	. 11 / 7 1 511 12-		العا	لامة
	عناصر الإجابة / الموضو	الاول	مجزأة	مجموع
التمرين الأول	计算法 为强力的现象		5 نقاط	
التعرّف على المراحل الممث	لة بالأرقام			
<ol> <li>مرحلة التثبيت</li> </ol>	2. مرحلة الاستنساخ العد	ي 3. مرحلة الإدماج	0.25×6	1.5
4. مرحلة الاستنساخ	5. مرحلة الترجمة	6 مرحلة التبرعم (تحرير الفيروس)		
لنص العلمي:				
مقدمة: صياغة مقدمة تنته	ي بطرح المشكل:		0.25	
ماهي مراحل تطور الفيروس	ل وما أثر الدواء zalcitabine	لى ذلك؟		
لعرض: يتطرق إلى المؤشر	إت التالية:	- 1		
<ul> <li>يتثبت الغيروس HI</li> </ul>	[V على الخلية LT4 لوجود تك	ل بنيوي بين 20120 و CD4.		
<ul> <li>التحام غشاء الفيرو</li> </ul>	بس وغشاء الخلية وتحرير محتو	ت العلبة الداخلية (ARNv، انزيم		
الاستتمناخ العكسي	وانزيم الإدماج).			
ARNy استنساخ	وتشكيل سلسلة ADN <sub>V</sub> وفق تت	نيكليوتيدات ARNV وتشكل السلسة		
المكتِلة لسلسلة الر	The second secon			3.5
■ أدمج الـ ADN <sub>۷</sub> ض	من ADN الـ LT4 بتدخل أنزي	لإدماج.		
		روتينات فيروسية التي تتجمع داخل	0.5×6	
	تبرعمات فيروسية تتحرر بعد			
في حالة وجود الدواء e				
Company of the Compan	نساخ العكسي وبالتالي عدم حد	ث يقية المراجل		
		ر إيقاف ذلك التطور باستعمال بعض .		
لادوية مثل zalcitabine.		.,	0.25	
لتمرين الثاني	(تقبل الإجابة عند استغلال الوثاة	بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)	7	نقاط
الجزء الأول:				100
<ol> <li>تحليل النتائج الممثلة ف</li> </ol>	ني الشكل (أ) من الوثيقة 1:			
عدد كمونات العمل في وحد	ة الزمن( تواتر كمونات العمل)			Y
عند مجموعة الأفراد الطبيع	ية يقدُّر بـ 6 كمونات عمل خا	40 ms	0.5	
وعند الأقراد المصابة بالصر	رع يقدُّر بـ 10 كمونات عمل .	ئل ms ئل.	No.	
		شية الخلايا قبل المشبكية في جزء	0.5	
ن القشرة المخية.				

