ملخص الوحدة رقم [1] - [1] : تركيب البروتين

المورثة هي قطعة من جزيئة ADN (حامل المعلومات الوراثية و مقرها النواة) وتعبر عن نفسها ببروتين على مستوى السيتوبلازم هو المسؤول عن النمط الظاهري للفرد. يتم التعبير عن المعلومة الوراثية (ADN) على مرحلتين: الاستنساخ (في النواة عند حقيقيات النواة) و الترجمة (تتم في السيتوبلازم على مستوى الريبوزومات).

ما هو الفرق بين ADN و ARN؟

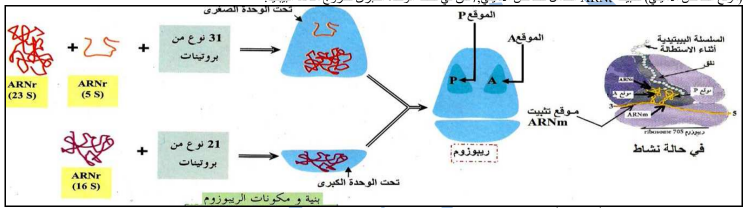
ARN = حمض ريبي نووي <u>غير منقوص الاكسجين</u>	ADN = حمض ريبي نووي <u>منقوص الاكسجين</u>	التسمية
تتكون من <u>سلسلة نيكليو تيدية واحدة</u> .	يتكون من سلسلتين نيكليوتيدتين ملتفتين بشكل حلزوني.	البنية الفراغية
تتكون كل نيكليوتيدية ريبية من :	نتكون كل <u>نيكليو تيدية</u> من:	التركيب الكيميائي
*حمض الفو سفور Pi	*حمض الفوسفور Pi	
*سكر خماسي غير منقوص الاكسجين (ريبوز R).	*سكر خماسي منقوص الاكسجين (الديزوكسي ريبوز D).	
*قواعد أزوتية <u>U</u> ،G ،C ،A <u>(يوراسيل).</u>	*قواعد أزوتية G ،C ،A <u>(تايمين).</u>	
يختلف حسب النوع.	حامل المعلومات الوراثية.	الوظيفة
الهيولة، يعطي لون وردي مع أحمر البيرونين.	النواة، يعطي لون أخضر مع أخضر الميثيل.	المقر

ARN =ARNm الرسول: نقل نسخة عن المعلومة الوراثية (ADN) من النواة إلى الهيولي (الشبكة الهيولية الفعالة), بحيث تكون سلسلة ARNm المصنعة مكملة و مقابلة

ARN =ARNr الریبوزومي : یدخل في ترکیب الریبوزومات , حیث أن کل ریبوزوم یتکون من تحت وحدتین صغری و کبری 🏿 اتحت الوحدة الکبری : تتکون من 31 نوع من البروتينات + جريئتين R23) (s23 و85), **تحت الوحدة الصغ**رى : تتكون من 21 نوع من البروتينات + جريئة ARNr (s16)].

يتميز الريبوزوم أثناء النشاط بإحتوائه على: موقع لثبيت ARNm في تحت الوحدة الصغرى. / ممر بين تحت وحدتي الريبوزوم لمرور ARNm,/ موقعين P (موقع البيبتيد) و A

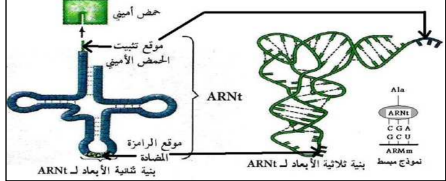
(موقع الحمض الأميني) لتثبيت ARNt الحامل للحمض الأميني,/ نفق في تحت الوحدة الكبرى لخروج متعدد البيبتيد.



ARN =ARNt الناقل: ينقل الأحماض الأمينية المنشطة الهيولة إلى الريبوزومات من أجل استعمالها في تركيب البروتين.

يتميز بوجود موقعين:

- موقع لتثبيت الحمض الاميني: حيث أن كل ARNt نوعي اتجاه حمض امینی معین.
 - موقع الرامزة المضادة: وتكون مقابلة ومكملة للرامزة على مستوى ARNm.



الاستنساخ: إنتاج نسخة عن المعلومة الوراثية (ADN) في صورة سلسلة ARNm، تحدث في النواة.

مقطلبات الاستنساخ: ARN بوليمير از + سلسلة ADN تعمل كقالب + نيكليوتيدات ريبية حرة (U، G، C،A) + طاقة ATP.

مراحل عملية الاستنساخ:

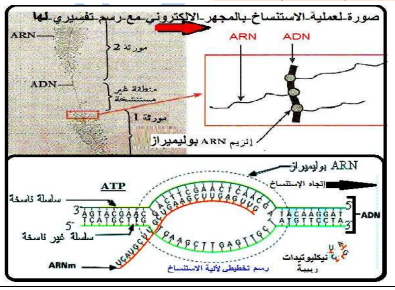
- مرحلة البداية: يتثبت أنزيم ARN بوليمير از على مستوى بداية المورثة.
 - يقوم بفتح سلسلة ADN الحلزونية بكسر الروابط الهيدروجينية .
- قراءة التتابع النيكليوتيدي على سلسلة ADN المستنسخة و ربط النيكليوتيدات الرببية الحرة (A, C, G, U) في شكل سلسلة ARNm مقابلة لسلسلة المستنسخة.

مرحلة الاستطالة:

- ينتقل الأنزيم على طول المورثة ويستمر في فتح سلسلة ADN .
- مواصلة ربط النيكليوتيدات الربيية في شكل سلسلة ARNm مقابلة لسلسلة ADN المستنسخة، (تثقابل $T_{(ADN)}$ مع $A_{(ADN)}$, و تثقابل $A_{(ADN)}$ مع $A_{(ADN)}$ و يتقابل كل من C و G معا على السلسلتين)، محدثا استطالة للـARNm
 - يتطلب ذالك طاقة على شكل ATP.

المرحلة النهائية:

- وصول أنزيم ARN بوليميراز الى نهاية المورثة و إنفصاله عنها.
 - تلتحم و تتحلزن سلسلتي ADN من جديد,
 - يتحرر ARNm المستنسخ ويهاجر نحو الهيولة.



الاستاذ: بن زعيم خالد ملخص المجال 1 الوحدة 1 : تركيب البروتين وحدة الشفرة الوراثية: هناك عدد معين من النيكليوتيدات في سلسلة ARN، يشفر لكل حمض أميني في سلسلة متعدد البيبتيد، حيث تنتج لدينا الاحتمالات التالية:

- كل نيكليوتيدة تشفر لحمض أميني واحد--> غير مقبول لأنه يكفي فقط لتشفير 4 أحماض أمينيه من أصل 20 حمض أميني.
- كل 2 نيكليوتيدة تشفر لحمض أميني واحد--> غير مقبول لأنه يكفي فقط لتشفير $2^2=16$ حمض أميني من أصل 20 حمض أميني.
- كل 3 نيكليوتيدات تشفر لحمض أميني واحد--> مقبول لأنه يكفي لتشفير 20 حمض أميني, حيث ينتج لنا 34 = 64 ثلاثية مقابل 20 حمض أميني.
 - وحدة الشفرة الوراثية: كل ثلاثية من النيكليوتيدات تشفر لحمض أميني معين في البروتين تدعي الرامزة.

جدول الشفرة الوراثية: يوضح المرادفات بين اللغتين النووية والبروتينية، حيث يستعمل لتحديد الحمض الاميني الموافق لكل رامزة.

عناصر ومتطلبات الترجمة: ريبوزومات + ARNt + ARNm + أحماض أمينية + إنزيمات نوعية + طاقة ATP.

تنشيط الأحماض الأمينية: هي عملية ربط الحمض الاميني بـARNt الخاص به -1- تتدخل أنزيمات نوعية تحمل موقعين الاول خاص بـ ARNt، والثاني خاص بالحمض الاميني الموافق، (كل ARNt يحمل الرامزة

- المضادة للرامزة الموافقة للحمض الاميني على ARNm). -2- يتوضع كل من الحمض الاميني و ARNt في موقعه الخاص، و باستهلاك ATP يرتبط كل من ARNt و الحمض الأميني معا برابطة طاقوية ليتشكل معقد ARNt- حمض الاميني.
 - -3- يتحرر هذا المعقد عن الانزيم ويتجه نحو الريبوزومات.

مراحل عملية الترجمة:

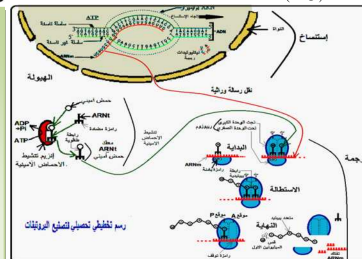
- توضع تحت الوحدة الصغرى للربيوزوم، بالإضافة الى معقد ARNt ميثيونين، على الرامزة الموافقة لهذا الحمض الاميني AUG على مستوى ARNm، حيث تدعي هذه الرامزة بالرامزة البادئة. (ش1).
- التحاق تحت الوحدة الكبرى و إكتمال تشكل الربيوزوم، بحيث يكون ARNt الحامل للميثيونين في الوقع P لتحت الوحدة الكبرى. (ش2).
 - توضع معقد ARNt حمض أميني2 في الموقع A. (ش2).
- تتشكل رابطة بيبتيدية بين الميثيونين والحمض الأميني 2، مع تحرر الـ ARNt الأول بكسر الرابطة الطاقوية ، و يبقى الميثيونين مرتبط مع الحمض الاميني الثاني. (ش3).

