## الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

وزارة التربية الوطنية

دورة: 2016

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: رياضيات

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة المحتبار في مادة: 20 سا و30 د

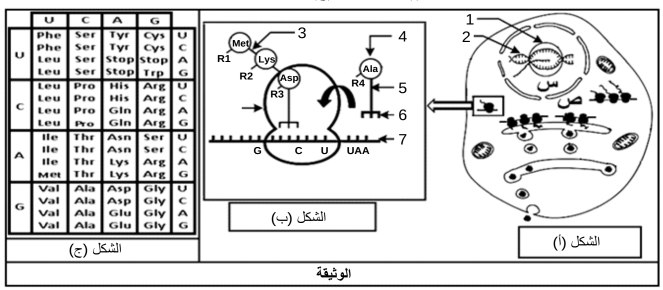
# على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

# الموضوع الأول

## التمرين الأول: (10 نقاط)

تتطرق الدراسة التالية إلى بعض الظواهر المرتبطة بتركيب البروتين.

I- يمثّل الشكل(أ) من الوثيقة رسما تخطيطيا يوضح بعض تفاصيل تركيب البروتين في الخلية، أما الشكل(ب) فيمثل رسما تفصيليا للجزء المؤطر من الشكل(أ)، أما الشكل (ج) فيمثل جدول الشفرة الوراثية.



- 1- اكتب أسماء البيانات المرقمة.
- -2 سمّ كل من العمليتين(س) و (ص) وحدّد العناصر الضرورية لحدوث كل عملية.

### II- 1- معتمدا على الوثيقة:

أ- وضّح في جدول القواعد الأزوتية للعنصر (7) وما يقابلها من العناصر (6).

ب- مثّل بمعادلة كيميائية كيفية تشكل العنصر (3) حيث:

 $R_2 = -(CH_2)_4 - NH_2 = -(CH_2)_2 - S - CH_3$ 

- 2 أنْجِز رسما تخطيطيا توضّح فيه نهاية العملية الممثلة في الشكل(ب) من الوثيقة.
- 3 يكتسب البروتين المتشكل تلقائيا بنية ثلاثية الأبعاد وظيفية. وضّح كيف يتم ذلك.
- III مما استخلصته ومن معلوماتك، اكتب نصا علميا تبيّن فيه دور العناصر المتدخلة في تركيب البروتين.

#### التمرين الثاني: (10 نقاط)

تُقْصي العضوية كل جسم غريب يخترقها بتدخل بروتينات متخصصة مصدرها خلايا الجهاز المناعي، ولغرض معرفة

دور بعض هذه البروتينات تُقترح عليك الدراسة التالية: -I تمثل الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لخلية مناعية خلال

المناف الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لخلية مناعية خلال نشاط يمكن العضوية من إقصاء اللهذات.

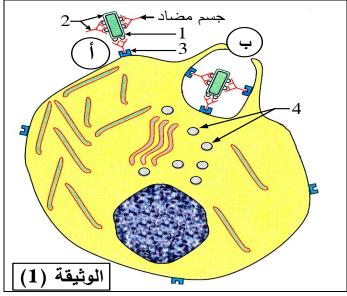
1- سمّ هذه الخلية واكتب بيانات العناصر المرقمة.

-2 أ- حدّد النشاط المبيّن في الوثيقة (1).

ب- تعرّف على المرحلتين (أ) و (ب).

ج- لا يتوقّف نشاط الخلية عند المرحلة (ب).
 علّل احابتك.

II لتحديد مصدر الأجسام المضادة وخصائصها الوظيفية يُقترح ما يلي:



1- يمثّل الجدول نتائج متابعة تطوّر تركيز الأجسام المضادة وعدد الخلايا البلازمية والخلايا اللمفاوية LB نتيجة دخول مستضد إلى العضوية.