		2. استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1:
- 1	0.5	بزيادة كمونات العمل من (8 إلى 12) Hz بزداد إفراز Glutamate من(75 إلى 295 ) μΜ بزيادة كمونات العمل من (8 إلى 95 )
		رهو أكبر من مقدار تزايد إفراز GABA من (50 إلى 100) µM.
		(Autile):
	0.5	عند الأفراد المصابة بالصُّرع تحفِّرُ زبادة تواتر كمونات العمل إفراز Glutamate بكمية أكبر من GABA.
2.75	0.75	نبرير فقدان التوازن بين التنبيه والتثبيط على مستوى مشابك القشرة المخية في حالة الصّرع. في حالة الصرع يزداد مقدار ما يفرزه العصبون المُنبِّه من Glutamate مقابل ما يفرزه العصبون المُنبِّط من GABA فتزداد قيمة (E) مقارنة مع (I) فيختل ناتج العلاقة (أم) وبالتالي يُفقد التوازن
		ين النتبيه والتثبيط على مستوى القشرة المخية.
		لجزء الثانى:
		- 1/ استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.
٠.	*	شكل (ا):
		مقارنة الأفراد الطبيعية بالمصابة نجد:
		ختلاف في شكل (بنية) بوابة التعطيل وتماثل في حالة قنوات الصوديوم الفولطية لأغشية الخلايا
		لعصبية قبل المشبكية في المراحل؛ الأولى، الثانية، الثالثة والخامسة واختلاف في المرحلة الرابعة
.		ىيت:
	1.25	<ul> <li>في المرحلة الأولى تكون القناة مُغلقة في الحالتين.</li> </ul>
		<ul> <li>في المرحلة الثانية تُعتج القناة وتسمح بالتدفق الداخلي لـ Na بكمية كبيرة في الحالتين.</li> </ul>
4.25		<ul> <li>في المرحلة الثالثة تنغلق القناة جزئيا ببوابة التعطيل مع انخفاض تدفق *Na في الحالتين.</li> </ul>
		. • أما في المرحلة الرابعة يظهر الاختلاف؛ حيث في الحالة الطبيعية تتغلق القباة كليا ببوابة
		التعطيل فيتوقف تدفق *Na عكس حالة الصرع التي يستمر فيها التدفق بكمية قليلة لبقاء
		القناة مُغلقة جزئيا ببوابة التعطيل التي لم تتكامل بنيويا مع موقع تثبيتها في القناة.
.		<ul> <li>في المرحلة الخامسة تنغلق القناة في الحالتين.</li> </ul>
		لاستنتاج:
	0.5	غير شكل (بنية) بوابة التعطيل يمدد فترة تدفق *Na عبر قنوات الصوديوم الفولطية ويؤخر عودة
		لاستقطاب في حالة الصرع.

		./ \ (can
	l line	الشكل (ب): - استخراج نتابع الأحماض الأمينية الموافقة لجزء من مورثة Scnla في الحالة الطبيعية
		وحالة الصرع:
		The second secon
		ATG TAC ATT GCT GTC ATC CTG :Scnla 1775
		AUG UAC AUU GCU GUC AUC CUG :ARNm  Met — Tyr — Ile — Ala — Val — Ile — Leu
	0.5	,1769 1772 1775
		AUG UAC AUU GUU GUC AUC CUG :ARNm
		منتالية الأحماض الأمينية: Met — Tyr — De — Val — De — Leu
		- عند مقارئة النتابع النيكليوتيدي لجزء من السلسلة غير المستنسخة لمورثة Scn1a المشرفة
		على تركيب قناة الصوديوم الفولطية بين الافراد الطبيعية والمصابة بالصرع نلاحظ تماثل
	0.5	النتابع النيكليوتيدي ماعدا استبدال النيكليوتيدة C في الثلاثية GCT رقم 1772 بالنيكليوتيدة
	0.5	T فأصبحت GTT والتي تقابلها في سلسلة ARNm الرامزة GUU بدل GCU لتترجم إلى
		ا Ala عرض Val
	- V	الاستنتاج:
	0.25	حدوث طفرة عند المصابين بالصرع على مستوى ألمورثة Scnla المسؤولة عن تركيب البروتين
	- Hoselica	المشكل لقناة الصوديوم الغولطية.
		الربط لتبيان أصل الاعتلال الدماغي المسبب لحالة الصُرّع المدروسة.
	0.75	أصل الاعتلال الدماغي المسبب لهذه الحالة من الصرع هو طفرة في الثلاثية رقم 1772 لمورثة
	0112	Scn1a تودي الى تغير بنية بوابة التعطيل في قناة ألصوديوم الغولطية فتختل وظيفتها ولا تتمكن
		من غلق القناة كليا وبالتالي يستمر تدفق شوارد الصوديوم لمدة أطول.
	0.5	2/ اقتراح الحل العلاجي للتخفيف من أعراض نوبات الصرع:
		استعمال أدوية تعمل على تسريع عودة الاستقطاب للأغشية قبل مشبكية
		ملاحظة: يقبل أي اقتراح وجيه
8 نقاط		التمرين الثالث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تزدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول: استغلال شكلي الوثيقة 1.
		الشكل (أ):
	0.5	بزيادة عدد السجائر المستهلكة يوميا من (0 إلى 50) سيجارة يزداد تركيز BZP في الجسم من
		(0.02 إلى 1.70 ياسية وتزداد بذلك نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة من (1 إلى 85)%
2.50	0.25	الاستنتاج: مادة BZP ترفع نسبة احتمال الإصابة بالسرطان.
	-	الشكل (ب):
	1000	<ul> <li>عند الشخصين المدخِّن وغير المدخِّن بعد تعرُّض خلايا النميج الرِّنوي إلى العامل المسبب</li> </ul>

