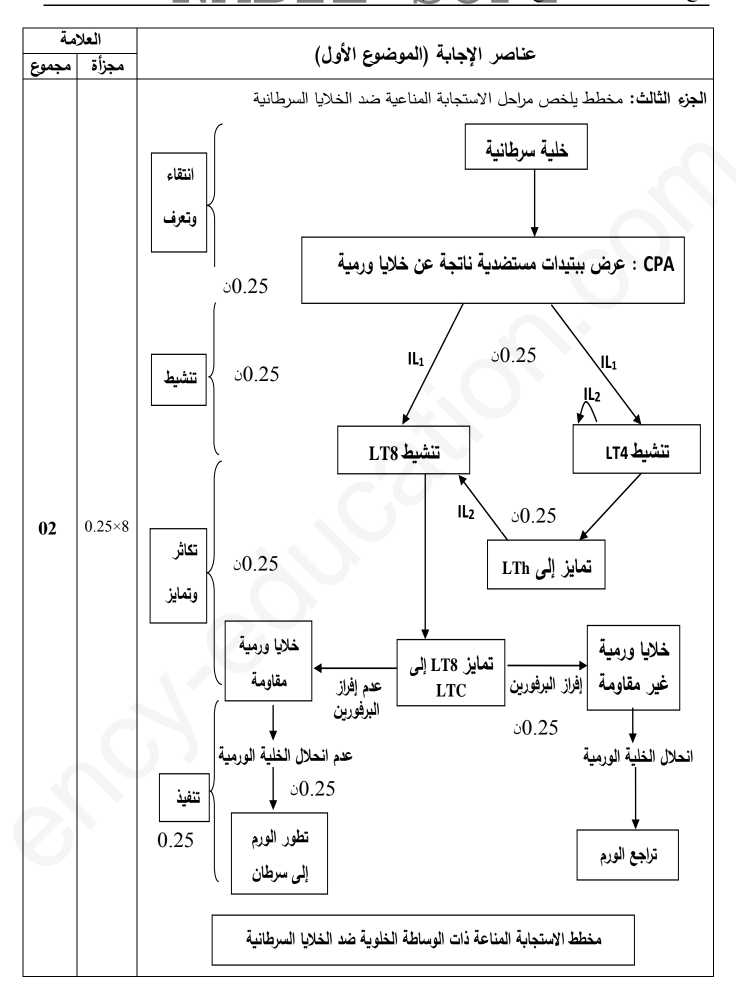
الإجابة النموذجية لموضوع اختبار مادة: علوم الطبيعة والحياة /الشعب (ة): علوم تجريبية// بكالوريا: 2019

العلامة		/ t
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
		التمرين الأول (05 نقاط):
	0.27.0	1) التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 8:
02	0.25×8	1-ريفت (يقبل: خسف، محور الظهرة)، 2-رسوبيات، 3-ليتوسفير محيطي، 4-أستينوسفير
		(يقبل: برنس لدن)، 5- غرفة مغماتية، 6. تباعد، 7- بازلت، 8- تيارات الحمل.
		2) النص علمي:
	0.5	` ★- تتميز القشرة المحيطية بحركة ديناميكية مستمرة ناتجة عن نشاط تكتوني في مستوى الظهرة
	0.5	مرتبط بصعود ماغما يتسبب في بناء مستمر للقشرة المحيطية. فكيف يتم ذلك؟(0.5)
		 ★- صعود تيارات الحمل الساخنة من البرنس(0.25) في اتجاه محور الظهرة، رافعة بيريدوتيت
		الأستينوسفير .(0.25)
		- فيقترب منحنى التساوي الحراري °1300 من السطح، ليصبح الليتوسفير أسفل الريفت رفيعا
		جدا؛ فينتج عن ذلك انخفاض في الضغط. (0.25)
03		- فتتوفر بذلك شروط الانصهار الجزئي للبيريدوتيت (حرارة مرتفعة وضغط منخفض). (0.25)
	0.25×8	- تتصاعد المادة المنصهرة مشكلة غرفة ماغماتية. (0.25)
		- يتبلور الجزء المحيطي من الصهارة في الغرفة الماغماتية مشكلا صخر الغابرو. (0.25)
		- الجزء المتبقي من الصهارة يطفح إلى السطح متسببا في براكين طفحية تُنْتِجُ لافا قاعدية تتبرد
		بسرعة نتيجة ملامستها للماء تشكل صخر البازلت. (0.25)
		- صعود الماغما نحو السطح وتصلبها المستمر في مستوى محور الظهرة يسمح ببناء تدريجي التثبية ما الناسية التربيجي التثبية على الناسية التربيجي التثبية على الناسية التربيجي التأبية التربيجي التربيج
	0.5	لقشرة محيطية جديدة تدفع القشرة القديمة على جانبي محور الظهرة. (0.25) ★- نستنتج من ذلك أن التباعد الحاصل في مستوى الظهرة مرتبط بمغماتية بازلتية نشطة.(0.5)
		التمرين الثاني (07 نقاط):
		الجزء الأول:
		الجرع الون. 1 استخراج الخطوات العملية المتبعة لحل المشكلة المطروحة هي:
		۱) المصريع المصوري المصود الم
	0.75	يك مسلم مبروبي و الفطرين من حيث: • دراسة خصائص الأنزيم عند الفطرين من حيث:
1.50	0.75	- عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية المشكلة للأنزيم عند النوعين.(0.25)
1.50		- تحديد بنيته الفراغية حيث عدد البنيات الثانوية، مناطق الانعطاف والجسور
		ثنائية الكبريت.(0.25)
	0.50	 دراسة خصائص الموقع الفعال من حيث:
		- عدد الأحماض الأمينية المشكلة له. (0.25)
		- نوع الأحماض الأمينية المشكلة له. (0.25)
	0.25	 مقارنة بين السلسلتين الببتيديتين لتحديد نسبة التشابه بين الأنزيمين. (0.25)

