

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

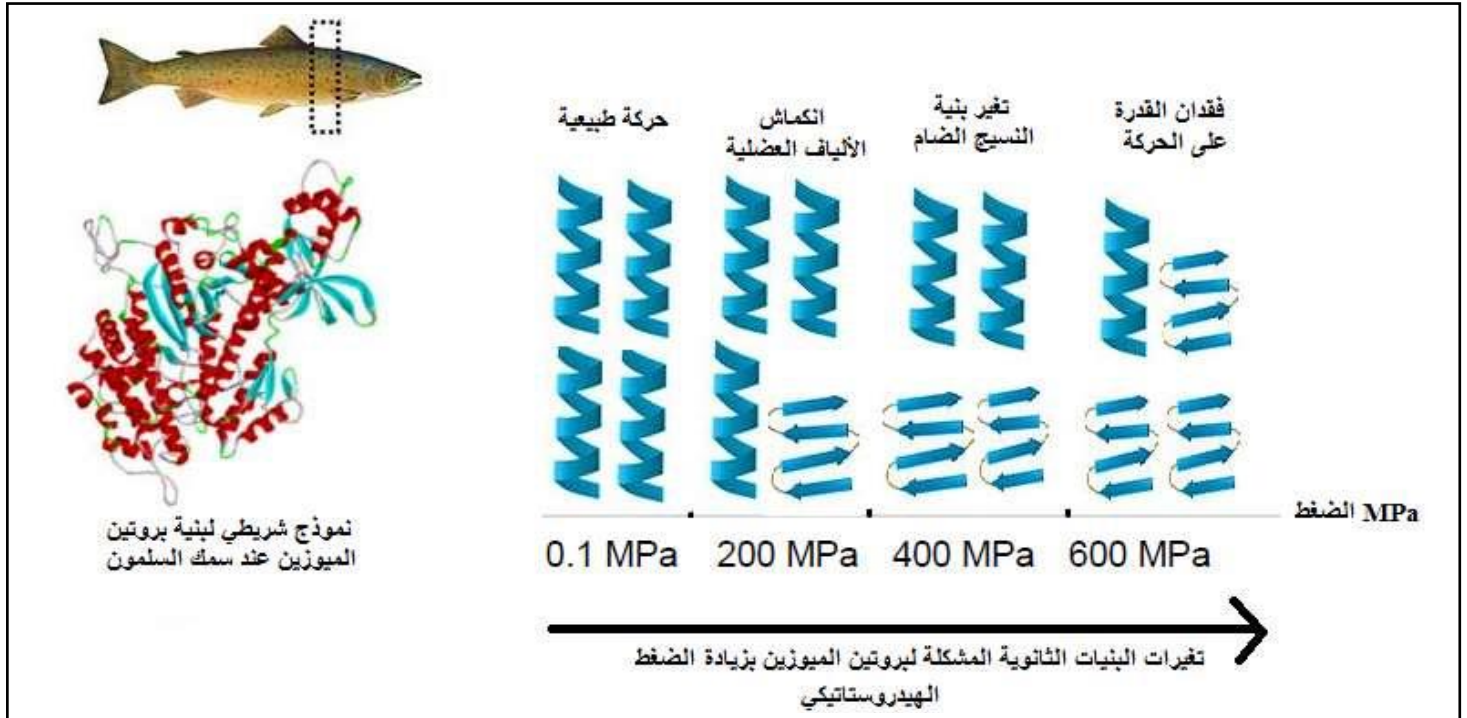
### الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على 6 صفحات (من الصفحة 1 من 12 الى الصفحة 6 من 12)

#### التمرين الأول: (الاسترجاع المنظم للمعارف) ( 05 نقاط):

تتميز البروتينات ببنيات فراغية تكسبها تخصص وظيفي عالي غير أن هذا الأخير يمكن أن يتأثر بعوامل الوسط كالضغط الهيدروستاتيكي الذي يزداد بزيادة عمق مياه المحيطات وكمثال عن هذا البروتينات الميوزين (بروتين محرك يؤمن مع بروتين الأكتين انقباض العضلات) عند سمك السلمون الذي يعيش في أعماق تتراوح بين 10 و 50 مترا ( يتراوح الضغط عند هذا العمق بين 0.1 MPa و 0.6 MPa ).

توضح الوثيقة المساعدة طريقة تأثير الضغط الهيدروستاتيكي على بروتين الميوزين لدى السلمون.



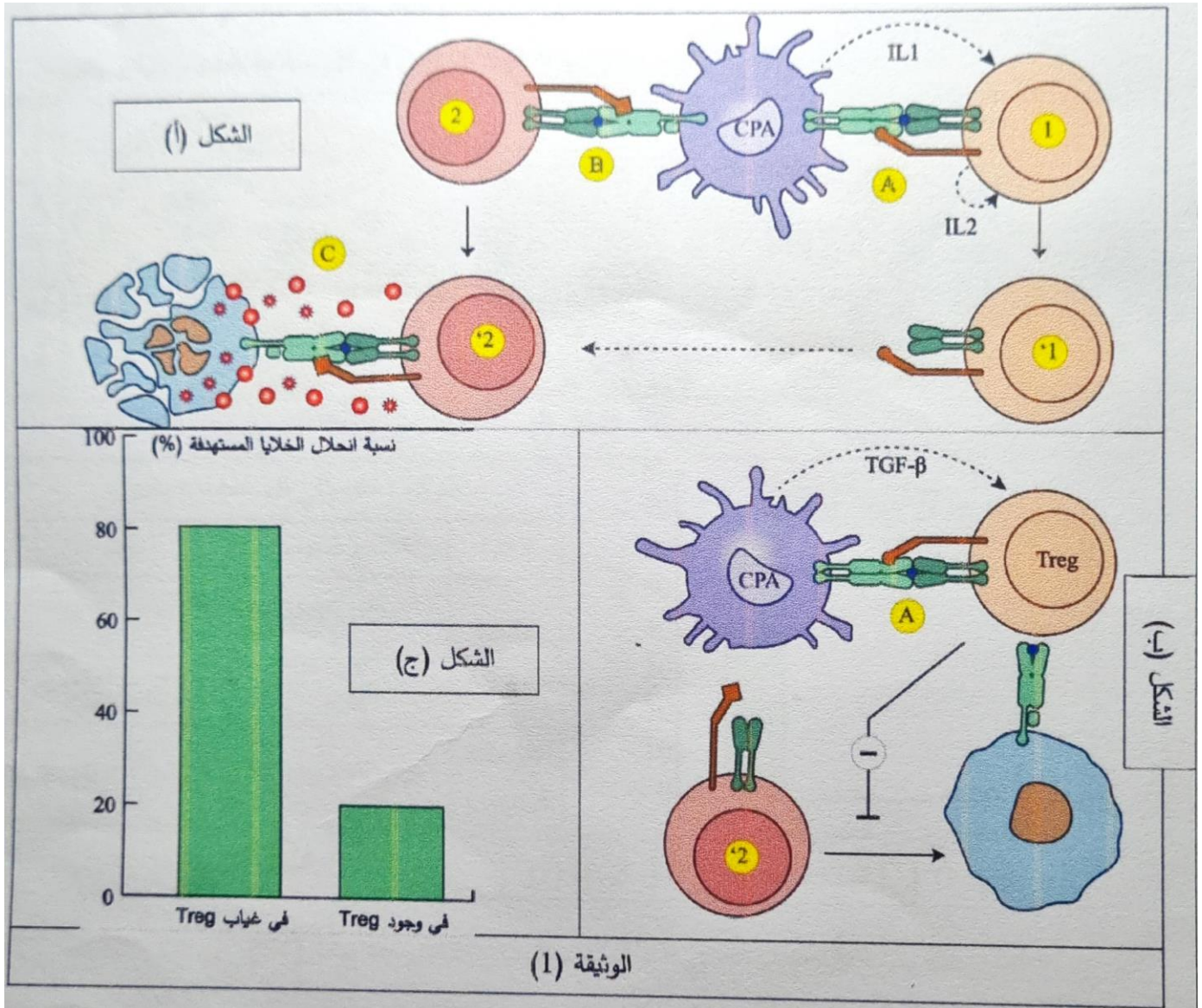
- وضح العلاقة بنية ووظيفة بروتين الميوزين عند السلمون تحت تأثير الضغط الهيدروستاتيكي اعتمادا على معطيات الوثيقة ومكتسباتك. (تهيكّل الاجابة بمقدمة، عرض وخاتمة).

