العلامة		/ 1 " Ext
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)
		التّمرين الأول (05 نقاط)
		1. التعرف على المرحلتين (أ) و (ب) وعلى الروابط المرقمة وتحديد مستوى البنية مع التعليل
		- التّعرف على المرحلتين (أ) و (ب):
	0.25×2	- المرحلة (أ): الاستنساخ
		- المرحلة (ب): التّرجمة
02.25		- التّعرف على الرّوابط المرقمة:
	0.25×4	 البطة شاردية 2 رابطة هيدروجينية 3 جسر ثنائي الكبريت 4 روابط (أقطاب) كارهة للماء
	0.25	- تحديد مستوى البنية مع التعليل: "بنية ثالثية"
	0.25×3	التعليل: سلسلة ببتيدية واحدة تضمنت بنيات ثانوية حلزونية α وأخرى وريقية β ومناطق انعطاف
		2. النّص العلمي: آليات تركيب البروتين وكيفية اكتسابه التّخصص الوظيفي.
	0.5	- مقدمة: تؤطر المشكلة «كيف يتشكل البروتين وكيف يكتسب تخصصا وظيفيا؟»
		- العرض: يتضمن الموارد الأساسية التّالية في شكل منسجم ومنظم.
		- آليات تركيب البروتين الاستنساخ والتّرجمة، يتكون البروتين من عدد ونوع وتسلسل محدد
	0.50×3	للأحماض الأمينية وفقا للمعلومة الوراثية.
02.50		- يكتسب البروتين المتشكل بنية ثلاثية الأبعاد بانطواء السلسلة الببتيدية نتيجة نشاط الروابط
02.30		التي تنشأ بين السلاسل الجانبية الحرة للأحماض الامينية.
		- تستقر البنية الفراغية عند تشكل روابط في أماكن محددة قد تكون هدروجينية، شاردية، كارهة
		للماء، وجسور ثنائية الكبريت فتصبح البنية وظيفية.
	0.5	- الخاتمة: تتوقف البنية الفراغية وبالتّالي التّخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط (ثنائية
		الكبريت، شاردية،) التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة، ومتموضعة بطريقة دقيقة في
		السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية.
		التّمرين الثاني (07 نقاط)
		الجزء الأول
		المبرو المورد المستوى الشكل (أ) للوثيقة (1) تسمح بتحديد المستوى البنيوي لجزيئة الريبونكلياز (A)
01	0.25×3	- تحتوي على سلسلة ببتيدية واحدة بها بنيات ثانوية قليلة، كروية الشكل، يضمن تماسكها 4
01		جسور ثنائية الكبريت (الإجابة كاملة إذا ذكر ثلاث خصائص فقط).
	0.25	- فهي ذات بنية ثالثية. - فهي ذات بنية ثالثية.
		٠ ي٠

العلامة		/ * "Ex * * * * * * * * * * * * * * * * * *
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)
		2. الاستدلال:
		- لإثبات أن ارتباط الأنزيم بالركيزة يتم بفضل تكامل بنيوي يُتَرْجَم على المستوى الجزيئي:
		يبيّن الشكل (ب) من الوثيقة (1) أن الـ ARN يتوضع في منتصف الموقع الفعال حيث ترتبط
		النيكليوتيدة ذات القاعدة (C) بثلاثة أحماض أمينية كما يلي:
		- يرتبط الأكسيجين السالب من المجموعة الفوسفاتية بـ $(-NH_3^+)$ من $Lys41$.
	0.25×3	- يرتبط أكسيجين المجموعة الفوسفاتية من جهة (5'C) بـ ذرة (H) لـ His119.
		- ترتبط ذرة (H-) للمجموعة الكحولية من الريبوز بآزوت لـ His12.
02	0.25	- بفضل هذه الروابط الانتقالية بين جزء من الركيزة والموقع الفعال يتم التكامل البنيوي بين الأنزيم والركيزة.
