	الموضوع الأول				
العلامة					
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة			
			التمرين الأول: (05 نقاط)		
		المتدخلة في توليد و انتشار الرسالة العصبية و تحديد	1 .ذكر مختلف البروتينات الغشائية		
			دورها .		
		دورها	البروتينات المتدخلة		
2.5	0.25	ضمان الكمون الغشائي خلال الراحة (70mv-)	قنوات <sup>+</sup> K <sup>+</sup> /Na المفتوحة		
	10×		باستمرار ومضخات <sup>+</sup> K <sup>+</sup> /Na		
		دخول <sup>+</sup> Na ، تولید زوال استقطاب	قنوات <sup>+</sup> Na المرتبطة بالفولطية		
		خروج $^{+}$ ، عودة استقطاب و فرط الاستقطاب	قنوات 'K المرتبطة بالفولطية		
		دخول +Ca <sup>2</sup> ، تحرير المبلغ العصبي	قنوات +Ca <sup>2</sup> المرتبطة بالفولطية		
		دخول <sup>+</sup> Na و تولید کمون بعد مشبك تتبیهي	قنوات <sup>+</sup> Na المرتبطة بالكيمياء		
			2 . النص العلمي :		
		.(	( مقدمة تتضمن مفهوم الإدماج العصبي		
	0.25	كية عدة رسائل عصبية مصدرها نفس الخلية قبل مشبكية	تصل الى الخلية العصبية بعد مشب		
		زمة لذلك ومنه يتحدد انتشار هذه الرسائل من عدمه.	فتقوم بدمجها عند توفر الشروط اللا		
	1	رسائل الواردة إليها دمجا زمنيا، حيث بوصول الكمون	- تقوم الخلية البعد مشبكية بدمج الر		
	1	بي متسببة في توليد كمون بعد مشبكي أول و كمية أخرى	الأول تتحرر كمية من المبلغ العص		
		ون الثاني	من المبلغ عند الوصول الموالي للكم		
2.5	01	مرتبطة بالكيمياء متسببا في توليد كمونين بعد مشبكيين	- يزداد انفتاح قنوات الصوديوم ال		
		الابتدائية للمحور الاسطواني (SI) للعصبون المحرك،	(PPSE ) يتم دمجهما في القطعة		
		، أو تفوق العتبة يتولد بذلك PA في العصبون المحرك	فإذا كانت محصلتهما الجبرية تساوي		
	0.25	ت عمل متباعدة زمنيا فإن تأثيراتها تكون غير كافية لتوليد	وينتشر، أما في حالة وصول كموناد		
			كمون عمل.		
		لف الكمونات البعد مشبكية وذلك بتجميع زمني فنتحصل			
		نبكي. يتولد كمون العمل في العصبون البعد مشبكي إذا القطعة الابتدائية عتبة توليد كمون العمل، ينتشر كمون			
			العمل على المحور الأسطواني.		