## التمرين الثاني: (ممارسة الاستدلال) (07 نقاط):

تدافع العضوية ضد المستضدات المختلفة ببروتينات متخصصة تفرزها خلايا معينة تتعرض ويشكل مستمر إلى المراقبة من طرف أخرى تعمل على تغيير سلوك الجهاز المناعي بهدف الحفاظ على خلايا العضوية خاصة السليمة منها وبالتالي تقادي أمراض المناعة الذاتية ما جعل العلماء يستغلون هذا التأثير في فكرة طريقة علاجية جديدة يمكن استعمالها في حالات زرع الطعوم أو أمراض المناعة الذاتية ومن أجل دراسة سلوك الجهاز المناعي و مبدأ طرق علاجية جديدة في هذا المجال مقارنة مع سابقتها نقدم اليك نقدم الوك الدراسة التالية:

### الجزء الأول:

تظهر الوثيقة (1) سلوك الجهاز المناعي ضد خلايا العضوية في الحالات المرضية ممثلة في الشكل (أ) وحالة تحدث في بعض العقد اللمفاوية المحيطة بالموازاة مع الاستجابة في الشكل (ب) أما الشكل (ج) فيمثل عند الخلايا المنحلة في وجود وغياب الخلايا Treg (منظمة T régulatrice) ملاحظة عند أشخاص مصابة بمرض المناعة الذاتي (IPEX) والناجم عن طفرة في مورثة تدعى (FOXP3) على مستوى خلايا Treg

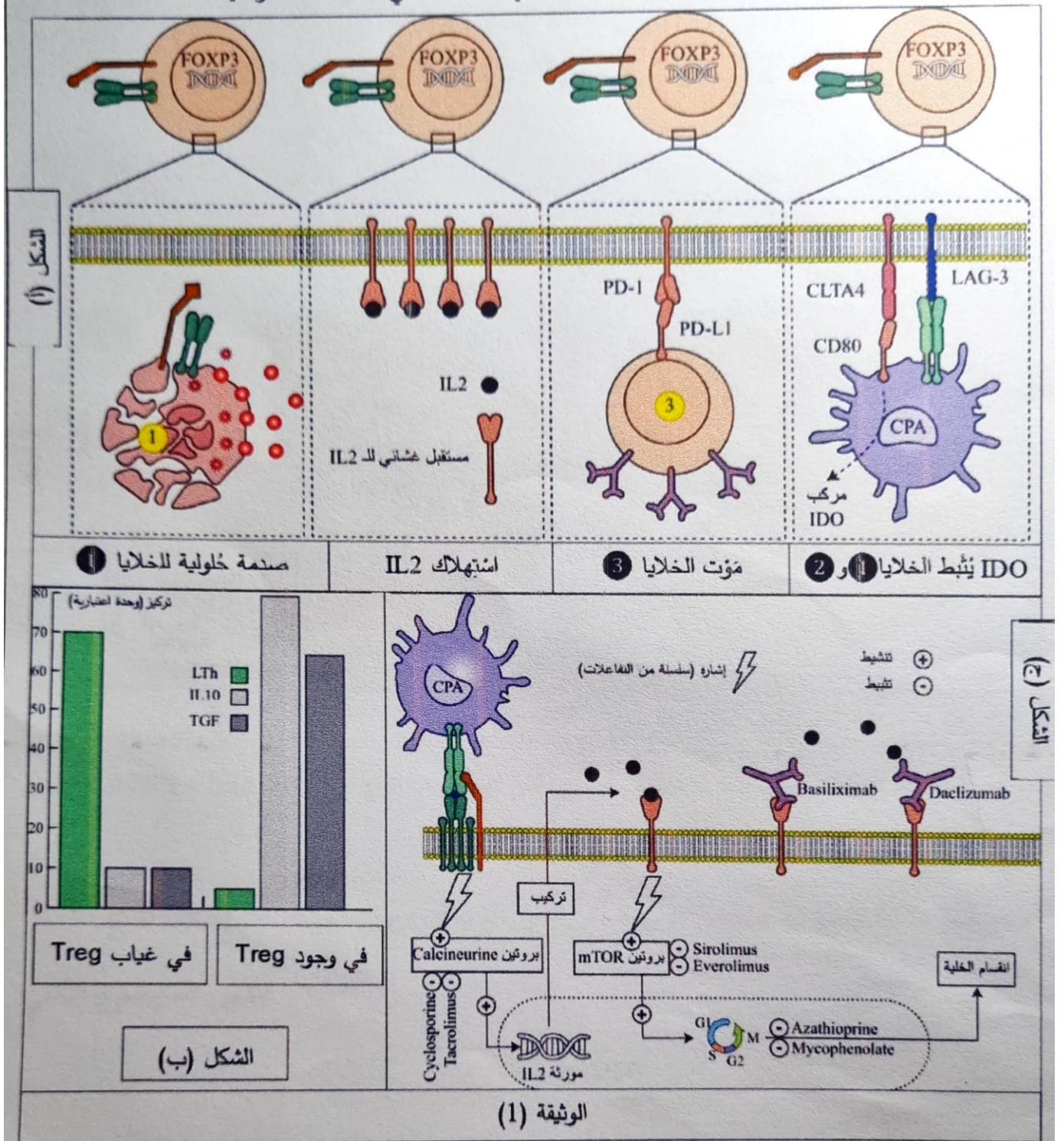


1 - وضح كيف تسمح خصائص وسلوك الجهاز المناعي في هذه الحالة من التوصل إلى فكرة العلاج أمراض المناعة الذاتية أو زرع الطعوم، باستغلالك الوثيقة (1).



## الجزء الثاني:

من أجل التعرف على آلية تأثير الخلايا Treg في تغيير سلوك الجهاز المناعي في الاستجابة المناعية وسبب اختبارها كفكرة أساس الطريقة العلاجية الجديدة نقدم اليك الوثيقة (2) حيث يمثل في الشكل (1) مختلف التأثيرات المطبقة بدقة على الخلايا الأخرى أما الشكل (ب) فيمثل تركيز كل من خلايا LTH والمواد المغرزة من طرف Treg في حين أن الشكل (ج) فهو عرض للطرق العلاجية المستعملة حاليا توضح مقر تأثير مختلف الأدوية المستعملة في هكذا حالات مرضية.