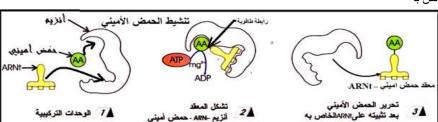
مرحلة الاستطالة:

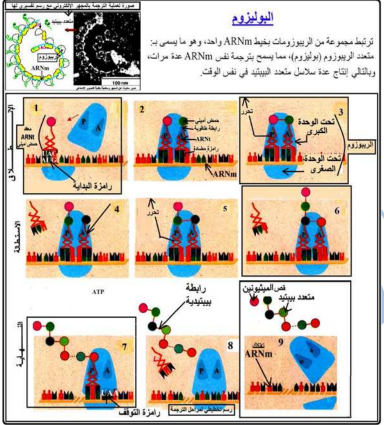
- ينتقل الريبوزوم برامزة واحدة (خطوة) بحيث يصبح ARNt الحامل لثنائي ببيتيد (ميثيونين-حمض اميني ثاني) في الموقع P بدل الموقع A الذي يصبح شاغر، ثم يستقبل معقد ARNt-حمض أميني3 (ش4).
- يرتبط الحمض الأميني 2 برابطة بيبتيدية مع الحمض اميني3 مع تحرر ARNt الخاص بالحمض الأميني 2 (6).
- تستمر هذه العملية وتستمر معها عملية استطالة متعدد البيبتيد حيث يضاف حمض اميني عند كل خطوة للريبوزوم. (\hat{m}_0) .

مرحلة النهاية:

- يتوقف الريبوزوم عند قرائته لأحدى رامزات التوقف UAA-UAG-UGA. (ش7).
- تنفصل تحت وحدتي الريبوزوم عن بعضهما، يتحرر ARNt الاخير، تتحرر السلسلة البيبتيدية المتشكلة مع قص الميثيونين الأول منها، بالإضافة الى تفكك ARNm. (ش8-9).





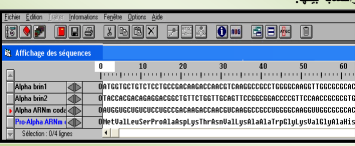


برنامج Anagène: هو برنامج محاكاة يستعمل له:

- معرفة نتائج استنساخ وترجمة سلسلة ADN معينة.

- يستعمل لمقارنة مورثتين لنفس البروتين أحداهما طافرة ، لمعرفة موقع ونوع الطفرة.

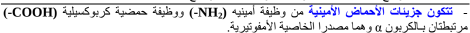
- لمقارنة تتابع النيكليوتيدات لعدد من المورثات المختلفة لمعرفة نسب الاختلاف والتشابه بينها.



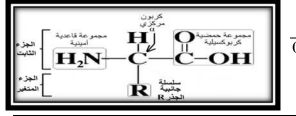
مصير السلاسل البيبتيدية بعد تركيبها: يتم تركيب البروتين في الشبكة الهيولية المحببة (الحاملة للريبوزومات) ثم ينتقل عبر الحويصلات الانتقالية الى جهاز كولجي لينضج ويكتسب بنيته الوظيفية، وبعدها يفرز خارج الخلية عن طريق حويصلات افرازية، أو يبقى داخل الخلية، أو يرتبط بالغشاء الهيولي (حسب وظيفة البروتين المصنع).

ملخص الوحدة رقم 1 - 2 : بنية البروتين

- تظهر البروتينات ببنيات فراغية مختلفة، محددة بعدد و طبيعة وتتالى الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها. - تستعمل عدة برامج محاكاة لتمثيل الجزيئات البروتينية مثل برنامج RASTOP.



- يوجد عشرون حمضا أمينيا أساسيا تختلف فيما بينها في السلسلة الجانبية (الجذر R).



- تصنف الأحماض الأمينية حسب السلسلة الجانبية إلى:

أحماض أمينية متعادلة: أحماض أمينية قاعدية:

عدد الوظائف الامينية أكبر من عدد الوظائف الحمضية (السلسلة الجانبية تحمل وظيفة أمينية إضافية مثل: ليزين، ارجنين...)

· عدد الوظائف الأمينية مساوي لعدد الوظائف الحمضية (سيرين، الغليسين.).

 عدد الوظائف الحمضية أكبر من عدد الوظائف الأمينية (السلسلة الجانبية تحمل وظيفة حمضية إضافية مثل: حمض الجلوتاميك، حمض الأسبارتيك.)

NH3-CH-C-OH

الخاصية الامفوتيرية: تسلك الأحماض الأمينية سلوك الأحماض (تفقد بروتونات) في الاوساط القاعدية، أو سلوك القواعد (تكتسب بروتونات) في الاوساط الحامضية ، لذلك تس بالمركبات الامفوتيرية (الحمقلية).

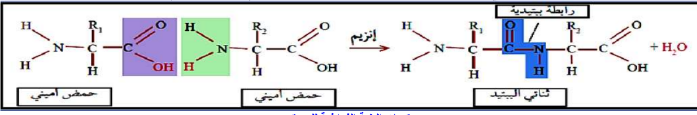
pH-1 الوسط أكبر من pHi للحمض الأميني ← الوسط قاعدي بالنسبة للحمض الأميني ← الحمض الأميني يسلك سلوك حمضي

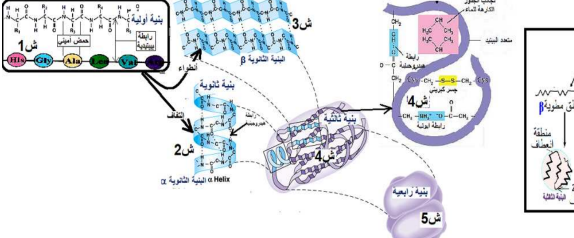
ightarrow يفقد بروتون $m H^+$ ليحمل الشحنة السالبة ightarrow يتجه نحو القطب الموجب عند وضعه في مجال كهربائي (الرحلان الشاردي). pH-2 ا**لوسط =pHi للحمض الأميني** (نقطة التعادل الكهربائي) ← وسط معتدل بالنسبة للحمض الأميني ← الحمض الأميني يفقد و يكتسب بروتون $^+ o$ $_+$ يكون متعادل الشحنات $_+$ يستقر في منتصف المجال الكهربائي (الرحلان الشاردي).

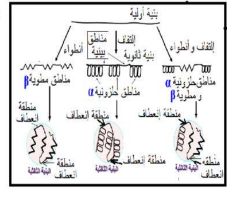
← يكتسب بروتون H+ ليحمل الشحنة الموجبة ← يتجه نحو القطب السالب عند وضعه في مجال كهربائي (الرحلان الشاردي). pHi : هي نقطة التعادل الكهربائي للحمض الاميني.

- تختلف البيبتيدات عن بعضها بالقدرة على التفكك الشاردي لسلاسلها الجانبية التي تحدد طبيعتها الامفوتيرية وخصائصها الكهربائية.

الرابطة البيبتيدية: ترتبط الأحماض الأمينية المتتالية في سلسلة بيبتيدية بروابط تكافؤية تدعى الرابطة البيبتيدية (-NH-)







البنية الأولية: ملسلة بيبتيدية خطية مشكلة من تتابع الاحماض الامينية المر تبطة فيما بينها بواسطة **روابط بيبتيدية** (ش1).

لبنية الثانوية: هي التفاف وانطواء لسلاسل بيبتيدية ذات البنية الأولية:

البنية الحلز ونية α : التفاف السلسلة البيبتيدية ذات البنية الأولية أخذة الشكل الحلزوني (20).

بنية الصفائح المطوية $\frac{8}{1}$ انطواء السلسلة البيبتيدية ذات البنية الأولية على شكل وريقات مطوية (ش8).

بالإضافة إلى الروابط البيبتيدية تحافظ ا**لروابط الهيدروجينية** التي تنشأ بين مجموعات تحويO و H على استقرار هذه البنيات.

البنية الثالثية: تحتوي البنية الثانوية على مناطق بينية ليس لها أي شكل فراغى محدد تسمح للسلسلة البيبتيدية بأن تأخذ البنية الثالثية عند انطوائها على مستوى هذه المناطق التي تسمى بنقاط الانعطاف. تحافظ البنية الثالثية على استقرارها بواسطة: الروابط الهيدروجينية إضافة إلى: الروابط الشاردية التي تنشأ بين المجموعات الموجبة والسالبة للجذور R، تجاذب الأقطاب الكارهة للماء (مثل السلسلة الجانبية للحمض الأميني فالين)، الجسور الكبريتية التي تتشكل بين حمضين أمينين من نوع Cys (ش4).

البنية الرابعية: هي تجمع لسلسلتَين أو أكثر من البنيات الثالثية وتسمّى كل سلسلة بتحت الوحدة. (ش5).

- تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة (ثنائية الكبريت، شاردية،)، ومتموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية.