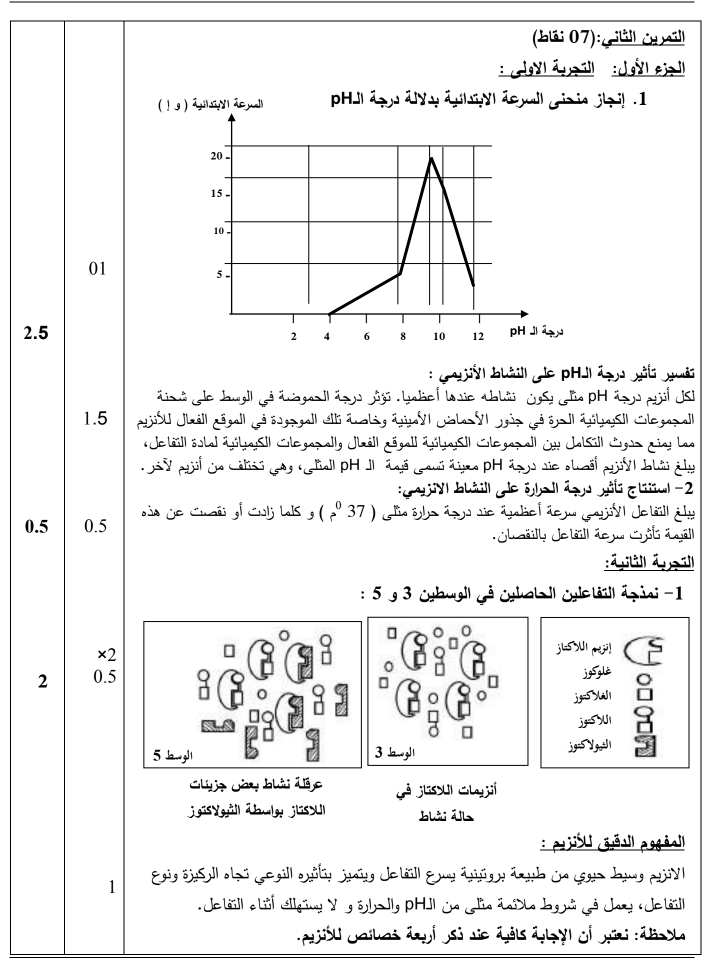
0.5	0.5	التمرين الثاني: (07 نقاط) الجزء الاول:  1 . تمثيل الصيغة الشاردية للحمض CYS : $^{\dagger}_{3}$ N-CH-COO $^{-}_{6}$ $^{\dagger}_{2}$ $^{\dagger}_{2}$ $^{\dagger}_{3}$ N-CH-COO $^{-}_{6}$ $^{\dagger}_{3}$ $^{\dagger}_{3}$ N-CH-COO $^{-}_{6}$ $^{\dagger}_{3}$ $^{\dagger}_{3}$ N-CH-COO $^{-}_{6}$ $^{\dagger}_{3}$ $^{\dagger}_{3}$ N-CH-COO $^{-}_{6}$ $^{\dagger}_{3}$
		511
		ملاحظة : يلغى تمثيل الصيغتين الشارديتين لCys في PH=2.77 و pH=9.74
		2. دور الأحماض الأمينية في تشكل وثبات البنية الفراغية للمستقبل R:
	1	المستقبل الغشائي R بروتين ذو بنية ثالثية محددة بعدد وترتيب ونوع الأحماض الأمينية المشكلة له وبالروابط التي تتشأ بين السلاسل الجانبية لبعض أحماضه الأمينية في مواقع
2.5		محددة.
	1	إن وجود وثبات روابط مثل الشاردية تتشأ بين السلاسل الجانبية التي تحمل شحنات سالبة كاله Asp ( في الموضع 581)
	1	سالب عاد 193 ( في الموضع 322) و سكتات موجبه عاد 193 ( في الموضعين 177/166 ) بالإضافة
	0.5	إلى روابط أخرى هو الذي يساهم في ثبات و استقرار البنية الفراغية لهذا المستقبل.
	0.5	تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تتشأ بين أحماض أمينية محددة ومتموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة
		الوراثية.
		الجزء الثاني : الجزء الثاني : $R_2$ المتخراج متتالية الاحماض الامينية التي يشرف على تركيبها أجزاء الأليلين $R_1$ و $R_2$ :
		(ملاحظة: تمنح النقطة كاملة على سلسلة الأحماض الأمينية الصحيحة دون التفاصيل الأخرى).