20	16	12	8	4	0	الزمن (الأيام بعد دخول المستضد) العناصر المناعية
عالي جدا	عالي جدا	عالي	منخفض	معدوم	معدوم	تركيز الجسم المضاد
قلیل	متوسط	کبیر	کبیر جدا	متوسط	قليل	عدد الخلايا اللمفاوية (LB)
کبیر جدا	کبیر جدا	کبیر	قليل	معدوم	معدوم	عدد الخلايا البلازمية

أ- حلّل نتائج الجدول.

ب- استخرج العلاقة بين تركيز الأجسام المضادة وعدد الخلايا البلازمية والخلايا اللمفاوية LB.

- 2- تمثّل الوثيقة (2)

  نتائج مقارنة بواسطة
  مبرمج محاكاة
  Anagène للسلاسل
  البيبتيدية لجسم مضاد
  (ضد M) وجسم مضاد
  (ضد Z).
- أ قارن النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2)، ماذا تستنتج؟
- ب- أنجز إذن رسما تخطيطيا للجسم المضاد (ضد M) و (ضد Z).

III - مما سبق ومن معارفك، اذكر أربعة أنواع من البروتينات المتدخلة في إقصاء اللآذات مبرزا مصدرها ودورها.

# انتهى الموضوع الأول

### الموضوع الثاني

## التمرين الأول: (10 نقاط)

البروتينات جزيئات أساسية تتدخل في وظائف الخلية، تشرف على اصطناعها الحيوي المورثات وفق آليات دقيقة.

المعلومات الخاصة بالعناصر Anagène من الحصول على الوثيقة (1) التي تمثل المعلومات الخاصة بالعناصر الجزيئية المسؤولة عن تركيب جزء من السلسلة ( $\alpha$ ) للهيموغلوبين العادي (HbA)عند الإنسان.

	60 60	70 '''' ''''!	80	90 90
الجزيئة س	CAGACC1 س1	regecegect	CCCACTCCA	TGAGGTATTTC
	GTCTGG1 س <sup>2</sup>	ACCCGCCCGA	GGGTGAGGT	ACTCCATAAAG
الجزيئة ع	CAGACCI	JGGGCGGGCU	CCCACUCCA	JGAGGUAUUUC
الجزيئة ص	G1nThr1	[rpAlaGlyS	erHisSerMo	etArgTyrPhe
		بقة (1)	الوثب	

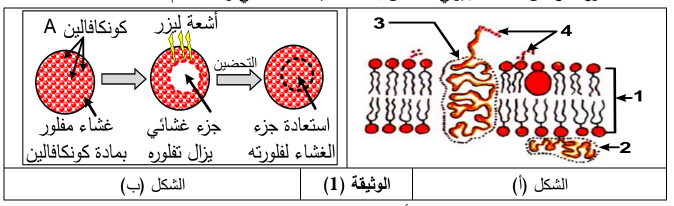
- 1- اعتمادا على الوثيقة (1) بيّن أهمية استعمال مبرمج Anagène.
  - 2- تعرّف على الجزيئتين (س) و (ع). علّل إجابتك.
- 3- وضّح برسم تخطيطي الظاهرة المسؤولة عن الانتقال من الجزيئة (س) إلى الجزيئة (ع).
- 5 (2) الوثيقة (3) الوثيقة (4) الوثيقة (4) الوثيقة (5) الوثيقة (4) الوثيقة (5) الوثيقة (5)
- II- تبيّن الوثيقة (2) خطوة من آلية تحويل الجزيئة (ع) إلى الجزيئة (ص).
- 1- أ- سم هذه الآلية، ثم اكتب البيانات المرقمة.
   ب- حدّد الخطوة المُمتَلَة معللا إجابتك.
  - 2- بَيّن بدقة دور كل من العنصر (1)
     والعنصر (3) في حدوث هذه الآلية.
  - 3- باستدلال منطقي احْسُب عدد وحدات جزيئة العنصر (4) وعدد وحدات الجزيئة الوظيفية للعنصر (5).

III - اكتب نصا علميا تصف فيه تسلسل الأحداث التي سمحت بالانتقال من الجزيئة (س) إلى الجزيئة (ص).