ـ تتكون كل سلسلة من مجموعة احماض امينية مرتبطة بروابط بيبتيدية, و تبدأ كل سلسلة بوظيفة امينية تكتب عادة على اليسار و تنتهي بـ وظيفة كربوكسيلية عند اليمين.

ـ تعتمد الخصائص الكهربائية و الامفوتيرية للبروتينات على الخصائص الكهربائية و الامفوتيرية للأحماض الامينية المكونة لها, وتعتمد على الروابط التي تنشأ بين المجموعات الكيميائية المكونة لها للحفاظ على استقرار بنيتها و بالتالي الحفاظ على وظيفتها.

تخريب البروتين: يتم تخريب البروتين بواسطة عوامل فيزيائية كالحرارة أو كيميائية كالأحماض والقواعد والتي تعمل على تكسير الروابط الهيدروجينية والشاردية التي تحافظ على استقرار بنية البروتين فيفقد بذألك البروتين وظيفته وبنيته.

استنتاج: بنية البروتين تحدد ووظيفته، إذا فقد البروتين بنيته فقد ووظيفته.

ملخص الوحدة رقم1 - 3: النشاط الأنزيي.

الأنزيم: وسائط حيوية (ذات طبيعة بروتينية في معظم الحالات), تتميز بتأثير ها النوعي اتجاه مادة التفاعل (ركيزة) معينة (واحدة أو أكثر)، لا تستهلك أثناء التفاعل. تقوم بأداء وظائف معينة في الجسم (تفكيك، ربط، تحويل)، و في شروط معينة (درجة الحرارة , درجة حموضة) و يؤدي غيابها الى حدوث خلل في العضوية و ظهور امراض مختلفة.

معقد أنزيم - مادة التفاعل: يرتكز التأثير النوعي للأنزيم على تشكل معقد أنزيم -مادة التفاعل, حيث ترتبط مادة التفاعل بجزء من الانزيم ي عي عي الموقع الفعال. الموقع الفعال للانزيم: جزء من الانزيم يتكون من عدد و نوع و ترتيب معين من الاحماض الامينية, له بنية فراغية محددة يتم على مستواه الارتباط بمادة التفاعل



التكامل المحفز: قد يحدث التكامل البنيوي عند اقتراب مادة التفاعل التي تحفز الأنزيم لتغيير الشكل الفراغي لموقعه الفعال فيصبح مكملا لشكل مادة التفاعل.

 $E+S \rightarrow E^{\circ}+S \rightarrow E^{\circ}S \rightarrow E+P$

بروابط انتقاليه, حيث يبديان تكامل بنيوي.

تغير شكل الموقع الفعال للأنزيم يسمح بحدوث التفاعل، لأن المجموعات الكيميائية الضرورية لحدوثه تصبح في الموقع المناسب للتأتير على مادة التفاعل.

يتكون الموقع الفعال من موقع تثبيت (تثبيت مادة التفاعل) وموقع تحفيز (يغير من شكله ليؤثر



ص المزدوج: يمتلك الإنزيم تخصص وظيفي مزدوج (تخصص نوعي بالنسبة لنوع التفاعل وتخصص نوعي بالنسبة لمادة التفاعل)، حيث أن:

- كل أنزيم له تأثير نوعى اتجاه مادة تفاعل (ركيزة) معينة.
- يختص كل أنزيم بنوع تفاعل معين (يمكن لأنزيمين أن يكون لهما تأثير نو عي اتجاه نفس مادة التفاعل لكن كل أنزيم يحفز لتفاعل مختلف عن الانزيم الاخر أي أن المادة الناتجة عن التفاعل تكون مختلفة مثال :

يحفز أنزيم غلوكوميتاز التفاعل التالي: غلوكوز6- فوسفات →غلوكوز1- فوسفات (تفاعل تحويل).

يحفز أنزيم غلوكوز6- فوسفاتار التفاعل التالي: غلوكوز6- فوسفات →غلوكوز + فوسفاط (تفاعل تفكيك).

نلاحظ أن مادة التفاعل (الركيزة) لكلا الانزيمين هي غلوكوز 6- فوسفات لكن كل أنزيم مختص بنوع تفاعل معين.

أنواع التفاعلات الإنزيمية:

تفاعل تحويل: مادة إلى مادة أخرى. $E+S \rightarrow ES \rightarrow E+P$

تفاعل تحويل: انزيم متخصص بمادتي تفاعل يحوي موقع فعال بنيته مكملة لبنية

 $E+S_1+S_2 \rightarrow ES_1S_2 \rightarrow E+P_1+P_2$ O_2 + Glucose \rightarrow Acide Gluconique + H_2O_2 : GO مثل انزیم

تفاعل تفكيك أو تحلل: تفكيك مادة الى مادتين.

 $E+S \rightarrow ES \rightarrow E+P_1+P_2$

مثل انزیم β غلاکتوسیداز: غلاکتوز + غلوکوز \leftarrow اللاکتوز

تفاعل بناء: تم تركيب مادة انطلاقا من مادتين.

 $E+S_1+S_2 \rightarrow ES_1S_2 \rightarrow E+P$

مثل: تفاعلات البلمرة و التكاثف.

تأثير درجة الحموضة على النشاط الإنزيمي:

تحليل: تكون سرعة التفاعل أعظمية عند قيمة معينة من الـ PH، وتقل كلما ابتعدنا عن

سرعة التفاعل بدلالة

PH

هذه القيمة بالزيادة أو بالنقصان حتى تنعدم أي أن درجة حموضة الوسط تؤثر على نشاط الانزيم

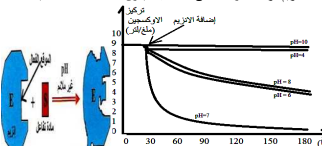
تفسير: تؤثر درجة حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية الحرة للأحماض الأمينية في السلاسل البيبتيدية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال بحيث:

في الوسط الحمضي تصبح الكهربائية الإجمالية موجبة، و في الوسط القاعدي تصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية

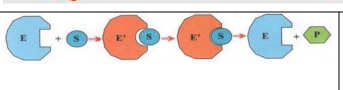
-يفقد الموقع الفعال شكله المميز، بتغير

حالته الأيونية و هذا يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.

نتيجة: لكل أنزيم درجة حموضة مثلي خاصة به، يكون نشاطه عندها أعظميا.



20



سرعة التفاعل بدلالة درجة

الحرارة

50

40

30

20

10

 $+ P_1 + P_2$

تأثير درجة الحرارة على النشاط الإنزيمي:

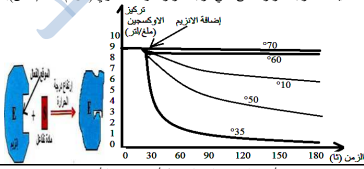
تحليل: تكون سرعة التفاعل أعظمية عند قيمة معينة من درجة الحرارة، وتقل كلما ابتعدنا عن هذه القيمة بالزيادة أو

بالنقصان حتى تنعدم أي أن درجة حرارة الوسط تؤثر على نشاط الانزيم تفسير: يتم النشاط الإنزيمي ضمن مجال محدد من درجة الحرارة بحيث: تقل حركة الجزيئات بشكل كبير في درجات الحرارة المنخفضة، ويصبح الأنزيم غير نشط.

تتخرب البروتينات في الحرارة المرتفعة، وتفقد نهائيا بنيتها الفراغية المميزة وبالتالى تفقد وظيفة

نتيجة: يبلغ التفاعل الإنزيمي سرعة أعظمية عند درجة حرارة مثلى، هي درجة حرارة الوسط الخلوي (37°م عند الإنسان).

100



ظة1: يتم الاستدلال على سرعة التفاعل الأنزيمي بنفاذ كمية O_2 في الوسط حيث كلما كان نفاذ الاوكسجين أكبر كلما كان التفاعل نشطا أكثر وبسرعة أكبر. ملاحظة 2: نجرى تجربة بدون أنزيم كشاهد على أن نفاذ كمية O_2 في الوسط أو نفاذ مادة التفاعل سببه النشاط الإنزيمي وليس بسبب عامل أخر.

40

30

20

10

0

-10

£ ملخص الوحدة رقم 1 - 4: دور البروتينات في الدفاع عن الذات £

- تستطيع العضوية التمييز بين المكونات الخاصة بالذات والمكونات الغريبة عنها: اللاذات.

الذات: مجموع الجزيئات الغشائية (CMH+ABO+RZ) الخاصة بالفرد والمحددة وراثيا والتي تحظى بتسامح

اللاذات: مجموع الجزيئات الغريبة عن العضوية والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعيا مع ناتج

رد مناعى لانوعى: محاربة كل الأجسام الغريبة بنفس الوحدات و الأليات الدفاعية مثل:محاربة عدة أنواع من البكتيريا بواسطة البلعمة.

رد مناعي نوعي: محاربة كل جسم غريب بوحدات و أليات دفاعية خاصة به مثل: محاربة كل نوع من البكثيريا بأجسام مضادة خاصة بها فقط



مظاهر الاستجابة الالتهابية

ر: نتيجة تمدد الشعيرات الدموية • دخول البكتيريا وتكاثرها وإقرازها للسموم اطق دوران الدم بقعل مادة الهيستامين المفرزة من طرف الماستوسيت. حرارة: حدوث تفاعلات مناعية موضعية.

