الإجابة النموذجية. علوم الطبيعة والحياة. شعبة: علوم تجريبية. بكالوريا 2022

رمة	العلا	1 511 11 7			
مجموع	مجزأة	عناصر إجابة الموضوع الأول			
		التمرين الأول: (05 نقاط)			
		1) وصف بنية الغشاء الهيولي:			
		- يتكون الغشاء الهيولي من طبقتين فوسفوليبيدتين.			
02.00	3×0.5	- تتخللهما بروتينات مختلفة الأحجام ومتباينة الأوضاع.			
		- يتميز السطح الخارجي بوجود غليكوبروتينات و غليكوليبيدات.			
	2×0.25	مميزات المكونات: -تنوع الطبيعة الكيميائية للمكونات (مظهر فسيفسائي) حركية المكونات(ميزة			
		الميوعة) ملاحظة: تقبل مميزات الغشاء (فسيفسائي و مائع) اومميزات المكونات.			
		2) توضيح دور مختلف مكونات الغشاء الهيولي في تحديد الذات والتعرف على اللاذات			
		النص العلمي: (يتضمن النص: مقدمة، عرضا وخاتمة)			
	0.25	* مقدمة ذات علاقة بالمشكل تسمح بطرحه.			
		- كيف تتدخل مكونات الغشاء الهيولي في تحديد الذات والتعرف على اللاذات؟			
		 * الجزيئات البروتينية الغشائية المتدخلة في تحديد الذات. 			
		- نظام CMH) HLA): بروتينات غشائية سكرية محددة وراثيا.			
		- تتميز هذه الجزئيات بتنوعها نتيجة تعدد التراكيب الأليلية المشفرة لها، تصنف إلى قسمين:			
		- الصنف I: يوجد على سطح جميع خلايا العضوية ذات النواة .			
		- الصنف II : يوجد بشكل أساسي على سطح بعض الخلايا المناعية (الخلايا العارضة).			
	9×0.25	- نظامABO : بروتينات سكرية محددة وراثيا توجد على أغشية كريات الدم الحمراء، تحدد الزمر			
	9×0.23	الدموية.			
		- نظام Rh : بروتينات (المستضد D) توجد على أغشية كريات الدم الحمراء موجبة الريزوس (Rh+)			
03.00		الجزيئات البروتينية الغشائية المتدخلة في التعرف على اللاذات.			
		-BCR : غليكوبروتينات غشائية توجد على سطح LB تسمح لهذه الخلايا بتعرف على محدد			
		المستضد مباشرة.			
		-TCR : غليكوبروتينات غشائية توجد على سطح LT4 ، يسمح لهذه الخلية بالتعرف على البيبتد			
		المستضدي المعروض مرفوق بالـCMHII على سطح الخلايا العارضة تعرفا مزدوجا.			
		- TCR : غليكوبروتينات غشائية توجد على سطح LT ₈ يسمح بالتعرف على البيبتد المستضدي			
		المعروض مرفوق بالـCMHI على سطح الخلايا العارضة تعرفا مزدوجا.			
	0.25	* يسمح الغشاء الهيولي بفضل بروتيناته الغشائية بتحديد الذات والتعرف على اللاذات لأجل اقصائها.			
	_	* الهيكلة وإنسجام الأفكار			
	0.25	ملاحظة: في حالة إشارة المترشح إلى المنشأ الوراثي لكل نظام بخصوص محددات الذات لا يثمن.			

		التمرين الثاني: (07 نقاط)
		الجزء الأول: تبيان العلاقة بين أنواع المشابك والمبلغات العصبية المدروسة باستغلال الوثيقة:
		استغلال نتائج الشكل (ب): يمثل الجدول التسجيلات المحصل عليها في أجهزة التسجيل في شروط
		تجريبية مختلفة حيث:
		ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
		في الجهاز (ج3) وعند حقن الغلوتامات في المنطقة (س) تُسجيل نفس التسجيلات المحصل عليها إثر
	0.25x4	التنبيه ت1 في كل من (-2) و (-3) بينما يسجل كمون راحة في (-1) .
	0.2011	-عند التنبيه في (ت2) يُسجيل PPSI في (ج1) و (ج3)، وكمون عمل في (ج2)، وعند حقن الـ GABA
		في المنطقة (س) يُسجل نفس التسجيلات المحصل عليها إثر التنبيه ت2 في كل من (ج1) و (ج3) بينما
		يسجل كمون راحة في (ج2).
