الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية وزارة التربية الوطنية الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي دورة: 2023

الشعبة: علوم تجريبية

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة المحتبار في مادة: 40 سا و 04 سا

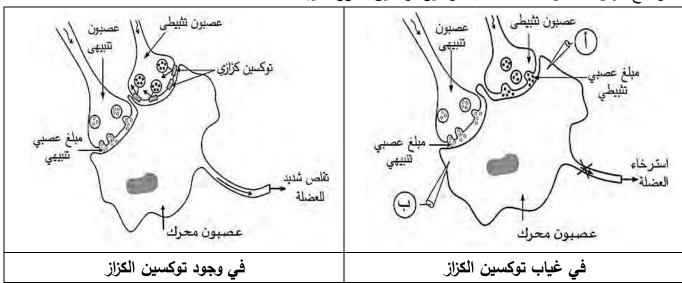
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين: الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على 04 صفحات (من الصفحة 1 من 10 إلى الصفحة 4 من 10)

التمرين الأول: (05 نقاط)

يتطلب التنسيق على مستوى العضوية العمل المنظَّم لمشابك تنبيهية وتثبيطيه بتدخل جزيئات بروتينية ومبلغات عصبية نوعية، قد يختل هذا العمل بفعل العديد من الجزيئات الخارجية مثل توكسين بكتيريا (Clostridium tetani) الذي من أعراضه نوبات من الألم الشديد والتقلص العضلي القوي.

توضح الوثيقة التالية عمل المشابك وتأثير توكسين الكزاز عليها.



- 1. سمِّ التسجيلين المتوقع الحصول عليهما في أجهزة راسم الاهتزاز المهبطي (أ) و (ب) وكذا البروتين الغشائي للخلية بعد المشبكية المسؤول عن كل تسجيل.
- 2. بيّن في نص علمي دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك وتأثير توكسين الكزاز على ذلك انطلاقا من معطيات الوثيقة ومعلوماتك. (النص العلمي مُهيكل بمقدمة وعرض وخاتمة)

التمرين الثاني: (07 نقاط)

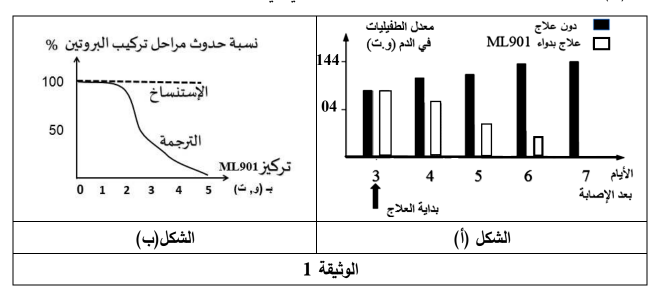
تتأثر عملية تركيب البروتين بعوامل عديدة، منها ما يعمل على إيقاف تركيبه، وفي هذا الإطار يسعى الباحثون إلى استغلال بعض المواد المثبطة لتركيب البروتين في علاج بعض الأمراض.

الجزء الأول:

الملاريا مرض يسببه الطفيلي "بلاسموديوم" الذي يستهدف كريات الدم الحمراء مُحدثا بذلك فقر الدم، يُعالَج هذا المرض حاليا بدواء (ML901).

قصد معرفة آلية تأثير هذا الدواء على الطفيلي وعدم تأثيره على الإنسان نقدِّم لك الدراسة التالية: تُمثِّل الوثيقة 1 نتائج تجرببية حيث:

- الشكل (أ) يترجم قياس معدل الطفيليات في الدم بعد الإصابة دون علاج وفي حالة العلاج بدواء الـ ML901.
 - الشكل (ب) يُمثّل نسبة حدوث مراحل تركيب البروتين عند الطفيلي في تراكيز متزايدة من دواء ML901.

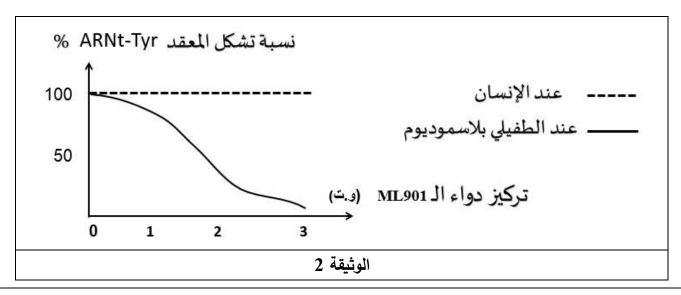


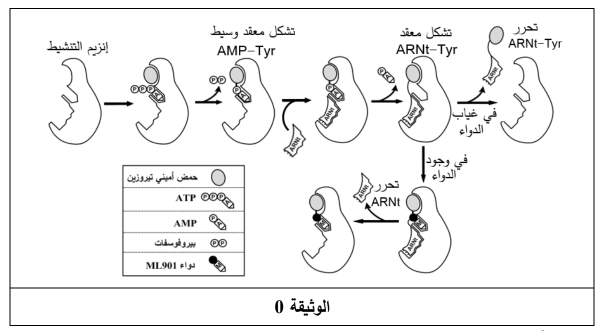
- 1. قارن بين النتائج التجريبية الموضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
 - 2. حلِّل منحنَيَي الشكل (ب) من الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لفهم آلية تأثير دواء ML901 نقدِّم لك المعطيات التالية:

- تُمثّل الوثيقة 2 نسبة تشكيل معقد ARNt-Tyr (حمض أميني تيروزين ـ ARNt) عند الطفيلي وعند الإنسان في تراكيز متزايدة من دواء ML901.
- تُوضِّح الوثيقة 0 نمذجة تفسيرية لعمل إنزيم التنشيط (تيروزين أمينوأسيل ARNt سنتتاز) عند الطفيلي في غياب ووجود دواء ML901.





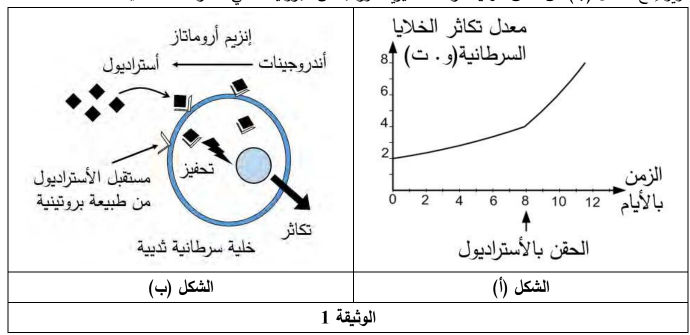
- برّر أهمية استعمال دواء ML901 انطلاقا من معلوماتك ونتائج الوثيقتين 2 و0.

التمرين الثالث: (40 نقاط)

تتوقف الخصائص الوظيفية للبروتينات على بنيتها الفراغية، وقد استغل الباحثون بعض هذه الخصائص لإيجاد حلول علاجية لبعض الأورام السرطانية، ولغرض التعرف على بعض هذه الحلول نقترح عليك الدراسة التالية: الجزء الأول:

تَظهر في بعض الحالات أورام سرطانية نتيجة تكاثر الخلايا السرطانية.