#### التمرين الثاني: (10 نقاط)

للعضوية قدرة التمييز بين مكوناتها (الذات) والمكونات الغريبة عنها (اللاّذات)، بفضل جزيئات خاصة محمولة على الأغشية الهيولية للخلايا.

- I- لإبراز مميزات الغشاء الهيولي تُقترح الوثيقة (1) حيث:
  - الشكل (أ) يمثّل جزءً من بنية الغشاء الهيولي للخلية.
- الشكل (ب) يوضّح خطوات ونتائج تجربة أجريت على الغشاء الهيولي (تجربة استرجاع الفلورة) حيث تُثبت مادة مفلورة (كونكافالين A) على العناصر (4) للوثيقة (1) ثم تسلط على غشاء الخلية حزمة أشعة ليزر التي تزيل المادة المفلورة لجزء من الغشاء الهيولي، تُحضن بعدها الخلية المعالجة في وسط ملائم.



- -1 اكتب بيانات العناصر المرقمة في الشكل (أ) للوثيقة -1
- -2 أ- هل مادة الكونكافالين (A) ترتبط بالسطح الخارجي أم الداخلي للغشاء الهيولي؟ علّل.
  - ب- فسر هذه النتيجة. ماذا تستنتج؟
  - 3- استخرج من الوثيقة (1) مميزات الغشاء الهيولي.
- II تتواجد جزيئات نظام CMH على السطح الخارجي لأغشية خلايا العضوية وهي محددة وراثيا والوثيقة (2) تمثل دراسة لبعض هذه الجوانب:
  - 1- الشكل (1) يمثل نتائج معاملة ثلاث خلايا (خلية كبدية، كرية دم حمراء، خلية لمفاوية LB) بتقنية الوسم المناعي: تستعمل أجسام مضادة موسومة بعناصر ذهبية مختلفة القطر.

جسم مضاد لـ CMH I قطرها 15 نانومتر

وجسم مضاد لـ CMH II قطرها 30 نانومتر.

- أنسب الأغشية 1، 2، 3 إلى الخلايا الثلاث مع تعليل الإجابة.
  - .CMH I ل (تركيبة آليلية) لـ -2
- أ- قارن بين النمط الوراثي للأب والأم، ثم احسب نسبة التوافق بينهما.
- ب- مَثّل نمط وراثي محتمل لأحد أبناء هذه العائلة بحيث نسبة التوافق مع كل من الأب والأم تساوي 50 %.
- الفلورة عشاء الخلية 1 عشاء الخلية 2 عشاء الخلية 2 عشاء الخلية 3 عشاء الخلية 3 عشاء الخلية 3 الشكل (1) الشكل (2) الأب الشكل (2) الأب الشكل (2) الأب الوثيقة (2)

III – مما سبق ومعلوماتك، اكتب نصا علميا تبرز فيه كيف تتفرد كل عضوية بهوية بيولوجية خاصة بها.