02.00	2×0.5	الاستنتاج
02.00	20.3	- المشبك (ع1-ع3) تنبيهي، يُحرر على مستواه مبلغ عصبي هو الغلوتامات.
		- المشبكان (ع2-ع1) و (ع2-ع3) تثبيطيان، يحرر على مستوى كل منهما مبلغ عصبي هو
		. GABA
		ملاحظة: يقبل استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1) حسب الترتيب التسجيلات الوارد في الجدول
		شرط الوصول إلى إيجاد العلاقة الصحيحة بين كل مشبك و مبلغه العصبي.
		إذا تطرق المترشح إلى آلية عمل المبلغات العصبية أثناء استغلال الشكل (ب) تعطي نصف
		العلامة المخصصة للاستغلال.
		الجزء الثاني:
		1) إبراز مختلف الظواهر الناتجة عن وصول الرسالة العصبية إلى نهاية العصبون (ع1):
		- استغلال الشكل (أ): يمثل الظواهر الناتجة عن وصول رسالة عصبية إلى نهاية العصبون (ع1)
		- وصول الرسالة العصبية إلى نهاية العصبون (ع1) يحفز فتح القنوات الفولطية للكالسيوم ودخوله إلى
		النهاية العصبية.
		-يؤدي دخول +Ca ²⁺ إلى هجرة الحويصلات المشبكية وتحرير المبلغ الكيميائي الغلوتامات في الشق
05.00		المشبكي.
	4×0.25	-يرتبط المبلغ الكيميائي (الغلوتامات) بالمستقبلات القنوية الغشائية بعد المشبكية ما يؤدي إلى فتح
		القنوات الكيميائية للصوديوم.
		- نفاذية +Na إلى هيولي الخلية بعد المشبكية مسببا PPSE يترجم إلى كمون عمل ينتشر عبر
		العصبون (ع3) فتتقلص العضلة.
		ابراز الظواهر:
		-ظواهر كهربائية (موجة زوال استقطاب) على مستوى غشاء الخلايا قبل وبعد مشبكية
	2×0.25	 ظواهر كيميائية إفراز المبلغ العصبي (الغلوتامات) على مستوى المشبك.

		-2) شرح كيف تتدخل البروتينات الغشائية على مستوى المشابك في كبح وصول الرسالة العصبية إلى
		العضلة وتأمين استرخائها:
		استغلال الشكل (ب): يمثل الظواهر الناتجة عن وصول رسائل عصبية إلى نهاية العصبونيين (ع1)
		و (ع2) حيث:
	0.25x2	- وصول الرسالة العصبية إلى نهاية العصبون (ع2) تسبب فتح القنوات الفولطية للكالسيوم ودخوله إلى
	0.23A2	النهاية العصبية (ع2).
		- يؤدي دخول +Ca ² إلى هجرة الحويصلات المشبكية وتحرير المبلغ الكيميائي GABA في الشق
		المشبكي لكل من المشبكين (ع2-ع1) و (ع2-ع3) حيث:
		على مستوى المشبك (ع2-ع1)
	0.5.4	- يتثبت GABA على المستقبلات GABA _b الموجودة على مستوى الغشاء بعد المشبكي
	0.5x4	للعصبون (ع1) ما يؤدي إلى تنشيط القنوات الفولطية للبوتاسيوم الذي يخرج مسببا فرطا في
		استقطاب الغشاء بعد المشبكي من جهة،
		من جهة أخرى يثبط القنوات الفولطية للكالسيوم ما يؤدي الى عدم دخول Ca^{2+} وعدم تحرير $-$
		الغلوتامات رغم وصول الرسالة العصبية إلى نهاية العصبون (ع1) ما يكبح انتقال الرسالة
		العصبية من العصبون ع1 إلى العصبون ع3.
		على مستوى المشبك (ع2-ع3)
		- يتثبت GABA على المستقبلات GABA الموجودة على مستوى الغشاء بعد المشبكي
		للعصبون (ع3) ما يؤدي إلى تتشيط قنوات البوتاسيوم الذي يخرج مسببا فرطا في استقطاب
		الغشاء بعد المشبكي للعصبون ع3.