العلامة		(1 \$tt a 2 1 1	
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
	2) مقارنة الخصائص البنيوية لإنزيم GO عند السلالتين من الفطريات:		
		- يتشكل الموقع الفعال من 4 أحماض أمينية من نفس النوع وهي (Asp،2His،Arg).	
		- عدد الجسور ثنائية الكبريت (جسر ثنائي الكبريت واحد).	أوجه
	0.75	- نسبة تشابه ترتيب ونوع الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية كبيرة	التشابه
		73%.(53/ 39) ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة التشابه	
02		- عدد الأحماض الأمينية (14 حمض أميني مختلف).	
		- عدد البنيات الثانوية $lpha$ و eta .	أوجه
	1	- موقع الجسر ثنائي الكبريت.	ر. الاختلاف
		- نسبة الاختلاف في نوع الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية 27% (53/ 14)	
		ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة الاختلاف.	A
	0.25	يتشابه الأنزيمان في الموقع الفعال بنفس عدد ونوع الأحماض الأمينية ويبديان	_
		ختلافات أخرى خارج الموقع الفعال تخص البنيات.	
		،: النتائج التجريبية الممثلة في الشكل(أ):	الجزء الثاني
		لعنائج التجريبية المعتنة في المعنى(). اط أعظميا (100%) في حالة البنية الفراغية الطبيعية للأنزيمين (دون إحداث طفرة) لأن	
	0.25	ق تمكن من ارتباط مادة التفاعل على مستوى الموقع الفعال والتأثير عليها. (0.25)	
		، طفرات على مستوى مورثة أنزيم GO عند السلالتين يؤدي إلى استبدال أحماض	
	0.25	ة بأخرى، نسجل تناقصا في النشاط الأنزيمي نسبة متفاوتة حسب نوع الحمض	e
	0.20	متبدل وموقعه في البنية الفراغية (0.25) حيت:	
	0.25	ل حمض أميني Tyr بـ Phe تنخفض السرعة الأعظمية للنشاط الأنزيمي إلى 32%،	**
02.5		ى حمض أميني Asn بـ Thr تنخفض السرعة الأعظمية للنشاط الأنزيمي إلى %58	وعند استبدال
02.5			(0.25)،
	0.75	Asn حمضانِ أمينيان <u>لا ينتميان إلى الموقع الفعال وقريبان</u> (0.25) منه يسهما <u>ن</u>	لأن Tyr و
	4	نية الفراغية للأنزيم وللموقع الفعال بالأخص(0.25) ولذا عند استبدالهما يقل استقرارها	•
		نباط مادة التفاعل بالموقع الفعال. (0.25)	
	0.50	دال الأحماض الأمينية (Asp،His،Arg) المشكلة للموقع الفعال إلى تناقص كبير جدا	**
		نشاط الأنزيمي، لأن هذا التغير يعيق تشكل روابط انتقالية بين المجموعات الكيميائية	
	0.50	رة للأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال ومادة التفاعل (0.5) فلا ترتبط مادة ترالة عند (5.0)	
		التفاعل ولا يتم التحفيز (0.5) . ملاحظة: تمنح العلامة كاملة إذا تم تفسير كل تجربة على حدى .	
		على العارمة كالمتكلة العلمية المطروحة:	
		ب بعد المسلم ال	' • ` `
01	0.5	. ووضعتها الفراغية أن يؤديا نفس الوظيفة لإمكانية حدوث تكامل بنيوي بين الموقع	_
			الفعال ومادة
	0.5	، اختلاف في البنية يؤدي حتما إلى اختلاف الوظيفة.	إذن ليس كل

