<u>الموضوع الأول</u>

التمرين الأول: (06 نقاط)

مجزأة	عناصر الإجابة		
			T
		- ـ تسمية الأجزاء المفصولة:	-I -1
		. 3 3	_
	المعيار المعتمد	رقم الجزء الأجزاء المفصولة	
2X0.25	- يتركب في معظمه من نسبة عالية من الـ ADN و نسبة قليلة من البروتينات و الـ ARN	1 أنوية (النواة)	
2X0.25	- استهلاك كبير للـ O ₂ و إنتاج وافر للـ ATP	میتوکندریات (میتوکندر ي)	
2X0.25	- احتواؤها على نسبة عالية من الـ ARN و نسبة تركيب البروتين عالية.	بوليزومات (أجزاء من الشبكة الهيولية الفعالة)	
		ـ دور كل منها في تركيب البروتين:	-2
0.25	ثية و هي مقر استنساخ ونضج الـ ARN.	الأنوية: تحتوي على المعلومات الورا	۱_
0.25	كيب البروتين.	الميتوكوندريات: توفر الطاقة لآلية تر.	۱ _
0.25	الهيولى (الترجمة).	بوليزومات : مقر تركيب البروتين في ا	- i
			ll
0.75	ىخة.	- أ- تمثل العناصر: - س: سلسلة ADN غير مستنه - ص: متعدد بيبتيد ناتج. - ع: ARN _m	-1
0.25	(رقم) القاعدة الأزوتية في سلسلة ADN .		
0.25	- "	 المرحلة الممثلة بالشكل 2: النا 	
0.25	قدر بــ 63 بينما عدد الأحماض الأمينية في السلسلة	ب- المقارنة: في الجزء a. عدد القواعد الأزوتية في الـــ ADN ن	٦,
0.25	فهي أقل من عدد القواعد الأزوتية بثلاث مرات. ثلاثية من القواعد الأزوتية (3/21=3)	#	_
0.25		ج - التمثيل: GAC UCC UGA GGA	ج
0.25	لوظيفي الناتج عن هذه المورثة مع التوضيح:	- عدد الأحماض الأمينية في البروتين ال - عدد الأحماض الأمينية: 146	د.

0.5	التوضيح: مجموع القواعد في المورثة 444، تحذف 6 قواعد و هي ثلاث قواعد الممثلة لرامزة الانطلاق (AUG) الموافقة للـ Met الذي يحذف عند نهاية تركيب البروتين وثلاث قواعد الممثلة لرامزة التوقف (UAA) في نهاية المورثة التي لا توافق أي حمض أميني. فيبقى 438 قاعدة أزوتية. 146 = 146 وهو عدد الأحماض الأمينية.
	2- يسبق المرحلة الممثلة في الشكل ب مرحلة هامة:
0.25	أ- اسم المرحلة: الاستنساخ. أهميتها: يتم خلالها التصنيع الحيوي لجزيئة الــARN انطلاقا من إحدى سلسلتي الــADN
0.25	(السلسلة الناسخة) ثم انتقالها إلى الهيولي لتترجم إلى متتالية أحماض أمينية في البروتين.
	$-$ تركيب سلسلة واحدة من الجزيئة ARN_m ينتج عنها عدة جزيئات بروتينية (ص).
0.5	التوضيح: عند انتقال الـــ ARN _m إلى الهيولي تترجم رسالته إلى بروتين في مستوى البوليزوم حيث
	على مستواه تسمح القراءة المتزامنة للــ ARN نفسه من طرف عدد من الريبوزومات بتكثيف
	وتسريع تركيب البروتينات المصنعة وهو ما يؤدي إلى إنتاج عدة سلاسل بيبتيدية انطلاقا من جزيئة
	واحدة منARN _m .