02		- لتفسير النتائج التّجريبية:
	0.50	- أنزيم الريبونكلياز A لا يفكك الـ ADN لأن هذا الأخير سلسلة مضاعفة تحتوي على التايمين
		(T) لا ترتبط مع الموقع الفعال للأنزيم، تأثير نوعي لمادة التّفاعل.
		- عند إحداث طفرة باستبدال His119 بالأَسْبَرَاجِينْ (Asn) يحدث ارتباط أنزيم الريبونكلياز A
		بالركيزة من جهة Lys41، والـ His12 فهي تشكل موقع التثبيت في الموقع الفعال.
	0.25×2	- الأَسْبَرَاجِينْ سلسلته الجانبية لا يمكنها تشكيل رابطة مع المجموعة الفوسفاتية من جهة (5'C)
		للنيكليوتيدة لذا لا تتّدخل في التّحفيز الأنزيمي فتنخفض سرعة التّفاعل.
		فالـ His 119 يشكل موقع التحفيز في الموقع الفعال.
		الجزء الثاني
		1. تحليل النتائج الممثلة في الوثيقة(2):
		- تمثل المنحنى تغير السرعة الابتدائية للتفاعل بتغير الـ pH.
		ـ عند Vi تكون Vi منخفضة جدا.
	0.50	- بتزاید الـ pH من 7.3 إلى 7.8 تتزاید Vi.
		ـ عند Vi تبلغ Vi قيمة أعظمية (0.285 وحدة اعتبارية). ـ تزايد الـ pH بأكثر من 7.8 يؤدي إلى تناقص Vi.
		- تربيد أند p11 باختر من 7.8 يودي إنى تنافض ٧١. - فبجوار PH = 7.8 يكون نشاط الأنزيم مرتفعا، وبعيدا عن هذه القيمة يضعف نشاطه.
	0.50	- الاستنتاج: قيمة 7.8 = pH هي درجة الحموضة المثلي لنشاط الريبونكلياز A، فلكل أنزيم درجة
02		ورب مريم عرب المناطة وأي تغير طفيف يؤدي إلى انخفاض نشاطه. pH مثلى لنشاطه وأي تغير طفيف يؤدي إلى انخفاض
		- تبيان سبب النشاط الطبيعي للأنزيم في العصارة المعوية وعدم نشاطه في العصارة المعدية
		. في العصارة المعوية قيم الـ pH بين (7.3 و 8.5) قريبة من القيمة المثلى حيث تكون الشحنة الإجمالية
	0.50	للسلاسل الجانبية للأحماض الأمينية للموقع الفعال مستقرة تجعل بنيته وظيفية فتصبح المجموعات
		الكيميائية الضرورية لحدوث التَّفاعل في الموقع المناسب للتأثير على الركيزة وبالتّالي يحدث التَّفاعل.
		ـ في العصارة المعدية قيمة pH=2 بعيدة عن القيمة المثلى لنشاطه، يفقد الأنزيم نشاطه لأن
		حموضة الوسط تؤثر على الحالة الكهربائية للمجموعات الوظيفية الجانبية الحرة للأحماض
	0.50	الأمينية خاصة الموجودة في الموقع الفعال للأنزيم فتصبح شحنته الكهربائية الإجمالية موجبة (+)
		وبتغير حالته الأيونية يفقد بنيته الوظيفية مما يمنع تثبيت الركيزة وبالتّالي لا يتم التّفاعل.

اك		
مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)	
	2. تفسير نتائج الوثيقة (3):	
	تمثل الوثيقة (3) تأثير β ميركابتوإيثانول واليوريا على النشاط الأنزيمي.	
0.25	- قبل إضافة المادتين يكون النشاط أعظميا لأن البنية الفراغية للأنزيم طبيعية تسمح له بأداء وظفته.	
	- عند أضافة المادتين يقل النشاط الأنزيمي لأن جزيئات eta ميركابتوإيثانول تخرب الجسور ثنائية الكبريت	
0.50	وجزيئات اليوريا تخرب الروابط الهيدروجينية، يتغير انطواء السلسلة الببتيدية فيفقد أنزيم الريبونكلياز A	
	بنيته الطبيعية ويصبح غير نشط (مُرجَعا).	