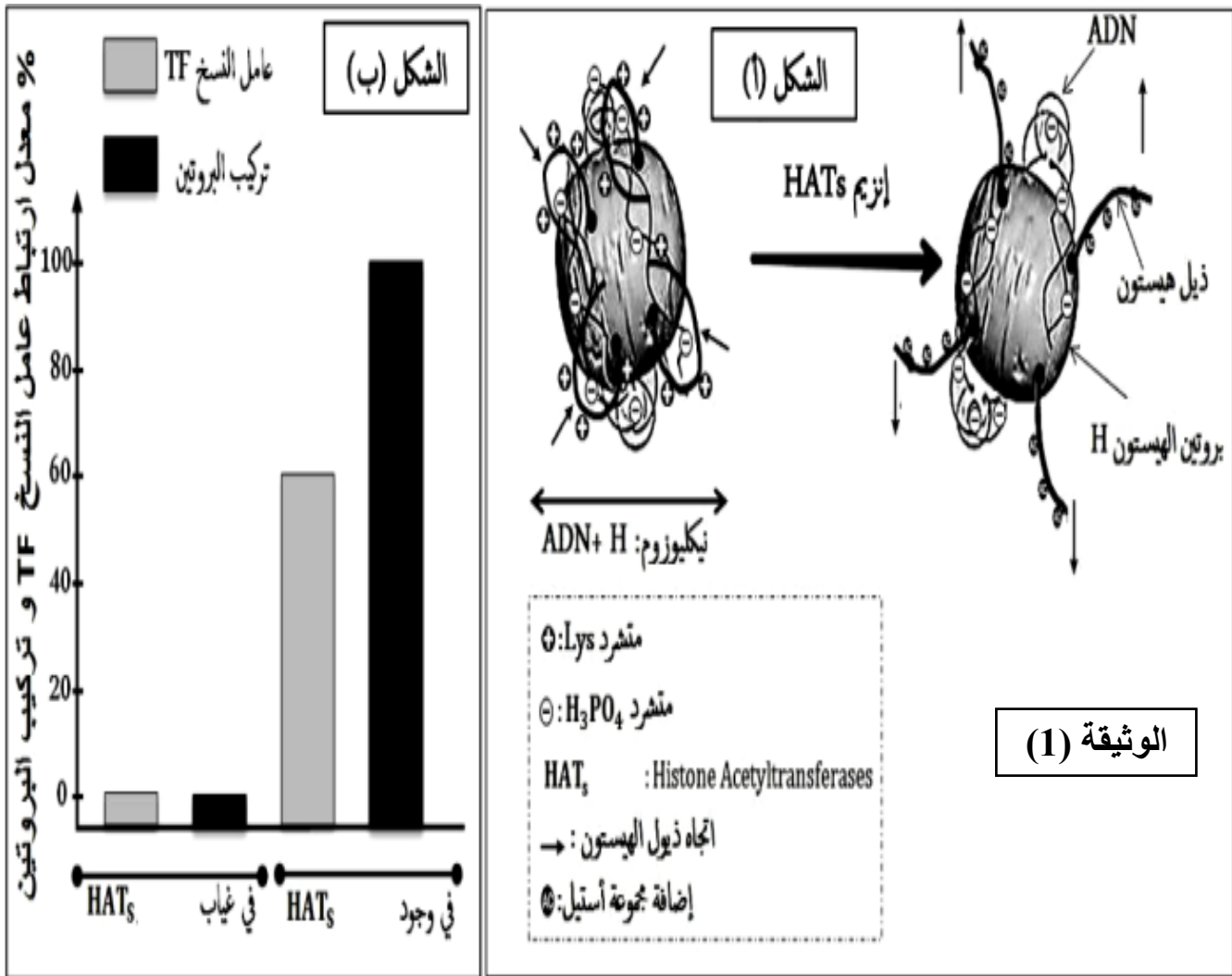
### التمرين الثالث : (مسعى علمي) ( 08 نقاط):

تملك خلايا العضوية مادة وراثية مكونة من خيط ADN ملفف حول بروتينات من نوع الهيستون (H3،H4، H2B،H2A) في شكل نيكليوزومات، تبدي الجزيئتين ألفة عالية تسمح لهما بالارتباط (الـ ADN) مكن أن يكون بعض مورثته غي مرتبطة بالهيستون)

#### الجزء الأول:

يضمن تدخل إنزيمات متخصصة تؤثر على المادة الوراثية مثل انزيم (Histone Acétyltransférases) (HATs) و التي تنشط تفاعلات تحدث على مستوى المادة الوراثية تضمن تكاثر الخلايا.

- يوضح الشكل "أ" من الوثيقة "1" آلية عمل انزيم HAT(s) على مستوى النيكليوزومات، أما الشكل "ب" فيوضح نسبة قياس معدل ارتباط عوامل النسخ و تركيب البروتين في وجود و غياب انزيم (HATs).



قد تصاب أحيانا العضوية بأنواع مختلفة من الأورام السرطانية من بينها سرطان الرئة، وفي إطار السعي لإيجاد علاج لها، تم اقتراح عقارين تم تصنيعهما حديثا هما دواء (C646) ودواء (miR).

1- اقترح فرضية توضح من خلالها آلية التدخل العلاجي لكل من العقارين C646 و miR ضد الأورام السرطانية باستغلالك لشكلي الوثيقة "1" ومعلوماتك.

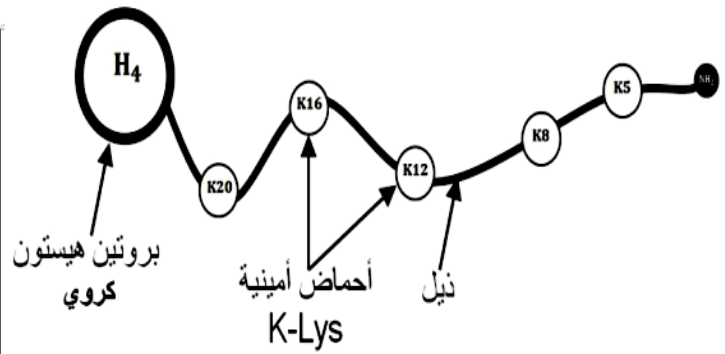


## الجزء الثاني :

لغرض التأكد من صحة الفرضية السابقة إليك أشكال الوثيقة "2" حيث:

الشكل "أ" يمثل نتائج تجريبية تتعلق بنشاط إنزيمات (HATs) لدى خلايا عادية و سرطانية و تأثير الأدوية C646 و miR مع رسم مبسط لبروتين الهيستون.

نسخ $ARN_m$	أستلة (AC) بواقي Lys في ذيل الهيستون $H_4$	نشاط إنزيم (HATs) على مستوى الخلية
+	K5.K12.K16.K20	خلية عادية
+++++	K8.K5.K12.K16.K20	خلية سرطانية
+	K5.K12.K16.K20	خلية سرطانية + miR /C646



+ حدوث النسخ

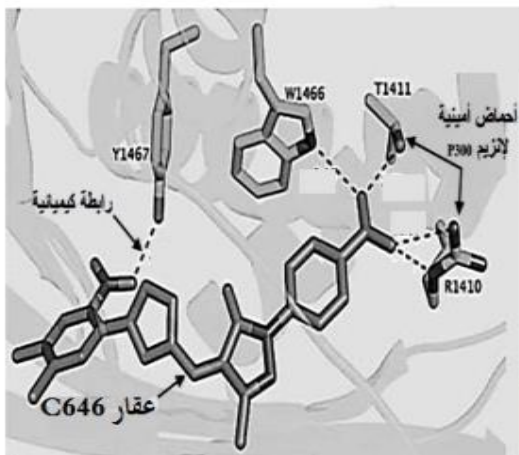
الوثيقة (2) الشكل (أ)

**ملاحظة :** يشرف على تنشيط تفاعلات إضافة مجموعة الأستيل AC أنواع مختلفة من الإنزيمات النوعية التي تنتمي لصنف إنزيمات HATs.

تتميز الخلايا السرطانية بتركيب كبير للبروتينات ما يمنحها التكاثر بشكل مفرط ( غير محدود).

