الوحدة 4: دور البروتينات في الدفاع عن الذات (111 سؤال و جواب)

1- بين كيف تستجيب العضوية نتيجة اختراقها من طرف أجسام غريبة

2- حدد الخطوط الدفاعية الثلاثة ضدكل جسم غريب يغزو العضوية

3- وضح في فقرة مراحل الرد الالتهابي باختصار

ج- هي : أ- دخول البكتيريا للنسيج المجروح و إفراز وسائط التهابية, ب- توسع الوعاء الدموي موضعيا انسلال البلعميات و انجذابها لمنطقة الإصابة, ج- بلعمة البكتيريا من طرف البلعميات ثم التئام الجرح

4- حدد المظاهر التي تدل على حدوث تفاعل التهابي

ج- هي : ألم, انتفاخ, احمرار, ارتفاع الحرارة و قيح في منطقة الإصابة

5- وضح كيف يتم رفض الطعم من طرف العضوية

ج- بواسطة رد مناعي نوعي خلوي بتدخل LT8 التي تحلل خلايا النسيج المزروع بواسطة السموم باعتبارها لاذات

6- فسر لماذا تم رفض الطعم من طرف العضوية ؟

ج- تم اعتباره لاذات من طرف العضوية (عدم توافق CMH المعطي مع CMH المستقبل للطعم)

7- وضح مبدأ التسامح المناعي

ج- خلايا العضوية الواحدة تتعارف فيما بينها و ترفض كل ما هو غريب عنها

8- بين ما توضحه تجربة الوسم المناعي

ج- البروتينات الغشائية التي تميز بين الذات و اللاذات تتواجد في السطح الخارجي للغشاء الهيولي (**جزيئات غشائية ذات طبيعة** بروتينية)

9- قدم وصفا للغشاء الهيولي انطلاقا من صورة ملاحظة بالمجهر الالكتروني

ج- يتكون من طبقتين عاتمتين تتوسطها طبقة نيرة فله بنية مضاعفة

0- حدد التركيب الكيميائي للغشاء الهيولي

ج- يتكون من 60% بروتين و 40% دسم

11- حدد الطبيعة الكيميائية للغشاء الهيولي

ج- طبيعة كيميائية بروتينية

12- قدم وصفا للغشاء الهيولي حسب النموذج الفسيفسائي المائع

ج- يظهر الغشاء مكونا من طبقة فوسفوليبيدية مضاعفة (رؤوس الفوسفوليبيد تتفاعل مع الماء, الوسط الخارجي و الداخل السخلوي فهي محبة للماء بينها ذيول الفسفوليبيد تتفاعل فيها بينها باتجاه معاكس فهي كارهة للماء) و من بروتينات مختلفة الأحجام الأشكال و المواضع نميز منها بروتسات سطحية داخلية و خارجية و بروتينات ضمنية, يتكون أيضا من سكريات متعددة قد ترتبط مع البروتين الضمني مشكلة غليكوبروتينات أو ترتبط مع الدسم الفوسفوري مشكلة غليكوليبيد, كما يحتوي أيضا على الكوليستيرول

| أنواع الطعوم | مميزات المعطي و المستقبل |
|-------------------------------|---------------------------------------|
| طعم ذاتي (قبول الطعم 100%) | يمثلان نفس الفرد |
| طعم توأمي (قبول الطعم 100%) | متماثلان وراثيا (توأم حقيقي) |
| طعم مثلــي (قبول الطعم 50%) | مختلفان وراثيا (من نفس النوع) |
| طعم غيري (قبول الطعم 00%) | من نوعين مختلفين |

13- لخص في جدول أنواع الطعوم

ج-

ج- مائع أي تتميز بروتيــــــناته بالحركة المستمرة

15- علل تسمية النموذج الفسيفسائي للسغشائي الهيولي

ج- تركيب كيميائي متنوع و بتوضع مميز أشكال متنوعة كالفوسفوليبيد الذي يتوضع على شـــكل طبقة.....الخ

16- حدد الطبيعة الكيميائية للجزيئات الغشائية المتدخلة في التعرف على اللاذات

ج- غليكوبروتينية

17- عرف الذات

ج- مجموعة من الجزيئات الخاصة بالفرد و المحمولة على أغشية خلايا الجسم و هي محددة وراثيا و تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية

18- بين مميزات مورثات نظام المعقد التوافق النسيجي CMH

ج- مجموعة من المورثات مرتبطة و متقاربة جدا, لكل مورثة عدة أليلات, لا توجد سيادة بينها و لها موقع طرفي في الصبغي رقم 6

19- فسر اختصاص كل فرد بـ CMH

ج- أحادية الفرد بيولوجيا و بالتالي تنوع HLA بين الافراد مما يفسر رفض الطعوم المزروعة بين الافراد المختلفة وراثيا و تنوع الاليلات