دورة: جوان 2014

التمرين الثاني: (06 نقاط)

العلامة	عناصر الإجابة		
مجزأة			
1.25	l - 1 - البيانات المرقمة (من 1 إلى 5).		
	2- فراغ بین غشاءین		
	3 - غشاء داخلي الميتوكندري		
	4- کریة مذنبة (ATP سنتاز)		
	5- بروتینات غشائیة ضمنیة 2- الا تا با تا الا الا الا تا		
	2- المقارنة بين الغشاء الخارجي والغشاء الداخلي للميتوكندري:		
	الغشاء الخارجي للميتوكندري الغشاء الداخلي للميتوكندري		
0.75	أوجه التشابه كلاهما يتكون من طبقة فوسفولبيدية مضاعفة تتخللها بروتينات		
	أوجه الاختلاف نسبة البروتينات قليلة تسمح نسبة البروتينات عالية و متنوعة		
0.25	بوظائف محدودة كنفاذية تسمح بوظائف محددة كأكسدة		
	الجزيئات الصغيرة و الأيونات. النواقل المرجعة و فسفرة الــ ADP		
	 الاستنتاج: الغشاء الداخلي للميتوكندري مقر الفسفرة التأكسدية. 		
	ال- 1- أ- دور الغشاء الداخلي للميتوكندري تجاه البروتونات:		
0.25	من أ إلى ب: أدى حقن الأكسيجين إلى انخفاض سريع في pH الوسط الخارجي (من 7 إلى 1). أي ارتفاع		
0.25	في تركيز البروتونات في الوسط الخارجي.		
0.25	منه: يصبح الغشاء الداخلي للميتوكندري، في وجود الأكسجين، يسمح بانتقال البروتونات من الوسط الداخلي		
	(المادة الأساسية) إلى الوسط الخارجي (الفراغ بين غشائين) عكس تدرج التركيز.		
	من ب إلى ج: حدث ارتفاع لــ pH الوسط الخارجي تدريجيا إلى pH=7، أي انخفاض في تركيز البروتونات		
0.25	في الوسط الخارجي. ومنه يسمح الغشاء الداخلي للميتوكوندري بانتقال البروتونات من الوسط الخارجي		
	(الفراغ بين غشائين) إلى الوسط الداخلي (المادة الأساسية) في اتجاه تدرج التركيز.		
0.25	ومنه: في وجود الأكسيجين، يقوم الغشاء الداخلي للميتوكندري بضخ البروتونات من الوسط الداخلي (المادة		
	الأساسية) إلى الوسط الخارجي (الفراغ بين غشائين) لإحداث التدرج في التركيز، ثم ينقلها من الفراغ بين		
0.25	الغشائين إلى المادة الأساسية في اتجاه تدرج التركيز.		
0.25	ب ـ تأثير DNP على الغشاء الداخلي للميتوكندري:		
	 الـــDNP يجعل الغشاء الداخلي نفوذا للبروتونات ٔ H . - يرجع DNP بارتباطه بالشوارد ٔ H جهة الفراغ بين الغشائين ذي الـــ pH المنخفض، ثم يتأكسد جهة 		
0.25	يرجح المرتفع ، مزيلا بذلك التدرج في التركيز.		

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي دورة: جوان 2014 تابع الاجابة النموذجية وسلم التنقيط لمادة: علوم الطبيعة والحياة / شعبة: علوم تجريبية

تجريبية	تابع الإجابة النموذجية وسلم التنقيط لمادة: علوم الطبيعة والحياة / شعبة: علوم
	2-أ- تعليل اختلاف النتائج بين التجربتين (أود):
0.25	- التجربة أ: تركيب الـ ATP يعود لتوفر شرط تدرج في التركيز ⁺ H نتيجة أكسدة النواقل المرجعة لوجود
	الأكسجين و انتقال موضعي للــ H^+ من الوسط الخارجي إلى تجويف الحويصل.
0.25	 التجربة د: عدم تركيب الـ ATP يعود لعدم توفر شرط تدرج في تركيز الـ + H لغياب النواقل المرجعة المر
	و الأكسجين.
	ب- الاستنتاج: يتطلب تركيب الــ ATP الشروط التالية:
0.75	 حویصلات کاملة (وجود کریات مذنبة)
0.75	– توفر ADP و P _i
	 − توفر تدرج في تركيز ⁺H
	ج- أثر إضافة الــ DNP على استعمال الــ O ₂ وفسفرة الــ ADP . مع التعليل:
0.25	 − لا يؤثر الــ DNP على استعمال الــ O₂ ولكن يؤثر على فسفرة الــ ADP، لأن الــ DNP لا
0.25	يؤثر على انتقال الإلكترونات عبر السلسلة التنفسية حيث يعتبر 02 آخر مستقبل لها و من جهة
	أخرى Y يتطلب تدرج في تركيز H^{\dagger} عكس فسفرة الــ ADP التي نتطلب ذلك، و بالتالي في
0.25	تواجد DNP يتوقف مرور ⁺ H عبر الكرية المذنبة نتيجة العودة السريعة لتساوي التركيز بسبب
	نقل DNP لــ $^+$ H نحو المادة الأساسية عبر الطبقة الفوسفولبيدية.
	ااا- رسم تخطيطي مختصر للفسفرة التأكسدية:
	فراغ بين غشاءين /
	نقل موضعتي 🛧 💮
0.5	نقل موضعي نقل موضعي
0.5	
	غشاء داخلي الميتوكندري
	FADH ₂ FAD
	2H ⁺ + 1 ₂ O ₂ H ₂ O
	NADH + H* NAD*