2	0.5	29 30 31 32 33 34 35			
	0.5	R; - TCT TTG CTC AAG GTC ACG GTT			
		ARm AGA AAC GAG UUC CAG UGC CAA			
	0.5	Arg Asn Glu Phe Gin Cys Gin			
	0.5	R; TCT TTG CTC AAG ATC ACG GTT			
		ARm ··· AGA AAC GAG UUC UAG UGC CAA ···			
		Arg Asn HGlu Phe			
		الأهاض الأهاض			
2	0.25	2. عند الشخص السليم الأليل R1 طبيعي يشفر إلى بروتين R طبيعي (المستقبل			
		الغشائي) ذي بنية طبيعية محددة بالعدد 839 حمضا أمينيا.			
	0.25	اكتسب البروتين بنية وظيفية يحافظ على بنائها واستقرارها جسور ثنائية الكبريت تنشأ			
		بين جذور الأحماض الأمينية Cys و روابط شاردية بين الأحماض Asp و Lys،			
	0.5	تسمح له هذه البنية بتثبيت LDL مما يسمح للخلايا باقتناصه ، فلا يتراكم في الأوعية			
		الدموية فلا تضيق و لا تظهر أعراض المرض الناتج عن ارتفاع الكولسترول.			
	0.25	. عند الشخص المصاب يعود سبب مرض تصلب الشرايين الناتج عن ارتفاع الكولسترول الى حدوث طفرة أدت إلى تحول الرامزة رقم 33 إلى رامزة توقف STOP مما أدى إلى تشكل ما التربيب مرض المائة من المائة المائ			
	0.25				
		تشكل سلسلة ببتيدية قصيرة ذات بنية فراغية لا تسمح لها بتثبيت LDL، فتصبح خلايا			
	0.5	المصاب غير قادرة على اقتناص LDL، فيتراكم في الأوعية الدموية متسببا في ضيقها مما ينتج عنه أعراض تصلب الشرابين (الحالة المرضية).			
		مما ينتج عنه أغراص تصلاب السرايين ( الحاله المرصيه).			
		(* ur. 0.0\			
		<u>التمرين الثالث:</u> (08 نقاط)			
		الجزء الأول:			
		1. تحليل نتائج الوثيقة (1):			
1.25	0.25	توضح النتائج المبينة في الوثيقة (1) تغيرات استهلاك $O_2$ من طرف ميتوكندريات أبينية بنيان بالثين بالمراث أبينا المراث الثين المراث			
		مأخوذة من نطاف الشخص (س) و آخر سليم.			
	0.75	من $0$ إلى $3$ د ثبات كمية $0_2$ لدى الشخصين في حدود $\%$ $001.$			
		بعد إضافة النواقل المرجعة في الزمن 3 د نلاحظ استمرار ثبات كمية $O_2$ في الوسط الدور الثريات المرجعة في الزمن 3 د نلاحظ استمرار ثبات كمية $O_2$			
	0.25	لدى الشخص (س) المصاب و تتاقصه بشكل سريع لدى الشخص السليم.			
	0.23	. ومنه نستنتج أن ميتوكندريات الشخص (س) تعاني من عجز في استهلاك $O_2$			

					ها:	2. الفرضيات التي يمكن اقتراح
1		و أكسدة $O_2$	على استهلاك	الميتوكندريات	خص(س) وعجز	قلة حركة النطاف عند الش
1	2×0.5	تعود إلى: TH.H تعود ال				
		يّه ي أحد نواقل	( خلال على مسن	سلة التنفسية	توى أنزيمات السا	
			G 5 ,	•		السلسلة التنفس
			(/ :1::	ΔΤΡ1-1 *:	ت ). ـ ATP (خلل فی	
			سار):	المناح الماري	. ,	✓ خلل في أكسد
		,	1 -1	. 1		<del></del>
		(			الميتوكندري (خلا	
			نترحه.	الفرضيات المه	رجيهتان من بين	ملاحظة: تقبل فرضيتان و
						<u>الجزء الثاني :</u>
				( 0	حيحين علامة 25.	1 . (نمنح لكل عنصرين ص
		حدد CO <sup>5</sup>	عدد النواقل	عدد الATP	مقر الحدوث	الإجابة بتفكيك
		المحرر	المرجعة	المنتج مباشرة		1 حمض بيروفيك
1.5	0.25	00	02	2	الهيولي	المرحلة 1: التحلل السكري
	6×	01	01	00	المادة الأساسية	المرحلة 2:م. ت.ح .كريبس
		02	04	01	المادة الأساسية	المرحلة 3: حلقة كريبس
		CO	ter etr			1 cm = 1 x11 tm
		CO <sub>2</sub> are	عدد النواقل المرجعة	عدد الATP	مقر الحدوث	تقبل الإجابة بتفكيك
		المحرر 00	المرجعة -	المنتج مباشرة 2	الهيولي	2 حمض بيروفيك المرحلة 1: التحلل السكري
		02	2	00	المادة الأساسية	المرحلة 2:م. ت.ح .كريبس
		04	08	02	المادة الأساسية	المرحلة 3:حلقة كرييس
		0.1				
		<ul> <li>2 . شرح آلية تشكل ال (ATP) والحصيلة الطاقوية :</li> <li>تشكل ال (ATP) على مستوى الغشاء الداخلي في الميتوكندريات :</li> </ul>				
		جين، حيث ينتج	-	<b>#</b> #		تتم أكسدة النواقل المرجعة الن
	01					عن ذلك انتقال الإلكترونات
1.5		_	_	. •	. '	ذات الكمون المرتفع فتتحرر
		) ال ٦ عبر	•		_	في تركيز الـ <sup>+</sup> H ما بين الفرا الكرية المذنبة نحو المادة الأ،
				الساہم سي الر		، <b>سرپ</b> ،حصب سے مصدد میں