يُمثِّل الشكل (أ) من الوثيقة 1 معدّل تكاثر خلايا سرطان الثدي في تراكيز متزايدة من الأستراديول (هرمون جنسي)، ويُوضِّح الشكل (ب) من نفس الوثيقة رسمًا تفسيريًا لدور بعض البروتينات في تكاثر هذه الخلايا.



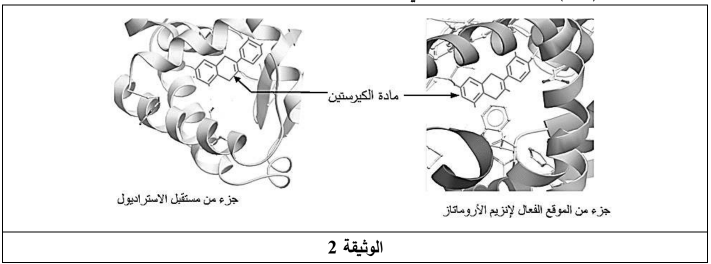
- اقترح فرضيتين للحدِّ من تطور سرطان الثدي باستغلال معلوماتك ونتائج شكلي الوثيقة 1.

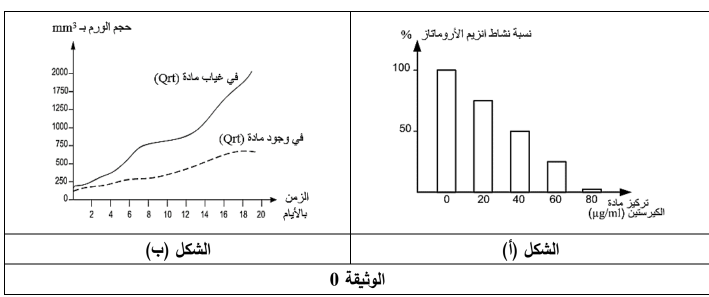
الجزء الثاني:

للتأكد من صحة الفرضيتين المقترحتين نُقدِّم لك معطيات الوثيقتين 2 و 0:

- تُوضِّح الوثيقة 2 البنية الفراغية للموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز ومادة الكيرستين(Quercetin) من جهة ومستقبل الأستراديول للخلايا السرطانية مع نفس المادة من جهة أخرى.
 - يُمثِّل الشكل (أ) من الوثيقة 0 نتائج قياس نشاط إنزيم أروماتاز في وجود تراكيز متزايدة من مادة الكيرستين.
- يُمثِّل الشكل (ب) من الوثيقة 0 نتائج قياس حجم الورم السرطاني في وجود وغياب مادة الكيرستين و تركيز عالٍ من الأستراديول.

ملاحظة: الكيرستين(Qrt) مادة كيميائية موجودة في بعض الخضراوات.





- ناقش صحة الفرضيتين المقترحتين بِناءً على معلوماتك وما تُقدِّمه لك نتائج الوثيقتين 2 و3، ثُمَّ قدِّم نصيحة للوقاية من سرطان الثدي.

الجزء الثالث:

لَخِّص في مخطط تطور الورم السرطاني في غياب ووجود مادة الكيرستين اعتمادا على ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومكتسباتك.



الموضوع الثانى

يحتوي الموضوع على 06 صفحات (من الصفحة 5 من 10 إلى الصفحة 10 من 10)

التمرين الأول: (05 نقاط)

يُؤمِّنُ استقرار التسلسل النيكليوتيدي في المورثات استقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته إلا أنَّ بعض الاختلالات التي تصيب المورثة تُفقِد البروتين تخصصه الوظيفي.

- 1. إختر العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية:
- أ- الروابط التكافئية التي تساهم في استقرار البنية الفراغية للبروتينات هي:
 - a: الجسور ثنائية الكبريت .
 - b: الروابط الكارهة للماء.
 - c: الروابط الشاردية.
 - ب- تتوقف البنية الفراغية وبالتالى التخصص الوظيفي للبروتينات على:
- a: الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومتموضعة بشكل دقيق في السلسلة الببتيدية.
 - b: طبيعة وعدد الأحماض الأمينية فقط في السلسلة الببتيدية.
 - c:عدد وترتيب الاحماض الأمينية فقط في السلسلة الببتيدية.
 - ت-: إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية يفرضه ترتيب الرامزات في:
 - ARNt :c .ARNm :b .ARNr :a
 - ث-: أصل الطفرة الوراثية هو تغير على مستوى:
 - c . ADN :b .ARNm :a البروتين.
- 2. وَضِّح في نص علمي كيف يحافظ التسلسل النيكليوتيدي للمورثة على وظيفة البروتين مبرزًا دور بعض الطفرات في فقدان التخصص الوظيفي. (النص العلمي مُهيكل بمقدمة وعرض وخاتمة)

التمرين الثاني: (07 نقاط)

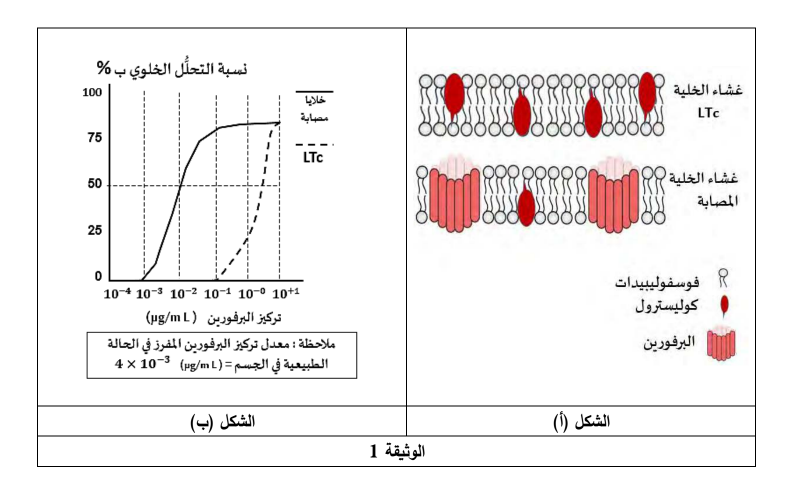
تتدخل الخلايا اللمفاوية التائية السامة (LTc) في إقصاء الخلايا المصابة بإفراز بروتين البرفورين مع بعض الإنزيمات الحالة (الغرانزيم) على مستوى الوسط بين الخليتين، حيث يصبح البرفورين على اتصال مباشر مع غشائي كل من الد(LTc) والخلية المصابة، فكيف يؤثر البرفورين على الخلية المصابة ولا يؤثر على الـ (LTc) ؟

الجزء الأول:

أُجربت هذه الدراسة على اللمفاويات التائية السامة (LTc) والخلايا المصابة، حيث:

- تمَّ فحص مقاطع لأجزاء من أغشية الـ (LTc) وأغشية الخلايا المصابة المتحصل عليها بتفجير الخلايا خلال مرحلة التنفيذ المناعي، النتائج تمَّ التعبير عنها في الشكل (أ) من الوثيقة 1 برسم تخطيطي للبنية الجزيئية للغشاءين.
 - تم قياس النسبة المئوية للتحلُّل الخلوي لكل من الـ (LTc) والخلايا المصابة وذلك في وجود الإنزيمات الحالة وتراكيز متزايدة من البرفورين، يُمثِّل الشكل (ب) من الوثيقة 1 نتائج القياس.



