العلامة		( I Ål commall äula VI malic	
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
		التمرين الأول (06 نقاط):	
		1) كتابة البيانات المرقمة:	
1	0.75	1- بنية ثانوية مطوية $β$ . $2$ - بنية ثانوية حلزونية $α$ . $β$ - منطقة انعطاف.	
	0.25	- تحديد المستوى البنائي: بنية ثالثية.	
		2) تمثيل الصيغة الكميائية للجزء المؤطر (م):	
		-CO-CH-NH-	
		$(CH_2)_2$	
	0.75		
		COO	
1.25		$\mathbf{NH_3}^{+1}$	
		$(\mathbf{CH_2})_4$	
		- NH-CH-CO-	
	0.5	- حساب الكتلة المولية:(140+146) – 36 = 257غ/المول(257 g/mol)	
		3) تعليل مستوى البنية: - سلسلة ببتيدية واحدة.	
0.75	0.75	- بنيات ثانوية حلزونية وبنيات ثانوية ورقية.	
		- وجود مناطق انعطاف.	
	0.50	4) النص العلمي:	
		• تظهر البروتينات بنيات فراغية ووظائف مختلفة. فما العلاقة بين بنية ووظيفة	
		البروتين؟(0.5)	
	2	• يتوقف التخصص الوظيفي للبروتين على بنيته الفراغية (0.25 ن) والتي يحددها عدد ونوع	
		وترتيب الأحماض الأمينية الداخلة في تركيب السلسلة الببتيدية (0.5) وكذا الروابط الكيميائية	
3		(جسور كبريتية، شاردية، هيدروجينية، قوى كارهة للماء)(0.5) الناشئة بين السلاسل الجانبية	
		لأحماض أمينية محددة ومتوضعة بطريقة دقيقة (0.25) تسمح بتقارب بعض الأحماض	
	0.5	الأمينية مشكلة منطقة فعالة تكسب البروتين الوظيفة. (0.25)	
		• أي خلل في المورثة يؤدي إلى تغير البنية الفراغية مما يفقد البروتين تخصصه الوظيفي.	
		(0.25)	
		• إذن المحافظة على البنية الفراغية للبروتين تؤدي إلى المحافظة على أداء وظيفته. (0.25)	

العلامة			
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
		14نقطة)	التمرين الثاني: (1
			الجزء الأول:
		خلايا مع ذكر الأسس المعتمدة:	1) التعرف على ال
	4x0.25	الأسس المعتمدة	الخلية
		تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II للبالعات الكبيرة.	س: LT <sub>4</sub> :
	التعرف +	تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I للخلايا المصابة.	ع: T8.
3	4x0.50 الأساس	تتعرف على المستضد مباشرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.	ص: LB.
		تبتلع المستضد وتعرض محدداته على CMH.	ل: خلية بالعة.
		ة الوظيفية:	2) استنتاج العلاق
0.50	2x0.25	مة الكبيرة الخلية LT4 بعرض محدد المستضد مرتبطا بـ CMH II.	- تُحَسِسُ البال
		الكبيرة 1L1 لتنشيط الـ LT4.	- إفراز البالعة
			الجزء الثاني:
		ن للمنحنيات المتحصل عليها في كل غرفة:	1) أ) تحليل مقارر
		تغيرات كمية كل من الأجسام المضادة، البرفورين،ADN الخلوي وADN	- تمثل المنحنيات
		توى كل من الغرفتين(1) و (3) بدلالة الزمن(الأيام) حيث نلاحظ:	الفيروسي على مس
	4x0.50	، الفيروسي في الغرفة (1) ثم يبدأ في التناقص. في حين يستمر هذا التزايد في	- تزاید کمیة ADN
		ينخفض.	الغرفة (3) دون أن
		م الخلوي في الغرفة (1) ثم تثبت في حين لا تتزايد الكمية في الغرفة (3).	- تزاید کمیة ADN
		ن الاجسام المضادة في الغرفة (1) ثم تبدأ في تتناقص تدريجيا، في حين تبقى	- تزاید کمیة کل مر
6		لغرفة (3).	شبه معدومة في ا
		ن في الغرفة (1) ثم تبدأ في تتناقص تدريجيا، في حين تبقى معدومة في الغرفة(3).	- تزايد كمية البرفوري
		ئج المحصل عليها:	`
	×16	اADI الخلوي في الغرفة $1$ إلى تضاعف ADN ( $0.25$ ن) نتيجة تكاثر الخلايا $^{\circ}$	
		LT المحسستين (0.25) والمحفزة بواسطة LTh (0.25) الذي أفرزته LTh في	
	0.25	والذي انتقل عبر الغشاء النفوذ إلى الغرفة $1(0.25)$ ، مما أدى إلى تمايز من $\frac{1}{2}$	,
		موسيت (0.25) المنتجة للأجسام المضادة والذي يفسر ارتفاع كمية Ig في	
		مِن جهة أخرى تمايز LT8 إلى LTC(0.25) المفرزة للبرفورين (0.25) والذي	,
		في الوسط(0.25)	يفسر ارتفاع كميته