		- يتثبت GABA على المستقبلات GABA الموجودة على مستوى الغشاء بعد المشبكي للعصبون
		(ع3) ما يؤدي إلى انفتاح القنوات الكيميائية للكلور ودخول Cl إلى الهيولي بعد المشبكية مولدا
		فرطا في استقطاب الغشاء بعد المشبكي للعصبون ع3.
	0.5x2	ومنه: - ينتج عن تأثير المبلغ العصبي الـGABA على مستوى المشبكين (ع2-ع1) و (ع2-ع3)
		توليد كمونات غشائية بعد مشبكية تثبيطية
		- تكبح انتقال الرسائل العصبية إلى العصبون(ع3) المحرك للعضلة ما يؤدي إلى استرخائها.
		التمرين الثالث: (08 نقاط)
		الجزء الأول:
03.50		1) تأثير المعاملة بالجينتاميسين ضد البكتيريا وعلى الشخص المريض:
		استغلال الأشكال (أ، ب، ج)من الوثيقة (1)
		ملاحظة: عند استغلال الأشكال (أ، ب، جـ) من الوثيقة (1) تقبل إجابة المترشح في حالة تقديم القيم المدافقة أكل عمود من الأعمدة الدائدة مربطها بتكن الحينتاميين (تحايل الأشكال)
		الموافقة لكل عمود من الأعمدة البيانية و ربطها بتركيز الجينتامسين (تحليل الأشكال). - الشكل (أ):
		<u>المعص (۱).</u> يُمثل أعمدة بيانية لتغير عدد المستعمرات البكتيرية بوجود تراكيز مختلفة من الجينتاميسين حيث:

0.25	
0.25	- في غياب الجينتاميسين عدد المستعمرات البكتيرية 300، يتناقص عددها في وجود الجينتامسين
	ويتناقص أكثر بزيادة تركيز الجينتامسين ويكاد ينعدم عند التركيز ا/mg
0.25	- الاستنتاج: المضاد الحيوي جينتاميسين يثبط نمو البكتيريا (تكاثر).
	– <u>الشكل (ب):</u>
0.25	يمثل نسبة دمج اللوسين في متعدد البيبتيد عند البكتيريا في تراكيز مختلفة من الجينتاميسين حيث:
	- في غياب الجينتاميسين يكون إدماج اللوسين منعدم، يُدمج في وجود الجينتامسين و يزداد إدماجه
	كلما زاد تركيز المضاد الحيوي ليبلغ 50% عند تركيز µM
0.25	- الاستنتاج: عند البكتيريا في وجود الجينتاميسين تُترجم رامزة مشفرة للفنيل ألانين إلى اللوسين.
0.20	- أو: عند البكتيريا في وجود الجنتامسين يدمج اللوسين بدلا من الفنيل ألانين.
	- <u>الشكل (ج):</u>
	يُمثل أعمدة بيانية لتطور نسبة التعبير عن بروتين اللامينين عند شخص مصاب بمرض انحلال البشرة
0.25	الفقاعي بدلالة تركيز المضاد الحيوي الجينتاميسين حيث:
	 في غياب الجينتاميسين نسبة التعبير عن بروتين اللامينين المكتمل الوظيفي منعدمة، يركب في
	وجود الجينتامسين وتزداد نسبة التعبير عنه بزياد تركيز المضاد الحيوي لتبلغ 25% عند تركيز
	$.25 \mu \mathrm{g/ml}$
	- الاستنتاج: يسمح المضاد الحيوي جينتاميسين بتركيب بروتين لامينين مكتمل وظيفي في خلايا البشرة
0.25	عند المصاب بالمرض.
0.25x2	ومنه:
0,20,12	- في وجود الجينتامسين لا تنمو البكتيريا لتركيب بروتينات غير طبيعية لتغير تركيبها من الأحماض
	الآمينية.
	 عند المصاب بانحلال البشرة الفقاعي يسمح الجينتامسين بتركيب لامينين كامل وظيفي.
	ابراز المشكل المطروح:
0.5	- كيف يؤدي الجينتاميسين إلى تركيب بروتين مكتمل وظيفي عند المصاب بانحلال البشرة الفقاعي
	وبروتين غير وظيفي عند البكتيريا؟
	2) اقتراح الفرضية:
0.25	استغلال الشكل(د): يمثل رسم تخطيطي لريبوزوم وظيفي في وجود الجينتاميسين حيث:
0.25	- يتوضع الجينتاميسين على تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم في مستوى الموقع A خلال مرحلة الترجمة
	من عملية تركيب البروتين.
