

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

دورة: 2018

المدة: 02 سا و 30 د



وزارة التربية الوطنية المتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: رياضيات

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

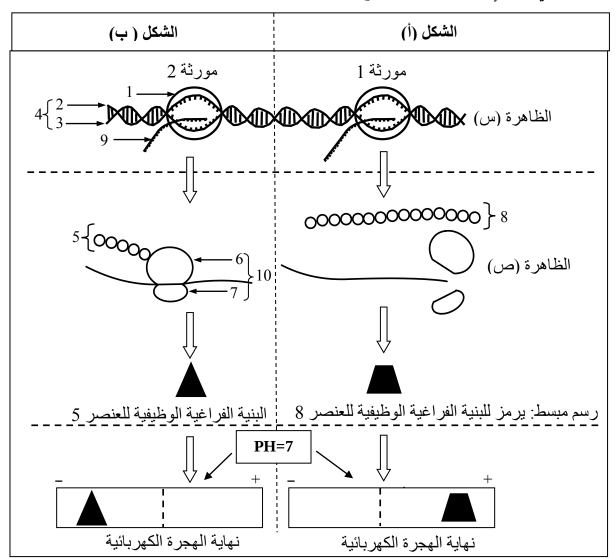
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على (03) صفحات (من الصفحة 1 من 6 إلى الصفحة 3 من 6)

التمرين الأول: (07 نقاط)

يعود ظهور النّمط الظاهري إلى تركيب بروتين يشفر من طرف مورثات ولدراسة العلاقة بين المورثة والبروتين والآلية المتدخلة في ذلك وإحدى خصائصه، نقترح الوثيقة التالية:





- 1) اكتب البيانات المرقمة من 1 إلى 10 ثم سمّ الظاهرتين (س) و (ص) وحدّد مقرهما في الخلية.
 - 2) تعرّف على مرحلتي الظاهرة (ص) المُشار إليهما في الشكلين (أ) و (ب).
 - 3) قدّم تفسيرا لاختلاف نتائج الهجرة الكهربائية للعنصرين 5 و 8.
 - 4) ممّا سبق ومعلوماتك وضِّح العلاقة بين المورثة والبروتين.

التمرين الثاني: (13 نقطة)

يتصدى الجهاز المناعي لكل ما هو لا ذات وقد يعجز في بعض الحالات كما هو الحال مع فيروس الـ VIH. لدراسة سبب هذا العجز المناعى نقترح ما يلى:

الجزء الأول:

جدول الوثيقة (1) يمثّل تطور عدد الخلايا اللمفاوية LT4 وشحنة فيروس VIH عند شخص مصاب به.

| | السنوات | | | | | | | | | الأسابيع | | | | |
|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|------|-------------------------------|--|
| 10 | 9 | 8 | 7 | 6 | 5 | 4 | 1 | 12 | 9 | 6 | 3 | 0 | الزمن | |
| 0 | 100 | 150 | 200 | 300 | 350 | 400 | 600 | 700 | 600 | 500 | 800 | 1200 | عدد LT4 عدد (mm³/خلية | |
| 10 ⁷ | 10 ⁶ | 10 ⁵ | 10 ⁴ | 10 ⁴ | 10 ⁴ | 10 ³ | 10 ³ | 10 ³ | 10 ⁵ | 10 ⁶ | 10 ⁴ | 0 | شحنة فيروس الـVIH (و.إ) | |

الوثيقة (1)

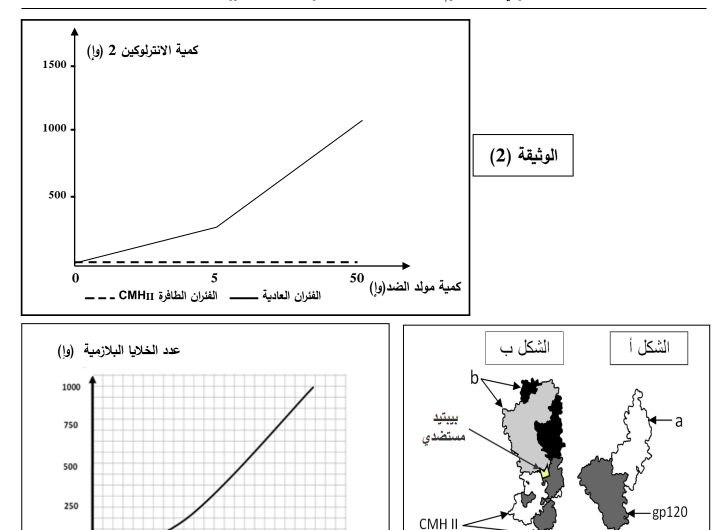
- 1) أ. أنجز منحنى بياني يمثل تطور عدد الخلايا اللمفاوية LT4 بدلالة الزمن.
 - ب. ضع على المنحنى مراحل تطور الإصابة بالـ VIH.
- 2) قارن بين تطور شحنة فيروس بالـ VIH وعدد الخلايا بالـ LT4 في الأسابيع الستة الأولى، ماذا تستنتج؟