الشكل "ب:" يوضح نموذج جزيئي لبنية جزء من الموقع الفعال لانزيم P300 وعلاقته بالهيستون  $H_4$  لدى خلية سرطانية في غياب ووجود الدواء.

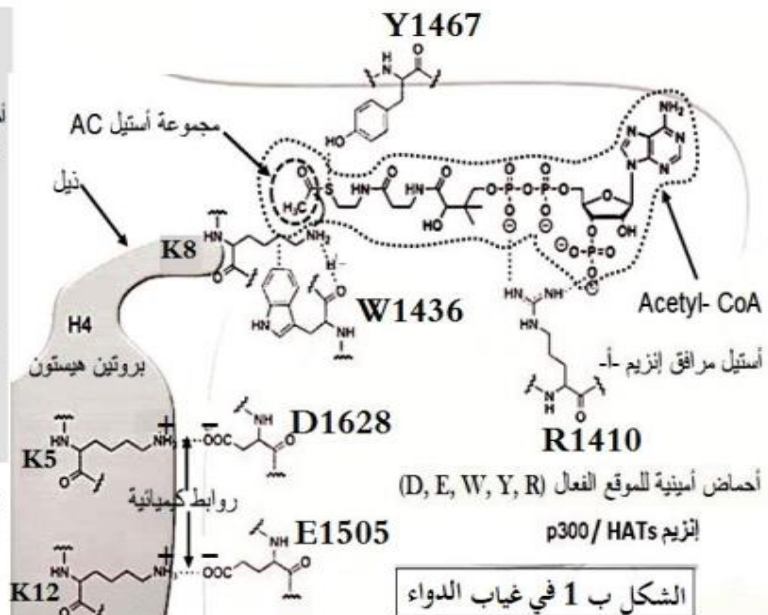
الشكل "ج" : يوضح آلية استهداف دواء miR لانزيم P300.



الشكل ب 2 في وجود الدواء

ملاحظة:

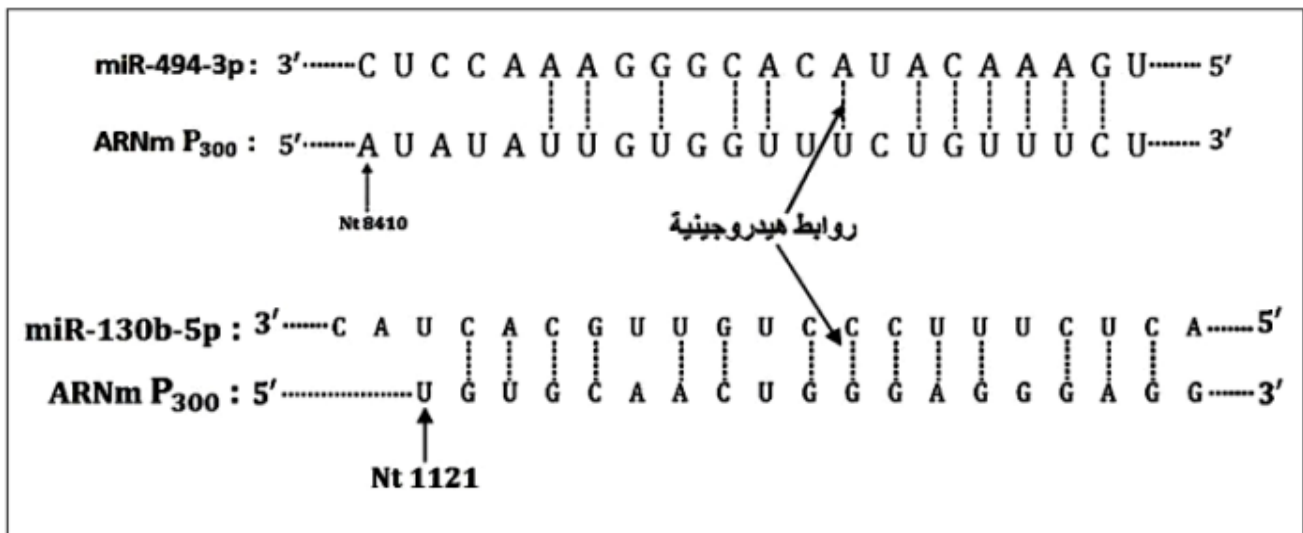
\* أستيل مرافق إنزيم -أ- جزيء ضروري لحدوث التفاعل.  
\* P300 أحد أنواع إنزيمات HATs.



أحماض أمينية للموقع الفعال (D, E, W, Y, R)  
إنزيم p300 / HATs

الشكل ب 1 في غياب الدواء

الشكل (ب) من الوثيقة 2



الشكل (ج) من الوثيقة 2

ملاحظة: miR-494-3p و miR-130p-5p أصناف من دواء (microARN) .

1 - اشرح طريقة علاج أورام سرطان الرئة باستعمال كل من دوائي C646 و miR. بما يسمح لك بالمصادقة على صحة الفرضية السابقة.

2- برر لجوء الأشخاص المصابون بالسرطانات للعلاج في المستشفيات تحت إشراف طبي.

### الجزء الثالث :

أنجز مخططا توضح من خلاله كيفية تشكل الأورام السرطانية وطريقة علاجها باستعمال دوائي C646 و miR .