# انتهى الموضوع الثاني

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)							
مجموع	مجزأة		(0321 (3-9-1) 1 + + + + 1						
							اط)	الأول: (10 نق	التمرين ا
							لمرقمة:	مماء البيانات ا	1- <b>I</b> أي
1.75	7×0.25	ض أميني.	بة. 4– حمد		,	,		م ARN بوليمي	
				.ARNm	دة. 7-	- رامزة مضاه	6	.ARN	lt – 5
				ة لحدوثها:	س الضروريـ	وتحديد العناص	ر) و (ص) و	بة العمليتين (س	2- تسمي
2	4×0.25			الضرورية	العناصر			التسمية	العملية
	4×0.25	.4	ية حرة، طاقا	كليوتيدات ريب	بوليميراز، نيا	إنزيم ARN	الـ ADN،	الاستتساخ	س
		.ATP ،	ماض أمينية	، ARNt، أ⊾	إنزيم التنشيط	ريبوزومات،	،ARNm	الترجمة	ص
		:	لة لكل رامزة:	مضادة المقاب	AF والرامزة ال	تية لا RNm	القواعد الأزو	- أ – توضيح	- 1 <b>-II</b>
	2×0.25	AUG	AAG	GAC	GCU	UAA	AR	أزوتية للـ Nm	القواعد الا
		UAC	UUC	CUG	CGA			ضادة المقابلة	الرامزة الم
1.50						:ä	ادلة الكميائي	ب- تمثيل المع	د
	1	NH2-ÇH-	COOH + N	H2-ÇH-CO	ОН <b>—</b>	NH2-ÇH-C	O <sub>₩</sub> NH-Ç	H-COOH +	H2O
	1	(ĊHź S	2)2	(CH2)4			ا (Cl Cl) رابطة بيبتيدية		
		CH3		NH2		S I CH3	N	H2	
						الترجمة	يطي: نهاية	از الرسم التخط	2 – انجا
		Me	RAME		Jan Contraction	Met	(Lys)		
1.25	1.25	Lys A	Ala)  Ala  Luj  Luj  Lui  Lui  Lui  Lui  Lui  Lui		2. 6		_ريبوزوم	Asp	
			AUGU	GAC GCU UA	انفضال المليون	ARI	Nm→kNG P	AGGA GCU UA	A
							مین	يقبل أحد الرس	ملاحظة:

		3- توضيح كيفية إكتساب البروتين بنية ثلاثية الأبعاد الوظيفية:
		في نهاية الترجمة تتحرر السلسلة البيبتيدية في الهيولي وتأخذ بنية ثلاثية الأبعاد وظيفية نتيجة
1.50	1.50	تشكل روابط كيميائية (مثل الروابط الهيدروجينية والروابط الكبريتية والروابط الشاردية (الأيونية)
		والروابط الكارهة للماء) بين أحماض أمينية معينة متموضعة في أماكن محددة ضمن السلسلة
		البيبتيدية حسب المعلومة الوراثية.
		III - النص العلمي: يتضمن النص العلمي دور العناصر المتدخلة في مرحلتي النسخ والترجمة.
		- يتطلب تركيب البروتين عند حقيقية النواة عدة عناصر جزيئية وخلوية تضمن نسخ المعلومة
		الوراثية في النواة وترجمتها في الهيولي.
		- جزيئة الـ ADN تتواجد في النواة تحمل المعلومات الوراثية (المورثات).
		بريد ARN بوليميراز يستنسخ المورثة إلى ARNm الذي ينقل المعلومة الوراثية إلى الهيولى.
2	8×0.25	الريبوزومات تقرأ رامزات الـARNm وتترجمها إلى تتابع أحماض أمينية.
		الريبوروهات تعرب رامرات الاستنام وتترجمها إلى تنابع المستناطة الموافقة لرامزات الـARNm إلى الريبوزومات.
		- إنزيمات التنشيط أنزيمات نوعية تنشط الأحماض الأمينية وتثبتها على الـ ARNt.
		إربيهات المنتسيط الريفات توعيد تنسط المحاص المقييد وتنبيها على اله ١١١١١٠. - طاقة مصدرها ATP لازمة لنشاط العناصر المتدخلة.
		صافه مصدرها ۱۱۰۰ درمه الشاط العناصر المستحد. - نیکلیوتیدات حرة وأحماض أمینیة حرة كجزیئات بنائیة.
		التمرين الثاني: (10نقاط) 1-I - تسمية الخلية:
	0.50	ا - 1 - سميه الحديه. بالعة كبيرة.
1.50		
1.30	4×0.25	- بيانات العناصر المرقمة: 1 ترويات
	4^0.23	1- مستضد.
		3- مستقبل نوعي للجسم المضاد. 4- ليزوزومات. 2- أحت مدالنشا المالية في المشترد (1)،
	0.25	2 - أ - تحديد النشاط المبين في الوثيقة (1):
		بلعمة المعقد المناعي.
	2×0.50	ب - التعرف على المرحلتين:
1.75	20.30	- المرحلة (أ): تثبيت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية للبالعات الكبيرة.
		- المرحلة (ب): الإحاطة بتشكل ثنية غشائية (أرجل كاذبة). التراد المرحلة (ب): الإحاطة بتشكل ثنية غشائية (أرجل كاذبة).
	0.50	ج - التعليل: لا يتوقف نشاط البالعة الكبيرة عند مرحلة الإحاطة لأن البلعمة تستمر بتشكيل
	0.50	حويصل اقتناص يحوي المعقد المناعي الذي يُخرب بالأنزيمات الحالة التي تصبها
		الليزوزومات في حويصل الاقتناص.