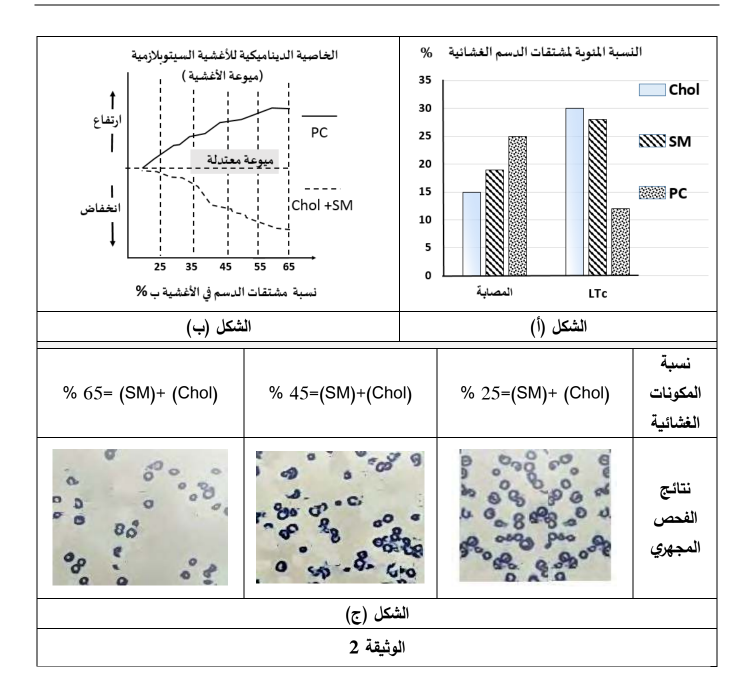


- 1. قَدِّم تحليلا مقارنا للبنية الجزيئية لغشائي الـ (LTc) والخلايا المصابة الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
- 2. بَرِّر الاختلاف بين بنيتي غشائي ال(LTc) والخلايا المصابة انطلاقا من نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 1. الجزء الثاني:

لفهم الآلية التي تحمي بها الخلايا (LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية أُجريت الدراسات التالية:

- باستخدام طرق القياس الإشعاعي تمَّ قياس النسبة المئوية لمشتقات الدسم الغشائية المختلفة: الكوليسترول (Chol)، ونوعين من الفوسفوليبيدات (SM) و (PC) في أغشية الخلايا (LTc) والخلايا المصابة، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2.

- تُمثل نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 2 العلاقة بين الخاصية الديناميكية للأغشية السيتوبلازمية (ميوعة الأغشية)، ونسبة مشتقات الدسم المكونة لهذه الأغشية.
 - باستخدام مجهر القوة الماسحة (SFM) Scanning Force Microscopy (SFM) تمَّ فحص أجزاء من أغشية سيتوبلازمية لملاحظة تطور عدد الثقوب المتشكلة بالبرفورين وذلك نسبة إلى مكوناتها من الكولسترول (Chol) والسفينغوميلين (SM)، يُقدِّم الشكل (ج) من الوثيقة 2 صورة للملاحظة المجهرية.



- اشرح الآلية التي تحمي بها الخلايا (LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية وذلك انطلاقا من استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تمتاز المرحلة الكيموضوئية بتفاعلات أساسية تساهم في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة عند النباتات الخضراء، ولغرض التخلص من النباتات الضارة اخترع الكيميائيون سلسلة من مشتقات أريل اليوريا تمَّ تسويقها كمبيدات للأعشاب.

تهدف هذه الدراسة إلى معرفة آلية تأثير (DCMU) وهو أحد هذه المبيدات والمعروف تحت الاسم التجاري Diuron.



الجزء الأول:

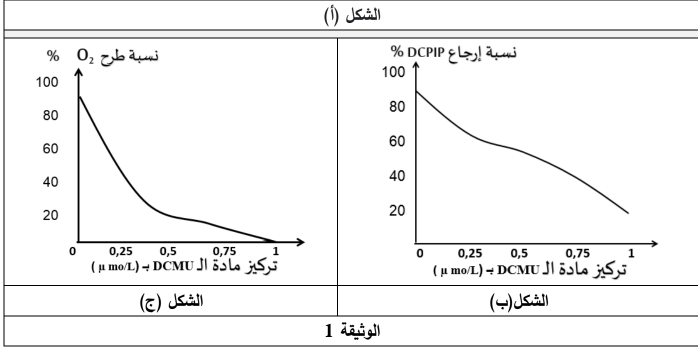
تمَّ إجراء التجارب على النحو التالي:

أولا: وُضِع مُعلَّق من التيلاكوئيدات في وسط حيوي خالٍ من غاز ثاني أكسيد الكربون (CO₂) وعُرِّض للضوء ثُمِّ الظلام، يتخلل ذلك إضافة نفس الكمية من (DCPIP) عند الأزمنة (t₅)،(t₃)،(t₁) ويتمُّ قياس النسبة المئوية لثنائي الأكسيجين (O₂) المطروح في الوسط في نهاية كل فترة زمنية. النتائج مُمثَّلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة 1. ثانيا: وُضِع مُعلَّق من التيلاكوئيدات في أوساط حيوية خالية من غاز (CO₂) في وجود الضوء و (DCPIP) وتراكيز متزايدة من (DCMU) وتمَّ قياس نسبة إرجاع (DCPIP) عند كل تركيز، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 1. ثالثا: وُضِع مُعلَّق من خلايا طحلب أخضر (A. halophytica) في وجود الضوء و (CO₂) وتراكيز متزايدة من (DCMU) وتمَّ قياس نسبة طرح (O₂) عند كل تركيز، النتائج ممثلة في الشكل (ج) من الوثيقة 1.

ملاحظة: (DCPIP) مستقبل للإلكترونات.

$T_5 \longrightarrow t_6$	$t_4 \longrightarrow t_5$	$t_3 \longrightarrow t_4$	$t_2 \longrightarrow t_3$	$t_1 \longrightarrow t_2$	$t_0 \longrightarrow t_1$	الفترة الزمنية
الظلام		الضوء				I I II.
DCPIP		DCPIP		DCPIP		الشروط التجريبية
80	80	80	40	40	00	النسبة المئوية
80	80	80	40	40	00	له (O_2) المطروح

- يظهر محلول (DCPIP) المُؤكسد أزرقا في اللحظات ($t_6.t_5.t_3.t_1$).
 - . يظهر (DCPIPH $_2$) المُرجَع شفافًا في اللحظتين ($t_4.t_2$).