مادة أساسية

التمرين الثالث: (08 نقاط)

العلامة مجزأة	صر الإجابة	عنا			
	على الوثيقة 1 أ:	ا الموضحة	تابة بياناته	تسمية الجزيئة وك	-1 -l
0.25				جزيئة: جسم مض ا	
	ز ء متغیر	ت 3−∡	جزء ثابد	,	1- سلسك
2	نزء متغیر			ة خفيفة 5–	
	التثبيت على مستقبلات بعض خلايا الذات			تثبيت محدد المس	
	الخلية الموضحة على الوثيقة 1ب ليست الخلية	تدل على أن	نيوية التي	يراج المميزات الب	2- استخ
			•	جزيئات الوثيقة1 أ	المنتجة لد
	بز باحتوائها على نواة كبيرة ضمن سيتوبلازم قليل،	رة القطر تتم	1ب صغير	مثلة على الوثيقة	الخلية الم
0.5	نامي فهي لا تملك مميزات الخلية البلازمية، لذلك	غولجي غير	، جهاز ع	ِلية غير متطورة	شبكة هيو
	الممثلة على الوثيقة 1أ.	ضادة الساريا	لأجسام المع	, الخلية المفرزة لـا	ليست هي
	زيئات غشائية للخلية الموضحة على الوثيقة 1 ب:	مثیلتها من ج	ِثيقة 1أ و	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	 3− مقارن
	جزيئات الوثيقة 1ب	ت الوثيقة 1أ	جزيئان		
	لهما بنية فراغية متماثلة			حيث البنية	من
	سیت أنتجتها خلایا LB	ا خلايا بلازمو	أنتجتها	حيث المصدر	من
1.75	<u>'</u>	مضادة سارية	,	حيث التسمية	من
	"	في مرحلة الق		حيث الدور	من
	لتنفيذ) مولد الضد	صد (مرحلة	مولد ال		
	وثيقة 2 ج:	المرقمة من	لأمينية الأمينية	ما تمثله الأحماض	-1 -ll
	سلسلة الثقيلة والخفيفة من الجسم المضاد هي	متغيرة من ال	للمنطقة ال	ل الأمينية المكونة	الأحماضر
0.25	تضد في موقع التثبيت الخاص به.	ت محدد المس	لة عن تثبير	للأمينية المسؤوا	الأحماضر
	ة في مواقع متقاربة من الجسم المضاد:	، أرقام متباعد	أمينية ذات	ر وجود أحماض	2– تفسي
	، عديدة خاصة للجزء الطرفي (الطرف NH2) من	، له انطواءات	ضاد حدثت	ج بنية الجسم المع	أثناء نض
0.5	ة ذات أرقام متباعدة في السلسلة الأولية بأن تتقارب	أحماض أميني	سمحت لأ	ن الخفيفة والثقيلة،	السلسلتيز
	ولد الضد.	تباط بمحدد م	موقع الار	تشارك في تشكيل	فضائيا ل
		:أ 2	من الوثيقة	خراج المعلومات م	3- است
0.25	ضادة غشائية.	ا هي أجسام م	تقبلات LB	ثيقة (2 أ) أن مس	تبين الو