	0.5	للسرطان FC يظهر ADN غير طبيعي.
		<ul> <li>عند الشخص غير المدخِّن يتوقف أولا الانقسام بوجود البروتين P53 ويبقى الـADN غير طبيعي وبتدخل P53 من جديد يصبح الـ ADN طبيعيا ويُستأنف الانقسام بصورة عادية.</li> </ul>
	0.25	<ul> <li>بينما عند الشخص المدخِّن بوجود البروتين P53 غير الوظيفي يبقى الـ ADN غير طبيعي</li> <li>وتنقسم الخلايا انقسامات متتالية ويظهر الورم السرطاني.</li> </ul>
	0.25	الاستنتاج: يفقد الـ P53 غير الوظيفي قدرته على إصلاح الـ ADN وتنظيم الانقسام. الربط لإقتراح فرضية: توضح العلاقة بين BZP نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخِّنين
	1	عند المدخنين ترتفع نسبة مادة BZP ويفقد البروتين P53 وظيفته في إصلاح الـ ADN وتنظيم
		الانتسام وهذا ما يزيد من نمبة احتمال الإصابة بالسرطان وعليه نقترح الفرضية التالية: تعطِّل مادة BZP وظيفة البروتين P53 مما يسبب رفع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند
		المدخِّنين.
		(ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة)
		الجزء الثاني: 1-استغلال أشكال الوثيقة 2
		الشكل (أ):
	0.25	بزیاد ترکیز مادة BZP من (0 إلى μmole/L(20 زاد عدد قواعد الغوانین G المتغیرة من (0 إلى 40) لكل 10 <sup>6</sup> نیكلیوتیدة.
	0.25	الاستنتاج: تسبب مادة BZP تغيير القواعد الأزونية من نوع الغوانين G في المورثة المسؤولة على
		تركيب P53 (طفرة).
3.50		الشكل(ب):
		<ul> <li>يظهر نتابع نيكليونيدات مورثة البرونين P53 في خلية رئوية عادية وأخرى سرطانية العادي</li> </ul>
	0.25	متماثلا ما عدا في النيكليوتيدة رقم 747 حيث استبدلت القاعدة الأزوتية غوانين G بالقاعدة
		الأزوئية تايمينT.
	0.25	<ul> <li>يظهر تتابع الأحماض الأمينية في البروتين P53 في خلية رئوية عادية وأخرى سرطانية</li> </ul>
		متماثلا ما عدا في الحمض الأميني رقم 249 حيث نجد Ser بدلا من Arg.
	0.5	الاستنتاج: في الخلايا السرطانية استبدال القاعدة الأزونية G بـT على مستوى المورثة يؤدي الى تركيب
		بروتين P53 غيروظيفي.
		الشكل(ج):
	Service .	عند الشخص غير المدخِّن يرتبط P53 الوظيفي مع الـ ADN غير الطبيعي من خلال الحمض الأميني Arg رقم 249 برابطة كيميائية ويقوم بإصلاحه ليصبح الـADN طبيعيا.
	0.5	الأميني Arg رفع 249 برابطة كيميانية وينوم برطنانك لينسب ADNA البينية . بينما عند الشخص المدخِّن ونتيجة لتغير الحمض الأميني Arg إلىSer لا يتمكن P53 من
		بينها عبد الشخص المدخل وسيب للعير الحمص المسيعي والم إلى الا و يسمل 195 من
		الاستنتاج: تتوقف آلية عمل البروتين p53 على نوع الحمض الأميني المسؤول عن تشكيل رابطة
	0.25	كيميائية مع ال ADN غير الطبيعي خلال إصلاحه

الربط للمصادقة على صحة الفرضية.