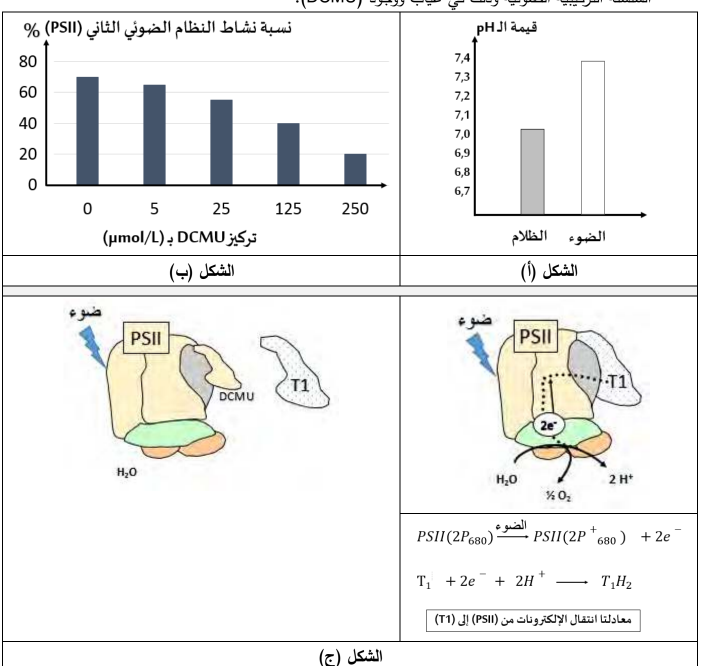


- اقترح فرضيتين حول آلية تأثير (DCMU) على المرحلة الكيموضوئية باستغلال معلوماتك ونتائج أشكال الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لمعرفة آلية تأثير (DCMU) على المرحلة الكيموضوئية نَعْرض عليك الدراسات التالية:

- وُضِع مستخلص خلوي يحوي التيلاكوئيدات في الظلام ثم عُرِّض للضوء بشدة (40μmol photons/m²/s) وتم تحديد قيمة pH الوسط خارج التيلاكوئيد، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2.
- تم تحديد النسبة المئوية لنشاط النظام الضوئي الثاني (PSII) عند خلايا طحلب أخضر (A. halophytica) عند خلايا طحلب أخضر (DCMU) في أوساط مختلفة التراكيز من (DCMU) في وجود الضوء و (CO₂)، النتائج المتحصل عليها تم تمثيلها في الشكل (ب) من الوثيقة 2.
 - يُمثل الشكل (ج) من الوثيقة 2 نمذجة للعلاقة بين النظام الضوئي الثاني (PSII) والناقل الأول (T₁) في
 السلسلة التركيبية الضوئية وذلك في غياب ووجود (DCMU).



الوثيقة 2



- 1. ناقش صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين باستغلالك لمعلوماتك والنتائج الممثلة في أشكال الوثيقة 2.
 - 2. حاليًا يَعْتبِر بعض خبراء البيئة أن هذا النوع من المبيدات الكيميائية خطير على الصحة والبيئة. قيّم على ضوء ذلك نصيحة للمزارعين فيما يخص استعمال (DCMU) في الميدان الزراعي.

الجزء الثالث:

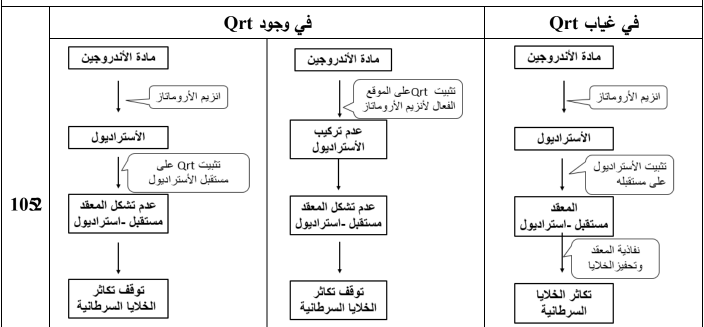
وضِّح في رسم تخطيطي وظيفي عليه البيانات آليات تحويل الطاقة الضوئية خلال المرحلة الكيموضوئية في وجود وغياب المبيد (DCMU) اعتمادا على معلوماتك وما استخلصته مما سبق.

ä	العلام	h *
مجزأة مجموع		عناصر الإجابة الموضوع الأول
	5 نقا	التمرين الأول:
0022	0.5x4	1. تسمية التسجيلين: (أ): كمون بعد مشبكي تثبيطي PPSI (تقبل: فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي) (ب): كمون بعد مشبكي تنبيهي PPSE (تقبل: زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي) تسمية البروتين الغشائي: المسؤول عن التسجيل (أ) هو مستقبل غشائي لمبلغ عصبي مثبط مثل ABA . المسؤول عن التسجيل (ب) هو مستقبل غشائي لمبلغ عصبي منبه مثل الأستيل كولين .
		0. النص العلمي:
	0.50	مقدمة ذات علاقة بالمشكل العلمي: تقبل أي مقدمة لها علاقة بالمشكل العلمي.
0022	0.25x8 205	ما هو دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك وتأثير توكسين الكزاز على ذلك ؟ العرض يتطرق الى المؤشرات التالية: اليوم مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك اليسبب وصول كمون العمل إلى نهاية العصبونين قبل المشبكيين في انفتاح القنوات الدوتينية الخاصة بـ 'Ca² المرتبطة بالفولطية. المنبه (Ca² الى النهاية قبل مشبكية يسبب تحرير وسيط كيميائي (Ach) في المشبك المثبدا. تثبيت المبلغ العصبي المنبه (Ach) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية بروتينية)، ثم نفاذية موارد (Ra²) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية بروتينية)، ثم نفاذية موارد (CT) وظهور PPSE و العصبون المحرك الكمونات التنبيهية والتثبيطية دمجا فضائيا. محصلته PPSE دون العتبة فيبقى العصبون المحرك في حالة راحة مما يؤدي الي استرخاء العضلة. العتبة فيبقى العصبون المحرك في حالة راحة مما يؤدي الي استرخاء العضلة. الي عدم توليد كمونات تثبيطية الإطراح الخلوي للمبلغ العصبي المثبط (GABA) ما يؤدي الي عدم توليد كمونات التنبيهية فقط. الي عدم توليد كمونات عمل في العصبون المحرك مما يؤدي إلى النقلص الشديد للعضلة. " تتنج عدة كمونات عمل في العصبون المحرك مما يؤدي إلى النقلص الشديد للعضلة. خاتمة: تسمح المشابك المنبهة والمثبطة عن طريق بروتيناتها الغشائية بتنظيم مرور الرسائل خلصبية إلى العضلات وقد يختل هذا التنظيم بتدخل جزيئات خارجية تؤدي إلى ظهور حالات مرضية مثل الكزاز (النقلص الشديد للعضلات).

