العلامة		/ t "Ét a . : a . t()	
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	1. رابطة 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 البنيوي لجزيئة الريبونكلياز (A) 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		(t "\$t)
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 بأزوت 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 التفاعل.
		- 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.
	0.50	- عند Vi تكون Vi منخفضة جدا. - تناد ال الحد بن 7.3 تتناد ال
	0.50	ـ بتزايد الـ pH من 7.3 إلى 7.8 تتزايد Vi. ـ عند Vi تبلغ Vi قيمة أعظمية (0.285 وحدة اعتبارية).
		عد pH بأكثر من 7.8 يؤدى إلى تناقص Vi.
		- تربيه الـ pri بكتر من 7.0 يكون نشاط الأنزيم مرتفعا، وبعيدا عن هذه القيمة يضعف نشاطه.
	0.50	- الاستنتاج: قيمة PH = 7.8 هي درجة الحموضة المثلي لنشاط الريبونكلياز A، فلكل أنزيم درجة
02		pH مثلى لنشاطه وأي تغير طفيف يؤدي إلى انخفاض نشاطه.
		- تبيان سبب النشاط الطبيعي للأنزيم في العصارة المعوية وعدم نشاطه في العصارة المعدية
	0.50	. 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 التفاعل في الموقع المناسب للتأثير على الركيزة وبالتّالي يحدث التّفاعل.
		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.

زمة	العلا		
مجموعة	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.	
01		β عند أضافة المادتين يقل النشاط الأنزيمي لأن جزيئات β 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 المراد إبرازها:	
		نشاط الأنزيم مرتبط ببنيته الفراغية خاصة موقعه الفعال ويتطلب الشروط التّالية:	
01	0.25×4	- حدوث تكامل بنيوي للموقع الفعال بالركيزة تشكل المعقد (أنزيم _ ركيزة)	
		- بنية فراغية وظيفية.	
		- درجة pH مثلى.	
		- خلو الوسط من مواد تؤثر على بنيته الطبيعية.	
		التّمرين الثالث (08 نقاط)	
		الجزء الأول	
		1. تحليل معطيات الوثيقة(1)	
		الشكل (أ):	
		- يمثل المنحنى تطور عدد خلايا LT4 في الـ (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 الـmm ³ 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 mm³ من الدم يؤدي إلى ظهور الأمراض الانتهازية.	
01.50		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	
	0.73	بروتيناته إلى ببتيدات تعرضها على سطح غشائها مرتبطة باله 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:	
0.50	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.	
	l	2. 2. 3. 3. 6. 2. 1	

العلامة		وزام الأمالة (المستور والأقتار)	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل)	
		الجزء الثاني	
0.75		1. تحديد الهدف من كل من التّجارب الثلاثة:	
0.75	0.25×3	التّجربة ١٠ الشاهد أو إثبات عدم قدرة الخلايا اللمفاوية غير المحسسة على التكاثر.	
		التّجربة ©: اثبات تأثير الأنترلوكين على تكاثر الخلايا LB و LT في الاستجابة المناعية النوعية.	
		التّجربة (3: اثبات أن مصدر الأنترلوكين هو الـ LT4.	
		2. استخراج المعلومات الأساسية لتأكيد صحة الفرضية باستغلال الوثيقتين (2) و(3):	
		استغلال الوثيقة (2):	
		- التّجربة ①: النشاط الإشعاعي قليل لعدم تكاثر الخلايا اللمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا خاليا	
		من الأنترلوكين لغياب المستضد.	
	0.25×4	- التّجربة ②: النشاط الإشعاعي كبير لتكاثر الخلايا اللمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا غنيا بالأنترلوكين	
		المأخوذ من الخلايا اللمفاوية المنشطة.	
		- التّجربة (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 الـLT8 في طحال فئران عاجزة عن انتاج الـ IL2 وفئران	
		طبيعية قبل وبعد الإصابة.	
		- قبل الإصابة يكون عدد الخلايا LT8 ($10^6 imes 15$) متساويا في طحال الفأرين.	
	0.25×4	بعد 7 أيام من الإصابة يتزايد عدد الخلايا $LT8$ في طحال الْفأر الطبيعي ليصل إلى $(10^6 \times 45)$ 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		من 0 إلى 10^2 (UI/L) يلاحظ تزايد طفيف في عدد الخلايا البلازمية والخلايا 0 .	
		- من 10 ² إلى 10 ⁴ (UI/L) يلاحظ تزايد كبير في عدد الخلايا البلازمية والخلايا .	
	0.25×3	- ومنه يعمل IL2 على تمايز الخلايا LB إلى خلايا بلازمية وتمايز LT8 إلى LTC.	
		ـ المعلومات الأساسية المستخرجة (يمكن استخراج المعلومات بعد استغلال كل وثيقة)	
	0.25.2	- الخلايا LT4 (LTh) المنشطة تفرز الأنترلوكين (IL2) الذي ينشط الخلايا LT8 وLB	
	0.25×3	المتعرفة على المستضد.	
		- يحفز الخلايا LB على التّكاثر اللمي والتّمايز إلى خلايا بلازمية منتجة للأجسام المضادة	
		المتدخلة في الرد المناعي الخلطي.	
		- يحفز الخلايا LT8 على التّكاثر اللمي والتّمايز إلى خلايا LTC المتدخلة في الرد المناعي الخلوي.	
	0.25	- تتوقف الاستجابة المناعية النوعية أساسا على دور الـ LT4 وبالتّالي نقص عددها ويؤدي إلى	
	0.23	عجز مناعي كما في حالة الإصابة بفيروس VIH. ومنه الفرضية المقترحة صحيحة.	