0.25	- عند التّخلص التّدريجي من المادتين، يسترجع الأنزيم بنيته الوظيفية الطبيعية فيستعيد نشاطه (مُؤكسَد).	
	3. استخلاص شروط عمل الموقع الفعال للأنزيم المُرَاد إبرازها:	
	نشاط الأنزيم مرتبط ببنيته الفراغية خاصة موقعه الفعال ويتطلب الشروط التّالية:	
0.25×4	- حدوث تكامل بنيوي للموقع الفعال بالركيزة تشكل المعقد (أنزيم ـ ركيزة)	
	- بنية فراغية وظيفية.	
	- درجة pH مثلى.	
	- خلو الوسط من مواد تؤثر على بنيته الطبيعية.	
	التمرين الثالث (08 نقاط)	
	الجزء الأول	
	1. تحليل معطيات الوثيقة (1)	
	الشكل (أ):	
	- يمثل المنحنى تطور عدد خلايا LT4 في اله (mm³) من الدم إثر الإصابة بفيروس VIH،	
	حيث نميز مرحلتين:	
0.75	- مرحلة بدون أعراض: بعد الإصابة مباشرة يرتفع عدد خلايا LT4 من 550 إلى 800 خلية	
	في الـ8mm من الدم عند الشهر 12، ثم يقل العدد إلى 200 في الشهر 60.	
	- مرحلة تطور الأمراض الانتهازية: يستمر تناقص الخلايا LT4 من 200 لينعدم في الشهر 84.	
	الاستنتاج: انخفاض عدد LT4 دون200 في mm^3 من الدم يؤدي إلى ظهور الأمراض الانتهازية.	
	الشكل (ب): رسم تخطيطي يبين علاقة الخلية LT4 بالبالعة الكبيرة والخلايا اللمفاوية LT8 وLB.	
0.75	- تظهر LT4 في تماس مع خلية البالعة الكبيرة (خلية عارضة) بعد اقتناصها للمستضد وهدم	
0.70	بروتيناته إلى ببتيدات تعرضها على سطح غشائها مرتبطة بالـ CMH.	
	- تفرز الخلايا LT4 مبلغات كيميائية تثبت على مستقبلات غشائية نوعية على سطح غشاء	
	LB و LT8 التي تعرفت على نفس المستضد.	
	الاستنتاج: تتعاون الـ LT4 مع البالعة الكبيرة للتعرف على المستضد وتُحفِّزُ الخلايا اللمفاوية	
	LT8 و LB بواسطة مبلغات كيميائية.	
	2. اقتراح الفرضية:	
0.5	تؤدي الخلايا LT4 الدور المحوري في الاستجابة المناعية النوعية الخلطية والخلوية فانخفاض	
	عددها دون 200 خلية في مم ³ من الدم يؤدي إلى ظهور أمراض انتهازية.	
	مجزأة 0.25 0.50 0.25 0.25×4	

	مجز	عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)	
		حاصر الإجابة (الموصوع الأون)	
		الجزء الثاني	
0.75		1. تحديد الهدف من كل من التّجارب الثلاثة:	
0.75	25×3	التّجربة ①: الشاهد أو إثبات عدم قدرة الخلايا اللمفاوية غير المحسسة على التكاثر.	
		التّجربة \mathbb{C} : اثبات تأثير الأنترلوكين على تكاثر الخلايا LB و \mathbb{C} في الاستجابة المناعية النوعية.	
		التّجربة (اثبات أن مصدر الأنترلوكين هو الـ LT4.	
		2. استخراج المعلومات الأساسية لتأكيد صحة الفرضية باستغلال الوثيقتين (2) و(3):	
		استغلال الوثيقة (2):	
		- التّجرية ①: النشاط الإشعاعي قليل لعدم تكاثر الخلايا اللمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا خاليا	
		من الأنترلوكين لغياب المستضد.	
