

الثتمرين الأول: (06 نقاط)


الثوضيح: مجموع اللقو اعد في المورثة 444، تحذف 6 قو اعد و هي ثلاث قو اعد الممثلة لرامزة الانطلاق (AUG) المو افقة لـل Met اللأي يحذف عند نهاية تركيب البروتين وثثلاث قو اعد الممثلة لر امزة اللثوقف (UAA) في نهاية المورثة الثي لا نو افق أي حمض أميني. فيبقى 438 قاعدة أزوتية. 3/438 = 146 وهو عدد الأحماض الأمينية.

2- يسبق المرحلة الممثلة في الششكل ب مرحلة هامة:
0.25

أهميتها: يتم خلالها اللتصنيع الحيوي لجزيئة الــARN انطلاقا من إحدى سلسلتي الـــADN (السلسلة الناسخة) ثم انتقالها إلى الثهيولى لنترجم إلى منتالية أحماض أمينية في البروتين. ب- تركيب سلسلة واحدة من الجزيئة ARN ينتج عنها عدة جزيئات برو تينية (ص).
0.5 التوضيع: عند لنتقال الــ ARN على مستو اه تسمح القق اءة المتز امنة للـ ARN لـفسه من طرف عدد من الريبوزومات بتكثيف
 واحدة من ARN.

الثتمرين الثثالي: (06 نقاط)


(الثنمرين الثلثت: (08 نقاط)

\begin{tabular}{|c|c|}
\hline الثعلامة مجزأة \& عناصر الإجابة \\
\hline 0.25

2 \& | 1-1-1 تسمية الجزيئة وكتابة بياناتها الموضحة على الوثيقة 1 أ: |
| :--- |
| تسمية الجزيئة: جسم مضاد. |
|  |
| 4- سلسلة خفيفة 5- 7- جز |
| 7- موقع تثبت محدد المستضد 8- موفع التثبيت على مسنقبلات بعض خلايا الذات | \\

\hline 0.5 \& | 2- استخراج المميزات اللنيوية الثي تلّ على أن الخلبة الموضحة على الؤيثقة 1ب ليست الذلية |
| :--- |
| المنتجة لجزيئات الوثيقة1 1 أ الظلية الممثلة على الوثيقة 1ب صغيرة القطر تتميز باحتو ائها على نواة كبيرة ضمن سيتوبلازم فلالل، شبكة هيولية غير متطورة ، جهاز غولجي غير نامي فهي لا تملك مميزات الخلية البلازمية، لذلك ليست هي الخلية المفرزة للأجسام المضادة السارية الممثلة على الوثيقة1أ. | \\

\hline 1.75 \& 3- مقارنة بين جزيئات الوثيقة 1أ و مثيلّها من جزيئات غشائية للخلية الموضحة على الوثيثقة 1 ب: \\
\hline 0.25

0.5 \& | 1-1 - - ما تمثله الأحماض الأمينية المرقمة من الوثيقة 2 ج: |
| :--- |
| الأحماض الأمبينة المكونة للمنطقة المتنيرة من اللسلسلة الثقّقلة والخفبفة من اللجس المضاد هي الأحماض الأمينية المسؤولة عن تثبيت محدد المستضد في موقع الثشبيت الخاص به. 2- تنسير وجود أحماض أميثية ذات أرقام متباعدة في مواقع منقاربة من الجسم المضاد: |
|  السلسلثين الخفوفة والثقلة، سمحت لأحماض أمينية ذات أرقام متباعدة في السلسلة الأولية بأن تقارب فضائيا لنشارك في تشكيل موقع الارتباط بمحدد مولا الضد. | \\

\hline 0.25 \& 3- استخراج المعلومات من الؤثقة 2 أ: تيبن الوثيقة (2 أ) أن مستّقلات LB هي أجسام مضـادة غشائيةً. \\
\hline
\end{tabular}

0.25
0.25


اللمتغيرة ؛ الأحماض الأمينية المتققة (446-121= 325) تشكل المنطقة الثابتة. - سلسلتّين خفيفتّن، تنكون كل منوها من 214 حمض أميني منها 107 حمض أميني تشكل المنطقة المتغبرة والأحماض الأمينية المنققة (214-107= 107) تشكل المنطقة الثابتة. من الوثيقة 2 (ب):

