	الموضوع الاول							
العلامة		عناصر الإجابة						
مجموع	مجزأة							
		التمرين الأول : (07 نقاط)						
		1. كتابة البيانات :						
	12×0.25	1:الـARN بوليميراز 2:السلسلة المستنسخة 3:السلسلة غير المستنسخة 4: الـADN						
3		5: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(2) 6: تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم 7: تحت						
	123	الوحدة الصغرى للريبوزوم 8: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(1) 9: الـ ARNm						
		10: ريبوزوم وظيفي						
		تسمية الظاهرتين: س: الإستنساخ مقرها النواة ، ص: الترجمة مقرها الهيولي .						
0.5	×0.25	2. التعرف على مرحلتي الترجمة:						
0.5	2	الشكل أ: مرحلة النهاية الشكل ب: مرحلة الاستطالة						
	0.75x2	3. تفسير اختلاف نتائج الهجرة الكهربائية:						
		هجرة العنصر (8) نحو القطب (+) لاكتسابه شحنة سالبة نتيجة تأين الوظائف الحمضية (سلك						
		سلوك الحمض في وسط قاعدي pHi أصغر منpH الوسط "7") بينما يهاجر العنصر (5) نحو						
1 5		القطب (-) لاكتسابه شحنة موجبة نتيجة تأين الوظائف القاعدية (سلك سلوك القاعدة في وسط						
1.5		حمضي pHi أكبر من pH الوسط "7") ومنه العنصر 5 تكثر فيه الأحماض لآمينية القاعدية و						
		العنصر 8 تكثر فيه الأحماض الآمينية الحمضية و منه فالعنصران 5و 8 يختلفان في نوع						
		الأحماض الامينية المكونة لهما .						
		4 العلاقة بين المورثة و البروتين :						
	1	يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب البروتين وذلك وفق ظاهرتين: الاستنساخ						
		والترجمة .						
		الاستنساخ يتم خلاله التصنيع الحيوي لجزيئة الـARN انطلاقا من إحدى سلسلتي						
Z		الـADN(المورثة) التي تنقل نسخة من المعلومة الوراثية و تتحدد بتتالي عدد ونوع دقيق من						
	1	النكليوتيدات وحدته الرامزة التي تشفر للحمض الآميني.						
	1	خلال الترجمة يترجم تتالي عدد ونوع دقيق من النكليوتيدات إلى بروتين محدد بتتالي عدد ونوع						
		دقيق من الأحماض الآمينية .						
	I	<u> </u>						

		التمرين الثاني: (13 نقطة)
	1	الجزء الأول:
		.1. أ . رسم المنحنى.
		ب. وضع مراحل تطور الإصابة بالـ VIH.
	0.5x3	LT4(mm3 / خلية)
2.5		1200 1200 1000 1000 1000 1000 1000 1000
		الزمن بالسنوات الزمن بالاسابيع
		ملاحظة:
		تقبل كل بداية مرحلة الترقب إذا حصرت في المجال بين 9و 12 شهر تبدأ مرحلة العجز عندما يبلغ عدد الـ200 للكاعنية مم
2	1	عبد مرحد العبر عدد الخالي عدد الخاليا 1.4 يتزامن مع تزايد شحنة فيروس 2. المقارنة في الست أسابيع الأولى: تناقص عدد الخلايا 1.4 يتزامن مع تزايد شحنة فيروس
	1	2 المكارف عني المنت المديني الأورثي المساول عند السويد المناب المروس الما المال.
	1	الاستنتاج : يستهدف فيروس الـ VIH الخلايا الـLT4.
		الجزء الثاني:
		1. التعرف على العنصرين a و b من الوثيقة 03:
2	I	a: المؤشر الغشائي CD4. TCR:b
	1	2. شرح الأهمية البيولوجية للوثيقة 03 انطلاقا من نتائج الوثيقة 2: تعرف الـLT4
2	2	على البيبتيد المستضدي المعروض على الها CMH من طرف الخلية العارضة بواسطة
		اله TCR يؤدي إلى تتشيطها و بالتالي قدرتها على إفراز المبلغ الكيميائي الأنترلوكين 2 وفي
		غياب هذا التعرف نتيجة الطفرة المشار إليها في الوثيقة 2 لا يتم التشيط و بالتالي عدم
V		إنتاج و إفراز الأنترلوكين 2.
	0.75×2	3. تحليل الوثيقة 4: تمثل الوثيقة 4 منحنى تغيرات عدد الخلايا البلازمية (وإ) بدلالة تركيز الأنترلوكين 2. الأنترلوكين 2.
1.5		الاستنتاج: الأنترلوكين 2 يحفز الخلايا الـ LB المحسسة على التكاثر و التمايز إلى خلايا
		به ستاج ، به شروسین 2 پستر ، ساوی ، د ۱۵ ، سست سی ، سام و ، ساوی به وی بلازمیة .
L	<u> </u>	