ط	7 نقا	التمرين الثاني (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول
		1. المقارنة بين النتائج التجريبية الموضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 1:
		يمثل أعمدة بيانية لقياس معدل الطفيليات في الدم بعد الإصابة، دون علاج وفي حالة العلاج بدواء
		ML901 حيث:
1005	2005	في اليوم الثالث (بداية العلاج): يكون معدل الطفيليات مرتفعا ومتساويا في الحالتين يقدر بـ07%
	2005	من اليوم الرابع الي السابع :يرتفع معدل الطفيليات في غياب العلاج ليبلغ 077% في اليوم السابع
		بينما ينخفض باستعمال الدواء ويستمر ذلك حتى الانعدام .
	2052	الاستنتاج: يثبط دواء ML901 تكاثر طفيلي البلاسموديوم المسبب للملاريا.
		0. تحليل منحنيي الشكل (ب) من الوثيقة 1:
		تمثل الوثيقة منحيين بيانيين لتغيرات نسبة حدوث مراحل تركيب البروتين (الاستنساخ والترجمة) عند
1005	0.25	الطفيلي بدلالة تركيز دواء ML901 (و، ت) بحيث نلاحظ:
1003	2052	- نسبة الاستنساخ اعظمية وثابتة عند 0.70% مهما كان تركيز الدواء في غياب الدواء او وجوده بتركيز اقل من 0.1 نسبة الترجمة ثابتة عند 0.70% .
	2002	- في تراكيز الدواء اكبر من 0.1 تتناقص نسبة الترجمة إلى أن تنعدم عند 71 .
	2052	الاستنتاج: يثبط دواء ML901 عملية الترجمة .
		الجزء الثاني:
		استغلال الوَّثيقتين (0 و 0) لتبرير أهمية استعمال دواء ML901:
		الوثيقة 0: تمثل نسبة تشكيل معقد Tyr-ARNt عند الطفيلي وعند الإنسان بحيث:
1.00	0.50	عند الطفيلي تتناقص نسبة تشكل المعقد Tyr-ARNtكلّما زاد تركيز ML901 حتى تنعدم عند
	0.50	التركيز 3 وت من الدواء وتبقى هذه النسبة عند الإنسان اعظمية و ثابتة (077%).
	2.50	الاستنتاج: دواء ML901 يثبط عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي فقط.
		الوثيقة 0: يمثل نمذجة تفسيرية على مستوى إنزيم التنشيط (تيروزين أمينوأسيل ARNt سنتتاز)
		عند الطفيلي بحيث:
	4x0.25	. يتثبت كل من التيروزين و الـATP على إنزيم التنشيط في الموقع الخاص بكل منهما.
	480.23	. يتشكل مركب وسيط AMP-تيروزين بعد إماهة الـATP .
		. يتثبت الـ ARNt الخاص بالتيروزين في الموقع الخاص به على مستوى إنزيم التنشيط ينفصل الـ AMN عن التيروزين ويرتبط هذا الأخير بالـ ARNt الخاص به مشكلا المعقد Tyr-ARNt.
		ا يستسل ۱۲ عن الميرورين ويرتبت هم المدير بدء ۱۲۱۲۱ المتعدل بالمعداد الماراد المعداد الماراد المعداد الماراد المعداد الماراد المعداد ال
2.50	2052	في غياب الدواء:
	2052	يتحرر المعقد Tyr-ARNt من الموقع الفعال للانزيم
		في وجود دواء ML901:
	0.50	بعد تشكيل المعقد Tyr-ARNt يتحرر الـ AMP ويتوضع في مكانه دواء ML901 ، يؤدي ذلك
	3.20	إلى تفكك المعقد Tyr-ARNt ، فيرتبط التيروزين بدواء ML901 ليتحرر ARNt من الموقع
		الفعال .
	2.50	الإستنتاج: يفكك دواء ML901 المعقد Tyr-ARNt على مستوى الموقع الفعال لأنزيم التنشيط
	2.50	فيمنع تنشيط الحمض الاميني تيروزين.

	الربط (التبرب
-	,
MI يثبط عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي وذلك بارتباطه بالتيروزين [2052]	دواء L901
الموقع الفعال للإنزيم لتشابه بنيته مع الـ AMPمما يؤدي الي عدم تركيب البروتين ا	على مستوي
الطفيلي	وعدم تكاثر
لا يمنع الدواء تنشيط التيروزين فتتم عملية تركيب البروتين.	عند الانسان
لث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة) 8 نقاط	التمرين الثا
: استغلال شكلي الوثيقة 1 القتراح فرضيتين للحد من تطور سرطان الثدي	الجزء الأول
يمثل منحنى بياني لتغير معدل تكاثر الخلايا السرطانية بدلالة الزمن قبل وبعد حقن	الشكل (أ):
بحيث نلاحظ:	الأستراديول
ستراديول يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية ببطء من 2 إلى 4 (و.ت) خلال 8 أيام.	قبل حقن الأ
بالأستراديول يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية بشكل سريع من 4 إلى 8 (و.ت)	بعد الحقن
•-	خلال 4 أيا،
يحفز الأستراديول الخلايا السرطانية على التكاثر السريع	الاستنتاج: ب
: يمثل رسما تفسيريا لدور انزيم الأروماتاز ومستقبل الاستراديول في تكاثر الخلايا	الشكل (ب)
عيث:	السرطانية ح
الأروماتاز الأندروجينات إلى أستراديول الذي يتثبت على مستقبلاته النوعية الغشائية 2052	يحَوِّل إنزيم
(استراديول - مستقبل) الى الهيولى مما يسمح بتحفيز تكاثر الخلية السرطانية.	وينفذ المعقد
نشاط إنزيم الأروماتاز ومستقبل الأستراديول يؤدي إلى تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية.	الاستنتاج:
اح الفرضيتين	الربط: اقترا
مكلي الوثيقة 1 يتضح ان تكاثر الخلايا السرطانية ناتج عن تأثير الاستراديول المرتبط	-
ط الأروماتاز وعليه يمكن اقتراح ما يلي:	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	الفرضية
تنط عمل اننده الأدوماتان فيتوقف تركيب الأستراديول ومنه عده تكاثر الخلايا السرطانية	
	الفرضية الث
- تتثبت على مستقبلات الإستراديول مما يمنع تحفيز الخلايا السرطانية على التكاثر.	تُحقن مادة ن
ي فرضية وجيهة أخرى)	٠
:,	الجزء الثاني
بُيقتين (0 و 0) لمناقشة صحة الفرضيتين المقترحتين:	استغلال الو
توضح البنية الفراغية للموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز ومادة الكيرستين(Qrt) من جهة	الوثيقة 0:
ستراديول (للخلايا السرطانية) مع نفس المادة (Qrt) من جهة أخرى بحيث:	ومستقبل الإ
0.52 الموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز لوجود تكامل بنيوي بينهما. $Qrt)$. تتثبت مادة
ة (Qrt) على مستقبل الإستراديول (للخلايا السرطانية) لوجود تكامل بنيوي بينهما.	 تتثبت مادة
تتكامل جزيئة (Qrt) بنيويا مع الموقع الفعال للانزيم ومع جزء من مستقبل الإستراديول.	الاستنتاج:
من الوثيقة 0: يمثل أعمدة بيانية لنتائج قياس نسبة نشاط إنزيم أروماتاز في تراكيز	الشكل (أ)
مادة الكيرستين بحيث:	
(7) من مادة (Qrt) يكون نشاط أنزيم الأروماتاز اعظميا (100%).	
ر (و.ت): يقل نشاط أنزيم الأروماتاز كلما زاد تركيز مادة (Qrt) حتى يتوقف عند 2052	
(و .ت).	التركيز 87
تنظمادة (Ort) نشاط أنند الأروماتان	
0.25	