- المنطقة المتّبرة من السلالال الخفيفة لكلجسام المضادة المخلملة (الجزء ء المتراوح بين الحمض الأمبي رقم 1 والحمض الأميني رقم 107) تُمبز بتّبْر عال، أي أن نسبة لختلاف الأحماض الأمينية المكونة لها كبيرة.
- المنطقة المتغبرة من السلاسل الثقبلة للأجسام المضادة المختلفة (الجزء المتراوح بين الحمض الأميني رقم 1 و الحمض الأميني رقم 121) تيتمبز كذلك بتغبر عالل.
 الثغير مو افقة للأحماض الأمينية المسؤولة عن ثشبيت محدد المستضد.
- كل السلاسل الثقبلة للأجسام المضادة الغشائية المخخلفة تملك نفس الثشلسل من حبث الأحماض الأمينية من الرقم 121 إلى الرقم 446، وهي تتثمي إلى اللمنطة الثابتّة اللمتمانّة لاى كل الأجسام المضادة للاتات.
- كل السلاسل الخففية لكجّسام المضادة الغشائية المخلملفة تملك نفس الثشلسل من حبث الأحماض الأمينية من الرقم 107 إلى الرقم 214، وهي تتنمي إلى اللمنطقة الثابتّة المتماتلة لاى كل الأجسام المضـادة من الذات.

الاستخلاص: إن خاصية النوعية للاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية نستّد على: وجود نسبلات من الخلابا LB ، كل نسبلة نملك نوعا واحدا من الأجسام المضادة الغشائية (BCR)

ذات موقع تثيت خاص فادر على الآترف اللنوعي على محدد مولد الضد والارتباط به نتيجة الأكامل اللنيوى بينهما. ذلك الارتباط بحدث التششيط والثتكاثر والثمايز مؤديا إلى النتاج أجسام مضادة ساربة مماثلة للأجسام اللضادة الغشائية، ترتبط نو عيا مع نفس مولا الضد وتعدل مفعوله. نو عية كل جسم مضاد مرتبطة بتسلسل الأحماض الأمينية في اللمنطقة المتخبرة لللسلاسل الثقّلة والخففة الخاصة به.

# الموضوع الثّاتي 

الثنمرين الأول: (5.5 نقطة)

| الععلامة <br> مجزأة | عناصر الإجابة |
| :---: | :---: |
| 0.25 | أ- تقسير نتائج الجدول ب: <br> - في التجربة 1: البلرونياز في شزوط منلى لأنـه في وسط ذي حموضة مناسبة ( 1 (5=pH) ، بنية الأنزيم طبيعية، النشاط الأنزيمي طببحي لذلك قام الأنزبم بإماهةُ برويثنات الأكتربا. |
| 0.25 | - في الثجربة 2: البروتياز في وسط غبر طبيعي (في سائل هيولى) بدرجة حموضة غبر مناسبة (7=pH) |
| 0.25 | - في اللتجربة 3: الـهكسوكيناز من الانزيمات اللهيولية حيث ( 7=pH) عند وضعه في وسط غير طبيعي (في الالسائل اللليزوزومي) بدرجة حموضة غبر مناسبة ، بنية الأنزيم غبر طبيعية (5 (5)، الأنزبم غبر نشط عدم فسفرة الغلوكوز . |
| 0.25 | - في الثتجربة 4: اللهكسوكيناز في شروط مثلى لأنه ضمن اللهيولى في وسط ذي حموضة مناسبة (7=pH) |
| 0.5 | - الاستنتاج: <br> نشاط الأنزيم يتأثر بتتير حموضة اللوسط. ففي وسط أقل أو أكثر درجة من الحموضة اللمناسبة للششاط، يفقد الموقع الفعالّ شكله المميز بتغير حالثّه الأيونية وهذا ما يعيق تثبيت مادة الثقاعل وبالتاللي يمنع حدوث الثقاعل الخاص بالأنزيم. |
| 1 | ب- الطبقة الغشائية لليزوزوم تقصل سائلا ليزوزوميا ذي قيم pH 4 تثر اوح من 4.5 إلى 5.5 ، يوفر قيما مثلى لنشاط أنزيمات اللليزوزوم، عن سائل سيّوبلازمي ذي قيم pH يوفر قيما أخرى مثلى لششاط الأنزيمات الليبّوبلازمية؛ أنزيمات اللمزوزوم لا تعمل في الكيولى وأنزيمات الكيولى لا تُعمل في اللسائل اللليزوزومي، أي أن الثتظيم الخشائي الحجيري الخلوي ضروري لأنه يفصل حجيرات تخضمن أنزيمات مخلفة يمكنها من أن تعمل في قيم pH مثلى مخلفة ضمن خلية |
|  |  |
| 0.5 | أ- تعليل تسمية الأنزيم بوسيط حيوي: حيوي: لأن الأنزيم بروتين. وسيط: لأن الأنزبم بيتخل ليسر ع الثقاعل الكيمبائي ويسترجع بنبيته ونشاطه في نهاية الثقاعل. |