20- قارن بين HLA1-HLA2 في جدول

ج-

| HLA 2 | HLA 1 | |
|-------------------------------------|---|---------------------------|
| 03 | 03 | عدد الجسور ثنائية الكبريت |
| يوجد | يوجد | البيبتيد المستضدي |
| 02 | 02 | عدد السلاسل |
| $\beta_2,\beta_1,\alpha_2,\alpha_1$ | β_{2m} , α_3 , α_2 , α_1 | نوع السلاسل |
| رابعي | رابعي | المستوى البنائي |
| 02 | 01 | عدد القطع الضمن غشائية |
| 02 | 01 | عدد القطع السيتوبلازمية |

21- حدد المنشأ الوراثي للـALA

ج-

| نوع السلسلة المركبة | المورثات | الموقع | الصبغي | |
|---------------------|------------|--------|--------|--------------|
| α | B , C , A | BCA | 6 | HLA 1 |
| α,β | DP, DQ, DR | D | 6 | HLA 2 |
| eta_{2m} | eta_{2m} | | 15 | β_{2m} |

| الأجسام المضادة | الزمرة | المستضد الغشائي | الزمرة تختص بتركيب |
|------------------|--------|-----------------|--------------------|
| Anti- B | A | A | Anti- B |
| Anti- A | В | В | Anti- A |
| لا يوجد | AB | B و A | لا يوجد |
| Anti- B, Anti- A | О | لا يوجد | Anti- B, Anti- A |

22- وضح حـــالإت نقل الدم في جدول

| * * | | | | | | | 1 | |
|-----|--------------------------------------|-----------------|--------|----------------|------------------|---|------------------|------------------|
| О. | $\mathbf{O}_{\scriptscriptstyle{+}}$ | AB ⁻ | AB^+ | B ⁻ | \mathbf{B}^{+} | A | \mathbf{A}^{+} | |
| | | | + | | | | + | \mathbf{A}^{+} |
| | | + | + | | | + | + | \mathbf{A}^{-} |
| | | | + | | + | | | \mathbf{B}^{+} |
| | | + | + | + | + | | | B ⁻ |
| | | | + | | | | | AB^+ |
| | | + | + | | | | | AB ⁻ |
| | + | | + | | + | | + | \mathbf{O}_{+} |
| + | + | + | + | + | + | + | + | 0. |

23- حدد الطبيعة الكيميائية للجزيئات التي تحدد الزمر الدموية

ج- طبيعة سكرية مرتبطة بجزء غير سكري بروتيني (غليكوبروتين)

24- وضح الميزة البنيوية الاساسية للزمر الدموية

ج- تحتوي على جزيئة قاعدية تتكون من سكر قليل التعدد به خمس وحدات من السكريات البسيطة

25- بين مصدر الاختلاف بين الزمر الدموية ؟

ج- تعود الى ربط وحدة سادسة بواسطة أنزيم نوعي بسكر الغلاكتوز الطرفي للجزيئة القاعدية و عليه فنوع السكر السادس هو المميز لكل زمرة دموية و يمثل مولد الراصة

26- هل الزمرة الدموية محددة وراثيا ؟

ج- نعم

27- تعرف على مميزات مورثات الزمر الدموية ؟

 \mathbf{O} ج- لها 3 أليلات و هي \mathbf{A} - \mathbf{B} , لا توجد سيادة بين \mathbf{A} - \mathbf{A} لكن كلاهما سائدتان على

28- حدد عدد أليلات نظام الريزوس

 $\overset{ ext{i}^{ ext{d}}}{ ext{j}}$ و متنحي $\overset{ ext{D}}{ ext{I}}$

29- وضح في جدول المصدر الوراثي للنظام الزمر الدموية و نظام الريزوس و اختصاص كل منهما

| نمط ظاهري | نمط تكويني | المستضد | الاليل | المورثة | الصبغي | |
|----------------------|---------------------------------|-------------|------------------|----------------------------------|--------|---|
| A | AA/AO | H+F+GLN | I^A | A | 09 | A |
| В | BB/BO | H+F+GL | I^{B} | В | 09 | В |
| O | 00 | H+F | i ^O | О | 09 | O |
| Rh^+ | Rh ⁺ Rh ⁺ | بروتين ضمني | I^{Rh+} | Rh ⁺ ,Rh ⁻ | 01 | D |
| $\mathrm{Rh}^{^{+}}$ | Rh ⁺ Rh ⁻ | | i ^{Rh-} | | | |
| Rh ⁻ | Rh ⁻ Rh ⁻ | | | | | |

30- عرف التوكسين

ج- سم لم يفقد فعاليته و قدرته الممرضة, قادر على إثــــــارة استجابة مناعية نوعية قد يســبب الموت للكائن الحي

31- عرف الاناتوكسين

ج- سم فقد فعاليته و قدرتـــه الممرضة, محتفظا بقدرته على إثارة استجابة مناعية نوعية يعتبر كاللقاح للتحصين العضوية

32- وضح القصد من المــــــمنع أو المحصن

ج- العضوية اكتسبت مناعة (ذاكرة مناعية نوعية) ضد التوكسين (المستضد)