تسبب مادة BZP الموجودة في السجائر خللا في مورثة البروتين P53 بتغيير قواعد الغوانين G واستبدالها بالتايمينT فينتج P53 به P53 بدل Arg دفر بنية فراغية مختلفة ، غير وظيفي وغير قادر على إصلاح الـADN غير الطبيعي وتنظيم الانقسام في الخلية المتعرضة للعامل المصرطن FC فترتفع بذلك نصبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين.

وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقا والتي نصها:

تعطِّل مادة BZP وظيفة البروتين P53 مما يسبب رفع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين.

## 2- بعض الإرشادات

للمدخنين: التوقف عن التدخين لتفادي الإصابة بمختلف أمراض السرطان. لغير المدخنين: تفادي الجلوس في الأماكن الملوثة بالدخان أو أي مصدر آخر والمساهمة في التوعية بأضرار التدخين. تقبل أي إرشادات في هذا المجال

0.5

0.75

02 نقطتان

الجزء الثالث:

مخطط يلخص دور البروتين P53 في إصلاح اختلال اله ADN المسبب للسرطان عند المدخنين وغير المدخنين.



مجزاة مجموع مناصر المتدخلة في مرحلة الترجمة مناصر المتدخلة في مرحلة الترجمة على مرحلة الترجمة على الرببرزومات 1.5 0.25×6 مقارية 2 ARNM مناص الأمينية 1.5 الطاقة المصرورية 2.5 أنزومات تنشيط الأحماض الأمينية 1.6 الطاقة المصرورية مع خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone و betferacycline داك. داك. داك. داك. مثيونين المؤشرات التالية: مناصة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone و ARNM داك. مثيونين الطلاق: مناص ARNM على تحت الوحدة الصغرى للرببرزوم وتثبيت المعقد (ARNM مثيونين) معلى رامزة البدء ARNm الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتوضع ARNK الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول متلاك. داك. مناص الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول المسلطالة: مناص الأميني المحمول على ARNKالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNKالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في الملطالة البيبتيدية.	للمة	الع	
المتخلة في مرحلة الترجمة 2. الرببوزومات 3. 4 ARNt 4. الأحماض الأمينية 5. الرببوزومات 4. ARNt 5. الأحماض الأمينية 5. الطاقة الضرورية 5. التلامي:  العلمي: من العلمي: من العلمي: من العلمي: 0.25 Oxazolidinone و tity من المركبين الموشرات التالية: من يتطرق إلى المؤشرات التالية: من ARNt على تحت الوحدة الصغرى للرببوزوم وتثبيت المعقد ( ARNt – مثيونين) من الموقع 4. وتوضع تحت الوحدة الكبرى على تحت الوحدة الصغرى ويصبح المعقد ( ARNt – مثيونين) 1.5 مثيونين الموقع 4. وتوضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع 6. وتوضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع 6. وتوضع ARNt الحامل الحمض الأميني الثاني في الموقع 6. وتشكل أول المنطالة: من المحمول على ARNtالخاص به في الموقع 6. وآخر حمض أميني في الململة البيبيتينية بين المحمول على ARNtالخاص به في الموقع 6. وآخر حمض أميني في الململة البيبيتينية.	مجموع	مجزاة	عناصر الإجابة / الموضوع الثاني
ARNM الأحماض الأمينية 6. الطاقة الضرورية 6. الطاقة الضرورية 5. الطاقة الضرورية 5. الطاقة الضرورية 5. الطاقة الضرورية 6. الطاقة الضرورية 6. الطاقة الضرورية من العلمي: مي خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone و الترجمة وما أثر كل من المركبين المركبين المعقد ( المعقد الله على ذلك؟ وضع ARNM على تحت الوحدة الصغرى للرببوزوم وتثبيت المعقد ( ARN – مثيونين ) 6.5 على رامزة البدء ARNM للسلمة المعقد ( ARNM – مثيونين ) 6.5 مثيونين الطاقة بيتيدية بيتوروم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين المعمول على المراقع A وآخر حمض أميني في الموقع A وآخر حمض أميني في الملسلة البيبتيدية .	نقاط	5	التمرين الأول المنافقة المنافق
دمة: صياغة مقدمة تنتهي بطرح المشكل:  مي خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone و Etétracycline دائد؟  مي خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين المركبين Oxazolidinone ريضا: يتطرق إلى المؤشرات التالية:  متوضع ARNM على تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم وتثبيت المعقد ( ARNM – مثيونين)  متوضع تحت الوحدة الكبرى على تحت الوحدة الصغرى ويصبح المعقد ( ARNt – مثيونين)  متوضع تحت الوحدة الكبرى على تحت الوحدة الصغرى ويصبح المعقد ( الموقع A وتشكل أول المنطقة ببتيدية بتنوية الموقع A وتشكل أول المنطقة:  متطالة:  متعقل الريبوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين المحمول على ARNtالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في المحمول على ARNtل	1.5	0.25×6	
توضع ARNm على تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم وتثبيت المعقد ( ARNm – مثبونين) على رامزة البدء ARNm لل AUG . ARNm.  متوضع تحت الوحدة الكبرى على تحت الوحدة الصغرى ويصبح المعقد (ARNt – مثيونين) في الموقع P وتوضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول رابطة ببتيدية.  متطالة:  منتقل الريبوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني المحمول علىARNtالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في الملسلة البيبتيدية.		0.25	النص العلمي: مقدمة: صياغة مقدمة تنتهي بطرح المشكل: ماهي خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone وtétracyclineعلى ذلك؟ العرض: يتطرق إلى المؤشرات التالية: الانطلاق:
في الموقع P وتوضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول رابطة ببتيدية.  متطالة:  ينتقل الرببوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني المحمول علىARNtاخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في الملسلة البيبتيدية.	30 II	0.5	• توضع ARNm على تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم وتثبيت المعقد ( ARNt - مثيونين)
متطالة: ينتقل الرببوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني المحمول علىARNtالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في الملسلة البيبتيدية. هاية:		0.5	في الموقع P وتوضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول
ينتقل الرببوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني المحمول علىARNtالخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في الملسلة البيبتيدية.	٠.		وبعث ببهيه
هاية: :		0.5	<ul> <li>ينتقل الريبوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين</li> <li>الحمض الأميني المحمول علىARNtلخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في</li> </ul>
	3.5		المسلم البيبيية. لتهاية:
تبتهي الترجمة بوصول الموقع A للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف وينفصل ARNt لآخر محمض أميني ليصبح عديد الببتيد المتشكل حرا .		0.5	• تنتهي الترجمة بوصول الموقع A للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف وينفصل ARNt لأخر
في وجود مادة Oxazolidinone التي تمنع تثبيت تحت الوحدة الكبرى على الصغرى،		0.5	<ul> <li>في وجود مادة Oxazolidinone التي تمنع تثبيت تحت الوحدة الكبرى على الصغرى،</li> <li>يتوقف انطلاق الترجمة.</li> </ul>
		0.5	ا في وجود مادةtétracycline التي تتثبت على إحدى رامزات الـARNm وتمنع تثبت
	-	0.25	فاتمة: تمر مرحلة الترجمة بعدة خطوات ويمكن توقيف إحداها عند الضرورة باستعمال مركبات بميائية مختلفة.