_	****	<u> </u>
		يتكون كل جسم مضاد غشائي من:
		 سلسلتين ثقيلتين، تتكون كل منهما من 446 حمض أميني منها 121 حمض أميني تشكل المنطقة
	0.25	المتغيرة ؛ الأحماض الأمينية المتبقية (446-121= 325) تشكل المنطقة الثابتة.
		 سلسلتين خفيفتين، تتكون كل منهما من 214 حمض أميني منها 107 حمض أميني تشكل المنطقة
	0.25	المتغيرة والأحماض الأمينية المتبقية (214-107= 107) تشكل المنطقة الثابتة.
		من الوثيقة 2 (ب):
		 المنطقة المتغيرة من السلالسل الخفيفة للأجسام المضادة المختلفة (الجزء المتراوح بين الحمض
		الأميني رقم 1 والحمض الأميني رقم 107) <u>تتميز بتغير عال</u> ، أي أن نسبة اختلاف الأحماض
		الأمينية المكونة لها كبيرة.
		 المنطقة المتغيرة من السلاسل الثقيلة للأجسام المضادة المختلفة (الجزء المتراوح بين الحمض
		الأميني رقم 1 و الحمض الأميني رقم 121) <u>تتميز كذلك بتغير</u> عال.
		- يتضمن الجزء المتغير من السلاسل الثقيلة و الخفيفة للأجسام المضادة <u>المختلفة</u> مناطق شديدة
	1	التغير موافقة للأحماض الأمينية المسؤولة عن تثبيت محدد المستضد.
	_	 كل السلاسل الثقيلة للأجسام المضادة الغشائية المختلفة تملك نفس التسلسل من حيث الأحماض
		الأمينية من الرقم 121 إلى الرقم 446، وهي تنتمي إلى المنطقة الثابتة المتماثلة لدى كل الأجسام
		المضادة للذات.
		 كل السلاسل الخفيفة للأجسام المضادة الغشائية المختلفة تملك نفس التسلسل من حيث الأحماض
		الأمينية من الرقم 107 إلى الرقم 214، وهي تنتمي إلى المنطقة الثابتة المتماثلة لدى كل الأجسام
		المضادة من الذات.
		الاستخلاص: إن خاصية النوعية للاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية تستند على:
		 وجود نسيلات من الخلايا LB ، كل نسيلة تملك نوعا واحدا من الأجسام المضادة الغشائية (BCR)
	1	ذات موقع تثبيت خاص قادر على التعرف النوعي على محدد مولد الضد والارتباط به نتيجة
		التكامل البنيوى بينهما. ذلك الارتباط يحدث التنشيط والتكاثر والتمايز مؤديا إلى انتاج أجسام
		مضادة سارية مماثلة للأجسام المضادة الغشائية، ترتبط نوعيا مع نفس مولد الضد وتعدل مفعوله.
		 نوعية كل جسم مضاد مرتبطة بتسلسل الأحماض الأمينية في المنطقة المتغيرة للسلاسل الثقيلة
		و الخفيفة الخاصة به.
	i	

<u>الموضوع الثاني</u>

التمرين الأول: (5.5 نقطة)