33- وضح القصد من قوس الترسيب

ج- تشكّل معقدات مناعية نوعية بين الأجسام المضادة الموجودة في الحفرة المركزية و المستضدات المنحلة الموجودة في الحفرة الحج-**34- حلل و فسر النتائج التجريبية الموضحة في الجدول التالي :**

| النتيجة | التجربة | رقم التجربة |
|------------------|--|-------------|
| موت الهامستر | نحقن هامستر بالتوكسين تكززي | 1 |
| موت الهامستر | نحقن هامستر بالتوكسين تكززي بعد يوم من حقنه بالاناتوكسين التكززي | 2 |
| يبقى الهامستر حي | نحقن هامستر بالتوكسين تكززي بعد15يوم من حقنه بالاناتوكسين التكززي | 3 |
| موت الهامستر | نحقن هامستر بالتوكسين دفتيري بعد15يوم من حقنه بالاناتوكسين التكززي | 4 |
| يبقى الهامستر حي | نحقن هامستر بمصل بعد حقنه بالتوكسين التكززي | 5 |
| يبقى الهامستر حي | نحقن هامستر برشاحة بمصل بعد حقنه بالتوكسين التكززي | 6 |
| يبقى الهامستر حي | نأخذ مصل الهامستر السابق ثم نحقنه في دم هامستر ثاني ثم نحقنه بالتوكسين التكززي | 7 |

ج-

التجربة (2): موت الهامستر عند حقنه بالتوكسين التكززي و هذا بعد يوم من حقنه بالاناتوكسين التكززي يفســر بعدم تحصين عضوية الهامستر ضد التوكسين التكززي بالرغم من حقنه بالاناتوكسين التكززي يدل على أن عملية التحصين تستوجب مدة زمنية أكبر قد تفوق 12 يوم

التجربة (3): بقاء الهامستر حي عند حقنه بالتوكسين التكززي و هذا بعد 15 يوم من حقنه بالانــــاتوكسين التكززي يفسر بأن عضوية الهامستر أصبحت محصنة (ممنعة) ضد التوكسين التكززي (الاناتوكسين يكسب عضوية الكائن الحي حصانة ضد التوكسين)

التجربة (4): موت الهامستر عند حقنه بالتوكسين الدفتيري و هذا بعد 15 يوم من حقنه بالاناتوكسين التكززي يفســـر بعدم تحصين عضويته ضد التوكسين الدفتيري بالرغم من حقنه بالاناتوكسين التكززي قبل 15 يوم راجع إلى أن عملية التحصين للعضوية تتميز بالنوعية

التجرية (5): بقاء الهامستر حي لان عضويته أصبحت ممنعة ضد التوكسين التكززي بفضل المصل المحقون و يفسر ذلك بأن المصل المحقون يحتوي على أجسام مضادة نوعية للتوكسين التكززي

التجربة (6) : بقاء الهامستر حي لان عضويته أصبحت ممنعة ضد التوكسين التكززي بفضل رشاحة المصل المحقونة يفسر ذلك بأن الرشاحة تحتوي على جزيئات ذات طبيعة بروتينية تتمثل في أجسام مضادة ضد التوكســـــين التكززي

التجربة (7): بقاء الهامستر (2) حي عند حقنه بالتوكسين التكززي و هذا بعد حقنه بمصل (الرشاحة) الهامستر (1) يفسر بأن الرشاحة المحقونة تحتوي على أجسام مضادة نوعية للتوكسين التكززي (المصل قابل للنقل)

35- قارن بين الطريقة العلاجية و الطريقة الوقائية, في جدول (الرد الخلطي)

| الطريقة الوقائية (التلقيح) | الطريقة العلاجية (الإستمصال) |
|--|--------------------------------|
| طريقة وقائية لمدة زمنية طويلة | طريقة علاجية لمدة زمنية قصيرة |
| حقن أناتوكسين للتحصين (ذاكرة مناعية) | حقن مصل يحتوي أجسام مضادة |

ضاح التجربة التي تسمح التحديد الطبيعة الكيميائية
للأجسام المضادة

ج- التجربة التي تسمح بتحديد الطبيعة الكيميائية للجزيئات المفصولة المميزة للشخص المريض : تـفاعل بيوريه ايجابي يدل على أن الجزيئات المفصولة ذات طبيعة بروتينية

37- قدم وصفا لبنية الجسم المضاد

ج-وصف بنية الجسم المضاد: الجسم المضاد هو جزيئة ذات طبيعة بروتينية على شكل حرف (Y) تتكون من 04 سلاسل متعلق البيبتيد متاثلة مثنى مثنى منها سلسلتان ثقيلتان و منها سلسلتان خفيفتان, حيث ترتبط السلاسل الثقيلة بجسرين ثنائي الكوايك كها ترتبط السلسلة الثقيلة بالسلسلة الخفيفية بجسر ثنائي كبريت واحد, و للجسم المضاد منطقتين و هما منطقة ثابتة تشترك فيها جميع الأجسام المضادة تحتوي على موقعين موقع خاص بارتباط بروتينات المتمم بالجسم المضاد و موقع يسمح للجسم المضاد بالتثبت على مسقبلات غلم متغيرة أي تختلف من جسم مضاد إلى أخر على حسب المستضد تحتوي على موقعين يسمحان بتثبيت محدد المستضد وفق تكامل بنيوي و هي الأصل في التخصص العالي و خاصية النوعية للجسم المضاد, للجسم المضاد بنية رابعية.