	0.5	الحصيلة الطاقوية:
	0.5	تقبل إجابة تعطى فيها الحصيلة ما ATP 32 ماشدة 34 أو ATP 32 دون
		2 FADH- 34 ATP
		عساب
		3 . تفسير آلية تأثير الدواء:
		مادة  Q <sub>10</sub> coenzyme المأخوذة في الدواء تنفذ إلى الميتوكندريات و تتفاعل مع نواقل
1.5	0.75	السلسلة التنفسية فتسهم في زيادة واستمرار انتقال الإلكترونات وبالتالي استمرار ضخ
		البروتونات فينتج التدرج الكهروكيميائي ما بين الفراغ بين الغشائين و المادة الأساسية مما
		يؤدي إلى تشكيل الـ ATP .
		. مدى توافق المعلومات المتوصل إليها مع صحة الفرضيات:
	0.5	النتائج المتوصل إليها تتوافق مع الفرضيات المقترحة فالخلل على مستوى السلسلة
		التنفسية يوقف أكسدة النواقل واستهلاك الـ $O_2$ مما يمنع تشكيل ATP و بالتالي قلة حركة
	0.25	النطاف، (حسب الفرضيات يمكن للمترشح أن يؤكد صحتها أو خطأها).
		الجزء الثالث :
	0.25	إن القيام بمختلف الوظائف الحيوية يتطلب طاقة على شكل ATP تنتج من هدم مادة الأيض.
1.25		*يتم هدم مادة الأيض تدريجيا خلال مراحل: التحلل السكري و المرحلة التحضيرية
	0.5	و مرحلة حلقة كريبس ويرافق ذلك إرجاع النواقل وتشكل قليل من ال ATP بشكل مباشر
		ولا يتم استهلاك $O_2$ خلال هذه المراحل.
	0.25	*خلال الفسفرة التأكسدية التي تتم في مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري يتم استهلاك
		الـ $O_2$ في أكسدة النواقل المرجعة التي تشكلت أثناء أكسدة مادة الأيض فتنتج عن ذلك
		طاقة كبيرة .
	0.25	و منه ينتج عن هدم مادة الأيض في وجود الـ $O_2$ طاقة معتبرة في شكل جزيئات ATP
	0.23	تستعمل في القيام بمختلف الوظائف الحيوية كالبناء والحركة والنقل، الخ.