نتيجة انسلال خلايا الدم البيضاء مع من البلازما نحو منطقة الإصابة

جة تنبيه النهايات العصبية الحسية

الدم وإنساع الوعاء الدموي من أجل إنس تأثير وسأنط الإلتهاب وسموم البكتيريا. د (القيح): يتشكل من بقايا البكتيريا البالعات خارج الاوعية الدموية تتجه البالعات المنسلة نحو موضع الإد 1- مرحلة الجذب الكيمياني:

باتجاه البكتيريا بتتبعها لوسانط تفرزها البكتيريا

وتقوم ببلعمة البكتيريا. 2- مرحلة التثبيت: ارتباط محددات البكتيريا بالمستقبلات الفشانية للخلية البلعمية التي تتكامل بنيويا معها

ألية الاستجابة الالتهابة

وتحسس بالعات الاسجة (الماستوسيت)

التهابية مثل الهيستامين. عمل وسائط الإلتهاب على تباطئ دوران

بسعوم البكتيريا فتستجيب بافراز وسانط

وعاء تموي

O

وسائط الإلتهاب

حول الجسم الغريب).







العنصر - المسئول - عن - تحديد - الذات

المعالحة إعلاة حقن الخلوة

الغليكوسيداز

المعالجة في الأفأر

ماكروفاج

تم تخريب الغليكوبروتين لخلية لمفاوية منزوعة من فأر بإنزيم الغلوكوسيداز

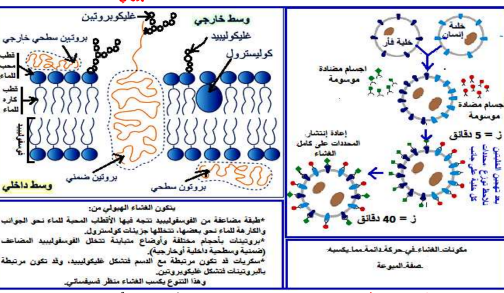
ثم حقنت هذه الخلية في نفس الحيوان

فلوحظ بلعمتها

- 🔷 نزع خلية لمفاوية

كرية تموية بيضاء

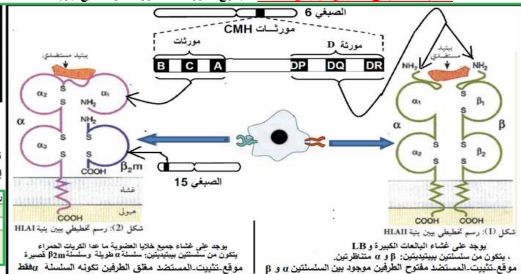
الغشاء الهيولى



العنصر المسئول عن تحديد الذات هو الغليكوبروتين

<u>جي الرئيسي CMH:</u> مجموع-المورثات-المسؤولة-عن-تصنيع-جزيئات-محددة-للدات - نظام معقد التوافق النس

موقع تثبيت المستضد مغلق الطرفين تكونه السلسلة αفقط



عد الأليلات	المواقع	CMH
80	A	I
150	В	
50	C	
100	DP	II
50	DQ	
180	DR	

تختلف جزيئات HLA بين الافراد لاختلاف اليلات كل مورثة وانعدام السيادة بينها

تشابه اليلات HLA حك قبول الطعم إختلاف-اليلات HLA كر فض-الطعم

, — , — , — , — , — , — , — , — , — , —			
النتانج	المعطي والمستقبل	رقم التجربة	
قبول الطعم	من فخذ شخص إلى ذر اعه	1	
قبول الطعم	الفردان توءسان حقيقيان	2	
التهاب واحمرار في مكان الالتهاب ورفض الطعم بعد 10 ابام	فردان من نفس النوع ولكن يختلفان ور اثيا	3	

نظاما ألـABO و الريزوس Rh:

 التحديد المورثى : المورثة على الصبغي رقم 	- مقارنة بين المستضدات الغشائية: مستضد H	الارتصاص مع الامصال	الاجسام	المستضدات	
.9	(5 جزيئات سكرية مرتبطة بالغشاء) + جزيئة	التجريبية التالية : ارتباط	المضادة	الغشائية على	, est
	سُكرية سادسة:		في المصل	غشاء ك د ح.	انمرا
		المستضدات المو افقة			نع
الأليل $I^A \rightarrow$ صناعة إنزيم $A \rightarrow$ ربط جزيئة	الجزيئة السكرية 6 هي: سكر N استيل غلاكتو	مصل ضد A ومصل ضد	ضد B	مستضدات غشائية	:A
Nأستيل غلاكتو أمين الطرفية بالمستضدH	أمين.	.AB		A	
(نمط وراثي: I ^A I ^A أو I ^A i ^O).	مستضدH+ استيل غلاكتو أمين=مستضدA				
الأليل $I^{B} ightarrow 0$ صناعة إنزيم	الجزيئة السكرية 6 هي: غلاكتوز	مصل ضد B ومصل ضد	ضد A	مستضدات غشائية	:В
الغلاكتوز بالمستضدH ،	مستضدH+ غلاكتو ز =مستضدB	.AB		В	
(نمط وراثي: I ^B I ^B أو I ^B).					
الاليل I ^A و الاليل I ^{B.}	مستضد A+ مستضدB	مصل ضد A ومصل ضد	/	مستضدات غشائية	:AB
(نمط وراثي: I ^A I ^B).		B ومصل ضد AB.		A و B	
الأليل i ^O تشرف على صناعة إنزيم غير	الجزيئة السكرية السادسة غير موجودة تماما	/	ضد B	/	:0
وظيفي \rightarrow المستضد H ، (نمط ور اثي: i^{O} i^{O}).	المستضد H فقط		وضد A		
مورثة على الصبغى رقم 1:					Rh
أليل: +Rh: يشرف على بناء المستضد D،	مستضد D موجود على غشاء ك د ح	مصل ضد D	/	مستضد D	+
(نمط وراثي: †Rh+ Rh أو+Rh).					
أليل: -Rh: لا يشرف على بناء أي مستضد،	مستضد D غیر موجود علی غشاء ك د ح	/	ضد D	/	
اليل: 'Rh: لا يشرف على بناء اي مستضد، (نمط وراثي: 'Rh- Rh).		/	ضد D ينتج عند	/	_

 $^{
m I}$ لا سيادة بين الاليلين $^{
m I}$ و $^{
m I}$ ، وكلاهما سائد على الأليل $^{
m i}$ ، الاليل $^{
m t}$ سائد على الاليل $^{
m I}$. نقل الدم: عدم إرتصاص الكريات الدموية الحمراء (المستضدات) بالنسبة للمعطي، و الامصال (الاجسام المضادة) بالنسبة للمستقبل.

موقع تثبيت

مولد الوضاد

منطقة

متغيرة

الرد المناعي الخلطي:

يسبب دخول جزيئات غريبة (المستضد) إلى العضوية في بعض الحالات إنتاج مكثف لجزيئات تختص بالدفاع عن الذات تدعى الأجسام المضادة وهي جزيئات ذات طبيعة بروتينية تنتمي إلى مجموعة الغلوبيلينات المناعية (غلوبيلينγ) حيث ترتبط نوعيا مع المستضدات التي حرضت على إنتاجها.

در LB: تتشكل الخلايا اللمفاوية البائية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية هناك بتركيب مستقبلات غشائية (BCR). ثم تخزن في الأعضاء المفاوية المحيطية (العقد-اللمفاوية، -الطحال، اللوزتين... الخ)، في شكل لمات لكل لمة BCR مميز لها.

الانتخاب اللمي: يؤدي تعرف الخلايا اللمفاوية البائية على المستضد إلى انتخاب لُمّة من الخلايا اللمفاوية بائية تمتلك مستقبلات غشائية BCR متكاملة بنيويا مع محددات المستضد. تحفيز وتكاثري بتحفيز من طرف LT_hالمساعدة بواسطة الانترلوكينات يطرأ على الخلايا اللمفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى:

خلايا منفذة PL (خلايا بلازمية): تتميز بحجم كبير وهيولي كثيفة وشبكة هيوليه وجهاز كولجي متطورين بالإضافة إلى كثرة الحويصلات الإفرازية وتموج الغشاء الهيولي وظيفتها إفراز الأجسام المضادة.

خلايا ذاكرة LBm: سريعة الاستجابة في حالة دخول ثاني لنفس مولد الضد.

الاجسام المضادة:

يتكون الجسم المضاد من أربعة سلاسل بيبتيدية، سلسلتين خفيفتين وسلسلتين ثقيلتين.

تتصل السلاسل بواسطة جسور ثنائية الكبريت.

حالات التوافق بين المعطى و المستقبل:-

- يحوي الجسم المضاد جزء متغير حسب المستضد، وأخر ثابت عند كل الاجسام المضادة.
- يملك الجسم المضاد موقعين اتثبيت المحددات المستضدية، تشكلاهما نهايات السلاسل الخفيفة والثقيلة للمناطق المتغيرة.
 - يملك الجسم المضاد موقع للتثبت على المستقبلات الغشائية تشكله نهايات السلاسل الثقيلة في الجزء الثابت.