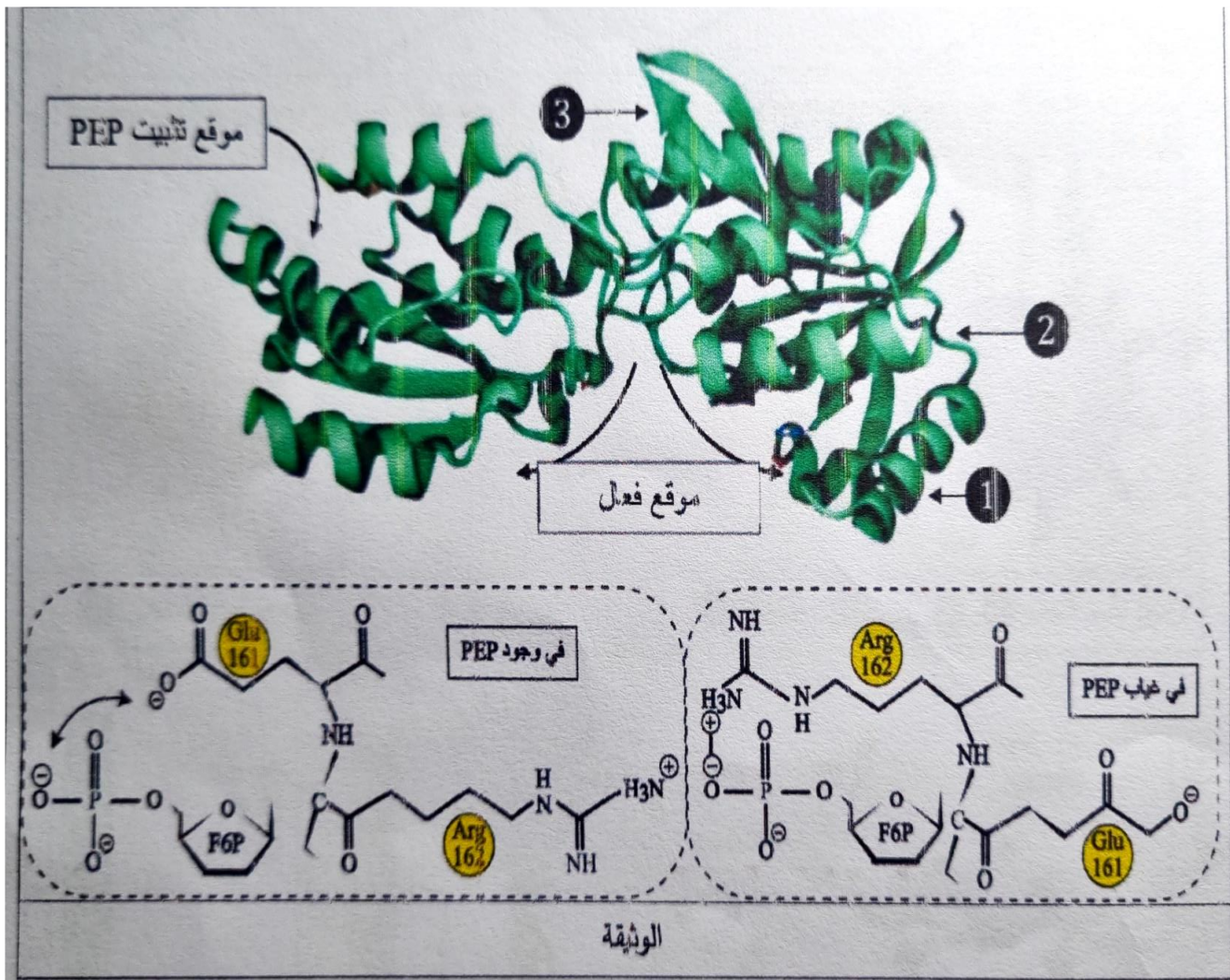
انتهى الموضوع الأول

## الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على 6 صفحات (من الصفحة 7 من 12 الى الصفحة 12 من 12)

### التمرين الأول: (الاسترجاع المنظم للمعارف) (05 نقاط):

تلعب الإنزيمات أدورا مهمة في العضوية حيث أن نقصها أو غيابها يؤدي الى خلل على مستوى العضوية حيث يتم تنظيم بعض التفاعلات المهمة في العضوية كالتنفس عن طريق تثبيط بعض الانزيمات خلال سلسلة تحفيز من أجل هدم الغلوكوز 6 فوسفات بعد تحويله الى فركتوز 6 فوسفات وهذا بدراسة أحد الانزيمات المهمة في هذه العملية والمتمثل في و فسوفرك توكينار (PFK) حيث يتم تنظيم التفاعلات بتدخل مادة ناتجة عن سلسلة من التفاعلات تدعى PEP ومن أجل دراسة كيف تتم عملية التنظيم نقدم إليك الوثيقة التالية :



- 1- تعرف على البيانات المرقمة من (1) الى (3) ثم المستوى البنائي لإنزيم فسوفركتوكينار (PFK)
- 2- في نص علمي لخص كيف تتم عملية التنظيم في غياب وفي وجود PEP اعتمادًا على الخصائص البنوية للموقع الفعال وهذا باستغلال معطيات الوثيقة ومكتسباتك.

## التمرين الثاني: (ممارسة الاستدلال) ( 07 نقاط):

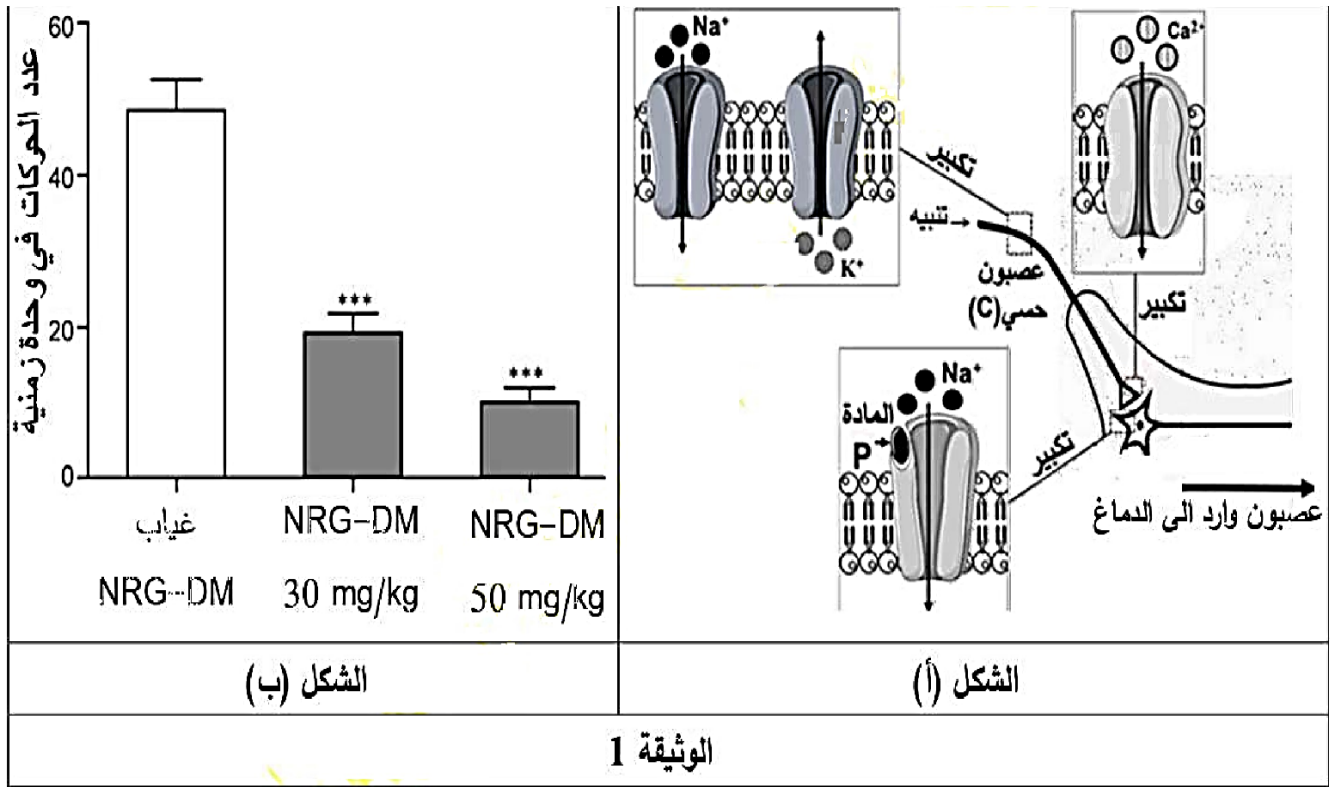
تتدخل المراكز العصبية في مختلف الحساسات كالألم الحاد، والتي تنقل عبر أغشية الخلايا العصبية بتدخل جزيئات بروتينية ومبلغات عصبية نوعية. ولعلاج هذه الحالة (الألم الحاد)، تستعمل أدوية مثل مادة NRG-DM (نارينجينين 4،7 دي ميثيل إيثر) المستخلصة من النبات الطبي *Nardostachys jatamansi*.

ولهدف التعرف على البروتينات المتدخلة في نقل الحساس بالألم وتأثير مادة (NRG-DM) نقترح الدارسة الآتية :

### الجزء الأول:

الشكل (أ) من الوثيقة 1- يمثل رسما تخطيطيا للعناصر المتدخلة في نقل الرسالة العصبية الخاصة بالإحساس بالألم على مستوى القرن الخلفي للنخاع الشوكي نحو الدماغ.

أما الشكل (ب) يمثل عدد الحركات التي تقوم بها الفئران استجابة لإحساسها بالألم (تزداد الحركات بزيادة الألم) الناتج عن حقن جرعة من زيت الخردل (مسبب للألم) داخل قولون الفئران، في غياب ووجود مادة (NRG-DM).



1- حدد دور البروتينات في مسار الرسالة العصبية المسؤولة عن الإحساس بالألم.