38- حدد بدقة الطبيعة الكيميائية للأجسام المضادة

ج- بروتیـــــنیة من نوع δ غلوبیلین (**بروتین مصلي**)

39- يسبب دخول الأجسام الغريبة للعضوية في بعض الحالات للحدوث تفاعل مناعي, حدده

ج- رد مناعي بإنتاج مكثف لجزيئات تختص بالدفاع عن الذات تدعى الأجسام المضادة خلطي و انتاج بروتينات برفورين خلوي

40- قدم تسمية للمناعة التي تتدخل فيها الأجسام المضادة

ج- المناعة النوعية ذات الوساطة الخلطية

41- حدد العلاقة الموجودة بين الأجسام المضادة و المستضدات

ج- النوعية و التخصص العالي, حيث ترتبط الاجسام المضادة نوعيا مع المستضدات التي حرضت على إنتاجما

42- تسمح بنية الجسم المضاد بتمكينه تأمين العضوية من الأجسام الغريبة, اشرح ذلك

ج- بفضل مواقع تثبيت محدد المستضد الموجودة في الجزء المتغير للجسم المضاد تسمح للجسم المضاد بالارتباط نوعيا مع المستضد مشكلة معه معقد مناعي بالتالي تثبيط المستضد أي منعه عن التكاثر و الانتـــشار (إبطال مفعول المستضد), و بفضل الجزء الثابت الذي يحتوي على موقعين الأول خاص بارتباط المتمم يتسبب في تنشيط عامل المتمم بالتالي تخريب المستضد بالصدمة حلولية و الموقع الثاني يسمح بتثبت الجــسم المضاد على مستقبلات غشائية موجود في الغشائي الهيولي للبلعميات بالتالي تنشيط البلعمية على بلعمة المعقد المناعي و منه القضاء على المستضد

43- عرف المعقد المناعي

ج- تعريف المعقد المناعي : المعقد المناعي عبارة عن تفاعل عكوس ناتج من القوى الغير تكافؤيـــــــة حيث يترجـــــم التكامل البنيوي بين الجسم المضاد و محدد المستضد الخاص به بالشراهة الكبيرة بين الجسم المضاد و المستضد

44- تعرف على سبب العلاقة النوعية بين الجسم المضاد و المستضد

ج- وجود تكامل بنيوي بين محدد المستضد و موقع تثبيت محدد المستضد الموجود في المنطقة المتغيرة للجسم المضاد

45- بين الميزة الاساسية للأجسام المضادة ؟

ج- خاصية النوعية أي التخصص العالي اتجاه المستضدات

46- فسر المظهر المتجانس لقطرة الدم بعد اضافة اجسام مضادة ضد المستضدات الغشائية الدموية ؟

ج- مظهر قطرة الدم المتجانس يفسر ذلك بعدم حــــدوث ارتصاص بين كريات الدم الحمراء و الاجسام المضادة حيث تكون متباعدة و منفردة عن بعضها البعض



47- فسر المظهر الغير المتجانس لقطرة الدم بعد اضافة اجسام مضادة ضد المستضدات الغشائية الدموية

ج- مظهر قطرة الدم الغير متجانس يفسر ذلك بحدوث ارتصاص بين كريات الدم الحمراء نتيجة تشكل معقدات مناعية و هــذ الأجسام المضادة بمستضداتها الغشائية فأصبحت بذلك الكريات الدموية الحــــمراء متجمعة و متراصة

48- قدم وصفا للارتصاص

ج- هو تشكل معقدات مناعية بارتباط الأجسام المضادة ارتباطا نوعيا مع المستضدات الغشائية (**مولد الراصة**) للكريات الدم الحمراء و هي مستضدات صلبة (خلايا) مما يؤدي إلى تجمعها بالتالي حـــدوث الارتصـاص

49- قارن بين الترسب و الارتصاص في جدول

ج-

| النتيجة | نوع المستضد | شكل المعقد المناعي |
|--|---|--------------------|
| إبطال مفعول الجزيئات و منع انتشارها | يرتبط الجسم المضاد مع مستضد منحل (توكسين, بروتين | ترسب |
| | , متعدد سكر) أي جزيئات منحلة | |
| إبطال مفعول المستضدات بالارتباط | يرتبط الجسم المضاد مع مستضد صلب (فيروس, بكتيريا | ارتصاص |
| بمحدداته الغشائية مانعا تكاثره و انتشاره | | |

50- تعرف على الخاصية الوظيفية الاساسية المكروفاج

ج- تتميز المكروفاج بالقــــدرة على إدخال المستضدات داخل الهيولى لتفكيكها و هضــــــمها

51- عرف البلعمة

ج- البلعمة هي امتصاص و هضم للمستضد

52- حدد العلاقة بين سرعة ادخال المستضد من طرف المكروفاج و عدد المعقدات المناعية المتشكلة

ج- تزداد سرعة ادخال المستضد بزيادة, عدد المعقدات المناعية المتشكلة (تناسب طردي)