العلامة			
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
		، (88 نقاط):	
			الجزء الأول:
		ِ الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:	1) تحدید دور
		دورها	نوع الخلايا
		- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئيا لعرض الببتيد المستضدي على HLA.	
	0.5	- إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR	الخلايا CPA
1.50	0.5	تتكامل بنيويا مع المعقد (ببتيد-HLA).	
	0.5	- تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر	LT4
	0.5	والتمايز: - LT4 إلى LTh (تحفيز ذاتي)، وLT8 إلى LTc.	
	0.25	- تتعرف على المعقد (ببتيد- HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة	LT8
		(CPA) فتتكاثر وتتمايز إلى LTC.	
	0.25	- تتعرف على الخلايا المصابة بالسرطان تفرز البرفورين وأنزيمات تُحلل الخلايا	LTC
		المصابة.	
		ضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي.	2) اقتراح فرو
		يتين على شرط أن تكون وجيهة مثلا:	تقبل أي فرض
01	0.5×2	لايا السرطانية تركب جزيئات HLAI ولا تركب الببتيد المستضدي.	الفرضية: الخ
		لايا السرطانية لا تركب جزيئات HLAI وتركب الببتيد المستضدي.	الفرضية: الخ
		لايا السرطانية لا تركب جزيئات HLAI ولا تركب الببتيد المستضدي.	الفرضية: الخ
		لايا السرطانية تركب جزيئات HLAI محوّلة وراثيا وتركب الببتيد المستضدي.	الفرضية: الخ
			الجزء الثاني:
		رت وعدم سبب إفلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي، مبرزا دور البروتينات:	•
		لوثيقة (3):	من معطيات ا
		:	في الوسط (أ)
	0.25	شديدة خضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت	- وجود فلورة ا
		ضادة ضد HLAI على HLAI.	الأجسام المع
	0.25	شديدة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت	- ظهور فلورة
		ضادة ضد الببتيد المستضدي.	الأجسام الم

العلامة		/ + £++
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
		- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقد (ببتيد مستضدي - HLAI).
	0.50	فترتبط LTC بواسطة مستقبلها نوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقوبا على غشاء الخلية
		المصابة ويؤدي إلى تحللها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3).
		في الوسط (ب):
	0.25	- عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام
		المضادة ضدHLAI لغياب جزيئات HLAI على سطحها.
02.5	0.25	- ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشائها الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف
		للأجسام المضادة ضد الببتيد المستضدي.
	0.50	ومنه فالخلية الورمية (Y) لا تركب جزيئات الـ HLAI وتركب الببتيد المستضدي، ولذا لا
	0.50	تعرضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تتحلل كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3)،
		فتفلت من الجهاز المناعي.
	0.50	★- النتائج المحصل عليها تسمح بالمصادقة على الفرضية التي تنص على «أن الخلايا
		السرطانية لا تركب جزيئات HLAI وتركب الببتيد المستضدي» واستبعاد الفرضية الأخرى.
		2) الاستنتاج وتقديم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض:
	0.25	الاستنتاج: تبيّن معطيات للوثيقة (2):
		- الطريقة الأولى تعتمد على الحقن المكرر للـ IL2 والذي يسمح برفع عدد اللمفويات في الدم.
		فتَزايد عدد LTC يكفي لتخريب كل الخلايا السرطانية للورم الصغير الذي لم تطوّر خلاياه بعد
		آليات الإفلات من النظام المناعي، لذلك يُعطي العلاجُ بهذه الطريقة نتائجاً جيدةً (اختفاء الورم).
	0.25	- أما الطريقة الثانية التي تعتمد على حقن TIL بأعداد هائلة يسمح بتراجع الورم واختفائه قبل أن
01		تفلت الخلايا الورمية وتصبح مقاومة للتحلل.
	0.25	- ومنه تكون الطريقتان العلاجيتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في بداية الإصابة (أورام حديثة
		صغيرة)، بينما لا تكون الطريقتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في مرحلة متقدمة نتيجة ظهور
		الخلايا السرطانية المقاومة لـ TIL.
	0.25	- النصيحة الوقائية: ننصح بإجراء فحوصات طبية دورية تسمح بالكشف المبكر للورم السرطاني
		قبل أن يتطور ويصعب علاجه.