<u>ملاحظة2:</u> الأجسام المضادة التي تنتجها الخلايا البائية (قبل التمايز) تبقى مثبتة بالغشاء (BCR) تعمل عمل المستقبلات الغشائية بينما الأجسام المضادة التي تنتجها البلازمية (بعد التمايز) تفرز في المصل.

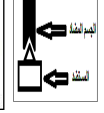
> وظيفة الجسم المضاد: - يرتبط المستضد بالجسم المضاد ارتباطا نوعيا في موقع التثبيت الخاص به (تكامل بنوي)، ويشكلان معا معقد مستضد ـ جسم مضاد يدعى المعقد المناعي.

يؤدي تشكل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد ومنع تكاثره وانتشاره، وتسهيل التخلص

القضاء على المعقد المناعى: يتم القضاء عليه بواسطة البلعمة:

مرحلة التثبيت: يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنيوي بين هذه المستقبلات وبين موقع تثبيت خاص يوجد في مستوى الجزء الثابت للجسم المضاد المشكل للمعقد المناعى.

مميزات الاستجابة المناعية الخلطية: استجابة ذات وساطة خلطيه، مكتسبة، نوعية، قابلة للنقل عبرالمصل، الاستجابة الثانوية تكون أكبر وأسرع من الأولية. وسائل تقوية المناعة: التطعيم: وهو حقن مستضد غير ممرض. الاستمصال: هو حقن العضوية بمصل مستخلص من عضوية أخرى ممعنة.



سلسلة ثمّيلة H 🛶

منطقة ثابتة موقع تثبيت علم البلعويات _

سلسلة

خفيفة لا

<u>الرد المناعى الخلوي:</u> .

يتم التخلص من المستضد أثناء الاستجابة المناعية التي تتوسطها الخلايا بصنف ثان من الخلايا اللمفاوية هي الخلايا اللمفاوية التائية السامة (LT_C) الناتجة عن تمايز LT₈ مصير 📶 🕻 تتشكل الخلايا اللمفاوية التائية LT في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية في الغدة السعترية (التيموسية) بتركيب مستقبلات غشائية نوعية (TCR)، حيث تنقسم إلى صنفين LT4 (تركب المؤشر CD₄) و LT8 (تركب المؤشر CD₈).. ثم تخزن في الأعضاء المفاوية المحيطية (العقد-اللمفاوية،-الطحال،اللوزتين...الخ)،في شكل لمات لكل لمة TCR مميز لها.

تَضد الداخلي المنشأ: الخلايا الفيروسية أو السرطانية (عند إصابة خلية بفيروس, يندمج الجهاز الوراثي للفيروس مع الجهاز الوراثي للخلية وهو ما يؤدي إلى تكوين محددات مستضدية فيروسية تظهر على غشاء الخلية ملتصقة بجزيئات 1 CMH، بينما الخلايا السرطانية وهي خلايا ذات محولة فقدت قدرتها على تنظيم انقسامها نتيجة حدوث طفرات في مورثات معينة فتصبح حاملة مولدات ضد خاصة على سطحها.)

الانتخاب اللمي: يؤدي تعرف LT₈على المستضد المرتبط بجزيئات CMH 1 للخلايا المصابة، إلى انتخاب ألمة تمتلك مستقبلات غشائية TCR متكاملة بنيويا مع محددات . CMH معا CD_8 المستضد، بينما يتكامل

تحفيز وتكاثين بتحفيز من طرف LT_hلمساعدة بواسطة الانترلوكينات يطرأ على الخلايا اللمفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى:

الخلايا اللمفاوية التائية السامة (LT_C):

شروط عمل LT_C : التعرف المزدوج.

الخُلايا المصابة و الخلايا اللمفاوية $LT_{\rm C}$ تنتميان إلى نفس السلالة: تكامل CD_8 مع .CMH 1

المستضد المحمول هو نفسه من حرض على تمايز $LT_{\rm C}$. نكامل $LT_{\rm C}$: تكامل $LT_{\rm C}$: تكامل $LT_{\rm C}$: نيويا مع المستضد.

ألية عمل LTc:

- يثير تماس الخلايا اللمفاوية التانية السامة مع المستضد إفراز بروتين: البرفورين مع بعض الأنزيمات الحالة.
- يُخرب البرفورين غشاء الخلايا المصابة بتشكيل ثقوب غشائية، مؤديا إلى انحلال الخلية ثم يتم التخلص من البقايا عن طريق البالعات.
- مميزات الاستجابة المناعية الخلوية: استجابة ذات وساطة خلوية، مكتسبة، نوعية،غير قابلة للنقل عبر المصل.

وسانل تقوية المناعة: التطعيم: وهو حقن مستضد غير ممرض.

تتم مراقبة تكاثر و تمايز الخلايا التانية والبائية ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات، التي يفرزها صنف آخر من الخلايا اللمفاوية التائية هي المساعدة (T_h) الناتجة عن تمايز الخلايا التائية ((LT_4) الحاملة لمؤشر (CD_2)

إختيار نمط الاستجابة حسب نوع المستضد:

المستضدات داخلية المنشأ (بروتينات فيروسية، بروتينات الخلايا السرطانية.) تكون مرتبطة بجزيئات الخلايا المصابة (خلية عارضة للمستضد (CPA): تتعرف عليها الخلايا التائية TCR حيث: TCR يتكامل بنيويا مع محددات المستضد، بينما يتكامل CMH .

المستضدات المستدخلة (بروتينات بكثيرية،) تكون مرتبطة بجزيئات الـ 2 CMH لخلايا العارضة للمستضد CPA للمستضد CPA (بالعات كبيرة او لمفاويات بائية = والتي تقوم بعد التعرف على المستضد باقتناصه وهم بروتيناته جزئيا، ثم تعرض بعض بينيداته على سطح أغشيتها مرتبطا الـ CMH2): تتعرف عليها الخلايا التائية LT4 حيث: TCR يتكامل بنيويا مع محددات المستضد، بينما يتكامل CD4 مع CMH 2.

المستضدات خارجية المنشأ العرق (بكثيريا، سم...) تكون حرة وغير مرتبطة بجزيئات الـ CMH تتعرف عليها LB حيث: BCR يتكامل بنيويا مع محددات المستضد

لتحفين

- كل الخلايا التي تعرفت على المستضد: (LB (LT8-LT4): تركب مستقبلات الانترلوكين مباشرة بعد
 - تماسها مع المستضد النوعي. - تفرز الخلايا العارضة للمستضد CPA
 - :الأنترلوكينات 1L1 لتحفز الخلايا اللمفاوية
- تفرز \mathbf{LT}_4 الأنترلوكينات \mathbf{LL}_2 لتحفز نفسها تحفيزا
 - تتكاثر و تتمايز LT_h الى LT_4 المساعدة و الى

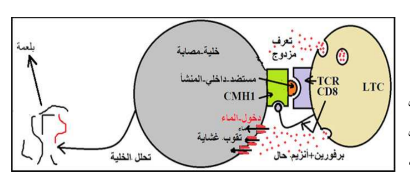
$.LT_{4m}$

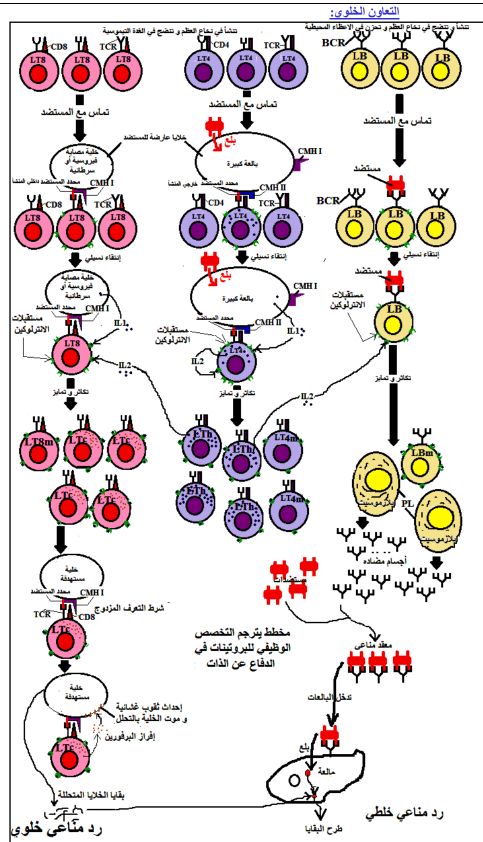
- تفرز LT_h المساعدة الأنترلوكينات IL_2 : لتحفز كل من LT_b من LT_b من LT_b من أجل تكاثر و تمايز كل منهما، ثم تنفيذ الاستجابة المعنية.

للحظة

نقوم الخلية LT_h بإفراز عدة أنواع من الأنترلوكينات منها: انترلوكين2 وظيفته تنشيط الخلايا اللمفاوية الأخرى، انترلوكين4 يحفز على التكاثر، انترلوكين4 يحفز على التمايز و MAF و هو عامل لتنشيط المامدات

LT4 هي مفتاح الجهاز المناعي





فيروس فقدان المناعة البشرى (VIH):



TH

GP-41-

GP-120 .