0.25	الاستنتاج: الجينتاميسين يؤثر على مستوى الريبوزوم خلال مرحلة الترجمة.
0.25	الفرضية: يتسبب الجينتاميسين في قراءة خاطئة لبعض رامزات الـ ARNm خلال عملية الترجمة مما
0.5	يودي إلى تغير نوع الأحماض الآمينية المشكلة للبروتين.
	تعب يَ عَرَى اللهِ عَلَى اللهِ عَلَى اللهِ اللهِ اللهِ اللهِ اللهِ عَلَى اللهِ اللهِ اللهِ اللهُ اللهُ اللهُ اللهُ اللهُ اللهُ عَلَى اللهُ الله

03.50							ي:	الجزء الثان
03.50		توضيح طربقة تأثير الجينتاميسين من استغلال معطيات الوثيقة (2):						
		جود وفي غياب الجينتاميسين.	عنها في و.	لج التعبير	بكتيريا ونات	من مورثة ا	يمثل جزء ،	الشكل(أ):
		با في وجود وفي غياب الجينتاميسين:	رثة البكتيرب	وترجمة مور	عن نسخ	تين الناتج	<i>أ</i> جزء البرو	- استخراج
	2×0.25	جزء المورثة	TAC	GCG	ССТ	AGG	GGG	TGG
		رامزات ARNm	AUG	CGC	GGA	UCC	ccc	ACC
		تسلسل الأحماض في غياب الجينتاميسين	Met	Arg	Gly	Ser	Pro	Thr
		تسلسل الأحماض في وجود الجينتاميسين	Met					
	0.25x2	نتج عنها حمض آميني واحد هو Met	ARI ويا	جزء الـwm	ل ترجمة	ين لا تكتم	الجينتامس	– في و ج ود
		حمض الأميني Arg أي قراءتها كرامزة	الموافقة لل	ية CGC	الرامزة الثان	رجمة عند	ي توقف التر	ما يدل على
	0.5	ب البروتين البكتيري كاملا.	ىزات وتركي	ِ قراءة الرام	ىين تستمر	، الجينتامي	ا في غياب	توقف، بينم
	0.5	للرامزة CGC الدالة على Arg التي لا	ءة خاطئة	مين في قرا.	الجينتاميس	يا، يتسبب	عند البكتير	الاستنتاج:
				لبروتين.	ب تركيب اا	ف) ويتوقف	كرامزة توق ا	تترجم(تقرأ
		بروتين الموافق لها.						` '
	20.25	افرة في وجود وفي غياب الجينتاميسين:		1	l	1		- استخراج
	2×0.25	جزء المورثة	TAC	TTG	ACC	ATC	CGT	AGC
		رامزات ARNm	AUG	AAC	UGG	UAG	GCA	UCG
		تسلسل الأحماض في غياب الجينتاميسين	Met	Asn	Trp			_
		تسلسل الأحماض في وجود الجينتاميسين		Asn	Trp	Gln	Ala	Ser
		وتين اللامينين حيث في غياب		•		••		
		، بوجود رامزة توقف UAG في الموضع	•					
	0.75	بروتين لامينين غير مكتمل.				_		_
	0.5	ض الأميني Gln فيستمر تركيب البروتين من الأدنية المنتونية المنتوني						•
	0.5	ءة خاطئة لرامزة التوقف UAG فتقرأ تسمالة ممينة التكويرين تنسيد المنب	••					_
	0.25	تمر الترجمة لتركيب بروتين وظيفي				•		تسمح هذه
			معرحه	اعربعت اا	هی صحه	مصادیه د	است ب	ست مده
							الث:	الجزء الث
01.00		١١ و ١١ ح	الأربال ب	، برین ف	والحرنتام	المتنادة		- تبرير اا
				•				-
	2×0.5	بروتينات غير وظيفية. ن مؤدية إلى تركيب البروتينات المبتورة	••		•	_		
		ے مودیہ ہی تردیب سرونیت سمبتورہ					_	- يعمل ع من خلال ن
			· <i>C</i>	علت الاستار	له وصيعيا	يات مسم	ردیب برو۔	من حارب ـ

العلامة		الأراب المرابع
مجموع	مجزأة	عناصر إجابة الموضوع الثاني
		التمرين الأول: (05 نقاط)
01.00		1) تحديد مصدر كمون الراحة:
		ينتج الكمون الغشائي للعصبون أثناء الراحة عن:
		- التوزع غير المتساوي لشوارد *Na+/ k بين الوسطين الداخلي والخارجي حيث تركيز الصوديوم
	240.5	الخارجي أكبر من الداخلي و تركيز البوتاسيوم الداخلي أكبر من الخارجي.