تابع للإجابة النموذجية لموضوع اختبار مادة: علوم الطبيعة والحياة //لشعب(ة): علوم تجريبية// بكالوريا: 2019

العلا	/ *1**ti			
مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)			
0.25 x8	التمرين الأول: (05 نقاط) (1) اسم العناصر: 1- قشرة قارية 2- موشور الترسيب (مخروط التوسع) 3- خندق بحري 4- أستينوسفير (برنس ويقبل بيريدوتيت) 1- قسرة محيطية 3- برنس علوي (برنس ليتوسفيري أو الجزء			
0.50	العلوي للبرنس العلوي) . التعرف على النشاط التكتوني: غوص صفيحة محيطية تحت صفيحة قارية. (أو حركة تقارب)			
0.50	2) النص العلمي: *- تتسبب ظاهرة الغوص في تشكل جبال بركانية انفجارية على طول الساحل الغربي لأمريكا الجنوبية. فكيف لظاهرة الغوص أن تؤدي إلى نشأة براكين انفجارية؟(0.5)			
×0.25	*- في منطقة التقارب، تغوص الصفيحة المحيطية الباردة والمشبعة بالماء تحت الصفيحة القارية، (0.25) عند وصولها إلى الأستنوسفير أين يكون الضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة، (0.25) تفقد صخور الليتوسفير الغئص الماء. (0.25) - الماء الناتج عن تجفيف صخور الصفيحة الغائصة يُخفّض درجة انصهار بروتوديت			
	معطف الصفيحة الملامسة فتنصهر جزئيا (0.25) لتَنتُج ماغما غنية بالسليس قليلة الكثافة، لزج وغني بالغازات، الذي يتجمع في غرفة مغماتية. (0.25) يتغلغل المغما ضمن القشرة القارية وتتبرد تدريجيا معطية الغرانوديوريت. (أو صخر			
	الغرانيت) (0.25) - أما الماغما الصاعدة إلى السطح فتحدث براكين انفجارية يميزها صخور الأندزيت (0.25) المنتشرة على طول السلسلة الغربية لأمريكا الجنوبية. *- تتميز مناطق الغوص باصطفاف البراكين الانفجارية ضمن سلاسل جبلية قارية. (0.25)			
	مجزأة 0.25 x8 0.50 ×0.25			

العلامة		المراجعة الثانية المراجعة الم	() J. J. M
مجموع	مجزأة	الموضوع الثاني)	عناصر الإجابة (
			التمرين الثاني: (07 نقاط)
			الجزء الأول:
			1) تمثيل النتائج بيانيا:
	0.50 x 2	مر (ms) في وجود مادة DDT	الرمن (ms) عياب مادة DDT في غياب مادة عياب مادة
		ن على نفس المعلم.	ملاحظة: تمنح علامة كاملة إذا تم تمثيل المنحنيير
02.25			تحليل النتائج المبينة في الوثيقة (1):
02,25			يمثل المنحنيان تغير الكمون الغشائي بدلالة الزمن إثر المنحنى (أ) في غياب مادة DDT: يمثل كمون
	0.50	ms[2-1.5]: زوال الاستقطاب،	ms[1.5-0]: كمون راحة (حالة استقطاب)،
	0.30	r: فرط الاستقطاب،	ms[3.5-2] عودة الاستقطاب، [3.5-4]
		.ms[5-4 كمون راحة (حالة استقطاب)	ms[4.5-4]: عودة الاستقطاب الأصلي. [5
			المنحنى (ب) يمثل تغير الكمون الغشائي في وجو
			ms[1.5-0]: كمون راحة (حالة استقطاب)،
	0.50		ms[2.5-2] تناقص طفيف في الكمون الغشا ms[5-2.5]: ثبات الكمون الغشائي مع الزمر
	0.25		الاستنتاج: يبقى الليف العصبي في حالة زوال الا
	0.23	"	2) اقترح فرضيتين لتفسير اختلاف تسجيلي الوث
	را): يثبط الـ DDT عمل القنوات المرتبطة بالفولطية الخاصة بالبوتاسيوم مانعا عودة		
			الاستقطاب.
01	0.50	نهات المرتبطة بالفولطية.	أو بالصياغة التالية: تمنع مادة DDT انفتاح القا
	0.50		الفرضية (2): يمنع الـ DDT انغلاق القنوات الفولد
			الاستقطاب.