2- استنتج دور دواء NRG-DM في تخفيف الإحساس بالألم انطلاقا من الوثيقة.

### الجزء الثاني:

بغرض تحديد آلية تأثير دواء (NRG-DM) في تخفيف الألم الحاد نقدم إليك معطيات الوثيقة 2 حيث:

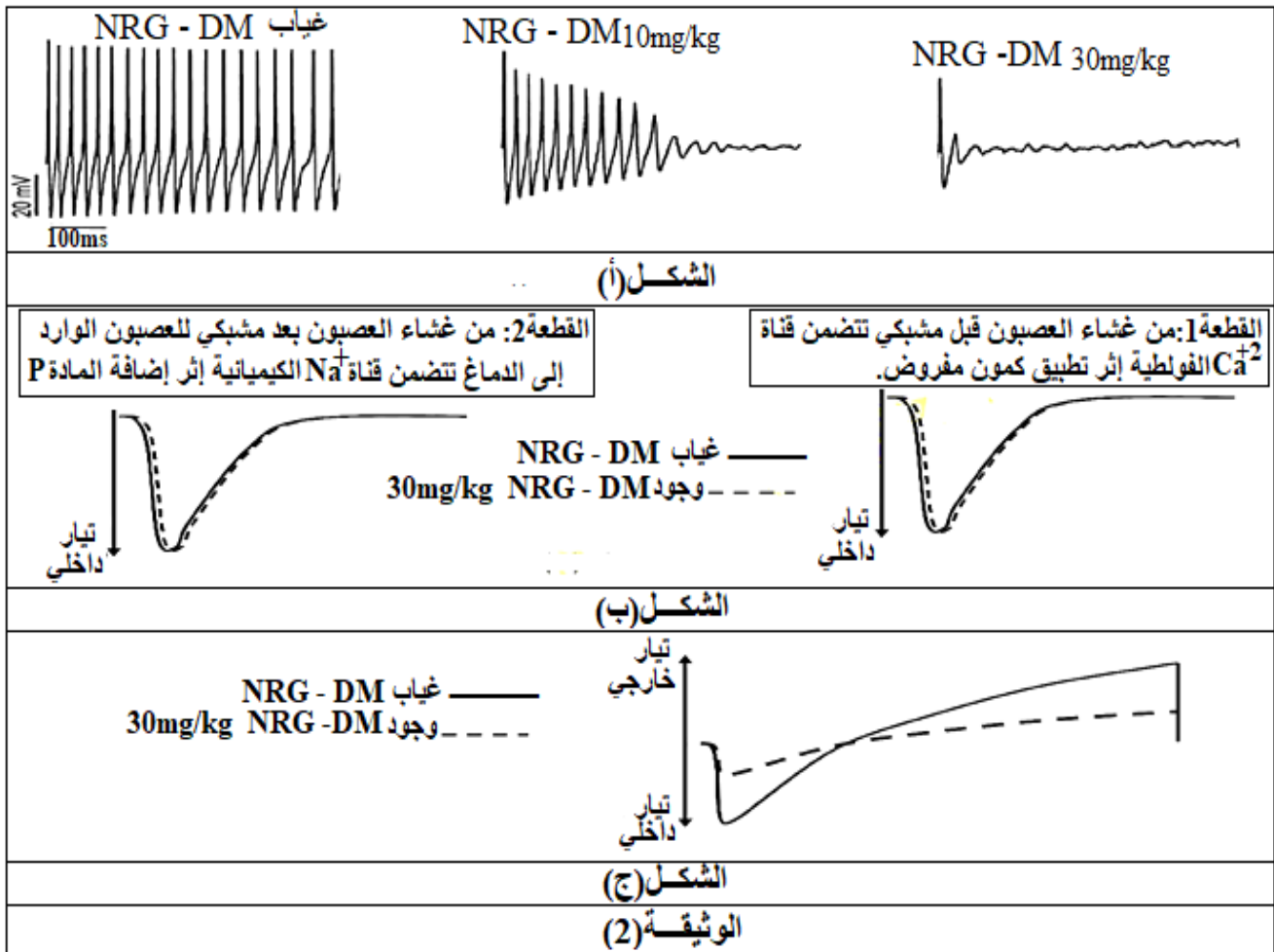
— الشكل (أ) — يمثل تسجيلات الكمون العشائي على مستوى العصبون الوارد إلى الدماغ بعد تنبيه العصبون الحسي (c) تم الحصول عليها في غياب ووجود مادة NRG-DM.



– الشكلين (ب) و (ج) يمثلان النتائج التجريبية المنجزة على قطع معزولة من أغشية عصبونات القرن الخلفي للنخاع الشوكي بتقنية (Patch-clamp) بإخضاعها لكمون مفروض، أو إضافة مبلغات عصبية ضمن شروط محددة في غياب أو وجود مادة (NRG-DM). حيث:

الشكل (ب) – يمثل التيارات الأيونية المارة عبر قطعتين غشائيتين معزولتين، الأولى من النهاية العصبية للعصبون الحسي (c) تتضمن قناة ( $Ca^{2+}$ ) الفولطية، والثانية من الغشاء بعد المشبكي للعصبون الوارد نحو الدماغ تتضمن قنوات ( $Na^{+}$ ) الكيميائية.

الشكل (ج) – يوضح التيارات الأيونية المارة عبر قطع غشائية معزولة من غشاء العصبون الحسي (c) تتضمن قنوات ( $Na^{+}$ ) و ( $K^{+}$ ).



1- بين آلية تأثير (NRG-DM) التي تجعله دواء فعالا في تخفيف الألم الحاد باستغلال للوثيقة 2.

2- وضح مختلف المستويات الجزيئية المحتملة التي يمكن لمخففات الألم أن تؤثر عليها.