53- اشرح في فقرة مراحل بلعمة المستضد الحر

54- وضح مراحل بلعمة المعقد المناعى (في جدول)

ج-

| وصف المرحلة | تسمية المرحلة | المرحلة |
|---|----------------------|----------|
| يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية للمكروفاج بفضل الجزء الثابت للجسم | تثبت المعقد المناعي | 1 |
| المضاد بفضل التكامل البنيوي | | |
| يتم إحاطة المعقد المناعي بثنية غشائية (أرجل كاذبة) ناتجة عن استطالة هيولىــــة | إحاطة المعقد المناعي | ب |
| تشكل حويصل اقتناص يحوي المعقد المناعي | الإدخـــال | ج |
| تفكيك و هضم كلي للمعقد المناعي بواسطة الانزيمات الحالة (الليزوزيمات) | الهضـــــم | د |
| تحرير ناتج الهضم الكلي بالاطراح الخلوي خارج المكروفاج (بلعمة بعدية) | الاطــــراح | <u>ه</u> |

55- بين كيف تؤمن الأجسام المضادة حماية العضوية من المستضدات الغريبة (عمل الأجسام المضادة) ج- يتمثل عمل الأجسام المضادة فيما يلي: تثبيط المستضد بمنع تكاثره و انتشاره, الارتصاص, ترسيب المستضدات تنشيط البلعمة, تنشيط عناصر المتمم.

56- تعرف على المتمم

ج- جزيئات بروتينية عددها 20

57- حدد العلاقة بين المعقد المناعي و بروتينات المتمم

ج- يتسبب المعقد المناعي في تنشيط تسلسلي للبروتينات المتم و بالتالي التسبب في صدمة حلولية للمستضد (**كرية حمراء غريبة**)

58- بين سبب التنشيط التسلسلي للبروتينات المتمم

ج- تشكيل معقد الهجوم الغشائي CAM

59- حدد دور معقد الهجوم الغشائي

ج- فتح قنوات غشائية بتالي يتسبب في صدمة حلولية تؤدي إلى القضاء على المستضد

60- اشرح في فقرة مراحل تخريب المستضد من طرف المتمم

ج- تشكل معقد مناعي بارتباط الجسم المضاد مع محددات غشائية للخلية المستهدفة وفق التكامل البنيوي, تنشيط بروتينات المتمم, ارتباط بروتينات المتمم بزوج من الأجسام المضادة في موقع التثبيت الموجود في الجسم المضاد,تشكل معقد الهجوم الغشائي اختراق الغشاء الهيولي, تشكل قناة غشائية تتسبب في دخول الايونات و الماء مما يؤدي إلى صدمة حلولية منه تخريب الخلية المستهدفة.

61- حدد مصدر الاجسام المضادة

ج- الخلايا البلازمية LBP

62- حدد مصدر الخلايا البلازمية

ج- من تكاثر ثم تمايز اللمفاويات B المحسسة

63- حدد منشأ اللمفاويات LB

ج- المنشأ في نخاع العظام الأحمر

64- حدد مقر أكتساب الكفاءة المناعية للمفاويات LB

ج- في النخاع العظام الأحمر بتركيب مستقبلات غشائية عبارة عن أجسام مضادة BCR

65- بين سبب تعرف اللمفاويات البائية LB على المستضد و نتيجة ذلك

ج- الى انتخاب لمة من اللمفاويات البائية تصبح محسسة حيث تمتلك مستقبلات غشائية متكاملة بنيويا مع محددات المستضد

66- بين سبب انتخاب لمة من اللمفاويات البائية (الانتقاء النسيلي)

ج- على التكامل البنيوي بين المستقبل الغشائي للمفاوية البائية و محددات المستضد و نسميها بخاصية النوعية

67- تعرف على الميزة الاساسية للمفاويات البائية LB اتجاه المستضدات

ج- تتميز بالنوعية اتجاه المستضد لامتلاكها مستقبلات غشائية نوعية BCR

8- بين سبب تواجد مستقبلات غشائية (أجسام مضادة) على السطح الخارجي للغشاء الهيولي للمفاويات البائية

ج- يدل على نضجها أي اكتسابها كفاءة مناعية

69- حدد نوع المناعة الذي تتدخل فيه اللمفاويات البائية LB

ج- مناعة نوعية ذات وساطة خلطية

70- تعرف على الخصائص البنيوية التي تمكن من أداء البلازموسيت لوظيفتها الممثلة في انتاج الاجسام المضادة ج- غزارة الهيولة و نمووتطور يعض العضيات المتمسئلة في (الشبكة الاندوبلازمية الفعالة جماز كولجي حويصلات الإفراز)

71- علل تعريض الفأر للأشعة السينية

ج- إلغاء جميع التفاعلات المناعية (توقف الانقسامات الخلوية) بتخريب خلايا نقي العظام

72- علل حقن الفأر بلمفاويات مأخوذة من فأر من نفس السلالة

ج- من أجل استعادة عضوية الفأر القدرة على الدفاع المناعي (استرجاع التفاعلات المناعية)