0.25	25×4	- التّجرية ②: النشاط الإشعاعي كبير لتكاثر الخلايا اللمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا غنيا بالأنترلوكين	
		المأخوذ من الخلايا اللمفاوية المنشطة.	
		- التّجرية (3: النشاط الإشعاعي قليل لعدم تكاثر الخلايا اللمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا خاليا	
		من الأنترلوكين لغياب LT4.	
		- ومنه الخلايا LT4 المنشطة في وجود المستضد تتتج الأنترلوكين الذي يحفز على تكاثر الخلايا اللمفاوية.	
		استغلال معطيات الوثيقة (3):	
		الشكل (أ): أعمدة بيانية تمثل تغير عدد الـ $LT8$ في طحال فئر ان عاجزة عن انتاج الـ $L2$ وفئر ان	
		طبيعية قبل وبعد الإصابة.	
		- قبل الإصابة يكون عدد الخلايا LT8 ($10^6 imes 15$) متساويا في طحال الفأرين.	
0.25	25×4	- بعد 7 أيام من الإصابة يتزايد عدد الخلايا LT8 في طحال الفأر الطبيعي ليصل إلى (45×106) ويبقى عددها ثابتا في طحال الفأر الطافر.	
		- بعد 9 أيام من الإصابة تناقص طفيف في عدد الخلايا LT8 في طحال الفأر الطبيعي وفي	
		طحال الفأر الطافر.	
		- ومنه الأنترلوكين IL2 ينشط LT8 على التّكاثر اللمي.	
		الشكل (ب): منحنيا تغير عدد الخلايا المتمايزة بتغير تركيز الـ IL2	
03.75		الي $10^2 (\mathrm{UI/L})$ يلاحظ تزايد طفيف في عدد الخلايا البلازمية والخلايا - من 0 إلى 10^2	
0.25	253	- من 10^2 إلى 10^4 (UI/L) يلاحظ تزايد كبير في عدد الخلايا البلازمية والخلايا 10^2 .	
0.23	.5×5	- ومنه يعمل IL2 على تمايز الخلايا LB إلى خلايا بلازمية وتمايز LT8 إلى LTC.	
		- المعلومات الأساسية المستخرجة (يمكن استخراج المعلومات بعد استغلال كل وثيقة)	
0.25	25×3	- الخلايا LT4) المنشطة تفرز الأنترلوكين (IL2) الذي ينشط الخلايا LT8 وLB	
		المتعرفة على المستضد. ودفر الخلاوا LR على التّكاثر الله علاتيان المنفرة المنافرة الأحمال المضادة	
		- يحفز الخلايا LB على التّكاثر اللمي والتّمايز إلى خلايا بلازمية منتجة للأجسام المضادة المتدخلة في الرد المناعي الخلطي.	
		المستحدة في الرد المناعي الخلطي يحفز الخلايا LTC المتدخلة في الرد المناعي الخلوي يحفز الخلايا LT8 على التّكاثر اللمي والتّمايز إلى خلايا	
		يصر المصاري 110 صفى المصار المعني والمعاير إلى حاري 110 المصف عني الرو المصافي المصوي تتوقف الاستجابة المناعية النوعية أساسا على دور الـ LT4 وبالتّالي نقص عددها ويؤدي إلى	
0.2	.25	عجز مناعي كما في حالة الإصابة بفيروس VIH. ومنه الفرضية المقترحة صحيحة.	

العلامة		
عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)	عناصر الإجابة (الموضوع الاوّل)	
الله: مخطط تصيري التغيرات التي تطرأ على الاستجابة المناعية النوعية إثر إصابة بغيروس VIH : (VIH بغيروس VIH الاستجابة المناعية الخلطية (ع) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (ع) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية المناعية المناعية المناعية المناع على المستضد (الم) كالتالي: - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية المناعية المناع على المستضد (القضاء على المستضد (القضاء على المستضد (القضاء على المستضد (الم) كالتالية (القضاء على المستضد (الم) كالتالية (القضاء على المستضد (القضاء على المستضد (القضاء على المستضد (الم) كالتالية (الم) كالتالي	العضوية	

العلامة		/ ***t\ - * *\\ 7 \ \\ 1 \ -		
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)		
		التّمرين الأول (05 نقاط)		
		1. التّعَرَّفْ على البيانات المرقمة والمراحل:		
		_ البيانات المرقمة:		
	0.25×8	1- لمفاوية LB عصم مضاد غشائي (BCR) 3- مستضد 4- خلية بلازمية		
03	0.25/10	 5- جسم مضاد ساري 6 - معقد مناعي 7- مستقبل غشائي 8 - خلية بالعة كبيرة. 		