**التمرين الثالث : (مسمى علمي) (08 نقاط):**

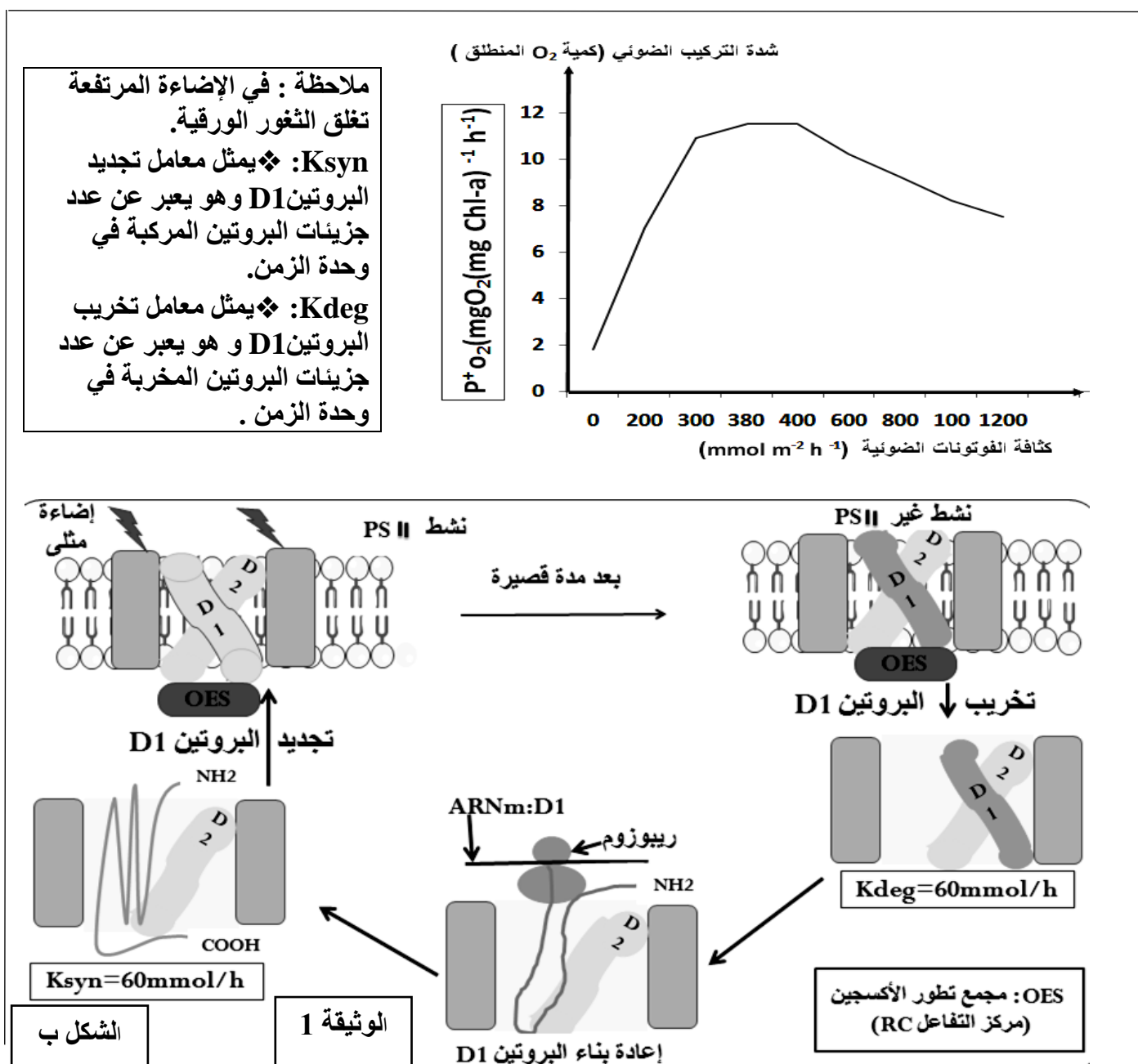
للنباتات الخضراء القدرة على تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في المركبات العضوية انطلاقا من مواد معدنية وفق آليات تتطلب توفر الضوء و  $CO_2$  والماء إلا أن هذه العوامل قد تؤثر سلبا على عملية التركيب

الضوئي في ظروف معينة مسببة ما يعرف بالإجهاد النباتي (Plant abiotic stress) قصد فهم جانب من تلك الآليات المسؤولة عن ذلك نقدم الدراسة التالية:

## الجزء الأول:

تم تعريض معلق لطحلب أخضر الكلوريلا لشدة إضاءة متزايدة و قياس شدة التركيب الضوئي لديها

النتائج مبينة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيمثل مخطط يوضح دورة النشاط العادي للنظام الثاني ضمن غشاء التلاكويد حيث D1 من البروتينات المكونة للـ PSII و الذي يلعب دور في نقل الإلكترونات المحررة من أصبغة مركز التفاعل (OES) وصولاً إلى الناقل الأول ضمن سلسلة نواقل الإلكترونات على مستوى غشاء التلاكويد.



1- اقترح فرضية تفسر بها تأثير الإضاءة المرتفعة على شدة التركيب الضوئي باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1)

## الجزء الثاني:

قصد تفسير تأثير الإضاءة المرتفعة على شدة التركيب الضوئي و التحقق من صحة الفرضية المقترحة سابقا تم إنجاز جملة من التجارب:

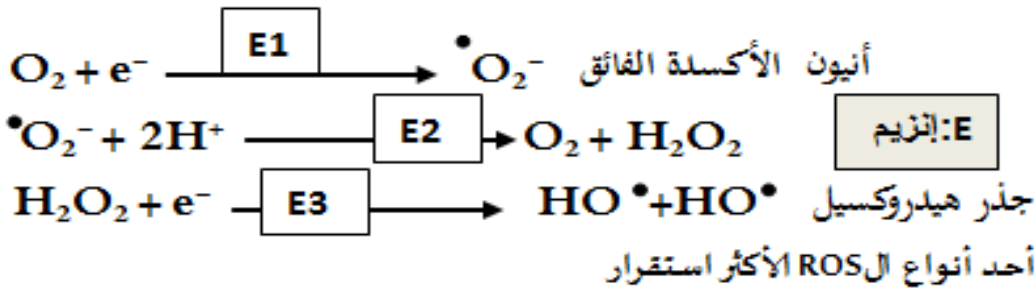
**التجربة 1:** تم حضن معلق للصانعات الخضراء المعزولة من الطحلب الأخضر الكلوريل في وسط يحتوي على ميثيونين مع (نظير مشع لعنصر الكبريت Met S به S35) و تعريضها لشدة إضاءة متزايدة (مدة ساعة في كل إضاءة) الإشعاع في البروتين D1 النتائج المحصل عليها مبينة في الشكل (أ) من الوثيقة (2) .

**التجربة 2:** باستعمال معلق للصانعات الخضراء السابق تم قياس نسبة تشكل المركبات

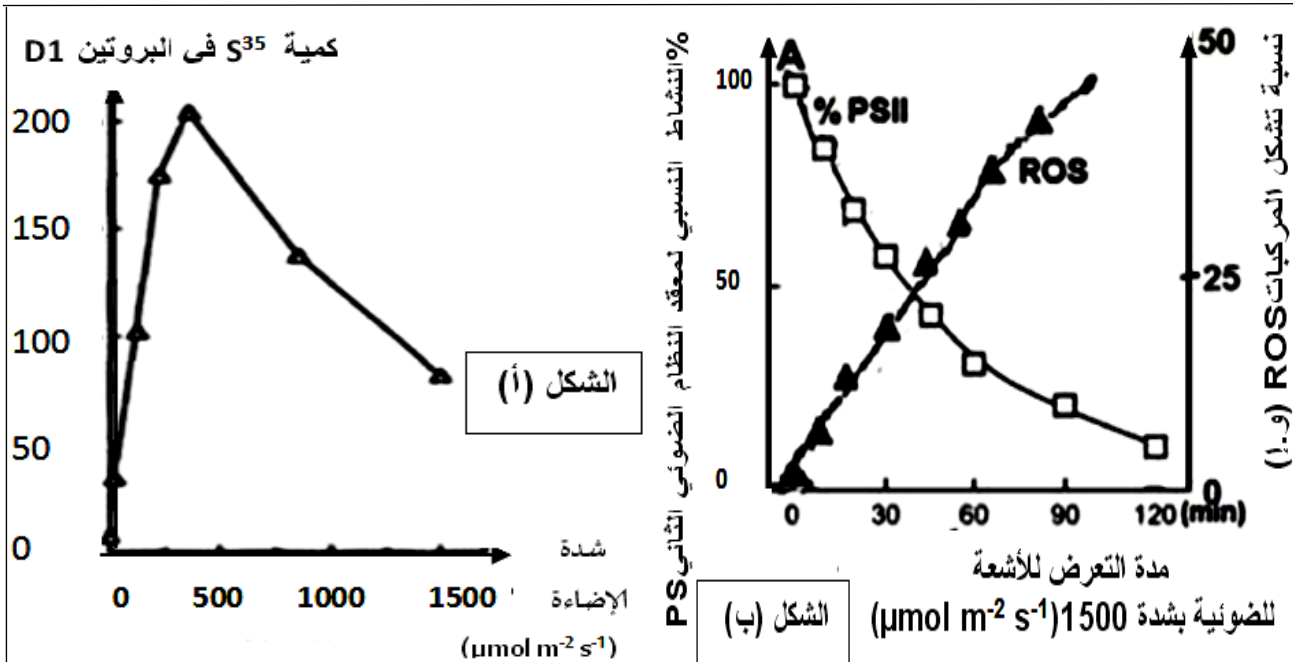
reactive oxygen spaces(ROS) .