الجزء الثاني:

لدراسة أكثر دقة تمّ متابعة كمية الأنترلوكين 2 بعد حقن كميات متزايدة من مولد ضد عند فئران عادية وأخرى ذات CMH II طافر، النتائج التجريبية ممثّلة في الوثيقة (2).

تمثّل الوثيقة (3) رسومات تخطيطية لجزيئات غليكوبروتينة غشائية ارتبطت لوجود تكامل بنيوي فيما بينها، بينما تمثّل الوثيقة(4) نتائج حضن خلايا لمفاوية LB محسسة في تراكيز متزايدة من الأنترلوكين 2.





الوثيقة (4)

1) تعرّف على العنصرين (a) و (b) من الوثيقة (3).

الوثيقة (3)

- 2) اشرح الأهمية البيولوجية للشكل (ب) من الوثيقة (3) انطلاقا من نتائج الوثيقة (2).
 - 3) حلّل الوثيقة (4). ماذا تستنتج؟

الجزء الثالث:

- ممّا سبق ومعلوماتك، اكتب نصّا علميا توضّح فيه سبب العجز المناعي الذي يحدثه فيروس الـ VIH.

تركيز الانترلوكين 2 (وإ)

انتهى الموضوع الأول



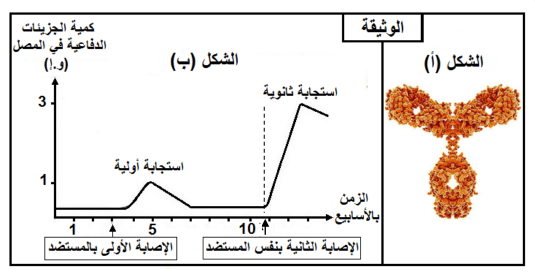
الموضوع الثانى

يحتوي الموضوع الثاني على (03) صفحات (من الصفحة 4 من 6 إلى الصفحة 6 من 6)

التمرين الأول: (06 نقاط)

تماس العضوية ببعض المستضدات يؤدي إلى تركيب جزيئات دفاعية تعمل على إقصائها، إلا أنّ بعضها مثل عصيات الكزاز المفرزة للتوكسين (شم) قد تتسبّب في موتها، ممّا جعل الإنسان يفكر في مساعدة عضويته للتصدي لمثل هذه المستضدات المميتة بتصنيع لقاحات.

يمثّل الشكل (أ) صورة لجزيئة دفاعية، بينما يمثل الشكل (ب) نتائج المعايرة الدورية لكمية الجزيئات الدفاعية في مصل شخص مصاب.



- 1) تعرّف على الجزيئة الممثّلة في الشكل (أ)، ثم مثّلها برسم تخطيطي عليه كافة البيانات.
- 2) سمّ الظاهرة الناتجة عن ارتباط جزيئات الشكل (أ) بعصيات الكزاز ثم حدّد أهمية هذا الارتباط.
 - 3) حدّد ما يميز الاستجابة الثانوية من الشكل (ب).
- 4) بين في نص علمي كيف يؤدي اللقاح إلى مساعدة العضوية في التصدي للمستضدات المميتة كعصيات الكزاز، انطلاقا من الوثيقة ومعلوماتك.