	2×0.5	العشاء لله k^+ أكبر من ناقليته لله Na^+ كون عدد قنوات البوتاسيوم المفتوحة في وحدة k^+
		المساحة تكون أكبر من عدد قنوات الصوديوم.
		2) شرح كيفية تأثير مادة السيانور على الكمون الغشائي لليف العصبي أثناء الراحة.
		النص العلمي: (يتضمن النص: مقدمة، عرضا وخاتمة)
		- تتوقف قابلية تنبيه الليف العصبي على حالة كهربائية ابتدائية تعرف بكمون الراحة ويتدخل في
	0.5	ثباته بروتينات غشائية خاصة، غير أن بعض المواد الكيميائية مثل السيانور تسبب خللا في
		نشاط بعضها وبالتالي تؤثر على كمون الراحة.
		- كيف تسبب مادة السيانور خللا في حالة استقطاب غشاء الليف العصبي؟
04.00		في الحالة الطبيعية
04.00		- تتسرب شوارد الصوديوم نحو الداخل عبر قنوات ميز وفق تدرج تركيزها، كما تتسرب شوارد
	1.5x2	البوتاسيوم نحو الخارج عبر قنوات ميز وفق تدرج تركيزها.
		مضخة k^+ على نقل الشاردتين عكس تدرج تركيزهما باستهلاك طاقة على شكل Na^+/k^+
		مما يسمح بالمحافظة على التوزع المتباين لشوارد $^+$ Na و $^+$ على جانبي الغشاء ومنه ATP
		على كمون الراحة.
		في وجود السيانور
		- يتسبب السيانور في منع تشكل الـATP في الليف العصبي.
		- في غياب الـ ATP يتوقف نشاط المضخة فيؤدي تسرب الشوارد عبر قنوات التسرب
		للبوتاسيوم والصوديوم إلى تساوي تركيزها على جانبي غشاء الليف ومنه انعدام الكمون
		الغشائي وقابلية تنبيهه.
	0.25	السيانور من المواد السامة التي تؤثر سلبا على صحة الإنسان بتأثيرها على كمون الراحة
		وبالتالي على قابلية تنبيه الليف العصبي.
	0.25	الهيكلة وإنسجام الأفكار

		التمرين الثاني: (07 نقاط)
		الجزء الأول: توضيح كيفية تأثير مادة (α-amanitine) على تركيب البروتين
		* استغلال الشكل (أ) من الوثيقة(1):
		- في غياب α-amanitine نشاط أنزيم ARN بوليميرا أعظمي (100 %)
	3×0.25	" -في وجود α-amanitine يقل نشاط الإنزيم
03.25		- كلما زاد تركيز α-amanitine قلت نسبة نشاط أنزيم ARN بوليميراز ويبلغ 60 % عند
		ترکیز 10 µg/ml.
	0.5	* الاستنتاج: α-amanitine يثبط نشاط أنزيم ARN بوليميراز .
		ملاحظة: عند استغلال الشكل(أ) من الوثيقة (1) تقبل إجابة المترشح في حالة تقديم القيم
		الموافقة لكل عمود من الأعمدة البيانية و ربطها بتركيز α-amanitine (تحليل الأعمدة البيانية).
	20.25	* استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1):
	3×0.25	- في الحالة الطبيعية (غياب α-amanitine) يتغير شكل الحلقة TL من أنزيم ARN بوليميراز
		فيتم دمج نيوكليوتيدات جديدة إلى سلسلة الـARNm المتشكلة.
		- في وجود α-amanitine تتثبت على مستوى الحلقة TL من أنزيم ARN بوليميراز فتحافظ
		الحلقة على شكلها ومنه عدم دمج نيوكليوتيدات جديدة إلى سلسلة الـARNm المتشكلة.