العلامة		الموضوع الثاني
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة
	0.5	التمرين الأولى: (05 نقاط)  1 - تعريف الذات و اللاذات ومقارنة جزيئات مختلف الزمر الدموية تعريف الذات بمجموع الجزيئات الخاصة بالفرد والمحمولة على أغشية خلايا الجسم. تتحدد جزيئات الذات وراثيا وهي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية وتعرف بنظام اله CMH ونظام ABO ونظام Rh.
2	0.5	تعريف اللاذات : تعرف اللاذات بمجموع الجزيئات الغريبة عن العضوية والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعيا مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليه.
	×4 0.25	المقارنة بين الجزيئات المميزة لكل زمرة: كل الجزيئات المميزة للزمر الدموية عبارة عن جليكوبروتينات تشترك في وجود جزء بروتيني و جزء قاعدي سكري قليل التعدد مشكلا المؤشر H (المستضد H)، تختلف النهاية السكرية من مؤشر الى آخر بحيث: - الزمرة A يميزها المؤشر A يتميز بوجود N أستيل. غلاكتوزامين طرفي.
		- الزمرة B يميزها المؤشر B يتميز بوجود غلاكتوز طرفي. - الزمرة AB يميزها المؤشران A و B معا. -الزمرة O يميزها المؤشر H بوجود الجزيئة السكرية القاعدية فقط.
	0.5	- النص العلمي يوضح سبب اختلاف النمط الظاهري على مستوى الخلوي في نظام ABO: يتمثل النمط الظاهري على مستوى نظام ABO في وجود جزيئات جليكوبروتينية على سطح كريات الدم الحمراء و التي تعتبر مؤشرات تختلف من زمرة إلى أخرى. يشفر للمؤشرات الغشائية في نظام ABO بمورثة محمولة على صبغي رقم 09 عند الإنسان وتظهر بثلاث أليلات ألم المهم المه
	0.5	- يشفر الأليل I <sup>A</sup> للأنزيم A الذي يعمل على ربط N أستيل غلاكتوزامين على المستضد H مشكلا المؤشر A على سطح الكرية الحمراء من الزمرة A .
	0.5	سفر الأليل $I^B$ لأنزيم $I^B$ الذي يعمل على ربط غلاكتوز على المستضد $I^B$ مشكلا المؤشر $I^B$ على سطح الكرية الحمراء من الزمرة $I^B$ .
3	0.5	في وجود الأليل $^{A}$ ا و الآليل $^{B}$ معا ، يعمل الأنزيم $A$ و الأنزيم $B$ معا مما يؤدي إلى تشكيل المؤشرين $A$ و $B$ معا على سطح الكرية الحمراء من الزمرة $AB$ .
	0.5	الأليل $i^0$ المتنحي يبقى المستضد $i^0$ دون إضافة، مما يؤدي إلى ظهور المؤشر على سطح $i^0$
	0.5	الكرية الحمراء من الزمرة O. يعود اختلاف النمط الظاهري على المستوى الخلوي في نظام ABO إلى اختلاف النمط الوراثي و اختلاف الأليلات المشفرة لإنزيمات مختلفة تتدخل في تفاعلات تركيب مختلف المؤشرات الغشائية المميزة لهذا النظام.