		الجزء الثالث:
		تضمن النص النقاط التالية :
		- استهداف الـ VIH الخلايا الـ LT4 التي تتنشط بعد تعرفها على البيبتيد المستضدي
		المعروض مرتبطا باله CMH من الخلية العارضة بواسطة مستقبلها الغشائي
		TCR بفضل التكامل البنيوي .
3	3	- إكتساب الـLT4 نتيجة تتشيطها القدرة على إنتاج و إفراز الأنترلوكين 2 .
		- تحفيز الأنترلوكين 2 للخلايا اللمفاوية المحسسة (LB.LT) على التكاثر و التمايز
		إلى خلايا مناعية منفذة (البلازمية ،LT _C ،LT _H).
		 استهداف الـVIH للخلايا LT4 التي تلعب دورا محوريا في الاستجابة
		المناعية النوعية المكتسبة يؤدي تخريبها فنقص إفراز الأنترلوكين 2 ينجم عنه إلى
		العجز المناعي .

		الموضوع الثاني
العلامة		عناصر الإجابة
مجموع	مجزأة	
	0.5	التمرين الأولى: (06 نقاط)
		1. التعرف على الجزيئة الممثلة في الشكل (أ): جسم مضاد.
		الرسم التخطيطي: (اربع بيانات صحيحة 01 نقطة ، الرسم 0.25 نقطة)
1 75		موقع تثبيت المحدد
1.75		NH, Att was NH
		بنطقة متفرة (الكبريت الكبريت
	1.25	
		ل المسلة خليفة L و المسلة خليفة COOH
		منطقة ثابتة المنطقة ثابتة المنطقة ثابتة المنطقة المنط
		موقع ارتباط خلوي COOH
		2. تسمّية الظاهرة الناتجة عن ارتباط جزيئات الشكل (أ) مع عصيات الكزاز:
1.25	0.25	2: عدي ، عمره ، عدب عن ، روب عبريات ، عدم (،) مع عديات ، عرو. ظاهرة الارتصاص (تشكيل معقد مناعي).
	0.5x2	_ تحديد أهمية هذا الارتباط: -إبطال مفعول عصبيات الكزاز، منع انتشارها ، منع تكاثرها.
		- تتشيط البلعمة
0.5	0.25x2	3. تحديد مميزات الاستجابة المناعية الثانوية: تمتاز الاستجابة الثانوية بسرعتها و ارتفاع كمية
		(كثافة) الأجسام المضادة.
		4. <u>النص العلمي:</u>
		عصيات الكزاز أجسام غريبة يؤدي دخولها للعضوية إلى توليد استجابة مناعية خلطية.
2.5		إلا أن مفعولها السام بسبب إفرازها لتوكسين الكزاز يجعلها تقتل الكائن الحي قبل قيام عضويته
2.5		بإقصائها. ولحمايته يتم حقنه بالأناتوكسين التكززي حتى تتولد لديه استجابة مناعية أولية (ذاكرة
	2.5	مناعية LBm) تجعل عضويته مهيأة للاستجابة بصورة سريعة وقوية وتركيب أجسام مضادة
		بصورة كثيفة إذا تمت اصابته بمستضد الكزاز (عصيات الكزاز) مرة أخرى.
		اللقاح يجعل عضوية الكائن الحي تتعرف على هوية المستضد السام لتكوَّن ذاكرة مناعية
		تسمح لها بإكتساب حصانة مناعية ضد الكزاز .