		ـ المراحل:		
	0.25×4	المرحلة A: مرحلة التّعرف والانتقاء المرحلة B: مرحلة التّنشيط والتّكاثر والتّمايز		
		المرحلة C: مرحلة تشكيل المعقد المناعي المرحلة D: مرحلة بلعمة المعقد المناعي.		
		2. كتابة النّص العلمي:		
	0.25	المقدمة:		
	0.23	يمتلك الجهاز المناعي خلايا مؤهلة للتعرف على اللاذات وإقصائها بفضل إنتاج بروتينات		
		متخصصة، فما هي هذه المؤهلات وكيف تسمح لها بأداء وظائفها؟		
		المعرض:		
	0.50	* مؤهلات الخلايا LB		
		- كثيرة التّنوع بفضل مستقبلات غشائية BCR التي تمكنها من التّعرف على المستضدات النوعية.		
	0.50	ـ لها القابلية للتنشيط والتّكاثر والتّمايز إلى خلايا بلازمية.		
		* مؤهلات الخلايا البلازمية LBP		
		ـ خلايا أكبر حجما من الخلايا LB وتتميز بشبكة هيولية فعالة كثيفة وجهاز كولجي متطور غنية		
02		بالحويصلات الإفرازية (بها أجسام مضادة).		
		ـ تنتج وتفرز أجسام مضادة متخصصة تبطل مفعول المستضد.		
		* مؤهلات البالعات الكبيرة.		
	0.50	- خلايا كبيرة الحجم لها مستقبلات غشائية نوعية تثبت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد).		
		ـ لها قدرة بلعمة المعقد المناعي والتّخلص منه.		
		- عارضة لمحددات المستضد على سطح غشائها مرتبطة بجزيئات CMH بنوعيه.		
	0.25	- تفرز IL1 لتنشيط الخلايا اللمفاوية T.		
		الخاتمة:		
		إن التّنوع الهائل للمستضدات يتطلب تدخل خلايا مناعية مؤهلة ومتنوعة بفضل ما تملكه من		
		جزيئات بروتينية عالية التّخصص.		

النموذجية لمضوع اختيار وادة: علوه الطبيعة والحياة/ الشعبة: علوه تحريبية/ بكالوريا: 1

العلامة		المالية (المحمدية) الثان	th malic	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)		
		التّمرين الثاني: (07 نقاط)		
			الجزء الأول:	
		ية:	1. تحليل نتائج المرحلتين الأولى والثاني	
		هیولی Tetrahymena إلى بروتین A کاملا بـ 134	•	
01	0.25×2		حمضا أمينيا.	
02		ص ببروتین A لـ Tetrahymena إلى متعددات بیبتید	·	
		, , ,	قصيرة في المستخلص الخلوي للخلايا الا	
	0.50	Tetrahyme والمستخلص الخلوي للخلايا الانشائية		
			لكريات الدم الحمراء للأرنب، رغم تماثل	
		ي الوثيقة:	2. شرح سبب الاختلاف باستغلال شكل	
			 استغلال شكلي الوثيقة (1) 	
		ARNr المعني عند كل من:	من الشكلين (أ) و (ب) يمكن ترجمة n	
01.50		نتائج ترجمة ARNm	الكائن	
	0.50×2	Ile-Met-Tyr-Lys-Gln-Val-Ala-Gln-Thr-Gln-Leu	Tetrahymena	
		Ile-Met-Tyr-Lys	الخلايا الإنشائية لكريات الدم الحمراء للأرنب	
	0.50	ي عن نفس الـ ARNm: يرجع إلى أنّ رامزة التّوقف		
		يتي Gili عد Tetranymena عد	(UAA) عند الأرنب وتشفر لحمض أم	
	1.50		الجزء الثاني:	
		ى للـ ARNm باستغلال معطيات الشكل(أ) للوثيقة (2):	•	
		ة سلسلة ARNm رغم وجود إحدى رامزتي التّوقف		
0.2		خاص (Iso-accepteurs d'ARNt) حامل للـ Gln	•	
02		ات UAA أو UAG وتترجمها إلى الحمض الأميني	_	
		التّرجمة عند الرامزة UAG لعدم امتلاكه ARNt يمكنه		
			التّعرف على هذه الرامزة وترجمتها.	
