اجابة مقترحة لمادة : علوم طبيعية الشعبة : علوم تجريبية دورة جوان 2019 الموضوع الأول

العلامة		Creation to	Partico
المجموع	مجزأة	عناصر الاجابة عن العوضوع الأول	
			لتمرين الأول: (5 نقاط)
			1- تسمية البيانات المرقمة
		5-غرفة ماغمانية	1-منطقة الرفت الضهرة وسط محيطية
		6-حركة الثباعد	2-رسوبيات
		7- بازات	3-الفشرة المحيطية
		8-تيارات الحمل	4-البرنس العلوي (الجزء العلوي من البرنس العلوي)
		. مرتبطة بمغماتية نشطة:	2- النص العلمي حول الادلة التي تبين ان مناطق التباعد
		1.22	مقدمة :
	وى الظهرات مما يؤدي الى تشكل مساحات جيولوجية جديدة على جانبي الظهرة		تتجدد القشرة الأرضية على مستوى الظهرات مما يؤدي الى تث
		اطق تعدد)، انها حركة التباعد الذاتجة عن نشاط الغرفة الماغمانية . فما هي الأدلة التي تبين أن مناطق التباعد	
		يمغمائية نشطة؟	
			العرمنى:
		ت الدراسات العلمية أنه على مستوى الظهرات تتدفع الصهارة من الستار نحو سطح قاع المحيط عبر الفوهات	
		ركانية المنتشرة على طول الظهرة .و تشكل الحمم البركانية في هذه الأخيرة ناتجة من صعود خطوط التسوية الحراراية	
		لى مستواها مما يجعل منحى ذو درجة حرارة °1300C قريبا من السطح (ارتفاع الموهو) فيكون بذلك العمق قلبلا	
		ل غرفة ماغمائية. فينقل البيرويدوئيت من المجال الذي	والضغط منخفضا و بقاء درجة الحزارة مرتفعة ما يسمح بتشكيا
		ج عن ذلك سائل صهاري الذي يتنفق على طول محور	يكون فيه صلبا الى المجال الذي يكون فيه منصموا جزئيا فينت
		طين على جانبي مكان الطفح تاركة مكان لتشكل صمخر	الظهرة وعند حدوث طفح جديد تنقسم الصمخور القديمة المى شريه
		ا مما يسمح بالتباعد.	بازلتي جديد . وهكذا تبتعد الصخور القديمة على جانبي الظهرة
		987	الخاتمة:
		التمرين الثاني: (7 نقاط)	
			البيزء الأول:
بحل المشكلة المطروحة :		مشكلة المطروحة :	1- استخراج الخطوات العملية المتبعة التي تسمح بحل ال
	ل اختلاف في بنية الانزيمات يؤدي حتما الى اختلاف في وظائفها؟		العشكلة المطروحة: هل كل اختلاف في بنية الانزيمات يؤدي.
		سحبه تغير في الوظيفة والثانية : إن التغير الذي يقع	 طرح فرضيات احدهما تقول ان كل تغيير في البنية يم
		في الموقع الفعال فقط هو الذي يؤثر على الوظيفة - دراسة الوثيقة 10 :	
		الوحيد لدراستها باستعمال مبرمجين:	حل المشكلة المطروحة يجب دراسة بنية الانزيمات و السبيل
		مبرمج راستوب والذي يسمح لنا بدراسة البنية الغراغية	من خلال الشكل (أ) من الوثيقة1:- برشدنا استعمال
			للبرونتين
		يات ال (587 بالنمية للسنيميوم)	-معرفة عند وتتابع الأحماض الأمينية (581 بالنسبة للاسبيرج

سمح بتحديد البنيات الثانوية ومنطق الانعطاف وعددها في بنية البروتين

حتديد الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال.

من خلال الشكل (ب) من الوثيقة 1: - يرشدنا استعمال المبرمج الثاني: استعمال مبرمج أناجين الذي يسمح بتحليل نتابع و مقانة الأحماض الأمينية المكونة للانزيمين ،فالبرغم من اختلاف في البنية الانزيمين لكن يؤديان نفس الوظيفة.

2-المقارنة بين الخصائص البنيوية لأتزيم (GO) عند الفطرين:

انزيم GO عند كل من الفطرين بينة ثالثية ولهما نفس أنواع وعدد الاحمامن الأمينية المكونة للموقع الفعال (-Arg عند كل من الفطرين بينة ثالثية ولهما يحتويان على رابطة كبريتية واحدة.

يتميز انزيم GO عند فطر الاسبيرجياوس بعدد الاحماض الأمينية 581 أقل من انزيم فطر البنيسيليوم587 حمض أميني.

عدد البنيات الثانوية α لأنزيم GOعند فطر الاسبيرجيلوس تقريبا نفس العدد عند فطر البنيسيليوم.

عدد البنيات الثانوية β لأنزيم GOعند فطر الاسبيرجيلوس تقدر بـ 71 وهي أكثر عددا من فطر البنيسيليوم.

- يختلف مكان الروابط الكبريتية للأنزيمين حيث عند فطر الاسبيرجيلوس بين Cys164-Cys206 لكن عند فطر البنيسيلوم بين Cys168-Cys210.

-يختلف ترتيب الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال

بالبرغم من اختلاف البنية الفراغية لانزيم GO عند كلا الفطرين لكنه يؤدي نفس الوظيفة.