نقاط	7	مرين الثاني (تقبل الإجابة عند استغلال الوثانق بكل طريقة تودي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول:
		1/ تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1:
		ثل المنحني نسبة نشاط Rubisco بدلالة الزمن في الضوء والظلام.
	0.5	، الضوء: من (0 إلى 20)s تتزايد نسبة نشاط انزيم Rubisco الى 100% بعدها تبقى نسبة
		شاط ثابتة الى غاية s 60.
	0.5	ا في الظلام: من (0 إلى 10)s تزايد ضعيف لنسبة نشاط انزيم Rubisco الى 10% بعدها
		قى نسبة النشاط ثابتة الى غاية s 60 .
	0.5	المستنتاج: في أوراق الفاصولياء خلال الظلام يتثبُط نشاط الانزيم Rubisco ويُتشط في الضوء.
		// استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1:
		- خلال الفترة الأولى من 10 إلى 12 وفي الضوء نلاحظ تناقص تدريجي لكمية المركبCA1P
		من 8µmol/m² إلى أن تتعدم تتريبا.
3.00		- خلال الفترة الثانية من t2 إلى t5 وفي الظلام يظهر تزايد تدريجي لكمية مركب CAIP لتصل
	0.75	إلى 2 µmol/m² 8.
	0.75	- خلال الفترة الثالثة من 15 إلى 18 وفي الضوء نلاحظ من جديد تناقص تدريجي لكمية المركب
	9	CA1P من 8µmol/m² إلى أن تنعدم تقريبًا.
8	0.5	الاستنتاج: يتركب CAIP خلال فترة الظلام ويتفكك في وجود الضوء.
		إبراز العلاقة بين كمية CA1P ونشاط الأنزيم (Rubisco):
	0.25	في أوراق الفاصولياء خلال الظلام تزداد كمية CAIP وتقِلُ نسبة نشاط أنزيم Rubisco.
	0.23	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
•		الجزء الثاني:
		- استغلال نتائج أشكال الوثيقة 2.
		الشكل (أ):
-	4.5	بمقارنة نتائج الوسط الثاني مع الوسط الأول (الشاهد) نجد.
		- في الوسط الأول: عند التراكيز من (0 إلى 3) mM من الـRudip تزايد مقدار C+O2 المثبت من
4:00	0.5	• (0 الى 4.0 )nim/lomu.
	0.5	- في الوسط الثاني: الذي أضيف إليه CAIP وRubisco مسبقًا ثم أضيف إليهما Rudip للحظ
	111	نى التراكيز من (0 الى 0.2) mM ارتفاع ضئيل جدا لمقدار c•O2 المُثبُّت؛ بمقدار 0.05
	Marin.	ي عربير عن ره على عادي الله من (0.2 إلى 3) mM بالرغم من ارتفاع تركيز الـRudip.
	The same	35 ( 50 ) 5