	1	T				
			I − I − أ − تحليل نتائج الجدول:			
		وتستمر في الزيادة لتبلغ ذروتها عند	- الأجسام المضادة: تظهر بتركيز ضعيف في اليوم 8 و			
		الزمن.	اليوم16 ثم تثبت عندها مع مرور			
	3×0.25	مة أعظمية عند اليوم 8، يتناقص بعدها	- الخلايا LB: يكون عددها قليلا ثم يتزايد ليصل إلى قيا			
1.25			تدريجيا .			
		ِ في الزيادة لتبلغ ذروتها عند اليوم16	- الخلايا البلازمية: تظهر بعدد قليل في اليوم 8 وتستمر			
		ثم تثبت عندها مع مرور الزمن.				
			ب – استخراج العلاقة:			
	0.50	التي تتمايز عن الخلايا اللمفاويةLB.	- تنتج الأجسام المضادة من طرف الخلايا البلازمية			
			2 – أ- المقارنة:			
	0.25	(من الحمض الأميني 60 إلى 70) في	- يلاحظ اختلاف في عدد كبير من الأحماض الأمينية			
			كل من السلسلة الثقيلة والسلسلة الخفيفة للضد M والض			
		- يلاحظ تماثل جميع الأحماض الأمينية ( من الحمض الأميني 300 إلى310 للسلسلة الثقيلة				
	0.25	ومن الحمض الأميني 150 إلى 160 للسلسلة الخفيفة) للضدM والضدZ.				
		,	- الاستتناج: - الاستناج:			
	0.50	ض أمينية تختلف من جسم مضاد لآخر،	- للجسم المضاد جزء متغير يتكون من أحما			
			وجزء ثابت يتكون من أحماض أمينية متما			
			ب – الرسم التخطيطي:			
2.50		مستضدح	مستضد M محدد			
		محدد	موقع تثبیت محدد المستضد			
	2×0.75		ig 1777 1°5			
			الم			
			سلسلة ثقيلة			
		HH	五 [4]			
			- OO V			
			موقع تثيب على البالعة الكبيرة			
		رسم تخطيطي للضدZ	رسم تخطيطي للضدM			

		اللّذات:	ينية الأربعة المتدخلة في إقصاء	III- ذكر الأنواع البرون		
		الدور	المصدر	نوع البروتين		
		الارتباط بمحدد مولد الضد وتشكيل	الخلية البلازمية الناتجة عن	4 :		
		معقد مناعي لإبطال مفعول المستضد.	تمايز الخلية LB	جسم مضاد		
		التعرف المزدوج على معقد (CMHII- بيبتيد مستضدي).	LT4	TCR		
		التحفيز الذاتي.	LT4	II 2 . e t mist		
3	4×0.75	تحفيز باقي الخلايا اللمفاوية المتحسسة.	LTh الناتجة عن تمايز LT4	الأنترلوكين IL2		
		تثبيت المعقد المناعي.	البالعة	مستقبل غشائي نوعي		
		ملاحظة: يمكن أن يتطرق المترشح إلى أنواع بروتينية أخرى لها دور في إقصاء اللاذات:				
		الدور	المصدر	نوع البروتين		
		تثبيت الأنترلوكين.	LT4	مستقبل غشائي نوعي		
		الهضم أثناء البلعمة.	البالعة الكبيرة	إنزيمات حالة		
		عرض بيبتيد مستضدي لانتقاء لمّة من LT4.	البالعة الكبيرة	CMHII		