العلامة		عنام الأحلية الأممضوع الثاني
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
	تقبل 3	الجزء الثاني:
		1) تحديد مميزات القنوات:
	ممیزات	-بروتينات غشائية ضمنيةنوعيةمبوبة كهربائيا تعمل وفق ظاهرة الميز الفيزيائية.
01	من 6 0.75	لقنوات Na^+ المرتبطة بالفولطية ثلاثة أشكال (مغلقة ، مفتوحة و غير نشطة).
	$0.75 \\ 0.25$	لقنوات ${f K}^+$ شكلين (مفتوحة ومغلقة) .
	0.23	تعليل التسمية: لأنها تفتح نتيجة تغير الكمون الغشائي إثر التنبيه.
		2) تفسير تأثير الكمون المفروض على هذه القنوات:
		قبل فرض الكمون: لا نسجل أي تيار أيوني لكون القنوات الفولطية مغلقة.
	0.50	- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (1): نسجل تيار أيوني داخلي سريع وفي مدة قصيرة
01		لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالصوديوم سامحة بتدفق الـ Na نحو الداخل (الميز)، ثم ينعدم
VI		التيار الأيوني نتيجة توقف نشاط هذه القنوات ثم انغلاقها.
	0.50	- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (2): نسجل تيار أيوني خارجي بطيء وفي مدة أطول
		لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالبوتاسيوم سامحة بتدفق الـ K^+ نحو الخارج (الميز)، ثم ينعدم
		التيار الأيوني نتيجة انغلاق هذه القنوات.
		3) مناقشة صحة إحدى الفرضيتين:
	0.75	- نسجل نفس النتيجة بالنسبة للتيار الأيوني الخارجي في وجود مادة DDT وغيابها مما يدل على
		عدم تأثير هذه المادة على القنوات الفولطية للـ +K وهذا يؤكد عدم صحة الفرضية تثبيط قنوا ت
1.75	1	$\cdot K^+$
		- يظهر اختلاف في تسجيل التيار الأيوني الداخلي في وجود مادة DDT وغيابها حيث في وجود
		المادة يستمر التيار الأيوني الداخلي لمدة طويلة نتيجة تأثيرها على القنوات الفولطية للـ Na+ بمنع
		انغلاقها وهذا يؤكد صحة الفرضية التي تنص على منع انغلاق قنوات الـ Na+.
		التمرين الثالث: (08 نقاط)
		الجزء الأول:
	0.25	(1) تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) منحنيات تغير نسبة تركيب البروتين
		بدلالة الزمن في أوساط مختلفة تركيز المضاد الحيوي (Rifamycine) حيث:
		. عند تركيز 1μg/ml من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين أعظمية 200% و
1.50	4×0.25	بزيادة تركيز المضاد الحيوي تتناقص نسبة تركيب البروتين حتى تنعدم عند تركيز 8µ/mL وهذا
2,00		يدل على أن المضاد الحيوي يؤثر سلبا على عملية تركيب البروتين.
	0.25	الاستنتاج: المضاد الحيوي (Rifamycine) يثبط عملية تركيب البروتين فيوقف نشاطها وتكاثرها.
		ملاحظة: في حالة ما ظهر التحليل على شكل قراءة المعطيات كالتالي تمنح (0.5ن)
		. عند تركيز 1μg/ml من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين أعظمية 200%