- الاستنتاج: مادة الـ CAIP تُشْبِط نشاط انزيم Rubisco خلال تفاعلات تثبيت C°O2.
الشكل (ب):
بزيادة محتوى الأوراق من الـCAIP من (2 إلى 6) µmol/m² يزداد مقدار المواقع الفعالة المشعة لـ
-µmol/m² (8 إلى Rubisco من ( 2 إلى 8)
الاستنتاج: يتثبت المركب CA1P بالمواقع الفعالة لأنزيم .Rubisco.
الشكل(ج):
في الضوء: يظهر كل من Rudip و CO مثبتان على الموقع الفعال لأنزيم Rubisco لوجود
تكامل بنيوي بينها،
وفي الظلام: يظهر الـ CAIP مثبّتا على الموقع الفعال لأنزيم Rubisco لوجود تكامل بنيوي
بينهما.
الربط لشرح آلية تأثير عامل الظلام على تفاعلات تثبيت جزيئة الـ CO <sub>2</sub>
في الظلام ونظرا لوجود تماثل في البنية الفراغية لـ(CO <sub>2</sub> و Rudip ) مع CAIP يرتبط هذا الأخير
بالموقع الفعال لأتزيم Rubisco مما يمنع نشاط هذا الانزيم في تثبيت CO <sub>2</sub> على Rudip
, s , s , s , s , s , s , s , s , s , s
التمرين الثالث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
الجزء الأول: استغلال شكلي الوثيقة 1.
الشكل (أ):
عند المجموعة 1 وفي حالة الحقن بالمستضد (AgCd) فقط:
يتشكل معقد مناعي (Ac-AgCd) بنسبة 100% ويتم التخلص منه كلية
بينما في المجموعة 2 وفي حالة الحقن بالمستضدين (AgSa)+(AgCd):
يتشكل نؤعان من المعقدات (Ac-AgCd) + (Ac-AgCd) بنسبة 100% ولا يتم التخلص منها.
الاستنتاج: وجود بكتيريا Staphylococcus aureus يمنع العضوية من التخلص من المعقدات
المناعية.
الشكل (ب):
من خلال الرسم التخطيطي لمرحلة التخلص من المعقدات المناعية للاحظ: عند المجموعة 1 يتم تثبيت المعقد (Ac-AgCd)على مستقبله الخاص المتواجد على غشاء الخلية البالعة ثم
المسته وتحليله.
عند المجموعة 2 لا يتم تثبيت المعقدات (Ac-AgCd) و (Ac-AgSa) على مستقبلاتها الخاصة وبقاؤها حرة
في الوسط.
الاستنتاج: وجود بكتيريا Staphylococcus aureus في العضوية يمنع تثبيت المعقدات المناعية
على غشاء البالعات .