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)					
مجموع	مجزأة	حاصر الإجابة (الموصوع التاتي)					
		التمرين الأول: (10 نقاط)					
		ا − 1 أهمية استعمال مُبرمج Anagène:					
0.50	2×0.25	- عرض تتابع النيوكليوتيدات في الـ ADN و ARNm وتتابع الأحماض الأمينية في البروتين.					
		- محاكاة الاستنساخ من الـ ADN إلى ARNm والترجمة من الـ ARNm إلى البروتين.					
		2 – التعرف على الجزيئتين (س) و (ع) مع التعليل :					
		الجزيئة التعليل					
1.50	6×0.25	- وجود سلسلتين. الجزيئة (س) : ADN					
		الجريب (س) . ١٥١٧ وجود القاعدة الأزوتية T.					
		- وجود سلسلة واحدة. الجزيئة (ع) : ARNm					
		المجرية (عبرية الله الله الله الله الله الله الله الل					
		3. رسم الظاهرة: الاستنساخ (تؤخذ 5 بيانات بعين الاعتبار + دقة الرسم)					
1.50	6×0.25	ARNpolymérase السلسلة الناسخة المحمدة المحمدة المحمدة المحمدة المحمدة المحمدة المحمدة الاستنساخ المحمدة الاستنساخ المحمدة الاستنساخ المحمدة الاستنساخ المحمدة الاستنساخ المحمدة المحمدة الاستنساخ المحمدة الم					
	0.25	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ					
		- أسماء البيانات: 1 - تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم. 2 - الموقع التحفيزي A.					
3		3 - تحت الوحدة الصغرى للريبوزم. 4 - ARNm.					
	8×0.25	5 – سلسلة بيبتيدية. 6 – رابطة بيبتيدية.					
		7 – الموقع التحفيزيP.					
	0.25	ب – الخطوة الممثلة: نهاية الترجمة.					
	0.50	- التعليل: الموقع التحفيزي A للريبوزوم فارغا يقابل رامزة التوقفUAG في الـARNm.					

		2 - التبيان الدقيق لدور العنصرين:
	0.25	- دور العنصر (1) تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم: تحتوي موقعين تحفيزيين، الموقع A والموقع P
0.50	0.23	لتشكيل الرابطة البيبتيدية بين الحمض الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع A والحمض
		" " " ARNt في الموقع P. الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع P.
	0.25	- دور العنصر (3) تحت الوحدة الصغرى للريبوزم: تحمل موقع قراءة الـ ARNm
		3 - حساب عدد الوحدات:
	0.50	- عدد وحدات الـ ARNm: عدد الرامزات تساوي 143 رامزة
1	0.00	كل رامزة تمثل بثلاث نيوكليوتيدات إذن عدد نيوكليوتيداتARNm تساوي 429 = 3×143
		- عدد وحدات السلسلة الببتيدية الوظيفية: عدد الأحماض الأمينية يساوي 141
	0.50	لأن العدد 142 حمض أميني يحذف منه Met الباديء إذن 141 = 1- 142
		III- النص العلمي: يتم التعبير عن المعلومة الوراثية للـ ADN خلال مرحليتين:
		مرحلة الاستنساخ:
		- تصنيع حيوي لجزيئة الـARN انطلاقا من السلسلة الناسخة للـ ADN بواسطة أنزيم
		الـ ARN بوليميراز، وتخضع لتكامل النكليوتيدات بين سلسلة الـ ARNm والسلسلة الناسخة.
		<ul> <li>مقرها النواة و تتم خلال ثلاث مراحل هي البداية – الاستطالة – النهاية.</li> </ul>
		مرحلة الترجمة:
		- تعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها الـ ARN <sub>m</sub> إلى متتالية أحماض أمينية في البروتين
		وتتطلب ARNt المتخصص في تثبيت، نقل وتقديم الأحماض الأمينية الموافقة إلى
		الريبوزومات التي يدمج على مستواها الأحماض الأمينية.
2	2×1	– مقرها الهيولي
		<ul> <li>تتم خلال ثلاث مراحل هي البداية - الاستطالة - النهاية.</li> </ul>
		- البداية: تبدأ الترجمة دائما في مستوى الرامزة AUG لله ARNm (الرامزة البادئة للتركيب)
		بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يتثبت
		على الريبوزوم.
		<ul> <li>الاستطالة: يتنقل الريبوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجيا سلسلة بيبتيدية</li> </ul>
		بتكوين رابطة بيبتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في
		موقع القراءة وآخر حمض أميني في السلسلة المتموضعة في الموقع المحفز.
		- النهاية: تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف فينفصل
		ARNt لآخر حمض أميني ليصبح عديد البيبتيد المتشكل حر.