العلامة	عناصر الإجابة
مجزأة	-1
	اً- تفسير نتائج الجدول ب:
0.25	- في التجربة 1: البروتياز في شروط مثلى لأنه في وسط ذي حموضة مناسبة (pH) ، بنية الأنزيم
	طبيعية، النشاط الأنزيمي طبيعي لذلك قام الأنزيم بإماهة بروتينات البكتريا.
0.25	 في التجربة 2: البروتياز في وسط غير طبيعي (في سائل هيولي) بدرجة حموضة غير مناسبة
	(P=pH)، بنية الأنزيم غير طبيعية، الأنزيم غير نشط، الأنزيم لا يفكك بروتينات البكتريا.
0.25	- في التجربة 3: الهكسوكيناز من الانزيمات الهيولية حيث (pH=7) عند وضعه في وسط غير
	طبيعي (في السائل الليزوزومي) بدرجة حموضة غير مناسبة ، بنية الأنزيم غير طبيعية (pH=5)،
0.25	الأنزيم غير نشط عدم فسفرة الغلوكوز.
0.23	 في التجربة 4: الهكسوكيناز في شروط مثلى لأنه ضمن الهيولى في وسط ذي حموضة مناسبة
	(7=pH) ، بنية الأنزيم طبيعية، النشاط الأنزيمي طبيعي لذلك قام الأنزيم بفسفرة الغلوكوز.
0.5	- الاستنتاج:
	نشاط الأنزيم يتأثر بتغير حموضة الوسط. ففي وسط أقل أو أكثر درجة من الحموضة المناسبة للنشاط،
	يفقد الموقع الفعال شكله المميز بتغير حالته الأيونية وهذا ما يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع
	حدوث التفاعل الخاص بالأنزيم.
	ب- الطبقة الغشائية لليزوزوم تفصل سائلا ليزوزوميا ذي قيم pH تتراوح من 4.5 إلى 5.5 ،
	يوفر قيما مثلى لنشاط أنزيمات الليزوزوم، عن سائل سيتوبلازمي ذي قيم pH تتراوح من 7 إلى 7.3
1	يوفر قيما أخرى مثلى لنشاط الأنزيمات السيتوبلازمية؛ أنزيمات الليزوزوم لا تعمل في الهيولي
	وأنزيمات الهيولي لا تعمل في السائل الليزوزومي، أي أن التنظيم الغشائي الحجيري الخلوي ضروري
	لأنه يفصل حجيرات تتضمن أنزيمات مختلفة يمكنها من أن تعمل في قيم pH مثلى مختلفة ضمن خلية واحدة.
	-2
	أ- تعليل تسمية الأنزيم بوسيط حيوي:
0.5	حيوي: لأن الأنزيم بروتين.
	وسيط: لأن الأنزيم يتدخل ليسرع التفاعل الكيميائي ويسترجع بنيته ونشاطه في نهاية التفاعل.

	ب- وصف بنية الليزوزيم ودور الجسور ثنائية الكبريت:
	 الليزوزيم عبارة عن بروتين أحادي السلسلة الببتيدية يتركب من 129 حمض أميني. يملك في جزء
1	منه موقعًا فعالًا يتميز بشكل محدد.
	 تتدخل في تحديد البنية الفراغية للأنزيم و استقرارها 4 جسور ثنائية الكبريت.
	•
	ج- الاستدلال من معطيات الوثيقة 2 لماذا يمكن للحرارة المرتفعة أن تُعرِّضَ العضوية للإصابة
1	بالبكتيريا:
	أثر الحرارة على بنية الليزوزيم: تبين الوثيقة2 (ج) ، بأن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى تخريب
	الجسور ثنائية الكبريت التي تساهم في ثبات البنية ثلاثية الأبعاد.
	نلاحظ أنه كلما زاد تخريب الجسور ثنائية الكبريت كلما تناقص النشاط الأنزيمي.
0.5	عندما يكتمل تخريب كل الجسور يتوقف النشاط الأنزيمي.
	ارتفاع الحرارة يخرب الجسور ثنائية الكبريت الضرورية لثبات البنية الفراغية للأنزيم، فيتغير الموقع
	الفعال، الأنزيم يفقد نشاطه. فلا يستطيع تفكيك السلاسل السكرية المتواجدة في جدران البكتيريا.
	البكتيريا تبقى حية وتتكاثر فتحدث الإصابة للعضوية.

التمرين الثاني: (7.5 نقطة)