1 281		الربط واقتراح فرضيتين لتبيان آلية تأثير البكتيريا.
		تمنع البكتيريا Staphylococcus aureus التخلص من المعقدات المناعية في العضوية بمنع ثبيتها
	0.75	على غشاء البالعات
		وعليه يمكن اقتراح الفرضيتين التاليتين:
	Į.	الغرضية الأولى: تركب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالأجمام المضادة وتعطل تثبيتها على غشاء البالعات.
		الفرضية الثانية: تركب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالمستقبل الغشائي للبالعات وتعطل تثبيت المعقدات المناعية عليه
vIII.		ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة
		الجزء الثاني: 1/ استغلال أشكال الوثيقة 2
		الشكل (أ):
		من مقارنة نتائج قصل البروتينات المستخلصة من البكتيريا Sa بتقنية الهجرة الكهريائية قبل وبعد
		حقنها في فثران المجموعة 2 نلاحظ:
	0.5	وجود البروتينات P <sub>4</sub> P <sub>3</sub> P <sub>2</sub> P <sub>1</sub> . في الحالتين.
		غياب شريط البروتين SPA قبل الحقن وظهوره بعد الحقن.
		צייינדו ק:
	0.5	ركب البكتيريا Sa البروتين SPA بعد ذخولها إلى العضوية.
		نشكل(ب):
		في غياب SPA: نلاحظ بزيادة كمية المعقدات المناعية من (اإلى أكثر من 1000) و ت تزايد
*	0.25	تدريجي لنسبة ارتباط المعقدات المناعية بمستقبلاتها المتواجدة على غشاء البالعة لتصبل إلى
		%100
		ي وجود SPA: نلاحظ بالرغم من زيادة كمية المعقدات المناعية من (اإلى أكثر من 1000)
3.25	0.25	ي وبون المداد المعقدات المناعية بمستقبلاتها المتواجدة على غشاء البالعة قليلة جدا.
7		لاستنتاج:
	0.5	منع البروتين البكتيري SPA تثبت المعقدات المناعية على المستقبلات الغشائية للبالعات الكبيرة.
	1	شكل(ج):
		ي وجود المعقدات المناعية والبروتين SPA يرتبط هذا الأخير بموقع التثبيت الخاص الموجود
	0.5	لى مستوى الجزء الثابت من الجسم المضاد فيمنع تثبيت المعقدات المناعية على مستقبلاتها
0		لى غشاء البالعة.
		لربط للمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين.
	-910	د دخولها إلى العضوية تركب البكتيريا Staphylococcus aureus البروتين SPA الذي يرتبط
	111	
	0.50	المعقد المناعي فيمنع تثبيته على مستقبله المتواجد على غشاء البالعة ما يعيق اقتناص المعقد
		مناعي والتخلص منه.
	1	عليه فالغرضية المقترحة الصحيحة هي:
		نرضية الأولى: تركب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالأجسام المضادة وتعطل تثبيتها على غشاء البالعات.

 2/ الإقتراح :- استعمال مادة تتكامل بنبويا مع بروتين SPA . 0.25 ملاحظة : يقبل أي اقتراح وجيه . 02 نقطتان الجزء الثالث: مخطط يلخص مراحل الاستجابة المناعية الخلطية في وجود وغياب بكتيرياStaphylococcus aureus مضد Ag بلعمة الم تنشيط CPA ال تنشيط LT4 تكاثر وتمايز تكاثر وتمايز التشيط IL LTh خلية بلازمية ىم مضاد Ac تضد Ag SPA AC - Ag بكثيريا Sa تثبيت خلية بالعة SPA - AC - Ag خلية بالعة التخلص من عدم التخلص من المعقد المناعى المعقد المناعي