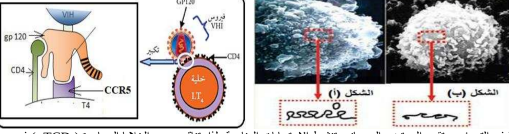
بنية فيروس الـ HIV: طبقة فوسفوليبيدية، محفضه داخلية P24/25، محفضه خارجية P17، غليكوبروتينات غشائية Gp 120،Gp 41 ، أنزيم النسخ العكسي، إنزيم النسخ العكسي،

الخلايا المستهدفة:

إنزيمات أخرى.

- الخلايا المصابة (أ) يبدو على سطح غشائها تبرعمات غشائية كثيرة بالنسبة لغشاء الخلية السليمة (ب) لتطور الفيروس داخلها ثم خروجه بواسطة ظاهرة الطرح.

- يهاجم فيروس فقدان المناعة البشري (VIH) الخلايا اللمفاوية المساعدة (TCD₄) والبلعميات الكبيرة وبلعميات الأنسجة، وذألك لحملها بروتين غشائي CD₄ يتكامل بنيويا مع البروتين الفيروسي CD₄، و هي خلايا أساس



بروحين عسلي 403 ولم يستري المساهدة في التعرف و تقديم المستضد إلى جانب تنشيط الاستجابات المناعية، لذا يتناقص عدد الخلايا المساعدة (TCD4) في مرحلة المرض إلى أقل من 200 خلية /الملم³.

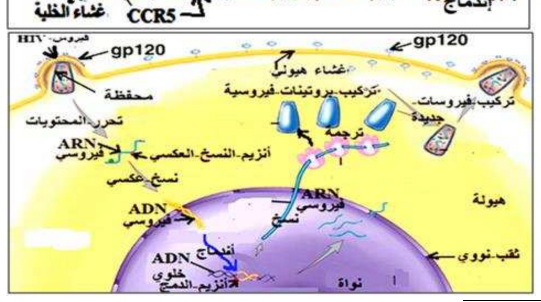
ألية الغزو والتكاثر:

- 1- تتثبت جزيئة 120 Gp على المستقبل الغشائي CD₄ للخلية LT₄ وبفضل Gp 41 يدخل P24/25 إلى داخل الخلية.
- 2- يعمل إنزيم النسخ العكسي على تحويل ARN الفيروسي الذي يتحرر داخل الهيولي إلى ADN.
- 3- يعمل إنزيم الدمج على دمج الـ ADN الفيروسي مع الخلوي حيث تتم ترجمته إلى بروتينات فيروسية داخل الخلية.
- 4- نتشكل فيروسات جديدة تغادر الخلية عن طريق الاطراح.

طرق العلاج: توقيف عمل أنزيم النسخ العكسي عن طريق Azidothymidine. منع اختراق الفيروس إلى داخل الخلايا عن طريق حقن أجسام مضادة لـ Gp120 تعيق تعرفها على CD4.

حقن مواد مثبطة لأنزيم البروتياز حيث يتوقف نضج وتحرير فيروسيات جديدة.

ملاحظة 1: طرق العلاج المتوفرة تهدف إلى الطاء تكاثر الفيروس دون القضاء عليه نهائيا. ملاحظة 2: بالإضافة إلى المستقبل الغشائي CD₄ الذي يتكامل بنيويا مع البروتين الفيروسي Gp 120، فإن عملية تثبيت فيروس HIV على غشاء الخلايا المستهدفة، تتطلب وجود بروتين غشائي أخر هو: CCR5 الذي يتواجد على سطح الخلية المنازية المن

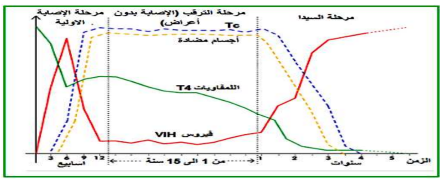


مراحل الإصابة الفيروسية:

- المرحلة الأولية: مدتها عدة أسابيع، تناقص عدد LT₄، لتكاثر فير وسات HIV داخلها، ثم تناقص شحنة HIV مقابل ارتفاع عدد LT₄, لحدوث إستجابة مناعية ضد الفيروس.
- مرحلة الترقب: تدوم عدة سنوات، زيادة طفيفة لـ LT_4 في البداية ثم انخفاضها تدريجيا، مع زيادة بطيئة جدا في شحنة LT_4 .

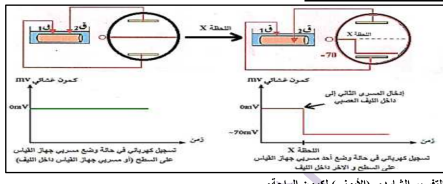
 مرحلة العجز: اختفاء LT_4 المحفزة لكل من LT_8 مع وزيادة في شحنة LT_4 ، حيث يصبح الجسم معرض لأمراض عديدة

الاستاد: بن زعيم خالد



<u>كمون الراحة:</u> يكون غشاء العصبون أثناء الراحة مستقطبا إنه كمون الراحة (شحنات موجبة على السطح، وشحنات سالبة في الداخل).

التفسير الكهربائي لكمون الراحة:



في البداية، عند وضع مسريي الاستقبال على سطح الليف، ترسم النقطة الضوئية خط أفقي في مستوى 0 ملي فولط، أي أن المسريين ق 1 وق 2 لهما نفس الكمون، ويحملان نفس الشحنات.

في اللحظة X عند وضع المسرى ق2 داخل الليف، وق 1 على السطح، نسجل فرق كمون بين المسريين يقدر بـ -70 ملى فولط، أي إن سطح الليف يحمل شحنات موجبة، أما داخل الليف فالشحنات

	عصبي	الليف ال	سطح	
+	+	+	+	+
_	_			_
	بصبيي	لليف ال	داخل ا	
_	_	_	_	_
-				

التفسير الشاردي (الأيوني) لكمون الراحة:

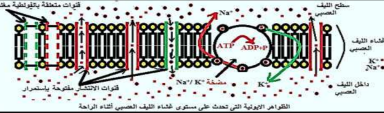
ومط خارجي	ومط داخلي	الشوارد
20	400	K ⁺
440	50	Na ⁺

- بتكيز شوارد البوتاسيوم *K في الوسط الداخلي أكبر من تركيزه افي الوسط الخارجي، و تركيز شوارد الصوديوم *Na في الوسط الخارجي أكبر من تركيزه افي الوسط الداخلي.

- ينتج الكمون الغشائي للعصبون

أثناء الراحة عن: ثبات التوزع غير المتساوي لـ *K+/Na، بين الوسط الداخلي لليف العصبي والوسط الخارجي.

 أقلية شوارد البوتاسيوم *K أكبر من ناقلية شوارد الصوديوم *Na، لان عدد قنوات K^+ المفتوحة في وحدة المساحة ، تكون أكبر من عدد قنوات



- تدخل شوارد+Na و تخرج شوارد+K بظاهرة الميز, عبر قنوات مفتوحة باستمرار (انتقال الشوارد من الوسط الاعلى تركيز الى الوسط الاقل تركيز).

- تؤمن مضخات ⁺K⁺/Na تبات التوزع غير المتسسوي لـ *K⁺/Na بين الوسط الداخلي للعصبون والوسط الخارجي، وبالتالي ثبات الكمون الغشائي خلال الراحة (70mv-)، بطرد +Na نحو الخارج (خروج 3 شوارد في كل مرة)، وإدخال شوارد البوتاسيوم +K (دخول شاردتين في كل مرة) عكس تدرج التركيز ، وتُستمد الطاقــة الضرورية لنقل الشوارد عكس تدرج تركيزها من إماهة الـ ATP.

كم*ون العمل:* يؤدي تنبيه العصبون قبل مشبكي إلى تغيرات الكمون الغشائي مصدر كمون العمل.



التفسير الكهربائي لكمون العمل: منحنى كمون عمل أحادي الطور: أحد مسربي جهاز الاستقبال على السطح والأخر داخل

A: لحظة التنبيه. ← AB: الزمن اللازم لوصول موجة زوال الاستقطاب لمسرى جهاز القياس. ← BC: زوال الاستقطاب. ← CD: انعكاس الاستقطاب, ← DE: عودة الاستقطاب, ← EF: فرط استقطاب, ← FG: العودة إلى الحالة الاصلية.

التفسير الشاردي (الأيوني) لكمون العمل:



التسجيلات المحصل عليها:

وبسرعة.

لتجربة 1: القطعة الغشائية بها قناة Na⁺ فقط، أو بها Tétra- فولطية لكل من Na^+ ، ونضيف مادة TEA)éthyl-ammonium) التي تجعل الغشاء غير نفوذ للـ †K: عند التنبيه، نسجل تيار داخلي (تسجيل نحو الأسفل)، أي مرور شوارد من الوسط الخارجي (داخل الماصة) إلى الوسط الداخلي (خارج الماصة)، وبما ان شوارد البوتاسيوم K^+ غير نفوذه في هذه التجربة فإن التيار الشاردي الداخلي ناتج عن دخول شوارد الصوديوم †Na دفعة واحدة

التسجيل 1 تيارات داخلة

التجربة 2: القطعة غشائية بها قناة K+ فقط، أو بها قنوات فولطية لكل من Na^+ ونضيف مادة Tétradoxine (TTX) التي تجعل الغشاء غير نفوذ للـ *Na: عند التنبيه، نسجل عدة تيارات خارجية (تسجيلات نحو الأعلى)، أي مرور شوارد من الوسط الداخلي (خارج الماصة) إلى الوسط الخارجي (داخل الماصة)، وُبما أن شوارد الصوديوم *Na غير نفوذه في هذه ناتج عن خروج شوارد التجربة، فإن هذه التيارات البوتاسيوم ⁺ K على

عدة دفعات واحدة

وبسرعة أقل.