		<u>الجزء الثاني:</u>
		- شرح ظهور أعراض عدم تحمل اللاكتوز عند الشخص المصاب و عدم ظهورها عند الشخص
		السليم رغم حدوث هضم اللاكتوز عند الشخصين:
		من الشكل1: يتبين أن البكتيريا تفرز أنزيم اللاكتاز المسؤول عن إماهة اللاكتوز ينتج عنه
	استغلال الوثائق	غلوكوز و غلاكتوز، كما تتحول نواتج إماهة اللاكتوز إلى حمض اللبن عن طريق تفاعلات
2	0.5	التخمر وينتج عنها أحماض و غازات.
		من الشكل 2: يتبين أن عدد البكتيريا في المعي الدقيق قليل مقارنة بعددها في المعي الغليظ.
		من الشكل 3: يتبين ظهور الإشعاع في مقطع جدار المعي الدقيق لشخص السليم يدل على إفراز
		اللاكتاز، عكس الشخص المصاب حيث يتبين غياب الإشعاع و عدم إنتاج اللاكتاز.
	وضع	فعند الشخص السليم: تفرز الغدد المعوية في المعي الدقيق أنزيم اللاكتاز بكميات كافية مما
	علاقات 0.75	يسمح بإماهة اللاكتوز معطيا غلوكوز وغلاكتوز. في مستوى المعي الدقيق، بسبب حدوث
	0.73	امتصاص لهذه السكريات من جهة ولنقص عدد البكتيريا من جهة أخرى، تقل التخمرات فلا تظهر
		أعراض عدم تحمل اللاكتوز.
		عند الشخص المصاب بعدم تحمل اللاكتوز: لا تفرز الغدد المعوية في المعي الدقيق أنزيم اللاكتاز
	0.75	ما يؤدي إلى عدم إماهة اللاكتوز على مستوى المعي الدقيق. ينتقل اللاكتوز إلى المعي الغليظ
		ليصير عرضة للعدد الهائل من االبكتيريا التي تفرز أنزيم اللاكتاز الذي يفكك اللاكتوز إلى
		غلوكوز و غلاكتوز. ثم تتعرض نتائج الإماهة للتخمرات وهي مصدر أعراض عدم تحمل
		اللاكتوز.
		/ t-12* 00 \ . & tiéti
		التمرين الثالث: ( 08 نقاط ) الجزء الأول:
		الجرع الهون. 1. الفرضية: مصدر ثنائي الأكسجين المطروح هو الماء وذلك لأكسدته تحت تأثير الضوء.
0.5	0.5	1. الحريصية. معدر تمايي المصابيل المطروح هو الماء ودنت المصدة تعت تاثير المصوء.  كل فرضية وجيهة مقبولة.
		2. الاستدلال عن مصدر ثنائي الاكسجين المطروح و تبيين آلية طرحه مع المعادلات الكيميائية :
2.25	0.5	التجرية 1: عند تزويد الأشنة بماء ثقيل نسبة $O^{18}/O^{16}$ فيه عالية $(0.85)$ و $O^{-3}$ عادي
	0.5	نسبة $O^{18}/O^{16}$ فيه قليلة ( $0.20$ %) تطرح الأشنة $0_2$ ثقيل نسبة $0^{18}/O^{16}$ فيه عالية
		ان المرح $O_2$ عادي ما يدل على أن HCO $_3$ عادي ما يدل على أن المرح $O_2$ عادي ما يدل على أن
		$CO_2$ المطروح هو تفكك الماء و ليس $CO_2$
	<u> </u>	