		لتمرين الثاني: (14 نقطة) الجزء الأول : (05 نقاط)						
	etaعطاف -2 بنية حلزونية $lpha$ -2 بنية وريقية						مرقمة : 1-	1. أ. تسمية البيانات ال
2.25	0.25x3				2	ن: بنية ثالثيا	هذا البروتي	ب. تحدّید مستوی بنیة
	0.5	ة إلى وجود	β بالإضافا	الثانوية α و	من البنيات	ن بها مج <i>مو</i> عة	بتيدية واحدة	التعليل: وجود سلسلة بي
	0.25x4							مناطق إنعطاف.
						ع المؤطر:	ميائية للجز	2. أ. تمثيل الصيغة الكب
2.75	01.75 0.25x4	الجسور ثنائية الكبريت. O H H O = O T - Z - H O = O D = O H2C - O - T H2N - C - (CH2) - Z - T O H2C - U - T H2N - C - (CH2) - Z - T O = O اسبارجين الجسور ثنائية الكبريت. الجسور ثنائية الكبريت. هدروجينية ، شاردية (ملحية)، كارهة للماء .						
		الجزء الثاني: (06 نقاط)						
		1. أ . تكملة الجدول بعد نقله على ورقة الإجابة (اعتمادا على جدول الشفرة الوراثية):						
		His	Phe	Asp	Pro	Ser	Val	الأحماض الأمينية
3.5	0.25×5	GUA	AAA	CUA	GGA	AGU	CAG	رامزات مضادة
	0.25×3	CAU	UUU	GAU	CCU	UCA	GUC	رامزات ARNm
	0.25x4	ب _ استخراج جزء المورثة المسؤول عن تركيب متتالية الأحماض الأمينية:						ب ـ استخراج جز
		السلسلة المستنسخة: : GTA AAA CTA GGA AGT CAG ATT						السلسلة المستنسخة:
	0.5	السلسلة غير المستنسخة: CAT TTT GAT CCT TCA GTC TAA						
	0.1	2. أ. تمثيل متتالية الأحماض الأمينية الموافقة للجزء الممثل في الشكل (ب):						
	01		ä	سلة البيبتيدي	السل	-His-Tyr	-Asp-Pı	o-Ser-Val

2.5	01	ب. تحديد سبب تركيب الريبونوكلياز غير العادي: إن استبدال النيكليوتيد A رقم 362 (أو النكليوتيد رقم 2 من الثلاثية الموافقة للحمض الأميني رقم 120) بالنكليوتيد T في سلسلة الADN المستسخة المسؤولة عن تركيب هذا البروتين أدى إلى تعويض الحمض الأميني رقم 120 Phe بالحمض الأميني Tyr ، تعويض أدى إلى
	0.5	تغير في البنية الفراغية الأصلية لهذا الأنزيم. النتيجة المترتبة على المستوى الجزيئي: تصبح جزيئة الريبونكلياز غير وظيفية.
3	03	الجزء الثالث: (03 نقاط) النص العلمي: - تركب العضوية الجزيئات البروتينية التي تتميز بتخصص عال، وفق معلومات وراثية، و أي خلل في هذه المعلومة ينتج عنه بروتين غير طبيعي (غير وظيفي). - يعود التخصص الوظيفي للبروتين الى البنية الفراغية والتي تتوقف على الروابط التي تنشأ بين احماض امينية محددة و متموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية. - أي خلل في هذه الرسالة يؤدي الى حدوث تغير في السلسلة البيبتيدية ينتج عنه فقدان البنية الطبيعية وبالتالي فقدان الوظيفة. يتطلب النشاط العادي للبروتين بنية فراغية طبيعية متعلقة بسلامة الشفرة الوراثية .