73- علل حقن الفأر بأناتوكسين كزازي بعد 24 سا من الخطوة السابقة (السؤال 72)

ج- المدة الزمنية كافية لإعادة ملأ الأعضاء اللمفاوية بالخلايا اللمفاوية, و حقن المستضد الكزازي المعدل من أجـل إكساب الفأر مناعة أو حصانة نوعية ضد التوكسين الكزازي

74- علل حقن الفأر بتايميدين مشع

ج- الحقن بالتايميدين المشع و هي وحدة أساسية للمادة الوراثية من أجل قياس شدة الانقسام الخلوي و تتبع مقر تكاثر و تمايز الخلايا

75- اشرح مفهوم الوريدات

ج- ليست بمعقدات مناعية بل هي ارتباط عدة مستضدات كريات حمراء غريبة مع المستقبلات الغشائية النوعية للمفاويات البائية يسمح ذلك بانتخاب لمة

76- وضح القصد من طليعة اللمفاوية البائية Pro-LB ؟

ج- هي لمفاوية بائية لا تحمل مستقبلات غشائية نوعية (لا تحمل أجسام مضادة غشائية)

77- وضح القصد من اللمفاوية البائية الناضجة LB أي ذات الكفاءة المناعية

ج- التي تحمل مستقبلات غشائية نوعية (تحمل أجسام مضادة غشائية)

78- حدد نتيجة انتخاب اللمة من اللمفاويات البائية بعد تعرفها على المستضد

ج- يؤدي إلى تكاثر ثم تمايز اللمة المنتقاة إلى للمفاويات بائية ذاكرة (لا تتمايز الا بعد دخول نفس المستضد للمرة الثانية) و بلاسموسيت منتجة للأجسام مضادة

79- حدد نوع الخلايا اللمفاوية المتدخلة في المناعية النوعية ذات الوساطة الخلوية

ج- اللمفاويات(Te) T8

80- وضح مراحل الانتقاء النسيلي للمفاويات البائية LB في فقرة

أ-الانتقاء النسيلي الأول: يتم على مستوى نقي العظام حيث تتكاثر طليعة من اللمفاويات البــــائية, 90% منها تتلاشى (لاتحمل مستقبلات غشائية على سطح غشائها) بينها 10% منها تنضج بتركيب ها لمستقبلات غشائية خاصة حيث تصبح ذات كفاءة مناعية (تخضع لانتقاء نسيلي من طرف خلايا نقي العظام)

ب- الانتقاء النسيلي الثاني : تهاجر اللمفاويات البائية الناضجة ذات الكفاءة المناعية من نقي العظام إلى العــــقدة اللمفاوية (**عضــو** محيطي) حيث يتم تخزينها لفترة قبل التعرف على المستضد فيتلاشى مع مرور الزمن جـــزء منها 90 % بينما تبقى 10% حية في وجود مستضد نوعي (يتم انتقاء 10%) حيث يتكاثر جزء منها لا يتـــايز يشكل لمفاويات ذاكرة بينها الجزء الأخر يتمايز مشكلا بلاسموســيت

81- وضح خطوات الانتقاء النسيلي الثاني للـ LB في فقرة

ب الخطوة (1): يتم انتقاء نسيلة من لمفاوية بائية على حسب التكامل البنيوي بين محدد المستضد و المستتقبل الغشائي النوعي الموجود في السطح الخارجي للغشاء الهيولي للمفاوية البائية الموافقة فيتم الحصول على نسسيلة من لمفاوية بائية منشطة (انتخاب نوعي للمة من اللمفاويات)

الخطوة (2): تتكاثر النسيلة اللمفاوية المنشطة المنتقاة فيتم الحصول على لمة من اللمفاوية البائية الـــمنشطة

الخطوة (3): جزء من اللمة لا يتمايز بل يشكل لمفاويات بائية ذاكرة سريعة الاستجابة حالة دخول ثاني لنــفس المستضد, بينما الجزء الأخر من اللمة يتمايز مشكلا لمة من الخلايا البلازمية LBP منتجة و مفرزة للأجسام مــضادة

82- بين القصد من الـBCG

ج-

BCG عصيات كوخ معدلة فقدت فعاليتها مع احتفاظها بخاصية إثارة الاستجابة المناعية

83- قارن بين طريقة استعال الـBCG و طريقة استعال الاناتوكسين

| | | | -5 |
|--|------------------------|-------------------|-----------------------------|
| الأهية | المدة الزمنية للفعالية | المادة المحقونة | الطريقة الوقائية (التلقيح) |
| تحصين عضوية الكائن الحي و إكسابه ذاكرة | طويلة (خلوية) | عصيات كوخ معدلة | BCG |
| مناعية نوعية للعصيات كوخ | | خلسية | |
| تحصين عضوية الكائن الحي و إكسابه ذاكرة | طويلة (خلطية) | توكسين معدل جزيئة | Anatoxine |
| مناعية نوعية للتوكسين | | منحلة | |