	0.50	أميني عند Tetrahymena وبيبتيدات قصيرة عند		
		الأرنب رغم تماثل الـ ARNm.		
		2. اقتراح حل للأم العاجزة عن تركيب الكازبين باستغلال الوثيقة (2): باستغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2): يمكن تصنيع جزيئات ARNt خاصة ترتبط مع حمض		
	0.25			
		أميني معين، ولها رامزات مضادة معدّلَة يمكنها التّعرف على رامزة التّوقف.		

العلامة			/ *1**ti = : *- : ti\	-11-0	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)			
			جمة أليلي مورثة الكازبين العاديR1 والطافرR2:	ل وثيقة (2): عند تر	من الشكل (ب) من اا
			→ TAC-TCC-CTC-AAT-CTT-AAT-T		
	0.75	R1	AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UUA-		
			Met - Arg- Glu- Leu- Glu - Leu- As → TAC -TCC-CTC-AAT-CTT-ATT-T		
	0.75	R2	AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UAA		
02.50			Met - Arg- Glu- Leu- Glu.		
02.50		کِیب	ر رامزة توقف بدل رامزة Leu مما يؤدي إلى وقف تر	عي الرامزة 6، يظهر	استبدال لل U بـ A ف
			العاجزة عن تركيبه.	به في حليب الأم ا	الكازيين ومن ثم غيا
	0.75		حمض الأميني Leu ويملك رامزة مضادة هي AUU	A خاص يحمل الـ	یمکن تصنیع RNt
	0.75	ندم	لك لا تتوقف عملية التّرجمة عند هذه الرامزة، حيث ية	ُنَّوقف UAA وبذ	لتتعرف على رامزة اا
			ركيب الكازيين.	للأم العاجزة عن ن	هذا ARNt كعلاج
			. أن تكون وجيهة.	راحات أخرى شرط	_ ملاحظة: تقبل اقتر
			التمرين الثالث (08 نقطة):		
					الجزء الأول:
		ىم:	ية في النقل العصبي في جدول ثم استنتاج تأثير الس	الجزيئات الغشائر	1. تحدید مقر ودور
			:	لجزيئات الغشائية	ـ تحديد مقر ودور اا
			الدور	مقر	الجزيئات
		حدثة	تسمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التّركيز ه	غشاء الليف	_
	0.25×4		زوال استقطاب.	العصبي	
		ساهم	تسمح بخروج شوارد البوتاسيوم حسب تدرج التركيز ن	غشاء الليف	. •
01.25			في عودة استقطاب.	العصبي	
			تسمح بدخول شوارد الكالسيوم حسب تدرج التَّركيز م	الزر النهائي	
			في تحرير المبلغ العصبي على مستوى الشق المشبك	المشبكي	,
		ساهم	تسمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التَّركيز نا انتخابا استقال من شيخي DDCG	الغشاء بعد	قناة [†] Na المرتبطة
	0.25		في زوال استقطاب بعد مشبكي PPSE.	المشبكي	4
	0.25		ببوت الإحساس بالألم.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
			11 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1		2. اقتراح الفرضيات
		ر	المرتبطة بالفولطية فيمنع انتشار كمون العمل عب ${ m K}^{+}$		·
			صبية المتسببة في الإحساس بالألم.		