		* الاستنتاج:
	0.5	- يثبط α-amanitine نشاط أنزيم ARN بوليميراز بارتباطه بجزء من الإنزيم (الحلقة TL).
		أو:
		α-amanitine يعيق عمل الحلقة TL في دمج النيوكليوتيدات الجديدة للـ ARNm .
		ومنه:
	0.75	- يثبط α-amanitine نشاط أنزيم ARN بوليميراز بتثبته على الحلقة TL فيعيق دمج
		النيوكليوتيدات الجديدة للـARNm وبالتالي يمنع مرحلة الاستطالة من الاستنساخ.
		الجزء الثاني: شرح آلية تأثير الدواء
		* استغلال الشكل (أ) من الوثيقة(2): يمثل نتائج تغيرات حجم أورام سرطانية في تراكيز مختلفة
		من الدواء بدلالة الزمن.
03.75		من الحواء بروس: - في غياب الدواء يزداد حجم الورم السرطاني من أقل من 200 mm³ إلى أكثر من 2000mm³
	3×0.25	عي ديب المورد يرواد عبم المورم المسروعي على الله الله 200 إلى المساوي على المساوي المام. خلال 10 أيام.
		- في وجود الدواء بتركيز mg/kg يتناقص حجم الورم من حوالي 200mm ³ إلى50 mm ³
		حيال 10 أيام ثم يتزايد حجم الورم من حوالي 50mm³ إلى حوالي 500mm³ خلال الفترة من
		كرن 10 أيم لم يتربيد كتبم الورم من كوالي الساب والي 300 الله المال الله 60 يوم.
		13 إلى 00 يوم.

		- في وجود الدواء بتركيز mg/kg 4 يتناقص حجم الورم من حوالي 200mm ³ إلى أن يختفي ابتداء من اليوم 15.
	0.5	* الاستنتاج: دواء ATAC فعال في علاج السرطان بتركيز 4 mg/kg.
		* استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2): يمثل آلية عمل الدواء
		- يتكون دواء ATAC من جسم مضاد نوعي مرتبط بجزيئتين من α-amanitine،
		يرتبط الدواء عن طريق الجسم المضاد ارتباطا نوعيا ببروتين غشائي للخلية السرطانية مما يؤدي
	2×0.5	إلى بلعمة المعقد (بروتين غشائي ــ دواء)
		- داخل هيولي الخلية السرطانية تعمل الأنزيمات الليزوزومية على تفكيك الجسم المضاد
		والبروتين الغشائي فتتحرر جزيئات الα-amanitine في الهيولي التي تتثبت على أنزيم ARN
		بوليميراز في النواة فتوقف عمله.
	0.5	* الاستنتاج:
	0.0	تسمح الأجسام المضادة لدواء الـ ATAC بإدخال α-amanitine إلى الخلايا السرطانية
		وبالتالي توقف عملية الاستنساخ.
		ومنه:
		- يستهدف الدواء الخلايا السرطانية بواسطة الأجسام المضادة النوعية اتجاه البروتينات الغشائية
	0.5x2	للخلايا السرطانية، من خلال ما يحتويه من جزيئات α-amanitine يعمل هذا الدواء على وقف
		الاستنساخ.
		 تتوقف عملية تركيب البروتين في الخلايا السرطانية مما يوقف نمو الورم ما يؤدي إلى تراجعه.
		التمرين الثالث: (08 نقاط)
		الجزء الأول:
		1) تبيان كيف تساهم التفاعلات الهضمية في انبعاث غاز الميثان
		استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1):
		- عند استهلاك الأبقار للأغذية النباتية الغنية بالسيليلوز يتم هضمها على مستوى الكرش عن
		طريق تخمرات بكتيرية.
	2×0.25	- تُنتج أحماضا عضوية يتم امتصاصها وغازي CO ₂ والميثان يطرحان عن طريق الفم أو مع
		الفضلات.
		* الاستنتاج: التفاعلات الهضمية لمادة السليلوز عند الأبقار ينتج عنها غازات منها غاز الميثان.
0.5.5.5	0.5	* استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1):
03.00		- يتم تبسيط سيليلوز الأغذية النباتية إلى غلوكوز بتدخل أنزيمات.