	1	
	0.25	التجربة 2:  • بوجود DCPIP: في الظلام يبقى تركيز O <sub>2</sub> ثابتا لعدم طرحه نتيجة عدم أكسدة الماء، لون الوسط يكون أزرقا لوجود DCPIP مؤكسدا بسبب عدم أكسدة الماء.
	0.25	. في وجود الضوء: يرتفع تركيز $O_2$ نتيجة أكسدة الماء.
	0.25	2H <sub>2</sub> O - ضوء - → 4H <sup>+</sup> +4 e <sup>-</sup> +O <sub>2</sub> : يخضور
	0.25	يتغير لون الوسط إلى شفاف ما يدل على إرجاع DCPIP لاكتسابه للإلكترونات الناتجة عن
		أكسدة الماء.
	0.25	المعادلة:
	0.25	<ul> <li>في غياب DCPIP: في وجود وفي غياب الضوء، يبقى تركيز O<sub>2</sub> ثابتا لعدم أكسدة الماء على مستوى التيلاكوئيدات لغياب مستقبل الإلكترونات.</li> </ul>
		<ul> <li>في الحالة الطبيعية المستقبل الأخير للإلكترونات الناتجة عن أكسدة الماء هي جزيئات</li> </ul>
	0.25	*NADP التي نلخص ازدواج تفاعلها مع الماء كما يلي:
	0.23	$2H_2O + 2NADP^+ \xrightarrow{690} 2NADPH.H^+ + O_2$
		ع المجازع الثاني: الجزع الثاني:
		المستخراج ما يدعم صحة الفرضية المقترحة: وجود التيلاكوئيدات وهي مقر الأكسدة الضوئية المعترحة: وجود التيلاكوئيدات وهي مقر الأكسدة الضوئية
0.5	0.5	للماء. (الاشارة للمادة العضوية لا يؤثر).
0.5	0.5	2) تحليل نتائج الوثيقة 4:
		2) كين كان التجربة 1: يثبت الـ CO <sub>2</sub> يتم في سيتوبلازم البكتيريا في الظلام ما يبين حدوث -
		من المعرف 1 . يبب الـ 200 يتم في سيوب ولم البنديري في المفاوم في يبين مدوت مرحلة كيمو حيوية لا تتطلب وجود الضوء.
		- من التجربتين 1و 4 تثبيت الـ CO <sub>2</sub> يزداد بوجود التيلاكوئيدات المعرضة للضوء ويوجود
	0.25	ADP+Pi والنواقل المؤكسدة يبين أن التيلاكوئيدات المعرضة للضوء تركب انطلاقا من
1.5	0.25	و نواقل مؤكسدة مواد ضرورية لتثبيت الـ $\mathrm{CO}_2$ .
	4×	- من التجربتين 2-4 تثبيت الـCO <sub>2</sub> أقل في وجود الـ ATP ما يبين أن هذا التثبيت لا
		يحتاج إلىATP فقط و أن التيلاكوئيدات لا تركب الـATP فقط.
		- من التجربتين 3و 4 تثبيت الـ CO <sub>2</sub> عال بوجود الـATP والنواقل المرجعة أو في وجود
		تيلاكوئيدات معرضة للضوء و وجود الـADP + Pi والنواقل المؤكسدة ما يبين أن تثبيت ا
		الـ CO <sub>2</sub> يحتاج إلى ATP و نواقل مرجعة (RH2) يتم تركيبهما على مستوى التيلاكوئيدات المعرضة للضوء .
		<ul> <li>ومنه في وجود الضوء يتم على مستوى تيلاكوئيدات البكتيريا تحويل الطاقة الضوئية إلى</li> </ul>
		ATP و نواقل مرجعة، هي المرحلة الكيموضوئية . - جزيئات ATP و نواقل مرجعة تستعمل في سيتوبلازم للبكتريا لتثبيت CO <sub>2</sub> (أي إرجاع
	0.25	جريبات ١٠١٦ و توانل مرجعه تستعمل في سيبوبكرم سبتدري سبيب ٢٠٥٥ ( اي إرجاع الديد CO2 ( اي إرجاع الديد CO2 وتركيب جزيئات عضوية ) هي المرحلة الكيموحيوية.
		المرحلتان الكيموضوئية و الكيموحيوية تعملان بطريقة ازدواجية وتتكاملان بتجديد -
	0.25	واستعمال اله ATP و النواقل مرجع
	0.23	

1

1

العلاقة و التحقق من الفرضية:  $O_2$  يتم ذلك على مستوى التيلاكوئيدات بوجود مستقبل للإلكترونات، باحتوائها على تيلاكوئيدات تحدث نفس التفاعلات داخل البكتيريا ويطرح بذلك  $O_2$ .

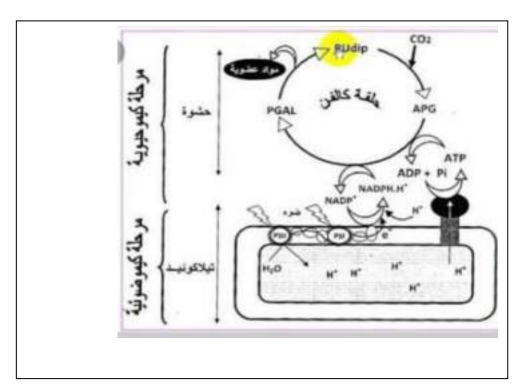
يرفق طرح  $O_2$  بتركيب ATP وارجاع مستقبل الإلكترونات اللذان يستعملان في تثبيت  $O_2$  على مستوى سيتوبلازم البكتيريا وتركيب المادة العضوية ما يؤكد أن البكتيريا تزود الوسط بالـ  $O_2$  خلال المرحلة الكيموضوئية (اكسدة الماء) من عملية التركيب الضوئي (الفرضية صحيحة).

(يعطى 0.5 للعلاقة و 0.5 للتحقق).

الجزء الثالث: الرسم التخطيطي الوظيفي: (مراحل التحويل الطاقوي المدروس)

2.25

2.25



(المرحلة الكيموضوئية 0.75 نقطة ، المرحلة الكيموحيوية 1 نقطة ، العلاقة بينهما 0.5 )