تيارات خارجية الله سال المنطقة الم

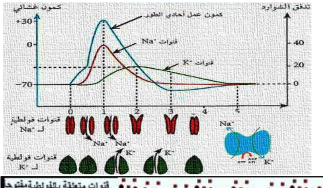
لتجربة 3 (التسجيل 3): إجراء التجربة على قطعة غشائیة بها قنوا ت کل من Na^+ و K^+ : عند التنبیه، نسجل تيار داخلي يعقبه عدة تيارات خارجية: إن كمون العمل المتولد عن تنبيه فعال للعصبون، ما هو إلا نتيجة للتغيرات السريعة للنفاذية الغشائية لكل من شوارد مسببة تدفق أيوني على جانبي غشاء ; \mathbf{K}^+ هاء العصبون، حيث تدخل شوارد Na^+ ثم تخرج شوارد

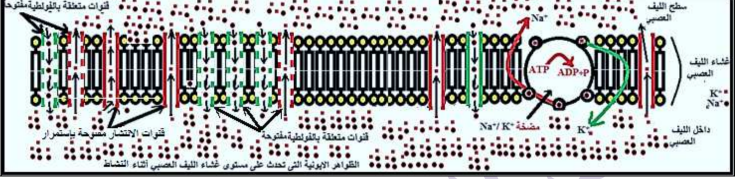
*Kعبر قنوات فولطية، يتطلب انفتاحها تنبيه يصل إلى عتبة زوال استقطاب.

العلاقة بين الظواهر الكهربائية والظواهر الأيونية لكمون العمل:

- تتمثل تغيرات الكمون الغشائي الناتج عن التنبيه في:
- زوال استقطاب سريع للغشاء مرتبط بتدفق داخلي $^ ^+$ $^+$ $^+$ $^+$ انقتاح قنوات $^+$ $^+$ المرتبطة بالفولطية. (تنغلق هذه القنوات مباشرة بعد دخول شوارد $^+$ $^+$ $^+$ $^+$ $^+$
- عودة الاستقطاب ناتجة عن تدفق خارجي لـ K^+ نتيجة انفتاح قنوات K^+ المرتبطة بالفولطية, مع إنغلاق قنوات Na^+ المرتبطة بالفولطية.
- فرط في الاستقطاب ناتج عن تأخر انغلاق قنوات K^+ المرتبطة بالفولطية واستمرار خروج K^+ . العودة إلى الحالة الاصلية تؤمنه مضخة K^+ / Na^+ المستهلكة للطاقة (ATP)، حيث تدخل شوارد
 - $^{+}$ الخارجة وتخرج شوارد $^{+}$ Na الداخلة عكس اتجاه تدرج تركيزها.

إن كمون العمل المتولد عن تنبيه فعال للعصبون، ما هو إلا نتيجة للتغيرات السريعة للنفاذية الغشائية لكل من شوارد Na+ و K+ ; مسببة تدفق أيوني على جانبي غشاء العصبون





النقل المشبكى: -تتحول الرسالة العصبية المشفرة بتواتر كمونات العمل في الغشاء قبل مشبكي، إلى رسالة مُشفرة بتركيز المُبلغ العصبي على مستوى المشبك. - تؤمن المبلغات العصبية (وسائط كيميانية) انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك، وتتمثل في مواد كيميائية تحررها النهايات قبل مشبكيه ، وتؤدي إلى تغير الكمون الغشائي

ألية النقل المشبكى:

- يتسبب وصول كمون العمل أو موجة زوال استقطاب، (1) إلى نهاية العصبون قبل مشبكي في انفتاح قنوات Ca^{2+} المرتبطة بالفولطية ودخول Ca^{2+} إلى الهيوله (2). - يتسبب دخول Ca^{2+} إلى هيوله العنصر قبل مشبكي، في هجرة الحويصلات الحاملة للوسيط الكيميائي (استيل كولين) إلى الغشاء الهيولي، ثم تحرير الأستيل كولين في الشق المشبكي بظاهرة الإطراح الخلوي (3).

ـ يمتلك الغشاّء بعد مشبكي مستقبلات من ُطْبيعة بروتينية للأستيل كولين (4)، تراقب تدفق شوارد الصوديوم *Na الداخلة.

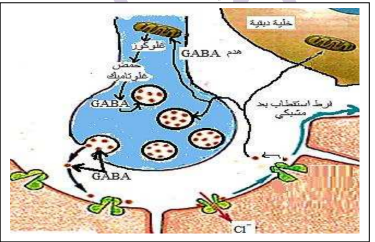
- انفتاح قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء ودخول شوارد الصوديوم Na^+ انتيجة تثبت المبلغ العصبي (الأستيل كولين) على المستقبلات الخاصة به في الغشاء بعد مشبكي (مستقبلات قنوية) (5)، وهو ما يتسبب في زوال استقطاب الغشاء بعد الهشبكي (6)، حيث تتوقف سعة زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي على عدد القنوات المفتوحة خلال زمن معنن

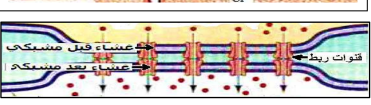
- يفقد المبلغ العصبي (الأستيل كولين) فعاليته ، نتيجة الإماهة الإنزيمية بواسطة أنزيم أستيل كولين إستراز ، حيث يفكك إلى كل من كولين وحمض الاستيك (7)، وذالك حتى لا يبقى تأثيره مستمرا ويسمح للغشاء البعد مشبكي بالعودة الى كمون الراحة، ثم يعاد امتصاصه من قبل النهاية القبل مشبكيه (8).

- يسمح انغلاق قنوات⁺Na المرتبطة بالكيمياء بالعودة إلى كمون الراحة (9). **ملاحظة:** شدة التنبيه تتحكم في سعة الكمون القبل مشبكي، والذي يتحكم بدوره في كمية المبلغ العصبي المفرزة، هذه الأخيرة تتحكم في سعة الكمون البعد مشبكي.

استيل كرابين المعرار موجة المريسات المعرات العمل والمناز موجة المريسات والمراب المعراب والمراب والمرا

<u>المشبك المنبه والمشبك المثبط:</u> إن وجود مشابك تنبيهية أو تثبيطيه، مرتبط بتواجد وانفتاح قنوات مختلفة على الغشاء بعد مشبكي.





المشبك المثبط	المشبك المنبه
عيرجم تأثير المبلغ العصبي على الغشاء	تيرجم تأثير المبلغ العصبي على الغشاء
بعد مشبكي: بفرط في استقطاب الغشاء	بعد مشبكي: بزوال استقطاب الغشاء بعد
بعد مشبكي الذي يتسبب في ظهور	مشبكي الذي يتسبب في ظهور كمون بعد
كمون بعد مشبكي تثبيطي (PPSI).	مشبكي تنبيهي (PPSE).
المستقبلات القنوية على مستوى الغشاء	الهستقبلات القنوية على مستوى الغشاء
البعد مشبكي تنشط بالـ GABA.	البعد مشبكي تنشط بوسائط عصبية مثل
	الاستيل كولين.
المستقبلات القنوية المنشطة تسمح	المستقبلات القنوية المنشطة تسمح
بدخول شوار د ·Cl، مُحدِيثُ فرطا في	بدخول شوارد Na ⁺ ، محدثة زوال
استقطاب الغشاء البعد مشبكي.	استقطاب الغشاء البعد مشبكي.
يعاد امتصاص بالـ GABA من طرف	يعاد امتصاص الوسيط الكيميائي (أستيل
الخلية القبل مشبكيه أو الخلية الدبقية عن	كولين)، بعد إماهته انزيميا (بواسطة
طريق نواقل خاصة، ليستعمل في حلقة	أستيل كولين إستراز) من طرف الخلية
كربس بعد تحويله إلى مركبات أخرى.	القبل مشبكيه.
لها وظيفة تثبيطيق.	لها وظيفة تنبيهية.
711 11 1 ct 2 1C1 Ct1 ct 2	11 . 1

المشبك الكهربائي والمشبك الكيميائي: المشبك الكيميائي، هو كل مشبك تحتاج السيالة العصبية للمرور عبره الى وسيط كيميائي (استيل كولين، GABA،...)، أما المشبك الكهربائي، فيتميز بغياب الوسيط الكيميائي، مع اتصال الغشاء القبل مشبكي بالغشاء البعد مشبكي بواسطة قنوات صغير، تمر عبرها السيالة العصبية مباشرة، وبالتالي تكون سرعة انتقال السيالة العصبية أكبر من سرعة انتقالها في المشابك الكيميائية.