0.75	0.25×3	الشق	مرتبطة بالفولطية فيمنع تحرير المبلغ العصبي P في		
			ة المتسببة في الإحساس بالألم.		•
		وال	طة بالكيمياء فيمنع دخول شوارد الصوديوم فلا يحدث ز	، قنوات ⁺ Na المرتب	ف3: يثبط السم عمل
		م.	 غ فلا تنتقل الرسالة العصبية المتسببة في الإحساس بالأل 	ن الوارد إلى الدماغ	استقطاب في العصبور
			ل أن تكون وجيهة.	نسيات الأخرى شرم	_ ملاحظة: تقبل الفرط

بع للإجابة النموذجية لموضوع اختبار مادة: علوم الطبيعة والحياة/ الشعبة: علوم تجريبية/ بكالوريا: 2021

(مة	العلا	/ *1#tl = * ti\ 7 1 kbi 1*=		
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)		
		الجزء الثاني:		
		1. تفسير النتائج المحصل عليها:		
		التّجربة (1): عند فرض كمون سعته (+85mv) على الليف العصبي C، في الحالتين العادية (1		
	0.50	وبوجود السم 2 ، يسجل نفس التّسجيل يتمثل في تيار داخل سريع يدوم $0.5 \mathrm{ms}$ ثم يتناقص		
		ليتوقف عند $1 { m ms}$ نتيجة انفتاح قناة ${ m Na}^+$ ودخول شوارد ${ m Na}^+$ مع تدرج التّركيز ، ثم يسجل تيار		
		خارج يدوم طيلة فترة الكمون المفروض نتيجة انفتاح قناة K^+ وخروج شوارد K^+ مع تدرج التّركيز .		
		ومنه فالسم لا يؤثر على قنوات Na^+ و Na^+ المرتبطة بالفولطية.		
		التجربة (2): عند فرض كمون سعته (+100mv) على النهاية العصبية، في الحالتين العادية (1		
		وبوجود السم (2) ، يسجل نفس التسجيل يتمثل في تيار داخل نتيجة انفتاح قناة (2) من النمط (2)		
	0.50	ودخول شوارد +Ca ²⁺ مع تدرج التّركيز.		
		ومنه فالسم V يؤثر على قنوات Ca^{2+} الفولطية من النمط V .		
		التّجربة (3): عند فرض كمون (+100mv) على النهاية العصبية للعصبون C في الحالة العادية		
		سجل تیار داخل نتیجة انفتاح قناة Ca^{2+} من النمط C ودخول شوارد Ca^{2+} حسب تدرج C		
04.25	0.50	التركيز، بينما في الحالة (2) في وجود السم، نسجل تيار داخل سعته ضعيفة جدا يدل على		
		دخول کمیة قلیلة من شوارد Ca^{2+} .		
		ومنه فالسم يؤثر على قنوات Ca^{2^+} الفولطية من النمط Ca^{2^+} .		
		التّجربة (4):		
	0.50	المرجلة ①: عند حقن (السم + المادة P) في الشق المشبكي يسجل زوال استقطاب قدره 20mv		
		وتناقص تركيز المادة P الحرة في الشق المشبكي نتيجة تثبتها على المستقبلات القنوية النوعية لقنوات		
		المرتبطة بالكيمياء فتنفتح سامحة بدخول Na^+ مولدة كمون بعد مشبكي منبه (PPSE) يصل إلى Na^+		
		عتبة توليد كمون عمل في المحور الأسطواني للعصبون الوارد إلى الدماغ فلا يتم الإحساس بالألم.		
		ومنه السم لا يؤثر على قنوات ⁺ Na المرتبطة بالكيمياء.		
		المرحلة ۞: عند حقن (السم + الأنكيفالين) في الشق المشبكي يسجل فرط في الاستقطاب		
	0.50	وتناقص تركيز الأنكيفالين في الشق المشبكي نتيجة تثبته على المستقبلات القنوية النوعية لقنوات Cl-		
		المرتبطة بالكيمياء فتنفتح سامحة بدخول Cl مولدة كمون بعد مشبكي مثبط (PPSI) يثبط توليد		
		كمون عمل في المحور الأسطواني للعصبون الوارد إلى الدماغ فلا يتم الإحساس بالألم.		