التمرين الثاني: (14 نقطة)

يضمن سلامة نشاط العضوية جزيئات عالية التخصص محددة وراثيا. قد يؤدي تغيّر المعلومة الوراثية إلى فقدان وظيفة البروتين ولمعرفة العلاقة بين المورثة ووظيفة البروتين نقترح ما يلي:

الجزء الأول:

يظهر الشكل (أ) من الوثيقة (1) بنية بروتين الرببونوكلياز (إنزيم) الذي يعمل على إماهة ARNm، بينما يظهر الشكل (ب) الصيغ الكيميائية المفصلة لبعض الأحماض الأمينية ورموزها.



| ر نموذج شریطی | الصيغة المفصلة | الرمز | الحمض الأميني |
|--|--|-------|----------------|
| الريبونوكلياز 2 | О Н НО-С-С-С-Н Н NH2 | D | حمض الأسبارتيك |
| A TRA | H-C-C-H NH2 | А | ألانين |
| | HS -C-C-OOH H NH2 | С | سيستئين |
| رسم تغطيطي | H H H H H2N-C-C-C-C-C-H H H H H | к | ليزين |
| The second secon | 0 H H2N-C-C-C-C-H H NH2 | N | أسبارجين |
| الجزء (س) H ₂ N-K | H ₂ N H H H COOH C-N-C-C-C-H NH H H H H | R | أرجنين |
| الجزء (س) الجزء | شكل(ب) | 11 | |
| Rependent of the state of the s | | | |
| الشكل(أ) الشكل (أ) | الو | | |

- $oldsymbol{1}$ تعرّف على البيانات المرقمة من $oldsymbol{1}$ إلى $oldsymbol{8}$ محدِّدا مستوى البنية الفراغية لهذا البروتين مع التّعليل.
- 2) مثّل الصيغة الكيميائية للجزء (س) الممثّل في الشكل (أ)، مبرزا باقي الروابط الكيميائية المساهمة في تشكيل واستقرار هذه البنية.

الجزء الثاني:

لإبراز العلاقة بين الجزيئات البروتينية والمورثات التي تشرف على تركيبها نقترح الدراسة التالية: يمثّل الشّكل (أ) من الوثيقة (2) عناصر متدخلة في التعبير المورثي لجزء من المورثة المشفرة للأحماض الأمينية الأخيرة للريبونوكلياز العادي، بينما يمثّل الشّكل (ب) الجزء الأخير من هذه المورثة للريبونوكلياز غير العادي.

| نېكليونيد | نيكليوبتيد الموضع الثاني | | | نیکلیوبید | 119 | 120 | 121 | 122 | 123 | 124 | لأميني الأميني | ترتيب الحمضر |
|-----------------|----------------------------------|-----|------|-------------------|---------------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|----------------|--------------|
| الموضع الأول | U | С | Α | الموضع الثّالث | His | | | | | | الأمينية | الأحماضر |
| | Phe | | Tyr | U | | AAA | | GGA | | CAG | ضبادة | رامزات م |
| U | | Ser | Stop | Α | | | GAU | | UCA | | ARNm | رامزات ۱ |
| _c | | Pro | His | U | | | | | | | | الشكل(أ) |
| ് | | | | С | (· /o | | | | | | | ()) |
| G | Val | | | С | الشكل (ب) CATTATGATCCTTCAGTCTAA | | | | | | الشك | |
| | | Ala | Asp | U | CATTATGATCCTTCAGTCTAA | | | | | | | |
| | الوثيقة (2) جدول الشفرة الوراثية | | | | | | | | | | | |



1) أ. أكمل جدول الشّكل (أ) بعد نقله على ورقة الإجابة (اعتمادا على جدول الشفرة الوراثية).

ب. استخرج جزء المورثة المسؤول عن تركيب متتالية الأحماض الأمينية.

2) أ. مثّل متتالية الأحماض الأمينية الموافقة للجزء الممثّل في الشّكل (ب).

ب. حدّد بدقة سبب تركيب ريبونوكلياز غير عادي، مبيّنا النتيجة المترتبة عن ذلك على المستوى الجزيئي.