	T	
		الشكل (ب) من الوثيقة 0: يمثل منحنيين بيانيين لتغيرات حجم الورم السرطاني بدلالة الزمن في
		وجود وغياب مادة (Qrt) وفي تركيز عالٍ من الأستراديول حيث:
	0.53	في غياب(Qrt) يتزايد حجم الورم السرطاني بشكل سريع ليصل إلى 2000mm³ في مدة 27 يوما.
0.75	0.52	أماً في وجود مادة (Qrt) فالتزايد يكون بطيئا ليصل إلى حوالي 700mm ³ في مدة 27 يوما.
0.75	0.25	الإستنتاج: نقلل مادة (Qrt) من تطور الورم السرطاني رغم وجود الأستراديول.
		الربط (مناقشة صحة الفرضيتين)
		ر. (Qrt) على الموقع الفعال لأنزيم الأروماتاز فتثبط نشاطه بمنع تحويل الأندروجينات إلى
		استراديول وهذاما يمنع تركيبه وبالتالي عدم تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية وعدم تطور الورم السرطاني.
	0.50	وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الأولى التي نصها: " تُحقن مادة تثبط عمل إنزيم الأروماتاز فيتوقف
	0.50	تركيب الأستراديول ومنه عدم تكاثر الخلايا السرطانية".
		تتثبت (Qrt) على المستقبل الغشائي للأستراديول وهذا ما يمنع تشكل المعقد (استراديول- مستقبل)
1052		وبالتالي عدم تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية وعدم تطور الورم السرطاني.
	0.50	وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الثانية أيضا التي نصها: " تُحقن مادة تتثبت على مستقبلات
		الإستراديول مما يمنع تحفيزه للخلايا السرطانية على التكاثر". وعليه فالفرضيتان صحيحتان
	2052	النصيحة المقدمة: تناول الخضروات الاحتواء بعضها على الكيرستين الذي يمنع تطور الورم
	2032	السرطاني رغم وجود الاستراديول.
		(تقبل أي نصيحة في هذا المجال)
		ر عبي عي عبد روي علي الماري
	<u> </u>	الجزء الثالث: مخطط تطور الورم السرطاني في غياب ووجود مادة الكيرستين
		الجرو الثالث: مخطط لطور الورم السركاني تي حيب ووجود مان الخيرسين



ملاحظة: يقبل أي مخطط يعبر عن تثبيط النشاط باي إشارة مثل استعمال علامة (x)

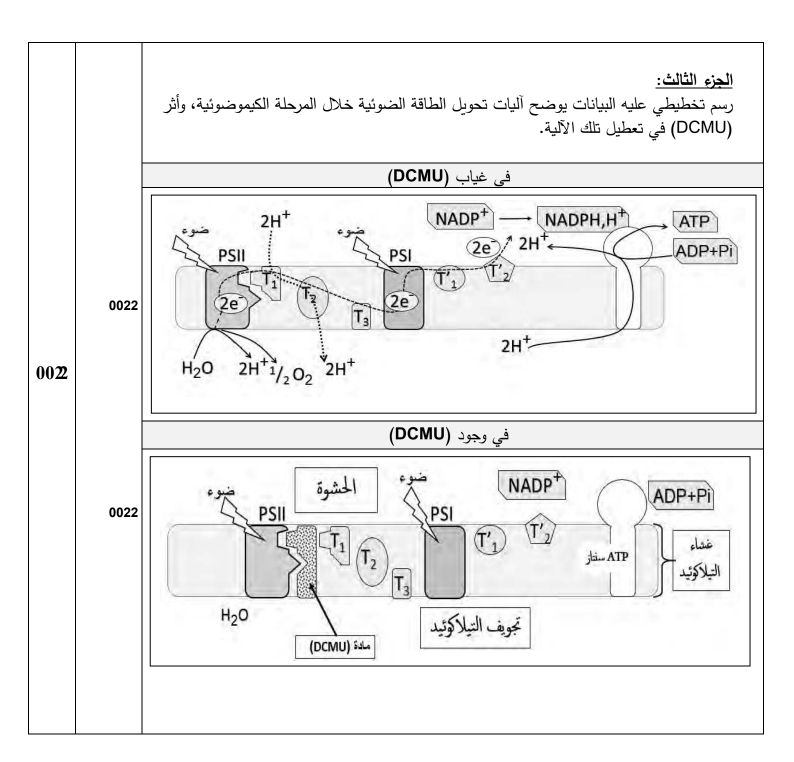
العلامة مجموع		عناصر إجابة الموضوع الثاني	
0022	0.50x4	1. إختيار العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية: أ. الروابط التكافئية التي تساهم في استقرار البنية الفراغية للبروتينات هي: ع: الجسور ثنائية الكبريت فقط. ب. تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتينات على: a: الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومُتمَوضعة بشكل دقيق في السلسلة الببتيدية. ت. : إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية يفرضه ترتيب الرامزات في: ARNm :b ث. : أصل الطفرة الوراثية هو تغير على مستوى:	
	0.50	2. النص العلمي: المقدمة تنتهي بطرح المشكل: كيف يؤمن إستقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته، وكيف كيف يؤمن إستقرار التسلسل النيكليوتيدي في المورثات استقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته، وكيف تؤثر الطفرات في ذلك؟ العرض يتطرق الى المؤشرات التالية: - المورثة (ADN) هي تتالى 4 أنواع من النيكليوتيدات (A,C,G,T).	
		- يتشكل الـ ARNm المتكون من تتالى 4 أنواع من النيكليوتيدات (A,C,G,U) بآلية الاستنساخ انطلاقا من إحدى سلسلتي الـADN (السلسلة الناسخة) يخضع الاستنساخ لتكامل النيكليوتيدات بين سلسلة الـARNm والسلسلة الناسخة من ADN بتدخل	
0022	0.25x8	إنزيم (ARNp) وحدة الشفرة الوراثية تتمثل في ثلاثية نكليوتيدية تعرف بالرامزة - خلال الترجمة يتم ربط الأحماض الأمينية بروابط ببتيدية (CO-NH) في تتابع محدد على مستوى الريبوزومات وفق ترتيب الرامزات لتُشكل البروتين.	
		- تَظهر البروتينات ببنيات فراغية مختلفة، محدّدة بعددوطبيعة وتتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها.	
		- تتوقف البنية الفراغية، وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة (جسور ثنائية الكبريت، شاردية،)،ومتموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة أو السلاسل الببتيدية حسب الرسالة الوراثية.	
		- إن أي تغير على مستوى التسلسل النيكليوتيدي (طفرة) قد يؤدي الى تغير في ترتيب أو طبيعة أو عدد الأحماض الأمنية، محدثا تغيرا في البنية الفراغية ومنه في وظيفة البروتين.	
	0.50	الخاتمة: يضمن التسلسل الطبيعي لنيكليوتيدات المورثة تركيب بروتين وظيفي ويتعلق ذلك بسلامة المورثة. (تقبل أي خاتمة تؤدي نفس الفكرة)	