العلامة مجزأة	عناصر الإجابة
0.25X5	-1 أنواع العصبونات المتدخلة في عمل كل عضلة: -1 في عمل العضلة 1: عصبون حسي، عصبون محرك -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1
0.5	2- تحليل التسجيلات الممثلة على الوثيقة (ب،ج)، مع الاستنتاج: يمثل التسجيلان تغيرات الكمون الغشائي في الغشاء بعد مشبكي للمشبكين (م1) و (م3) نتيجة نتبيه فعال للعصبون الحسي للعضلة 1. عند نتبيه فعال لليف الحسي قبل المشبكي المتصل بالعضلة 1 نسجل في الغشاء بعد مشبكي للمشبك (م1) زوال استقطاب أو كمون بعد مشبكي منبه (PPSE) لفترة قصيرة ثم يسترجع الغشاء استقطابه بينما نسجل في الغشاء بعد مشبكي للمشبك (م3) إفراطا في الاستقطاب أي كمون بعد مشبكي مثبط (PPSI) لفترة قصيرة ثم يسترجع الغشاء استقطابه. - يسبب التنبيه الفعال لليف قبل مشبكي مرور رسالتين مختلفتين في مستوى المشبكين م1 و م3. الاستنتاج: المشبك م1 منبه للعصبون المحرك ع1 بينما المشبك م3 فهو مثبط للعصبون ع3.
0.25	3- العصبون الجامع (ع2) يثبط انتقال الرسائل العصبية الواردة من العصبون الحسي إلى العصبون المحرك (ع3) للعضلة 2.
0.75	4- شرح آلية عمل المبلغين العصبيين الكيميائيين: بوصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي منبه يتثبت على مستقبلات خاصة على الغشاء بعد المشبكي متسببا في انفتاح قنوات الصوديوم المرتبطة بالكيمياء، تدخل شوارد الصوديوم الموجبة إلى الخلية بعد المشبكية محدثة زوال الاستقطاب، ينجم عنه كمون بعد مشبكي منبه يدعى (PPSE) يسمح بنشأة كمون عمل على العصبون ع2 ينتشر ليصل إلى العضلة1 فتتقاص. - في المشبك م ₆ : بوصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي مثبط يتثبت على مستقبلات خاصة على الغشاء بعد المشبكي متسببا في انفتاح قنوات الكلور المرتبطة بالكيمياء، تذخل شوارد الكلور السالبة إلى الخلية بعد المشبكية محدثة إفراطا في الاستقطاب يترجم كمون بعد مشبكي مشبكي مثبط يدعى (PPSI) يمنع نشأة كمون العمل على العصبون ع3 كي تبقى العضلة 2 مرتخية.

0.25	- التفسير نتائج الوثيقة 2: - كل من التنبيهات المعزولة S1 ، S3 ، S4 على العصبونات الموافقة لها تتسبب في زوال استقطاب (PPSE) على العصبون المحرك، لا يتبع بأي أثر على المحور الأسطواني للعصبون المحرك. سعة الكمون البعد مشبكي لم تبلغ عتبة نشأة كمون العمل.
0.25	- التنبيه المعزول S2 على العصبون 2 يتسبب في إفراط استقطاب الغشاء بعد المشبكي (PPSI) و لا يولد كمون عمل.
0.5	- التنبيهان المتتاليان المتقاربان في S1 مكنا من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكي بسعة أكبر من العتبة سمحت بنشأة كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من نفس العصبون جمعا زمنيا.
0.5	- مجموع التنبيهين (S3+S1) في آن واحد مكن من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكي بسعة أكبر من العتبة ، سمحت بنشأة كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من عصبونين مختلفين جمعا فضائيا.
0.5	- إثر التنبيهات (S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة اليه من عصبونات مختلفة جمعا فضائيا. أعطت محصلتها كمونا أقل من العتبة لم يولد كمون عمل.
0.5	- إثر التنبيهات (S4+S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة إليه من عصبونات مختلفة جمعا فضائيا. أعطت محصلتها كمونا أكبر من العتبة ولد كمون عمل.
0.5	الاستنتاج: يعالج العصبون المحرك المعلومات الواردة إليه و ذلك بتجميع مجمل الكمونات إما تجميعا زمنيا أو تجميعا فضائيا و يتوقف تسجيل كمون العمل في العصبون المحرك على محصلة التجميع.

التمرين الثالث: (07 نقاط)