	1	- يتم هدم الغلوكوز من جهة إلى مواد أيضية (أحماض عضوية) يتم امتصاصها ومن جهة أخرى

		ينتج غاز CO ₂ ، جزء منه يطرح وجزء آخر يتحول إلى ميثان في وجود أنزيم M وغاز
	2×0.25	يسم حرر 2002 برو مد يسري وبرو مطر يسون إلى ميدن عي وببود مريم وحر الهيدروجين.
	0.5	* الاستنتاج: يتوسط تحويل الـ CO ₂ إلى غاز الميثان أنزيم M.
	0.5	 التبيان: توضيح كيف تساهم التفاعلات الهضمية عند البقرة في انبعاث غاز الميثان
	0.3	تتم التفاعلات الهضمية لمادة السليلوز عند الأبقار بتدخل أنزيمات الكائنات الدقيقة التي تعيش في
		الكرش ما يؤدي إلى انتاج غاز الميثان بتدخل أنزيم M.
	0.5	2) الفرضية: للتقليل من إنتاج وانبعاث غاز الميثان دون الإضرار بالتفاعلات الهضمية للأبقار
		- الاقتراح: تثبيط نشاط الأنزيم M.
		الجزء الثاني:
04.00		توضيح تأثير المكمل الغذائي
0.000	0.25	 استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2):
	0.25	- في غياب NOP-2 يرتفع انبعاث الميثان من 400غ/اليوم الى 500غ/اليوم ثم يثبت.
		- في وجود NOP-2 ينخفض انبعاث الميثان من 400غ/اليوم الى 200غ/اليوم ثم يثبت.
	0.5	* الاستنتاج: يقلل المكمل الغذائي NOP-3 من انبعاث غاز الميثان.
		*استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2):
	0.25	- في وجود غاز CO ₂ والهيدروجين كمواد تفاعل وبتدخل المعقد (أنزيمM -مرافق أنزيمM) ينتج
		غاز الميثان والماء.
	0.5	* الاستنتاج: يتطلب نشاط الأنزيم M ارتباط (تثبيت) مرافق الأنزيم CoEM به.
		أو: يتطلب حدوث التفاعل تدخل المعقد (CoEM-EM)
		* استغلال الشكل (ج) من الوثيقة (2):
		-تشبه البنية الجزيئية للمكمل الغذائيNOP-3 بنية المرافق الإنزيمي.
		– في غياب CoEM يكون الأنزيم غير وظيفي.
		- في وجود CoEM يتثبت على جزء من الأنزيم حيث تتشكل روابط انتقالية بين CoEM
	4×0.25	والحمض الأميني Arg120 و Tyr333 من الأنزيم مما يجعله وظيفيا.
		- في وجود CoEM والمكمل الغذائي NOP-3 يرتبط هذا الأخير بالموقع الخاص بتثبيت
		المرافق الإنزيمي على الأنزيم بتشكل نفس الروابط السابقة ما يمنع CoEM من الارتباط بالأنزيم
		الذي يصبح غير وظيفي.
	0.5	* الاستنتاج: يمنع المكمل الغذائي NOP-3 ارتباط CoEM بالأنزيم فيفقده فعاليته.
		ومنه:
		- يسمح تشابه البنية الجزيئية للمكمل الغذائي NOP-3 مع بنية المرافق الأنزيمي بارتباط
	3×0.25	3-NOP بالأنزيم M على مستوى الموقع الخاص بتثبيت المرافق الإنزيمي

		- ما يمنع تثبت المرافق الإنزيمي CoEM ومنه منع تشكل المعقد CoEM-EM الذي يحفز				
		تفاعل إنتاج غاز الميثان.				
		- فيقل إنتاج وانبعاث غاز الميثان مع الحفاظ على التفاعلات الأيضية الهضمية للأبقار.				
	0.25	- تسمح هذه النتائج بالمصادقة على صحة الفرضية المقترحة				
		الجزء الثالث:				
		مخطط يلخص آلية التقليل من انبعاث غاز الميثان دون التأثير على التفاعلات الأيضية للأبقار				
		أغذية سيليلوزية				
01.00		تبسيط بواسطة أنزيمات بكتيرية				
01.00		♦ <u>هدم</u> أحماض عضوية				
	4×0.25	0.25				
	4×0.25	هدم ل (0.23 امتصاص				
		CO ₂ EM- 3-NOP المعقد				
		EM-CoEM llasec				
		0.25				
		عدم إنتاج غاز ميثان على عدم المنتاب عدم ال				