الجزء الثالث:

وضّح في نصّ علمي العلاقة بين المورثة ووظيفة البروتين، من خلال ما توصلت إليه ومعلوماتك.

| | الموضوع الاول | | | | | | | |
|-------|---------------|--|--|--|--|--|--|--|
| | العلا | عناصر الإجابة | | | | | | |
| مجموع | مجزاة | | | | | | | |
| | | التمرين الأول : (07 نقاط) | | | | | | |
| | | 1. كتابة البيانات : | | | | | | |
| | 16 | 1:الـARN بوليميراز 2:السلسلة المستنسخة 3:السلسلة غير المستنسخة 4: الـADN | | | | | | |
| 3 | [2×0.25 | 5: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(2) 6: تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم 7: تحت | | | | | | |
| 3 | 12x(| الوحدة الصغرى للريبوزوم 8: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(1) 9: الـ ARNm | | | | | | |
| | | 10: ريبوزوم وظيفي | | | | | | |
| | | تسمية الظاهرتين: س: الإستنساخ مقرها النواة ، ص: الترجمة مقرها الهيولي . | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | ×0.25 | 2. التعرف على مرحلتي الترجمة: | | | | | | |
| 0.5 | 2 | الشكل أ: مرحلة النهاية الشكل ب: مرحلة الاستطالة | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | 3. تفسير اختلاف نتائج الهجرة الكهربائية: | | | | | | |
| | | هجرة العنصر (8) نحو القطب (+) لاكتسابه شحنة سالبة نتيجة تأين الوظائف الحمضية (سلك | | | | | | |
| | . | سلوك الحمض في وسط قاعدي pHi أصغر منpH الوسط "7") بينما يهاجر العنصر (5) نحو | | | | | | |
| 1.5 | 0.75×2 | القطب (-) لاكتسابه شحنة موجبة نتيجة تأين الوظائف القاعدية (سلك سلوك القاعدة في وسط | | | | | | |
| | 0.7 | حمضي pHi أكبر من pH الوسط "7") ومنه العنصر 5 تكثر فيه الأحماض لآمينية القاعدية و | | | | | | |
| | | العنصر 8 تكثر فيه الأحماض الآمينية الحمضية و منه فالعنصران 5و 8 يختلفان في نوع | | | | | | |
| | | الأحماض الامينية المكونة لهما . | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | 4. العلاقة بين المورثة و البروتين : | | | | | | |
| | | يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب البروتين وذلك وفق ظاهرتين: الاستنساخ | | | | | | |
| | 1 | والترجمة . | | | | | | |
| | | الاستنساخ يتم خلاله التصنيع الحيوي لجزيئة الـARN انطلاقا من إحدى سلسلتي | | | | | | |
| 2 | | الـADN(المورثة) التي تنقل نسخة من المعلومة الوراثية و تتحدد بتتالي عدد ونوع دقيق من | | | | | | |
| | _ | النكليوتيدات وحدته الرامزة التي تشفر للحمض الآميني. | | | | | | |
| | 1 | خلال الترجمة يترجم تتالى عدد ونوع دقيق من النكليوتيدات إلى بروتين محدد بتتالى عدد ونوع | | | | | | |
| | | دقيق من الأحماض الآمينية . | | | | | | |
| | <u> </u> | | | | | | | |

| | التمرين الثاني: (13 نقطة) |
|--------|--|
| | الجزء الأول: |
| 1 | .1. أ . رسم المنحنى. |
| | ب. وضع مراحل تطور الإصابة بالـ VIH. |
| 0.5x3 | LT4(mm3 / خلية) |
| | 1200 1000 800 600 400 200 0 3 6 9 12 1 4 5 6 7 8 9 10 |
| | الزمن بالسنوات الزمن بالاسابيع |
| | |
| | تقبل كل بداية مرحلة الترقب إذا حصرت في المجال بين 9و 12 شهر تبدأ مرحلة العجز عندما يبلغ عدد الـ200 للكاعنية مم |
| 1 | عبد مرحد العبر عدد الخالي عدد الخاليا 1.4 يتزامن مع تزايد شحنة فيروس 2. المقارنة في الست أسابيع الأولى: تناقص عدد الخلايا 1.4 يتزامن مع تزايد شحنة فيروس |
| 1 | 2 المكارف عني المنت المديني الأولى المساول عند السولي الماك يوافق عم عريد المساول الماك المروس الماك الماك الم |
| 1 | الاستنتاج : يستهدف فيروس الـ VIH الخلايا الـLT4. |
| | الجزء الثاني: |
| | 1. التعرف على العنصرين a و b من الوثيقة 03: |
| 1 | a: المؤشر الغشائي CD4. TCR:b |
| 1 | 2. شرح الأهمية البيولوجية للوثيقة 03 انطلاقا من نتائج الوثيقة 2: تعرف الـLT4 |
| 2 | على البيبتيد المستضدي المعروض على الها CMH من طرف الخلية العارضة بواسطة |
| | الـ TCR يؤدي إلى تتشيطها و بالتالي قدرتها على إفراز المبلغ الكيميائي الأنترلوكين 2 وفي |
| | غياب هذا التعرف نتيجة الطفرة المشار إليها في الوثيقة 2 لا يتم التنشيط و بالتالي عدم |
| | إنتاج و إفراز الأنترلوكين 2. 3 تحال الدثرة 12 تحال الدثرة 12 منحن تغديلت عدد الخلايا الدلازمية (ما) بدلالة تركز |
| | 3. تحليل الوثيقة 4: تمثل الوثيقة 4 منحنى تغيرات عدد الخلايا البلازمية (وإ) بدلالة تركيز الأنترلوكين 2. الأنترلوكين 2. |
| 0.75×2 | الاستنتاج: الأنترلوكين 2 يحفز الخلايا اله LB المحسسة على التكاثر و التمايز إلى خلايا |
| | بلازمية . |
| | 0.5x3 1 1 1 2 |