	التمرين الثالث: (07 نفاط)		
العلامة مجزأة	عناصر الإجابة		
	I −1− كتابة البيانات:		
	- العضية س: صانعة خضراء.		
0.25X8	العناصر المشار إليها بالأرقام: $1: PS_2$ ، $2: PS_2$ غير محفز ، $2: PS_2$ محفز ، $PS_2: PS_2$		
	93: PS1 غير محفز ، 'S1 :37 محفز ، '4: PS1 محفز ، 'NADPH,H ⁺ :5، NADP		
0.25X2	 العناصر المشار إليها بالحروف: أ- تيلاكويدات ، ب- ستروما 		
	2- تلخيص التفاعلات التي تتم في كل من الشكلين 2 و 3 بمعاد لة :		
0.5	$2 \text{ H}_2\text{O} + 2 \text{ (NADP}^+)$ \longrightarrow $2 \text{(NADPH} + \text{H}^+) + \text{O}_2$:2 الشكل 2:		
0.5	$ADP + P_i + E \longrightarrow ATP$ ناشکل 3:		
	تنبيه: تقبل المعادلة الإجمالية المعبرة على التفاعلين.		
	3- تحديد العناصر التي لا يمكن للإلكترونات أن تنتقل بينها تلقائيا في غياب الضوء من الشكل(2):		
	- من PS2 غير محفز إلى T1.		
0.25	- ومن PS1 غير محفز إلى T'1.		
	- لا يتم انتقال الإلكترونات بينها في هذه الحالة:		
	- لأن كمون PS2 أكبر من كمون T1. وكمونPS1 أكبر من كمون T'1.		
0.25	- وبالتالي لا يمكن انتقال الالكترونات تلقائيا من كمون مرتفع إلى كمون منخفض.		
	4 – في وجود الضوء يصبح انتقال الإلكترونات بين هذه العناصر ممكنا.		
	أ- التوضيح:		
0.25	- يتهيج PS2 بعد اقتناص الطاقة الضوئية فينخفض كمون أكسدته الإرجاعية مما ينتج عنه		
	الانتقال التلقائي للالكترونات نحو السلسلة التركيبية الأولى (T_3,T_2,T_1).		
	- يتهيج PS1 بعد اقتناص الطاقة الضوئية فينخفض كمون أكسدته الإرجاعية مما ينتج عنه		
0.25	الانتقال التلقائي للالكترونات نحو السلسلة التركيبية الثانية (T'_2, T'_1) لتصل إلى آخر		
	مستقبل هو ⁺ NADP.		
	ب- يصاحب انتقال الالكترونات على طول السلسلة التركيبية الضوئية تراكم البروتونات في		
0.25	تجويف التيلاكوئيد فينتج عنها تدرج في التركيز الضروري لفسفرة الــ ADP.		
	 هذه البروتونات ناتجة عن التحلل الضوئي للماء و عن الانتقال الموضعي من الحشوة إلى 		
	تجويف التلاكوئيد.		

	الـ1-ا تحليل المنحنى: يمثل المنحنى تغيرات نسبة الـــ ${ m CO}_2$ المثبت بدلالة الزمن في شروط -1
	تجريبية متغيرة (ضوء و CO ₂):
0.25X3	من ز 0 إلى ز 1 : في وجود الضوء والـ CO_2 : نلاحظ أن كمية الـ CO_2 المثبتة ثابتة عند
	قيمة أعظمية.
	- من ز 1 إلى ز 2 : في وجود الضوء وغياب الـــ CO_2 : يتوقف تثبيت الـــ CO_2 .
	من ز2 إلى ز3: في غياب الضوء و وجود الــ CO_2 : زيادة سريعة لنسبة الــ CO_2 المثبتة
	لتبلغ القيمة الأعظمية ثم تتناقص تدريجيا لتنعدم عند ز3،
0.25	اي هناك علاقة بين تثبيت CO_2 ووجود الضوء.
	الاستنتاج: يتطلب تثبيت الـ CO ₂ استمرار الإضاءة. (وجود نواتج المرحلة الكيموضوئية)
0.5	2- الجزء المكمل للمنحى:
0.5	وجود CO2
	60
	50
	1
	الزمن
	ن ₅ أخياً عن المجازة ATP TH ₂ +ATP
	الممتص: CO_2 الممتص:
0.5	يندمج في تفاعلات المرحلة الكيموحيوية:
	$NADPH ext{-}H^+$ يتثبت CO_2 على $RudiP$ مشكلاً جزيئتين من APG حيث يرجع بواسطة $RudiP$
	الناتجين من المرحلة الكيموضوئية حيث يستخدم جزء من السكريات الثلاثية المرجعة في تركيب
	السكريات السداسية ويستخدم الجزء الآخر في تجديد RudiP خلال تفاعلات حلقة كالفن.
	الا- رسم تخطيطي وظيفي يظهر العلاقة بين الأليات المدروسة في الجزأين 1 و 11.
0,75	_RudiPCO2
	APG
	مرحلة كيموحيوية
	مادة عضوية تحتوى
	على طاقة كيميانية كأمنة ا
	NADPH طاقة ضونية
	مرحلة كيموضونية المحال
i .	