## تابع للإجابة النموذجية لموضوع اختبار مادة: علوم الطبيعة والحياة //الشعب(ة): رياضيات// بكالوريا: 2019

العلامة		عنام الأمارة (الممضورة الأما)		
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)		
		كل من الأجسام المضادة مشكلة معقدات	كمية الـADN الفيروسي إلى التدخل	يرجع تناقص
		ط تكاثره وانتشاره (0.25) وتدخل LTC عن	يروس (0.25) والذي يؤدي إلى تثبي	مناعية مع الف
		(0	ن إلى تخريب الخلايا المصابة(25.	طريق البرفوري
		فِه 3 إلى تكاثر الفيروس (0.25) نتيجة عدم	تزايد كمية ADN الفيروسي في الغر	يرجع استمرار
		ي الغرفة 3 (0.25)عبر الغشاء غير النفوذ	المناعية المنفذة لعدم انتقال 1L2 إلم	تدخل الخلايا
			(0.2	للجزيئات (25
		مستضد في كل من الغرفتين (1) و(3):	ل الاستجابة المناعي الذي حرضه الد	2) تعلیل نمط
		التعليل	نمط الاستجابة المناعية	الغرفة
1.50	6x0.25	- إنتاج الأجسام المضادة.	- استجابة مناعية خلطية	(1) ää :ti
		- إنتاج البرفورين.	- استجابة مناعية خلوية	الغرفة (1)
		- تكاثر الفيروس-عدم انتاج جزيئات دفاعية	- عدم حدوث استجابة مناعية.	الغرفة (3)
		النص العلمي: يتطرق المُترشح إلى:		
		يز:	خاب اللمي والتنشيط ثم التكاثر والتما	- مرحلة الانت
3	2 IL2 - CMH -LT8 -CD4 -CD8 -LT4 - BCR -TCR ل IL2 - CMH -LT8 -CD4 -CD8 -LT4 - BCR -TCR		تدخل TCR	
	1	- الإنزيمات الحالة.	ذ: - الأجسام المضادة - البرفورين -	- مرحلة التنفي

العلامة		
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
		التمرين الأول (6 نقاط)
	0.5	1)التعرف على مختلف الجزيئات السطحية هي:
1	0.5	- جزيئات (CMHII+CMHI) أو HLAI وHLAII
		- المستقبلات الغشائية للقطعة الثابتة للجسم المضاد من المعقد المناعي.
		2) استخراج النشاطات التي تقوم بها الخلية البالعة حسب الوثيقة: - بلعمة المستضد
1.5	0.5×3	- تقديم الببتيد المستضدي: عرض الببتيد المستضدي مرتبطا بمعقد التوافق النسيجي(CMH)
		- تثبيت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد) وبلعمته (القضاء على المعقد المناعي
		بواسطة نهاية الجزء الثابت للجسم المضاد على مستقبلات نوعية في غشاء البالعة).
		3) النص العلمي:
	0.75	<ul> <li>تتدخل البالعة في مستويات مختلفة من الاستجابة المناعية بفضل جزيئاتها الغشائية،</li> </ul>
		فكيف تتمكن من ذلك؟
	1	• بواسطة الجزيئات الغشائية (CMHII،CMHI ) تقوم البالعة بعرض المحدد المستضدي
3.5		لتتعرف عليه اللمفاويات Tتعرفا مزدوجا:(CMH على CMHI) و(LT4على CMHII).
	1	- بواسطة المستقبلات الغشائية النوعية لنهاية الجزء الثابت للجسم المضاد تثبيت البالعة
		المعقدات المناعية الناتجة ثم بلعمتها والتخلص منها.
	0.75	• بفضل الجزيئات الغشائية البروتينية تتدخل البالعات الكبيرة في انطلاق الاستجابة
		المناعية النوعية من خلال تقديم المحددات المستضدية، وفي نهايتها بالتخلص من
		المعقدات المناعية.
		التمرين الثاني (14 نقطة) الجزء الأول:
	0.5	ر المجروب المورد الله المورد المورد الله المورد الله المورد الله المورد الله المورد الله المورد ال
	0.75	التبرير: تتابع 3 نيكليوتيدات يعطى 64 إمكانية ما يغطى استعمال الـ 20 حمضا أمينيا.
2.25	1	ب اعادة صياغة الفرضية:
		ب ، ، ،
		2) إثبات صحة الفرضية: من نتائج التجربة نجد:
	1x3	- عند إضافة 3 نيكليوتيدات يضاف حمض أميني في البروتين (السلسلة الببتيدية). (1ن)
		- عند حذف 3 نيكليوتيدات ينقص عدد الأحماض الأمينية في البروتين بواحد. (1ن)
3.25	0.25	إذن يُحَدد الحمض الأميني بتتابع ثلاث نيكليوتيدات في الـADN (1ن)(رامزة ARNm)
		وهذا يؤكد صحة الفرضية. (0.25)