| | T | |
|---|---|---|
| | | الجزء الثالث: |
| | | تضمن النص النقاط التالية: |
| | | |
| | | - استهداف الـ VIH الخلايا الـ LT4 التي تتنشط بعد تعرفها على البيبتيد المستضدي |
| | | المعروض مرتبطا باله CMH _{II} من الخلية العارضة بواسطة مستقبلها الغشائي |
| | | TCR بفضل التكامل البنيوي . |
| 3 | 3 | - إكتساب الـLT4 نتيجة تتشيطها القدرة على إنتاج و إفراز الأنترلوكين 2 . |
| | | - تحفيز الأنترلوكين 2 للخلايا اللمفاوية المحسسة (LB.LT) على التكاثر و التمايز |
| | | إلى خلايا مناعية منفذة (البلازمية ،LT _C ،LT _H). |
| | | – استهداف الـVIH للخلاياً LT4 التي تلعب دوراً محوريا في الاستجابة |
| | | المناعية النوعية المكتسبة يؤدي تخريبها فنقص إفراز الأنترلوكين 2 ينجم عنه إلى |
| | | العجز المناعي . |

| | | الموضوع الثاني |
|-------|--------|---|
| رمة . | | عناصر الإجابة |
| مجموع | مجزأة | |
| | | التمرين الأول : (06 نقاط) |
| | 0.5 | 1. التعرف على الجزيئة الممثلة في الشكل (أ): جسم مضاد. |
| | | الرسم التخطيطي: (اربع بيانات صحيحة 01 نقطة ، الرسم 0.25 نقطة) |
| | | موقع تثبيت المحدد |
| 1.75 | | NH ₂ |
| | | NH, NH, NH, |
| | 1.25 | منطقة متفيرة |
| | 1.23 | سلسلة خليفة ا |
| | | منطقة ثابتة COOH منطقة ثابتة |
| | | سلسله تقیله H موقع ارتباط خلوی |
| | | соон |
| 1.25 | 0.25 | 2. تسمّية الظاهرة الناتجة عن ارتباط جزيئات الشكل (أ) مع عصيات الكزاز: |
| | 0.5x2 | ظاهرة الارتصاص (تشكيل معقد مناعي). |
| | 0.382 | _ تحدّيد أهمية هذا الارتباط: -إبطال مفعول عصيات الكزاز، منع انتشارها، منع تكاثرها. |
| 0.7 | | - تتشيط البلعمة |
| 0.5 | 0.25x2 | 3. تحديد مميزات الاستجابة المناعية الثانوية: تمتاز الاستجابة الثانوية بسرعتها و ارتفاع كمية |
| | | (كثافة) الأجسام المضادة. |
| | | 4. <u>النص العلمي:</u> |
| | | عصيات الكزاز أجسام غريبة يؤدي دخولها للعضوية إلى توليد استجابة مناعية خلطية. |
| 2.5 | | إلا أن مفعولها السام بسبب إفرازها لتوكسين الكزاز يجعلها تقتل الكائن الحي قبل قيام عضويته |
| 2.0 | | بإقصائها. ولحمايته يتم حقنه بالأناتوكسين التكززي حتى تتولد لديه استجابة مناعية أولية (ذاكرة |
| | 2.5 | مناعية LBm) تجعل عضويته مهيأة للاستجابة بصورة سريعة وقوية وتركيب أجسام مضادة |
| | | بصورة كثيفة إذا تمت اصابته بمستضد الكزاز (عصيات الكزاز) مرة أخرى. |
| | | اللقاح يجعل عضوية الكائن الحي تتعرف على هوية المستضد السام لتكوَّن ذاكرة مناعية |
| | | تسمح لها بإكتساب حصانة مناعية ضد الكزاز . |