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

العلامة	
عناصر الإجابة (الموضوع الأوّل) مجنوعة	
الث: مخطط تصيري للتغيرات التي نطراً على الاستجابة المناعية النوعية إثر إصابة النجروس VIH النجروس VIH النجوس مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلطية النجوس مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية النجوس مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية النجوس المستضد التل التل التل التلامية التل التل التل التل التل التل التل الت	العضوية

العلامة		/ ***** * ** * ** * * * * * * * * * * *	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)	
		التّمرين الأول (05 نقاط)	
		1. التّعَرَّفْ على البيانات المرقمة والمراحل:	
		ـ البيانات المرقمة:	
0.2	0.25×8	1- لمفاوية LB عبد مضاد غشائي (BCR) 3- مستضد 4- خلية بالزمية	
03	0.257.0	 5 جسم مضاد ساري 6 ـ معقد مناعي 7 ـ مستقبل غشائي 8 ـ خلية بالعة كبيرة. 	
	0.07.4	_ 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؟	
		العرض:	
	0.50	* مؤهلات الخلايا LB	
		- كثيرة التّنوع بفضل مستقبلات غشائية BCR التي تمكنها من التّعرف على المستضدات النوعية.	
	0.50	لها القابلية للتنشيط والتّكاثر والتّمايز إلى خلايا بلازمية.	
		* مؤهلات الخلايا البلازمية LBP	
02	0.50	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 ـ مستضد).	
		- لها قدرة بلعمة المعقد المناعي والتّخلص منه.	
		- عارضة لمحددات المستضد على سطح غشائها مرتبطة بجزيئات CMH بنوعيه.	
	0.25	ـ 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.	
		جريات بروسية عالية التخصص.	

العلامة		/ •1÷ti - • ti\ 7.1 N	11 1		
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)			
		التّمرين الثاني: (07 نقاط)			
		الجزء الأول:			
		ية:	1. تحليل نتائج المرحلتين الأولى والثان		
		هیولی Tetrahymena إلى بروتین A کاملا بـ 134	"		
01	0.25×2	N. T	حمضا أمينيا.		
		ص ببروتین A لـ Tetrahymena إلى متعددات بيبتيد	·		
		, , ,	قصيرة في المستخلص الخلوي للخلايا الا		
	0.50	Tetrahyme والمستخلص الخلوي للخلايا الانشائية			
			لكريات الدم الحمراء للأرنب، رغم تماثل		
		2. شرح سبب الاختلاف باستغلال شكلي الوثيقة:			
		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			
		يني Gln عند Tetrahymena.	(UAA) عند الأرنب وتشفر لحمض أم		
		/a > * * * * *	الجزء الثاني:		
		، للـ ARNm باستغلال معطيات الشكل(أ) للوثيقة (2):			
	1.50	ة سلسلة ARNm رغم وجود إحدى رامزتي التّوقف			
	1.50	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	فينتج عن ذلك بروتين من 134 حمض		
			الأرنب رغم تماثل الـ ARNm.		
		لكازيين باستغلال الوثيقة (2):	2. اقتراح حل للأم العاجزة عن تركيب ال		
	0.25	مكن تصنيع جزيئات ARNt خاصة ترتبط مع حمض	باستغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2): يه		
		يمكنها التّعرف على رامزة التّوقف.	أميني معين، ولها رامزات مضادة معدّلَة		