84- حدد خصائص المناعة النوعية ذات الوساطة الخلطية

ج- مكتسبة, نوعية, قابلة للنقل, قابلة للترشيح, خلطية

85- حدد خصائص المناعة النوعية ذات الوساطة الخلوية

ج- مكتسبة, نوعية , قابلة للنقل (حالة توافق نسيجي بين المعطي و المستقبل), خلوية

86- حدد شروط تخريب الخلايا العصبية المصابة من طرف اللمفاويات التائية السمية (شروط التعرف المزدوج)

ع. أ- إصابة الخلايا العصبية بالفيروس حيث تكون حاملة لمحدداته (**بيبتيدات مستضدية غشائية**)

ب- يجب أن تكون الخلايا العصبية المصابة و اللمفاوية التائية السمية من نفس السلالة

ج- يجب أن يكون نفس الفيروس الذي حرض اللمفويات التائية موجود في الخلايا المصابة

ج- أ- تكامل بنيوي بين البيبتيد المستضدي و TCR و تكامل بنيوي بين CMH و TCR من جمة ثانية (الانتقاء النسيلي) ب- تعرف مؤشر نضج (8) CD8 للمفاوية LT8 على جزيئة التوافق النسيجي (1) HLA1 88- انطلاقا من الملاحظة المجهرية التي توضح تخريب الخلايا المصابة من طرف اللمفاويات السمية LT_c وضح المراحل اللي أدت إلى حدوث هذه الظاهرة و هذا في فقرة

ج-

مرحلة (ب): مرحلة التنفيذ (الفاعلة) يتم فيها تخريب الخلية المستهدفة بالسموم اللمفاوية التائية السمية بالتالي موت المستضدات الموجودة بداخلها

ملاحظة : يسبق مرحلة التعرف مرحلة الاقتراب و الانجذاب

 LT_{C} حدد تأثير اللمفاويات التائية السمية

ج- الخلية LTc تهاجم الخلية المصابة بأحداث قناة حلولية على غشائها مؤدية إلى تخريبها أو تحللها

90- بين في فقرة 04 مراحل لتخريب الخلية المصابة من طرف اللمفاويات السمية

ج- هي

المرحلة (2): تتم على عدة مظاهر هي:

أ- تركيب البرفورين و هو بروتين بعمليتي الاستنساخ و الترجمة

ب- تخزين البرفورين في حويصلات إفرازية

ج- تحرير البرفورين من طرف LTc بظاهرة الاطراح الخلوي

د- بلمرة البرفورين و هذا باتحاد عدة جزيئات منه مشكلة معقد بروتيني للهجوم الغشائي بتدخل شوارد ^{**}

المرحلة (3): تشكل قناة غشائية أي ثقب في الغشاء الهيولي للخلية المصابة بفضل المعقد البروتيني الناتج من بلمرة البرفورين

المرحلة (4): دخول الماء و الشوارد عبر القناة الغشائية المتشكلة لداخل هيولى الخلية المصابة بالإضافة إلى الإنزيمات المحللة غرانزيم B مما يؤدي إلى حدوث تحلل للخلية المصابة و تخريـــــب مكوناتها و موت المستضدات الموجودة بداخلها

91- قارن بين المناعة الخلطية و المناعة الخلوية

| | المناعة الخلطية | المناعة الخلوية |
|---------------------|-------------------------------|--|
| منشأ المستضد | خارجي | داخلي |
| نوع الخلية المتدخلة | LB | LT8 |
| الجزيئات المتدخلة | الأجسام المضادة | بروتين البرفورين و أنزيم G _b |
| نتيجة التأثير | معقدات مناعية- إبطال مفعول Ag | تخريب الخلية المصابة (تعرف مزدوج) |
| قابلية النقل | نعم | نعم |
| قابلية الترشيح | نعم | У |
| مكتسبة و نوعية | نعم | نعم |

92- حدد مقر نشأة اللمفاويات LT و مقر نضجها

ج- مقر نشأة الخلايا اللمفاوية LT النقي الأحمر للعظام, مقر نضج الخلايا اللمفاوية LT الغدة السعترية (التيموسية)



___ة (المعقد الثلاثي)

TCR-Péptide antigénique-HLA1

يؤدي إلى تنشيط LTc فتركب البرفورين

ملاحظــ





ج- هو كل جسم غريب عن العضوية قادر على إثارة استجابة مناعية تؤدي إلى القضاء عليه نوعيا في النهاية

94- حدد مصدر الخاصية النوعية للمفاويات التائية LT اتجاه المستضدات

ج- يعود لوجود مستقبلات غشائية نوعية تسمى بالـ TCR

95- بين سبب تنوع المستضدات

ج- يؤدي تنوع المستضدات إلى تنوع اللمفاويات LT8 أي تنوع TCR و تنوع LB أي تنوع BCR زيادة عدد النسائل أي الانواع

96- حدد كيفية اكتساب اللمفاويات LT الكفاءة المناعية داخل الغدة التيموسية في فقرة دعم الاجابة بتوضيح في جدول

7

الخطوة (1): هجرة اللمفاوية LT الطليعية الناشئة في نقى العظام إلى الغدة التيموسيــة