الإدماج العصبى:

قد يستقبل العصبون البعد مشبكي عدة رسائل عصبية قبل مشبكيه، بحيث يمكن أن تكون هذه الرسائل رسائل تنبيهية أو/و تثبيطيه، ويؤمن النشاط الإدماجي للعصبون معالجة مختلف هذه الرسائل العصبية.

- يُدمج العصبون الهعد مشبكي مختلف المكونات الواردة اليه، وذلك بعملية تجميع قد عكون:

	يدي السبول الهدامية والسيامية المساوات الواردة الياء والسابدي المواردة
إما تجميع زمني:	إما تجميع فضائي:
إذا وصلت الى العصبون البعد مشبكي، مجموعة من كمونات العمل المتقاربة زمنيا،	إذا كانت الكمونات الواردة الى العصبون البعد مشبكي، مصدرها مجموعة من النهايات
ومصدر ها نفس العصبون القبل مشبكي.	العصبية القبل مشبكيه المختلفة، والتي تصل في الوقت نفسه للعصبون الهعد مشبكي.
عصبون قبل متبكي SI حصبون بعد منتيكي	محصلة الانماع SI عصبون قبل مشبكي 1 SI مصبون قبل مشبكي 1 مسبكي 2 عصبون قبل مشبكي 2 مصبون قبل مشبكي 2 مصبون قبل مشبكي 3 محموع التتبييات

- نتحصل على زوال استقطاب الغشاء الهعد مشبكي، بمعنى توليخ كمون عمل في العنصر الهعد مشبكي (يسجل على مستوى منطقة بداية المحور الأسطواني SI)، إذا بلغ مجمل (مجموع) الكمونات التنبيهية والتثبيطية، التي تصل الى العصبون البعد مشبكي (تسجل على مستوى الجسم الخلوي)، عتبة توليد كمون العمل (عتبة زوال استقطاب). - نتحصل على كمون راحة في العنصر بعد مشبكي، إذا لم يجلغ مجمل (مجموع) الكمونات التنبيهية والتثبيطية، التي تصل الى العصبون البعد مشبكي، عتبة توليد كمون العمل (عتبة

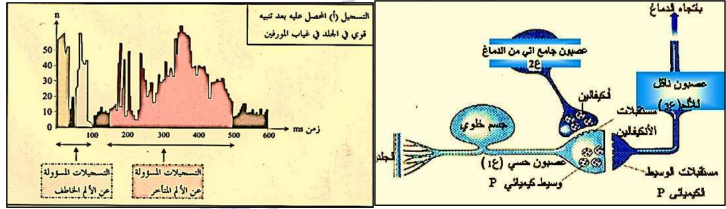
أي أنه: إذا كان مجمل (مجموع) الكمونات التنبيهية والتثبيطية، التي تصل إلى العصبون البعد مشبكي، عبارة عن كمون غشائي لم يصل الى عتبة زوال الاستقطاب، أو كان المجموع عبارة عن كمون مساوي لكمون راحة، أو كان المجموع عبارة عن فرط استقطاب، فإن الناتج المسجل على مستوى منطقة البداية SI للمحور الاسطواني للعصبون البعد مشبكي يكون دائما عبارة عن كمون راحة.

المخدرات

يمكن للنقل المشبكي أن يختل بتدخل العديد من الجزيئات المستعملة بكثرة في الوقت الحالي، إما لأغراض طبية أو في حالة الإدمان.

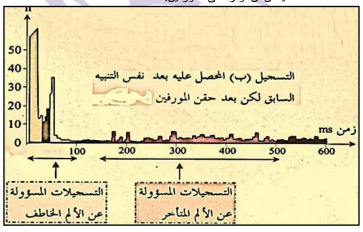
مثال المورفين:

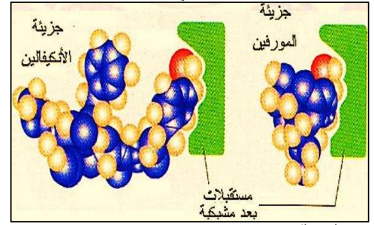
في غياب المورفين: يؤدي تنبيه فعال للألياف الحسية ع1 المتصلة بالجلد إلى: إفراز الوسيط الكيميائي (P) من طرف نهاية العصبون الحسي ع1 على مستوى المشبك ع1ع3→ تثبيت المادة (P) على مستقبلاتها الخاصة على الغشاء البعد المشبكي ع3 → انتقال الاحساس بالألم الى الدماغ عن طريق العصبون الناقل للألم ع3 (كمونات عمل بعد مشبكيه) → تنبيه العصبون الجامع ع3 (المخفف للألم) على مستوى المشبك ع1ع3 → يتثبت الأنكيفالين على غشاء البعد المشبكي ع1 (الحسي) → يثبط افراز المادة (P) → يوقف الاحساس بالألم مؤقتا قبل ان يتم تفكيك الأنكيفالين بواسطة انزيمات التفكيك.



في وجود المورفين:

يكون تأثير المورفين أطول من تأثير الأنكيفالين، وذالك لان الأنكيفالين يفكك بواسطة انزيمات اماهة خاصة لا يمكن أن تؤثر على المورفين.





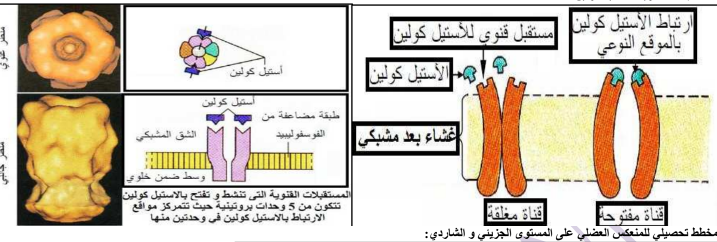
مختلف أنواع تأثير المخدرات:

تثبيط الانزيمات التركيبية للوسائط الكيميائية ← عدم تركيب الوسائط الكيميائية، مما يسبب عدم مرور السيالة العصبية عبر المشابك وبالتالي: الشلل. إحداث خلل في تخزين المبلغات العصبية في الحويصلات ← خروج غير طبيعي للمبلغ الكيميائي.

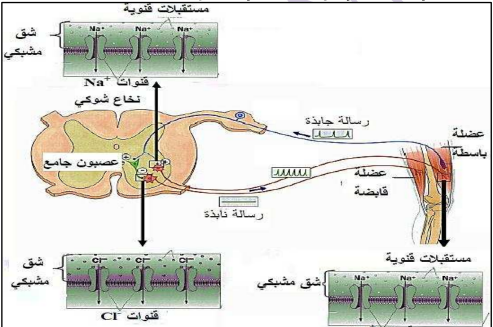
انتثبت على المستقبلات القنوية البعد مشبكيه (مثل الكور ار) ← تعطيل عمل المستقبل القنوي مع منع تثبت المبلغ (الوسيط) العصبي عليه. تثبيط أنزيم إماهة المبلغ الكيميائي ← عدم انهاء تأثير المبلغ الكيميائي. تعطيل امتصاص الخلية القبل مشبكيه للمبلغ الكيميائي.



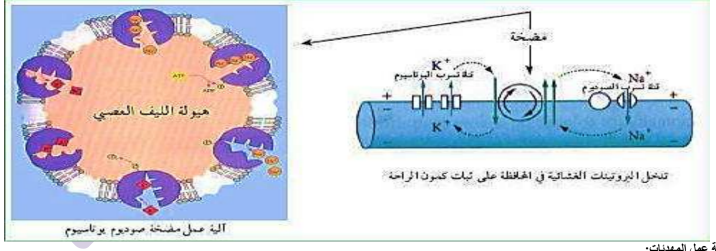
المستقبلات القنوية للأستيل كولين:

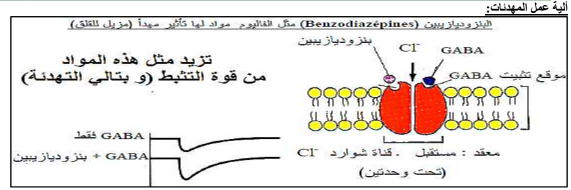


کلما زادت شدة التنبیه \rightarrow زادت سعة کمون العمل القبل مشبکی \rightarrow زاد عدد القنوات الفولطیة الخاصة بشوارد الکالسیوم ${\rm Ca^{+2}}$ المفتوحة \rightarrow زادت کمیة شوارد الکالسیوم ${\rm Ca^{+2}}$ الداخلة إلی الهیولة القبل مشبکیه \rightarrow زاد عدد الحویصلات المهاجرة إلی الغشاء القبل مشبکی \rightarrow زادت کمیة الوسیط الکیمیائی مشبکی \rightarrow زادت کمیة الوسیط الکیمیائی الشق المشبکی \rightarrow زاد عدد المستقبلات الشق المشبکی \rightarrow زاد عدد المستقبلات القنویة البعد مشبکیه المفتوحة \rightarrow زادت معة کمیة الشوارد الداخلة إلی الهیولة البعد مشبکیه (زوال مشبکیه (زوال الکمون الغشائی البعد مشبکی (زوال المتقطاب PPSE أو فرط



رسم توضيحي لمقطع عرضي في محور أسطواني لعصبون يوضح الية عمل مضخة صوديوم بوتاسيوم:





الاستاذ: بن زعيم خالد