ط	7 نقاد	التمرين الثاني: (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول:
		1. التحليل المقارن للبنية الجزيئية لغشائي الـ(LTc) والخلايا المصابة الممثلة في الشكل أمن الوثيقة 1:
		نلاحظ تشابه في التركيب الكيميائي لجزء غشاء كل من خلايا الـ(LTc) والخلايا المصابة حيث يتكون
		كل منهما من كوليسترول وطبقتين فوسفوليبيديتين.
	0.25x3	بينما يختلفان في نسبة الكولسترول حيث نلاحظ أنها في غشاء الـ(LTc) أكبر منها في الخلايا المصابة.
		كما يختلفان في تواجد الثقوب المُشكَّلة من بروتين البرفورين فهي موجود فقط في الخلية المصابة.
	205	الاستنتاج: في مرحلة التنفيذ تتميز اغشية الخلايا المصابة بظهور قنوات البرفورين دون غشاء الـ(LTc).
		2. تبرير الاختلاف بين بنيتي غشائي الـ (LTc) والخلايا المصابة:
		الشكل (ب) من الوثيقة 1:
3.25		يمثل الشكل (ب) نسبة التحلل الخلوي بدلالة تركيز البرفورين.
		يبدأ تحلل الخلايا المصابة عند التركيز $^{-3}$ حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح في حدود $80~\%$ عند التركيز $^{-1}$ بعدها تبقى ثابتة حتى التركيز $^{+1}$.
	2.5x2	
		أما تحلل الخلايا (LTc) فيبدأ من التركيز 10^{-1} حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح في حدود $80~\%$ عند التركيز 10^{+1} .
	2052	الاستنتاج: تحلّل الخلايا (LTc) يحتاج الى تركيز عالٍ من البرفورين (أكبر 100مرة من تركيز تحلُّل
	2052	الخلايا المصابة).
		الربط: التبرير
	2052	إنّ معدل تركيز البرفورين الطبيعي (خلال فترة التنفيذ المناعي) في الجسم) µg/m L يسمح بتحلل الناد (1 To)
		الخلايا المصابة وهو أقل بكثير من التركيز الذي يبدأ فيه تحلل الخلايا (LTc) وهذا ما يبرر عدم ظهور ثقوب البرفورين في اغشية (LTc) وظهورها في أغشية الخلايا المصابة.
		الجزء الثاني: شرح الآلة التربية من ما الا (To) نفسه المن تأثير الدفورين على مستدى المضورة
		شرح الآلية التي تحمي بها الـ(LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية. استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.
		الشكل (أ):
		عند مقارنة النسبة المئوية لمشتقات الدسم الغشائية بين الـ(LTc) والخلايا المصابة نلاحظ أنّ:
		(chol) يكون في الـ (LTc) بنسبة 30 % وهي نسبة أكبر مما في أغشية الخلايا المصابة حيث تكون
	0.25x3	15 % و (SM) يكون في غشاء الـ (LTc) بنسبة 28 % وهي أكبر من نسبتها في أغشية الخلايا
	U.23A3	المصابة حيث تكون 19 % في حين فإن نسبة (PC) في غشاء الـ(LTc) 12 % وهي أقل من نسبتها
		في أغشية الخلايا المصابة حيث تصل 25 %.

	c = -	
	0.50	الاستنتاج: تختلف نسبة مشتقات الدسم الغشائية بين أغشية الـ (LTc) وأغشية الخلايا المصابة.
		الشكل (ب):
		نلاحظ تغير في الخاصية الديناميكية للأغشية السيتوبلازمية (ميوعة الأغشية) بدلالة النسبة المئوية لمختلف المشتقات الدسمة المكونة لهذه الاغشية حيث:
3.75	0.25x2	كلما زادت النسبة المئوية لل(PC) المكون للأغشية ارتفعت ميوعتها.
		وفي المقابل كلما زادت النسبة المئوية (chol) و (SM) المكونة للأغشية انخفضت ميوعتها.
	0.50	الاستنتاج: ترتبط ميوعة الأغشية بالنسبة المئوية لمشتقات الدسم المكونة لها.
		الشكل (ج):
	0.25	عند فحص أجزاء من الأغشية السيتوبلازمية نلاحظ أن عدد الثقوب المتشكلة بالبرفورين يقل كلما زادت نسبة مكوناتها من (chol) + (SM).
	0.25	الاستنتاج: يرتبط عدد الثقوب في اغشية الخلايا المصابة بنسبة (SM) + (chol) فيها
		الربط (شرح كيف تحمي الخلية (LTc) نفسها):
		تتميز بنية اغشية الخلايا(LTc) بارتفاع نسبة الكوليسترول (chol) و (السفينغوميلين (SM) فيها مما يقلل
	21.00	من الخاصية الديناميكية (ميوعة)لهذه الاغشية. يعمل ذلك على عرقلة تثبيت البرفورين خلال الأغشية
		السيتوبلازمية. فلا تتشكل الثقوب وبالتالي لا يمكن للأنزيمات الحالة المتمثلة في الغرانزيم من النفاذية الى
		داخل الخلايا الـ (LTc) فلا تتحلل.على عكس أغشية الخلايا المصابة التي تحتوي على نسبة أقل من
		(chol) و (السفينغوميلين (SM)مما يرفع من ميوعتها ما يسمح بتثبيت البرفورين وتشكيل القنوات و منه
		تخريب الخلايا المصابة
اط	28ش	التمرين الثالث: (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول: استغلال أشكال الوثيقة 1 لاقتراح الفرضيتين حول آلية تأثير DCMUعلى المرحلة الكيموضوئية الشكل (أ):
		من $(t_1 - t_0)$ في الضوء وغياب (DCPIP): لا نلاحظ طرح (O2) دليلا على عدم تحلل الماء $(t_1 - t_0)$ في الضوء وغياب (DCPIP): لا نلاحظ طرح (O2) دليلا على عدم تحلل الماء (C2) (C2) (C2) (C2) (C2) (C2) (C2) (C2)
		من $(\mathbf{t}_2 - \mathbf{t}_1)$ في وجود الضوء و (DCPIP): نلاحظ ارتفاع نسبة (O2) المطروح إلى 40 %. ويصبح (DCPIP) شفافا وذلك يعود لأكسدة (التحلل الضوئي) للماء. وارجاع ال $(DCPIP)$ وفق التفاعلات التالية:
		$H_2O \xrightarrow{\epsilon_{000}} 2H^+ + 2e^- + \frac{1}{2}O_2^{1/2}$ $DCPIP + 2H^+ + 2e^- \longrightarrow DCPIPH_2$
		المصوب المعلى
0022		(DCPIP) وتوقف أكسدة الماء. \mathbf{a} من ($\mathbf{t}_4 - \mathbf{t}_3$): تموين الوسط من جديد بالـ(DCPIP) يؤدي الى ارتفاع النسبة المئوية لطرح ال (O2) إلى 80 % ويرجع ذلك الى استئناف تحلل الماء لتوفر مستقبل الالكترونات (DCPIP) الذي يصبح شفافا دلالة على ارجاعه.