الخطوة (2): إنتاج نسخة وراثية و تركيب مستقبلات غشائية متنوعة في الغدة التيموسية

الخطوة (3): انتقاء طلائع اللمفاويات LT و الذي يتم وفق الحالات التالية :

| الخلية (هـ) | الخلية (د) | | الخلية (ج) | | الخلية (ب) | الخلية (أ) | |
|-----------------|----------------|------|------------------|----------|---------------------|-----------------|---------|
| منتقاة سلبيا | منتقاة ايجابيا | | منتقاة ايجابيا | | غير منتقاة | منتقاة سلبيا | |
| | | | HLA1 | تعرف | عدم حدوث تعرف مزدوج | حدوث تعرف مزدوج | HLA 1 |
| | HLA2 | تعرف | P | عدم تعرف | | | |
| حدوث تعرف مزدوج | P | عدم | | | | | HLA 2 |
| | | تعرف | | | | | |
| موت | نضج | | نضج | | لا توجد | موت | الإشارة |
| هدم الخلية | LT4 ناضجة | | LT8 ناضجة | | هدم الخلية | هدم الخلية | النتيجة |

97- بين مصدر انتخاب لمة منLT8

98- تعرف على نتيجة انتخاب لمة منLT8

ج- إلى تكاثر ثم تمايز اللمفاويات LT8 إلى لمفاويات T8 سمية

99- حدد مصدر LTc

ج- مصدر الخلايا اللمفاوية LTc : من تكاثر ثم تمايز LT8 المحسسة

100- حدد مميزات اللمفاويات التائية السمية

ج- مميزات الحلايا اللمفاوية LTc : تمتاز بقدرتها على التعرف النوعي على الخلايا المصابة و تخريبها, انتاج البرفورين و الانزيمات الحالة من نوع غرانزيم

101- بين في فقرة كيفية انتقاء اللمفاويات LT8 و تشكل LTc

ج-

الخطوة (1): يتم انتقاء نسيلة من اللمفاويات LT8 نوعيا بفضل التعرف المزدوج (وفق تكامل بنيوي) بين LT8 و الخلية المصابة الخطوة (2): تصبح LT8 المنتقاة منشطة فتتكاثر ثم تتايز إلى LTc مسؤولة عن تحلل الخلية المصابة





102- على ماذا يدل المؤشر CD4 ؟

ج- على نضج اللمفاويات T4 أي ذات كفاءة مناعية

103- على ماذا يدل المؤشر CD8؟

ج- على نضج اللمفاويات T8 أي ذات كفاءة مناعية

104- بين مصدر تنشيط اللمفاويات التائية و البائية على التكاثر ثم التايز

ج- بواسطة مبلغات كيميائية مفرزة من طرف Lth تسمى أنترلوكين 2

105- حدد مصدر الـ Lt_h

ج- مصدرها من تكاثر ثم تمايز الـ Lt4 المحسسة

106- حدد الحالة التي يؤثر فيها الانتزلوكين 2

ج- يؤثر في حالة الخلايا اللمفاوية المنشطة و المحسسة و الحاملة للمستقبلات النوعية له تبرز بعد التنشيط بالانترلوكين 1 الذي تفرزه الخلايا العارضة و هذا بعد الاتصال بالمستضد و التعرف عليه

107- حدد الطبيعة الكيميائية للانتزلوكين

ج- غليكوبروتينية (**بروتين سكري**)

108- يرتبط نمط الاستجابة المناعية بنوع المستضد بين ذلك في فقرة علمية

ج- يرتبط نمط الاستجابة المناعية بنوع المستضد, بحيث البيبتيدات الناتجة عن البروتينات داخلية المنسشأ (بروتينات فيروسية, بروتينات الخلية المناعية بنوع المستضد, بحيث البيبتيدات الناتجة على سطح أغشية الخلايا المستهدفة (المصابة) (استجابة مناعية خلوية) الى اللمفاويات المصابة) مرتبطا بجزيئات الـ HLA1 البيبتيدات الناتجة عن البروتينات خارجية المنسبطة تقدم على سطح أغشية الخلايا العارضة (غير المصابة) (استجابة مناعية خلطية تنشيط لمفاويات بائية) الى اللمفاويات LT4 مرتبطا بجزيئات الـ HLA2

109- قارن بين تنشيط اللمفاويات T8-T4-LB في جدول

| التحسيس | نوع المستضد | التنشيط الثاني | التنشيط الأول | نوع التنشيط | |
|-----------------------------|---------------------|----------------|---------------|-------------|----|
| غير مباشر بيبتيد مستضدي TCR | مستدخل و غير مستدخل | IL2-Lth | IL1-CPA | مضاعف | T4 |
| غير مباشر بيبتيد مستضدي TCR | غير مستدخل | IL2-Lth | IL1-CPA | مضاعف | T8 |
| مباشر محدد مستضد BCR | مستدخل | IL2-Lth | | غير مضاعف | LB |

110- حدد العلاقة الوظيفية الموجودة بين اللمفاويات و المكروفاج

ج- علاقة تعاون مناعي خلوي

111- حدد العلاقة الوظيفية الموجودة بينT4-T8-LB

ج- تحفيز كيميائي بواسطة IL2