\begin{tabular}{|c|c|}
\hline 1 \& ب- وصف بنية اللليزوزيم ودور الجسور ثنائية الكبريت: - الليزوزيم عبارة عن بروتين أحادي السلسلة اللبيتيدية بيتركب من 129 حمض أميني. يملك في جزء منه موقعا فعالا يتميز بشكل محدد. - تتّخل في تُدديد اللبنية الفر اغية للأنزيم و استقز ارها 4 جسور ثنائية الكبريت. <br>
\hline 1

0.5 \& |  |
| :--- |
| بالبكتيريا: |
| أثر الحر ارة على بنية اللليزوزيم: نبين اللوثيقة2 (ج) ، بأن ارنقاع درجة اللحرارة يؤدي إلى تخريب الجسور ثنائية الكبريت الثي تساهم في ثبات اللبنية ثلاثية الأبعاد. نلاحظ أنـه كلما زاد تخريب الجسور ثنائية الكبريت كلما تتاقص الالشاط الأنزيمي. عندما يكتمل تخريب كل الجسور يتوقف الالشاط الأنزيمي. ارتفاع الحر ارة يخرب الجسور ثـائية الكبريت الضنرورية لثبات اللبنية الفر اغية للأكزيم، فيتغير الموقع الفعالل، الأنزيم يفقد نشاطه. فلا يستطيع تفكيك السلاسل السكرية المتو اجدة في جدران الإكتيريا. الالكثنبريا ثبقى حية و تخكاثر فتّحدث الإصـابة للعضوية. | <br>

\hline
\end{tabular}

الثتمرين الثثاني: (7.5 نقطة)

\begin{tabular}{|c|c|}
\hline ألعزلأمة \& غـاصر الإجابة <br>
\hline $0.25 \times 5$

1

0.5 \& | 1-1-1 أنواع العصبونات اللمتخلة في عمل كل عضلة: |
| :--- |
| - في عمل العضلة 1: عصبون حسي، عصبون محرك (ع1) الحم |
| - في عمل العضلة 2: عصبون حسي، عصبون جامع (ع2)، عصبون محرك (ع3). |
| 2- نحليل النّسجيلات الممثلة على الوثيقة1 (ب، 1 (ج)، مع الاستّتاج: |
|  |
|  |
|  |
|  في الاستقطاب أي كمون بعد مشُبكي مشبط ( PPSI ) لفتزة تصبرة ثم يسترجع الغشاء اسنتطابه. |
|  الاستنتاج: المشكك ع1 منبه للحصبون المحرك ع1 بينما المشبك ع3 فهو مثّط للحصبون ع3. | <br>

\hline 0.25 \& | 3- العصبون الجامع (ع2) يُبُط إنتقال الرسائل العصبية الواردة من العصبون الحسي إلى العصبون |
| :--- |
| اللحرك (ع3) للحضلة 2. |
| 4- شرح آلية عمل المبلغين العصبيين الكيمائيين: |
| - في المثبك ع |
| بوصول موجة زوال الاستقطاب إلى اللهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي منبه يشبّت | <br>

\hline 0.75

0.75 \& |  بالكيمياء، تُخل شو ارد الصوديوم الموجبة إلى الخلية بعد المشككية محـثّة زوال الاستقطاب ، ينجم عنه كمون بعد مشبكي منبه بدعى ( PPSE ) يسمح بنشأة كمون عمل على العصبون ع2 ينشش ليصل إلى العضلة1 1 فتقتقا - في المشبك مد: |
| :--- |
| بوصول موجة زوال الاسنقطاب إلى النهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي مثبط يتثبت |
|  تخل شوارد الكلور اللسالبة إلى الظلية بعد اللشبكية محدثة إفر اطا في الاستقطاب بيّرجم كمون بعد مشبكي مثبط يدعى ( PPSI ) يمنع نشأة كمون العمل على العصبون ع3 كي تبقى الحضلة2 مرتخية. | <br>

\hline
\end{tabular}