العلامة			/ *1**ti - *- ti\ 7 1 bti	-1:-	
مجموعة	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)			
			جمة أليلي مورثة الكازيين العادي R1 والطافر R2:	ل وثيقة (2): عند تر	من الشكل (ب) من ال
			→ TAC-TCC-CTC-AAT-CTT-AAT-T	ТG	
	0.75	R1	AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UUA		
			Met - Arg- Glu- Leu- Glu - Leu- As		
	0.75	R2	→ TAC -TCC-CTC-AAT-CTT-ATT-T AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UAA		
	317.5	K2	Met - Arg- Glu- Leu- Glu.	-AAC	
02.50		کیب	ر رامزة توقف بدل رامزة Leu مما يؤدي إلى وقف ترا		استبدال للـ U بـ A ف
			-	••	الكازيين ومن ثم غيار
			عمض الأميني Leu ويملك رامزة مضادة هي AUU	•	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	0.75		ك لا تتوقف عملية التّرجمة عند هذه الرامزة، حيث ين		-
		,			هذا ARNt كعلاج
			•	- '	_ ملاحظة: تقبل اقتر
			<u> </u>		التّمرين الثالث (08
				- (الجزء الأول:
		• 24	بة في النقل العصبي في جدول ثم استنتاج تأثير الس	الحزيئات الغشائد	
		٦.			تحديد مقر ودور اا
			الدور	مقر	الجزيئات
		حدثة	سمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التّركيز م	غشاء الليف	"
	0.25×4		زوال استقطاب.	-	
		ساهم	روت تسمح بخروج شوارد البوتاسيوم حسب تدرج التّركيز ا	غشاء الليف	
01.25		\	في عودة استقطاب.	العصبي	. •
		تسببة		الزر النهائي	
		ئي.	في تحرير المبلغ العصبي على مستوى الشق المشبك	المشبكي	المرتبطة بالفولطية
		ساهم	تسمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التركيز ن	الغشاء بعد	قناة ⁺ Na المرتبطة
			في زوال استقطاب بعد مشبكي PPSE.	المشبكي	بالكيمياء
	0.25		بوت الإحساس بالألم.	م: يخفف سم العنك	ـ استنتاج تأثير السد
				:	2. اقتراح الفرضيات
		بر	المرتبطة بالفولطية فيمنع انتشار كمون العمل عب $ extbf{K}^{ ext{+}}$	ى القنوات ⁺ Na أو	ف1: يثبط السم عمل
			مبية المتسببة في الإحساس بالألم.		
		الشق	مرتبطة بالفولطية فيمنع تحرير المبلغ العصبي P في		
0.75	0.25×3		ة المتسببة في الإحساس بالألم.		
		(II)	··· في منع دخول شوارد الصوديوم فلا يحدث ز		••
			ع فلا تنتقل الرسالة العصبية المتسببة في الإحساس بالأل		·
		م.	<u>.</u>		المسعفب لي العصبور _ ملاحظة: تقبل الفرط
		<u> </u>	ه ال تحول وجيها.	ملیات المحری سرے	_ مارهده. نعبل انترب

العلامة		
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 التسجيل يتمثل في تيار داخل سريع يدوم 0.5ms ثم يتناقص
		ليتوقف عند $1 \mathrm{ms}$ نتيجة انفتاح قناة Na^+ ودخول شوارد 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^+ المرتبطة بالفولطية.
		التّجربة (2): عند فرض كمون سعته (100mv) على النهاية العصبية، في الحالتين العادية (1
	0.50	(N) من النمط (Ca^{2+} من التسجيل يتمثل في تيار داخل نتيجة انفتاح قناة Ca^{2+} من النمط
	0.30	ودخول شوارد $^{+2}$ مع تدرج التّركيز .
		ومنه فالسم لا يؤثر على قنوات $- Ca^{2+}$ الفولطية من النمط (N) .
		التّجربة (3): عند فرض كمون (+100mv) على النهاية العصبية للعصبون C في الحالة العادية
0.4.0.7		سجل تیار داخل نتیجة انفتاح قناة Ca^{2+} من النمط C ودخول شوارد Ca^{2+} حسب تدرج C
04.25	0.50	التّركيز، بينما في الحالة (2) في وجود السم، نسجل تيار داخل سعته ضعيفة جدا يدل على
		Ca^{2^+} دخول کمیة قلیلة من شوارد
		ومنه فالسم يؤثر على قنوات Ca^{2+} الفولطية من النمط (T) .
		التّجربة (4):
	0.50	المرحلة 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

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

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•# U	J. 2 5	لكونه يؤثر على قنوات $^{+2}$ المرتبطة بالفولطية للنهايات العصبية للعصبون $^{-}$ دون أن يخلف آثار
		جانبية عكس المورفين المسبب للإدمان.

0.75 0.75	عناصر الإجابة (الموضر الجزء الثالث: المخطط للجزء الثالث: المخطط للفاط توزع كالتالي: مراحل النقل المشبكي النقاط توزع كالتالي مستوى تأثير السم للمون عمل قبل
0.75 مشبكي	ـ النقاط توزع كالتالي: ـ مراحل النقل المشبكي ـ مستوى تأثير السم
0.75 مشبكي	۔ مستوی تأثیر السم
	کمون عمل قبل
الثق المشبكي العصبون بعد مشبكي الماغ الماغ المشبكي الماغ المشبكي الماغ المسابكي الماغ المسابكي الماغ المسابكي الماغ المسابكي المسابكين المسابكي الم	Table Tabl
	المصبون بعد مشبكي المصبون بعد مشبكي المعسون ال