			10 نقاط)	التمرين الثاني:(ا				
1	4×0.25	ا $I-I$ - بيانات العناصر المرقمة: $1$ - طبقتان فوسفوليبيديتان. $2$ - بروتين سطحي داخلي.						
1	4^0.23	3- بروتین ضمني 4- سکر قلیل التعدد						
	0.50	السطح الخارجي للغشاء الهيولي.	. مادة الكونكافالين ب	2- أ – ترتبط				
	1	، السكرية المتوضّعة على البروتينات والدسم فقط من ناحية	أنها ترتبط بالجزيئات	التعليل: لأ				
	1	ناء الهيولي.	لسطح الخارجي للغن	1				
2.75	0.75	جزء الغشاء الهيولي لفلورته بعد إزالتها بأشعة الليزر بسبب	ر النتيجة: استعادة	ب – تفسیر				
	0.75	ثنائية المفلورة الكونكافالين المجاورة لهذا الجزء من الغشاء.	تحرك الجزيئات الغا					
	0.50			- الاستنتاج:				
		غير مستقرة فهي في حركة دائمة ضمن الغشاء.	ات الغشاء الهيولي	جزيئا				
1.50	2×0.75	زيئات الغشاء الهيولي غير منتظمة التوضع (فسيفسائي).	شاء الهيولي: - ج	3- مميزات الغ				
1.00	2 0176	يئات الغشاء الهيولي غير مستقرة في حركة دائمة(مائع).						
		با مع التعليل:	الأغشية إلى الخلا	الا - 1 – انساب				
		التعليل	الخلية	الغشاء				
1.50	3×0.50	لوجود CMH I و CMH خلية مناعية	خلية لمفاوية LB	غشاء الخلية 1				
		لوجود CMH I فقط خلية جسمية عادية	خلية كبدية	غشاء الخلية 2				
		غياب CMH I و CMH I لعدم احتوائها نواة	كرية دم حمراء	غشاء الخلية 3				
	0.50	2 - أ - المقارنة بين النمط الوراثي للأب و الأم وحساب نسبة التوافق بينهما:						
	0.50	نارنة:- الأليلC3 متماثل في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم.						
		ة مختلفة في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم.						
1.75	0.50	$1 \times 100\% \div 6 = 16$						
1.73			ق = % 16.66	·				
		A1/       A2	محتمل لأحد أبناء م	**				
	0.75	D24 = R17	مع كل من الأب و	نسبة التوافق				
		A2 C5 B12 B34 [ ] B12						
		كل عضوية بهوية بيولوجية خاصة بها لامتلاكها جزيئات		III- النص العله				
4 #0		مثل في: نظام الـCMH ونظام الـ ABO والريزوس.	طبيعة بروتينية تت	غشائية ذات				
1.50	3×0.50	دة الصنويات (اللأليلات).	يئات بمورثات متعد	ا - تشفر هذه الجز				
		كبير في النمط الظاهري.	يات يسبب التتوع الـ	ا - إن تعدد الصنو				