ومنه السم لا يؤثر على قنوات ⁻Cl المرتبطة بالكيمياء

الشعبة: علوم تجريبية / بكالوريا: 2021	ِ مادة: علوم الطبيعة والحياة/	تابع للإجابة النموذجية لموضوع اختبار
---------------------------------------	-------------------------------	--------------------------------------

العلامة		/ ***t\ - * *\\ 7 \ \\ 1 \ \	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)	
		المرحلة (المادة P + الأنكيفالين) في الشق المشبكي يسجل زوال استقطاب قدره	
	0.50	10mv مع تناقص تركيزهما في الشق المشبكي يدل على تثبيتهما على المستقبلات الغشائية	
	0.50	النوعية فتنفتحان سامحة من جهة بدخول Na^+ مولدة كمون بعد مشبكي منبه (PPSE) ومن جهة	
		أخرى بدخول -Cl مولدة كمون بعد مشبكي مثبط (PPSI) فيتم ادماج عصبي على مستوى	
		العصبون الوارد إلى الدماغ، محصلة التّجميع الفضائي للـ(PPSE+PPSI) دون عتبة توليد كمون	
		عمل، ومنه عدم الإحساس بالألم.	
		المرحلة @: عند حقن السم ثم تنبيه العصبون C نسجل PPSE سعته لا تتجاوز 5mv مع	
		(T) من النمط (T) من النمط ((T) من النمط وجود تركيز ضعيف للمادة (T)	
	0.50	من طرف السم فتنفذ كمية قليلة من شوارد الكالسيوم داخل الزر المشبكي مؤديا إلى تحرير كمية	
		قليلة من المادة P في الشق المشبكي التي بتثبيتها على عدد قليل من القنوات الكيميائية تسمح	
		المنع الله عدم المنع ا	
		الإحساس بالألم.	
		ومنه السم يؤثر على قنوات ${\rm Ca}^{2^+}$ المرتبطة بالفولطية من النمط ${\rm (T)}$.	
		التّحقق من مدى صحة الفرضيات:	
	0.252	الفرضية (1) خاطئة لأن السم لا يثبط عمل قنوات Na^+ أو K^+ الفولطية حسب نتائج التّجربة (1).	
	0.25×3	الفرضية (3) خاطئة لأن السم لا يثبط عمل قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء حسب نتائج المرحلة \mathbb{O}	
		من التّجرية (4).	
		الفرضية (2) صحيحة لأن السم يثبط عمل قنوات ⁺² ca من النمط (T) لأن نتائج التّجربة (3)	
		والمرحلة @ من التّجربة (4) تؤكد ذلك.	
		2. استخلاص أن سم العنكبوت فعال وأقل ضررا:	
0.25	0.25	من خلال النتائج المتوصل إليها نستخلص أن استعمال سم العنكبوت في معالجة الألم الحاد فعال	
U•EU		لكونه يؤثر على قنوات $^{+2}$ المرتبطة بالفولطية للنهايات العصبية للعصبون $^{-}$ دون أن يخلف آثار	
		جانبية عكس المورفين المسبب للإدمان.	

العلامة		عناصر الإحاية (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني) الجزء الثالث: المخطط البخزء الثالث: المخطط البخزء الثالث: المخطط النقاط توزع كالتالي: ـ مراحل النقل المشبكي مستوى تأثير السم الموضوع الثاني المشبكي المون عمل قبل مشبكي الموضوع الثاني المشبكي التقليل المشبكي التقليل المشبكي التقليل المشبكي التقليل المشبكي التقليل المشبكي التقليل
01.50	1.50	العصبون بعد مشبكي العضبون بعد مشبك العضبون بعد مشبكي العضبون بعد مشبكي العضبون بعد مشبكي العضبون ال
		عدم الإحساس بالألم الألم الله تحت تأثير السم