تابع للإجابة النموذجية لموضوع اختبار مادة: علوم الطبيعة والحياة //لشعب(ة): علوم تجريبية// بكالوريا: 2019

i		
		. عند تركيز 2μg/ml من المضاد الحيوي: ترتفع نسبة تركيب البروتين ارتفاعا طفيفا.
		. عند تركيز 4μg/ml من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى 50%.
		. عند تركيز βμg/ml من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى أن تنعدم.
		2) اقتراح الفرضيات:
		الفرضية الأولى: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الاستنساخ (تثبط أنزيم ARNp بوليميراز).
0.75	3×0.25	الفرضية الثانية: يؤثر (Rifamycine) على مستوى تنشيط الأحماض الأمينية (يثبط أنزيم التنشيط).
		الفرضية الثالثة: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الرببوزومات خلال عملية الترجمة (يثبط نشاط
		الربوزومات).
		الجزء الثانى:
		1) المقارنة:
		في الوسط1: تجربة شاهدة عند توفر كل العناصر الضرورية لحدوث عمليتي الاستنساخ و
		الترجمة وفي غياب المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الاشعاع في الاحماض الامينية المدمجة
		مرتفعة مما يدل على حدوث عملية تركيب البروتين. (0.25)
	×0.25	في الوسط 2: عند إضافة المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الاشعاع في الأحماض الأمينية
	6	المدمجة قليلة جدا مما يدل على توقف عملية تركيب البروتين.(0.25)
1.5		ومن مقارنة نتائج التجربة 2 بنتائج التجربة 1 يتبن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر
1.5		المتدخلة في عملية تركيب البروتين.(0.25)
		في الوسط 3: في وجود المضاد الحيوي وفي غياب عناصر الاستنساخ وبتوفر عناصر الترجمة
		فقط نلاحظ أن شدة الاشعاع في الأحماض الأمينية المدمجة مرتفعة مما يدل على حدوث عملية
		تركيب البروتين. (0.25)
		ومن مقارنة نتائج التجربة 3 بنتائج التجربة 2 يتبن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر
		الاستنساخ فقط. (0.25)
		الاستنتاج: يثبط (Rifamycine) تركيب البروتين من خلال توقيف عملية الاستنساخ. (0.25)
		2) المناقشة: من خلال النتائج الممثلة في الشكل (أ) يتبين أن (Rifamycine) لا يؤثر على تتشيط
		الأحماض الأمينية ولا على عمل الريبوزومات لأن في الوسط (3) وبالرغم من وجود (Rifamycine) تمّ
		دمج الأحماض الأمينية انطلاقا من الـARNm،(0.5) في حين يتبين من مقارنة نتائج الوسط (2)
		و (3) تأثير (Rifamycine) على عملية الاستنساخ ويظهر ذلك جليا من خلال نتائج الشكل (ب)
		من الوثيقة (2) بحيث كلما زاد تركيز (Rifamycine) قلت السرعة الابتدائية لنشاط إنزيم ARN
1.5	×0.5	بوليميراز مما يبيّن أن (Rifamycine) يثبط عمل إنزيم ARN بوليميراز المسؤول عن عملية
	3	الاستنساخ(0.5) الذي يؤكد صحة الفرضية الأولى.(0.5)
		(***) & 5

		الجزء الثالث:
		النص العلمي:
		تعتبر البروتينات جزيئات حيوية مهمة بحيث تتوقف حياة الكائن الحي في قدرته على تركيبها فما
		هي مراحل تركيب البروتين والمستويات المحتملة لتأثير مختلف المضادات الحيوية؟
		تمر عملية تركيب البروتين بالمراحل التالية:
	0.50	1) مرحلة الاستنساخ: يتم خلالها التصنيع الحيوي للـ ARNm انطلاقا من سلسلة واحدة من
		ADN في وجود ARN بوليميراز والنيكليوتيدات الريبية الحرة. (0.5)
	0.50	عند تأثر أحد هذه العناصر تتوقف عملية الاستنساخ وبالتالي عملية تركيب البروتين، مثل تأثير
		(Rifamycine) على نشاط إنزيم ARN بوليميراز .(0.5)
02.75		2) مرحلة الترجمة:
	0.25	- ينشط أنزيم نوعي الأحماض الأمينية بربطها مع الـ ARNt الموافق في وجود الطاقة. (0.5)
	0.50	يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط هذا الأنزيم فتتوقف عملية تركيب
		البروتين. (0.5)
	0.50	- ترتبط الأحماض الأمينية في متتالية محددة على مستوى الريبوزوم الذي ينتقل بمعدل رامزة على
	0.50	طول الـ ARNm لتتشكل تدريجيا السلسلة الببتيدية إلى أن يصل إلى إحدى رامزات التوقف لتنتهي
		بذلك عملية الترجمة. (0.5)
	0.50	يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط الرببوزوم فتتوقف عملية تركيب البروتين.
	0.50	- تختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين عند البكتيريا ولذا تستعمل في
		القضاء على البكتيريا الضارة.(0.5)