العلامة		/ *1**†
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
		الجزء الثاني:
•	1	1) أ) تبيان العلاقة:
1	1	من تجارب Niremberg و Matthaei فإن تتابع نوع النيكليوتيدات في الـ ARNm يُشفِر لنوع
		الأحماض الأمينية في البروتين.
		ب) تعیین الرامزات:
	0.5	- تتابع 3 قواعد من (U) رامزة (UUU) يشفر لحمض الفنيل ألانين (Phe).
1.5	0.5	- وتتابع 3 قواعد من (A) رامزة (AAA) يشفر لحمض الليسين (Lys).
	0.5	- بينما تتالي 3 قواعد من (C) رامزة (CCC) يشفر لحمض البرولين (Pro).
	0.5	2) تسمح تجربة Niremberg و Matthaei بالكشف عن الشفرة الوراثية لاستعمال أربع (4)
0.5	0.5	أحماض أمينية فقط.
		3) تفسیر نتائج تجربة Khorana:
		* في حالة حصوله على ببتيدات من تتابع نوعين من الأحماض الأمينية بأن استعمال:
	0.50	- السيرين(Ser) يحدده تتابع (UCC) واللوسين بتتابع (CUC) .
	0.50	- الثريونين يحدده تتابع (ACA) والهستدين بتتابع.(CAC)
2.5		<ul> <li>* يفسر إنتاج ثنائيات وثلاثيات ببتيد عند استعمال 4 رامزات من 3 أنواع من القواعد بوجود</li> </ul>
	0.75	رامزات لا يقابلها أي حمض أميني وهي رامزات التوقف (Stop).
	0.75	وتتمثل في الرامزات التالية: UGA، UAA، UAG .
		الجزء الثالث:
		توضيح تحكم الرامزات في تحديد أنواع الأحماض الأمينية:
	0.50	• يتشكل الـ ARNm من أربع أنواع من النيكليوتيدات تختلف بنوع القاعدة الأزوتية
3	0.25	A, C, U, G • يسمح الأربع أنواع من القواعد في الـ ARNm بتكوين 64 رامزة.
	0.5	<ul> <li>كل رامزة من تتابع 3 من القواعد تشكل الرامزة وحدة الشفرة الوراثية</li> </ul>
	0.25	• تتحكم بعض الرامزات في استعمال حمض أميني واحد مثل رامزة الانطلاق AUG التي
		تشفر لاستعمال الميثيونين.
		• يشفر الستعمال بعض الأحماض الأمينية أكثر من رامزة
	0.25	- من رامزتین مثل: AAU و AAC لأسبارجین (Asn).
	0.25	- من 3 رامزات وهي: AUA و AUC و AUU لَلإِزولُوسين (lle).
	0.25	- من 4 رامزات مثل: GCU و GCA و GCG و GCG للألانين (Ala).
	0.25	- من 6 رامزات مثل: CUCوCUU و CUG و CUA و UUA و UUG للوسين (Leu).
	0.5	• بعض الرامزات ليس لها معنى هي: UAAو UAGو UGAو المزات التوقف.