		من $(t_5 - t_4)$ في الظلام وبغياب (DCPIP): نلاحظ ثبات نسبة الـ (O_2) عند 80% ويرجع ذلك إلى عدم أكسدة الماء.
	00.0	من $(\mathbf{t}_6 - \mathbf{t}_5)$ في الظلام: وبالرغم من وجود (DCPIP) نلاحظ ثبات نسبة الـ(O_2) عند 80% ويرجع ذلك
	20.0	الى عدم أكسدة الماء لغياب الضوء.
	2000	اً الاستنتاج: مستقبل الالكترونات المؤكسد والضوء ضروريان لأكسدة الماء وطرح الـ(O2).
		الشكل (ب):
	2000	تمثل النتائج نسبة ارجاع الـ(DCPIP) بدلالة تزايد تركيز (DCMU):
		في غياب الـ(DCMU) نسبة ارجاع (DCPIP) اعظميه ونقل كلما ارتفع تركيز (DCMU)
	2000	الاستنتاج: مادة (DCMU) تثبط ارجاع مستقبل الالكترونات (DCPIP).
		الشكل (ج):
	2000	عند تزايد تركيز (DCMU) من 0 إلى 1 (μ M) تتناقص النسبة المئوية للـ(0_2) المطروح حتى الانعدام
	2000	ويرجع ذلك الى التناقص التدريجي لأكسدة الماء.
	2000	الإستنتاج: تؤثر مادة (DCMU) سلبيا على أكسدة الماء (التحلل الضوئي للماء).
		الربط (اقتراح الفرضيتين): خلال المرحلة الكيموضوئية تتم أكسدة الماء وإنتاج الالكترونات والبروتونات الضرورية لإرجاع المستقبل
		كارل المركف المتياول على المنظم المعام وإلى الله (DCMU) ومنه نقترح ما يلي:
	2002	الفرضية 1: الـ (DCMU) يمنع أكسدة الماء (يثبط نشاط انزيم الاكسدة)
	2002	الفرضية 2: اله (DCMU) يمنع انتقال الإلكترونات إلى المستقبل
		(تقبل فرضيات أُخرى وجيهة)
		الجزء الثاني:
		مناقشة صحة إحدى الفرضيات المقترحة سابقا باستغلال أشكال الوثيقة3
		من الشكل (أ) نلاحظ:
		في الظلام: تكون قيمة (pH) الوسط الخارجي 7.05
	20.0	في الضوء: بعد تعرض التيلاكوئيدات إلى معدل تدفق فوتونات مقداره (40µ molphoto/m²/s)، نسجل
		ارتفاع قيمة (pH) في الوسط الخارجي إلى 7.4 نتيجة انخفاض تركيز الـ ⁺ H لضخها إلى تجويف
		التيلاكوئيد . من الشكل (ب):
	2002	سى المعمل (ب). تزايد تركيز اله (DCMU) في الوسط من (Umol/L250-0) أدى الى تناقص نسبة نشاط (PSII) من
	2002	تربي تربير ١٦ (٥٠٠٠٥) في الوسط من (٥ (١٥٥٥) الواري الله على الله الله الله الله على الله الله الله الله الله على نشاط (PSII).
		من الشكل (ج) :
		في غياب اله (DCMU): يستمر نشاط (PSII) باقتناصه للفوتونات الضوئية ما يؤدي إلى أكسدته محررًا
0022		(2e ⁻) حسب التفاعل النالي:
		DCII(2D) U 4 4 DCII(2D +)
		$PSII(2P_{680}) \xrightarrow{\text{ée}_{7}^{2}} PSII(2P_{680}^{+}) + 2e^{-}$
		1 mt
		يتم ارجاع (T_1) بواسطة $(-2e^-)$ المحرّرة من $(PSII)$ و $(+2H^+)$ الموجودة في الحشوة حسب التفاعل (-111)
	2002	$T_1 + 2e^- + 2H^+ \longrightarrow T_1H_2$
	4004	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

	يسترجع الـ(PSII) المؤكسَد الـ (2e ⁻) من اكسدة الماء. منه أكسدة الـ (PSII) في الضوء تؤدي إلى انتقال
	الألكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية ما يسمح بضخ اله H^+ إلى تجويف التيلاكوئيد.
	في وجود الـ(DCMU): يتثبط نشاط الـ(PSII) بتثبُّت (DCMU) على جزء منه مانعا انتقال الـe إلى (T1)
2000	وتوقف اكسدة الماء وبالتالي يتوقف نقل الإلكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية. فالـ(DCMU)
	يمنع اكسدة الـ(PSII) بمنعه انتقال الالكترونات الي الناقل (T1)
	يؤثر الـ(DCMU) على نشاط النظام الضوئي (PSII) مانعا اكسدته فتتوقف عملية انتقال الالكترونات
2002	عبر سلسلة التركيبية الضوئية وضخ الـ ⁺ H وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 2 التي تنص على:
	" الـ (DCMU) يمنع انتقال الالكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية".
	2. النصيحة:
	تفاديا الأضرار استعمال المبيدات العشبية (DCMU) في الميدان الزراعي انصح بما يلي:
2002	- البحث عن بديل الـ(DCMU) مثل المبيدات البيولوجية.
	- استعمال الـ(DCMU) بتراكيز معقولة.
	(تقبل أي نُصيحة في هذا المجال)



الموقع الأول لتحضير الفروض والاختبارات في الجزائر https://www.dzexams.com

https://www.dzexams.com/ar/0ap	القسم التحضيري
https://www.dzexams.com/ar/1ap	السنة الأولى ابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/2ap	السنة الثانية ابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/3ap	السنة الثالثة ابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/4ap	السنة الرابعة ابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/5ap	السنة الخامسة ابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/bep	شهادة التعليم الابتدائي
https://www.dzexams.com/ar/1am	السنة الأولى متوسط
https://www.dzexams.com/ar/2am	السنة الثانية متوسط
https://www.dzexams.com/ar/3am	السنة الثالثة متوسط
https://www.dzexams.com/ar/4am	السنة الرابعة متوسط
https://www.dzexams.com/ar/bem	شهادة التعليم المتوسط
https://www.dzexams.com/ar/1as	السنة الأولى ثانوي
https://www.dzexams.com/ar/2as	السنة الثانية ثانوي
https://www.dzexams.com/ar/3as	السنة الثالثة ثانوي
https://www.dzexams.com/ar/bac	شهادة البكالوريا