الجزء الثاني:

1- تفسير النتائج التجريبية لمحصل عليها:

- في الحالة السلالة الطبيعية بكون النشاط الأنزيمي 100%.
- عند تغير احد الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال ويالحظ إنخفاض كبير جدا في النشاط الانزيمي
 (شبه منعدم)
- عند تغیر احد الأحماض الأمینیة الجانبیة للموقع الفعال پنخفض النشاط حسب اهمیة ذلك الحمض للموقع الفعال فمثلا عند البنسلیوم نجد أن: تغییر Asn₂₁₈ (نشاط 88%) لیس كتغییر Tyr₇₃ (نشاط 32%) مما یدل علی اهمیة البنیة لنشاط الانزیم
- تحدد المعلومات الوراثية عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية المكونة للبروتين وأي تغير في هذه المعلومات الوراثية (طفرة) يؤدي الى تغير تسلسل الأحماض الأمينية في السلسلة البيبتيدية حيث يؤدي تواجد أحماض أمينية من نوع محدد في أماكن محددة من السلسلة البيبتيدية إلى تشكيل روابط كيميائية تحدد البنية الفراغية للبروتين وتعمل على شاتها من جهة كما تحدد وظيفة البروتين من جهة أخرى ومنه فالمحافظة على البنية الفراغية للبروتين تؤدي إلى المحافظة على وظيفة البروتين

2-اجابة ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة :ان التغيرات في البنية لا تملك نفس التاثير فقد توقف نشاط الانزيم او نقق من النشاط بحسب موقع تلك الاحماض الامينية

نتيجة : تتوقف البنية الغراغية وبالتالي التخصيص الوظيفي للبروتينات .على نوع الروابط التي تنشأ بين الأحماض الأمينية محددة (كبريتية ، شاردية ...) و متموضعة بطريقة محددة في السلسلة البيبتيدية وهذا حسب الرسالة الوراثية

التعرين الثالث: (8 تقاط)

الجزء الأول:

1- تحديد دور الخلايا العناعية العندخلة في الاستجابة العناعية ضد الخلايا السرطانية:

- 2- الفرضيتين حول تفسير افلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعى:
- ان افلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي راجع الى عدم حدوث التعرف المزدوج لغياب التكامل البنيوي بين المستقبل الغشائي TCR الخلية المناعية على HLA1 الخلية المصابة والبيبئيد المستضدي المعروض مع HLA1.

اذا اعتمدنا على اهمية التعرف المزدوج في اقصاء الخلية السرطانية فان الافلات حتما يعود الى البنية التي طورتها الخلية السرطانية لمنع التعرف المزدوج و ذلك به :

1- اما لا تعرض البيبتيدي المستضدى .

HLAI J-2

الجزء الثاني:

1-تفسير افلات وعدم افلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي

- أن سبب عدم أفلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي برجع الى :
- باستغلال الوثيقة (2) :ان حقن متكرر للـ IL2 و كذا الحقن الوريدي لخلايا Tc التي تخترق الورم الحديث يعطي نتائج جيدة في اي ان IL2 أدى الى تنشيط وتكاثر T8 لتتمايز الى Tc التي نتعرف تعرفا مزدوجا على المستضد النوعي بواسطة مستقبلاتها الغشائية TCR المكملة لمحددات المستضد المعروض محمولا على HLA1 للخلية المصابة.
- -ومن خلال الوثيقة 3 تبين أن الوسط (أ) الذي به خلايا ورمية أخنت من ورم حديث غير مقاوم للـ TIL حيث من خلال المؤشر CD8 يتم التعرف على الـ HLA1 للخلية الورمية كما تبينه نتائج الجدول الشكل (أ) حيث وجود قلورة خضراء (أجسام مضادة ضد HLA1) على سطح غشاء خلايا الورم . وكذا وجود قلورة حمراه على سطح غشاء خلايا الورم (أجسام مضادة ضد البيبتيد المستضدي من طرف الورم (أجسام مضادة ضد البيبتيد المستضدي من طرف المستقبل الغشائي TCR.

ان سبب افلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي (كما هو موضح في الشكل ب من الوثيقة 3)
 يرجع الى :

ان الخلايا السامة LTc لم تتعرف تعرف مزدوجا لا على محددات المستضد و لا على HLA1 للخلية المصابة. -الوسط (ب) الذي به خلايا ورمية أخذت من ورم في مرحلة متقدمة مقاومة لـ TIL حيث لا يتعرف المؤشر CD8

على HLA1 للخلية الورمية كما تبينه نتائج الجدول الشكل (أ) حيث وجود فاورة خضراء في الوسط مما يدل على عدم التعرف على HLA1

وكذا عدم وجود قلورة حمراء على سطح غشاء خلايا راجع الى عدم التعرف على البيبتيد المستضدي من طرف المستقبل الغشائي TCR للخلية الـ LTc.

2-استنتاج أن التدخل العلاجي غير فعال دوما ضد السرطان:

العلاج المناعي غير فعال في حلة الورم المتطور الذي يملك الية الافلات من الجهاز المناعي بالرغم من وجود المفاويات LTc التي تقصى الخلايا الورمية الا أنها أصبحت غير قادرة على اقصائها هذا راجع الى أن الخلايا الورمية طورت ألية الافلات من الخلايا المناعية

من خلال الشكل (ب) من الوثيقة 3 حيث الخلية الورمية Y لم يتم تخريبها من طرف الخلية اللمفاوية LTc بالرغم من ان اللمفاوية محرضة ضدها هذا راجع الى عدم التعرف عليها.

نصيحة وقائية لثفادي تطور هذا المرض:

-الكشف المبكر على الأورام قبل أن تُطور الخلايا السرطانية ألية الأفلات ويصبح التحكم فيها صعبا الجزء الثالث:

انجاز مخطط مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية.