| | | <u>التمرين الثاني</u> :(14 نقطة) | | | | | | | | | |
|------|-----------------|---|-------------|--------------|---------------|--------------|--------------|--|--|--|--|
| | | <u>الجزء الأول</u> : (05 نقاط) | | | | | | | | | |
| | | يقية β | 3- بنية ور | lpha حلزونية | اف 2- بنية | - منطقة إنعط | مرقمة : 1- | 1. أ. تسمية البيانات ال | | | |
| 2.25 | 0.25x3 | | | | | | | | | | |
| | 0.5 | التعليل: وجود سلسلة بيبتيدية واحدة بها مجموعة من البنيات الثانوية α و β بالإضافة إلى وجود | | | | | | | | | |
| | 0.25x4 | | | | | | | مناطق إنعطاف. | | | |
| | | | | | | ع المؤطر: | بميائية للجز | 2. أ. تمثيل الصيغة الكر | | | |
| 2.75 | 01.75 0.25x4 | O H H H H H H Mumilian H C - C - C - C - N T - Z H H C - O - N O H2C - U - T T - C - (CH2) - NH2 H2N - C - (CH2) - Z - T O = O Light in the state of the stat | | | | | | | | | |
| | | د د ا | الشفية السا | ا ما مدار | امارة (امتراد | VI 48.0 to | ` | الجزء الثاني : (06 1. أ . تكملة الجدو | | | |
| | 4 | بيد). | | | , | , <u> </u> | | | | | |
| | | His | Phe | Asp | Pro | Ser | Val | الأحماض الأمينية | | | |
| 3.5 | 0.25×5 | GUA | AAA | CUA | GGA | AGU | CAG | رامزات مضادة | | | |
| | 0.25×3 | CAU | UUU | GAU | CCU | UCA | GUC | رامزات ARNm | | | |
| | 0.25x4 | | الأمينية: | | | | | ب _ استخراج جز | | | |
| | | | | | | | | السلسلة المستتسخة: | | | |
| | 0.5 | | / \ . | | | | | السلسلة غير المستنسخة | | | |
| | 01 | | ` , | 7 | | | | 2. أ. تمثيل متتالية o–Ser–Val | | | |

| 2.5 | 01 | ب. تحديد سبب تركيب الريبوبوكلياز غير العادي: إن استبدال النيكليوتيد A رقم 362 (أو النكليوتيد رقم 2 من الثلاثية الموافقة للحمض الأميني رقم 120) بالنكليوتيد T في سلسلة الADN المستنسخة المسؤولة عن تركيب هذا البروتين أدى إلى تعويض الحمض الأميني رقم 120 Phe بالحمض الأميني Tyr ، تعويض أدى إلى |
|-----|-----|--|
| | 0.5 | تغير في البنية الفراغية الأصلية لهذا الأنزيم. النتيجة المترتبة على المستوى الجزيئي: تصبح جزيئة الريبونكلياز غير وظيفية. |
| 3 | 03 | الجزء الثالث: (03 نقاط) النص العلمي: - تركب العضوية الجزيئات البروتينية التي تتميز بتخصص عال، وفق معلومات وراثية، و أي خلل في هذه المعلومة ينتج عنه بروتين غير طبيعي (غير وظيفي). - يعود التخصص الوظيفي للبروتين الى البنية الفراغية والتي تتوقف على الروابط التي تنشأ بين احماض امينية محددة و متموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية. - أي خلل في هذه الرسالة يؤدي الى حدوث تغير في السلسلة البيبتيدية ينتج عنه فقدان البنية الطبيعية وبالتالي فقدان الوظيفة. يتطلب النشاط العادي للبروتين بنية فراغية طبيعية متعلقة بسلامة الشفرة الوراثية . |