و النشاط النسبي لمعقد النظام الضوئي الثاني PSII وهذا عند تعريضها لشدة إضاءة مرتفعة، النتائج المحصل عليها موضحة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).

مركبات ROS: تعتبر عوامل أكسدة قوية ناتجة عن تفاعل جزيئ الأوكسجين مشكلا الجذور الحرة للأوكسجين كما هو مبين بالمعادلة التالية:

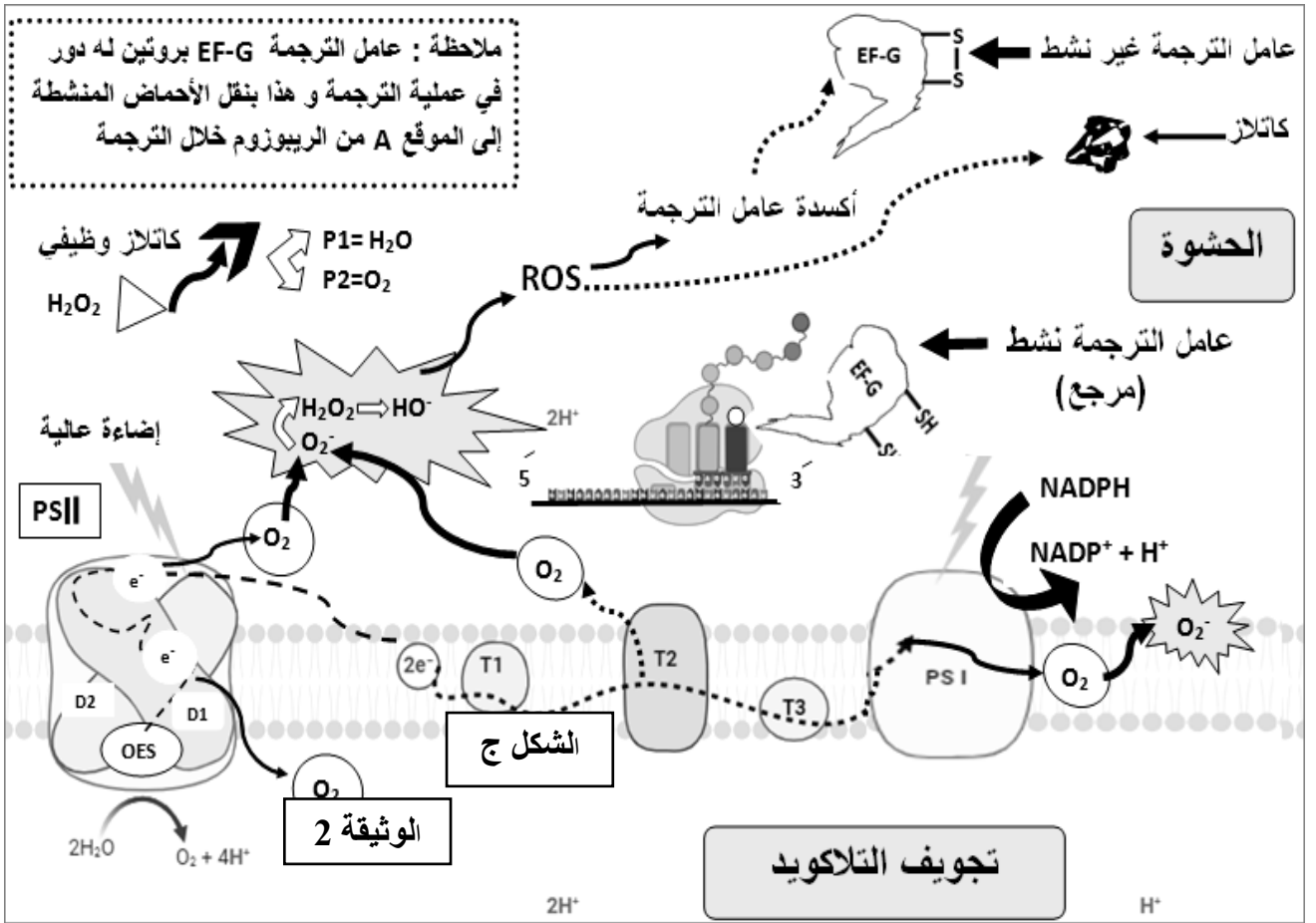


الشكل (ج): يمثل رسم تفسيري يوضح آلية تأثير مركبات ال ROS .



الوثيقة 2





1- أثبت صحة الفرضية المقترحة باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

2- تقنية العلاج الضوئي الديناميكي (Photodynamic therapy) مصممة للقضاء على الخلايا السرطانية تستعمل لتنشيط نمو الخلايا السرطانية من خلال حقنها بجزيئات PS (نظام ضوي غشائي) مستخلص من نوع من البكتيريا الزرقاء ثم تسلط عليها حزمة قوية من أشعة الليزر. بناء على ما تقدم في هذه الدراسة اشرح مبدأ هذه التقنية.

### الجزء الثالث:

- انطلاقا من المعطيات المقدمة في هذه الدراسة أنجز مخطط تحصيلي لآلية التنشيط الضوئي لعملية التركيب الضوئي.

## انتهى الموضوع الثاني

"خزائن الله أوسع من أحلامك"

بالتوفيق في اختبار شهادة البكالوريا

وفقكم الله في حياتكم وسدد خطاكم أينما حللتم

العلامة		عناصر الإجابة الموضوع الأول	
مجزأة	مجموع		
05 نقاط		التمرين الأول :	
1	0.5 2*	<p>مؤ1: تمهيد يتضمن الإشارة الى الموضوع .</p> <p>مؤ2: طرح مشكل علمي يشمل العلاقة بين مورثة ووظيفة بروتين الميوزين تحت تأثير الضغط الهيدروستاتيكي.</p>	مؤ1
5	0.5 10*	<p>مؤ3: البنية الفراغية لبروتين الميوزين محددة وراثيا بعدد نوع وترتيب الاحماض الامينية المشكلة له.</p> <p>مؤ4: يملك بنية ثالثة تتضمن عدة بنيات ثانوية حلزونية <math>\alpha</math> ووريقية <math>\beta</math> ومناطق انعطاف .</p> <p>مؤ5: يحافظ على ثبات واستقرار بنيته بواسطة روابط تكافئية ( جسور ثنائية الكبريت ) ولا تكافئية ( هيدروجينية ..... ) تنشأ بين السلاسل الجانبية للأحماض الأمينية .</p> <p>مؤ6: تكون متموضعة بدقة في اماكنها الصحيحة حسب الرسالة الوراثية .</p> <p>مؤ7: بهذا يكتسب بروتين الميوزين بنية مستقرة تسمح له بالتخصص الوظيفي.</p> <p>مؤ8: بروتين محرك يؤمن مع بروتين الأكتين انقباض العضلات في اعماق تتراوح بين 10 و50 مترا اين يتراوح الضغط عند هذا العمق من مياه المحيطات بين 0.1MPa و 0.6MPa .</p> <p>مؤ9: عند الضغط 0.1MPa تكون بنية الميوزين طبيعية فتكون حركة سمك السلمون طبيعية</p> <p>مؤ10: الا ان بنيته تتأثر بزيادة الضغط الهيدروستاتيكي كلما زاد عمق مياه المحيطات.</p> <p>مؤ11: تحدث تغيرات على البنيات الثانوية بزيادة الضغط الهيدروستاتيكي ، فتزداد الوريقية <math>\beta</math> وتقل الحلزونية <math>\alpha</math>.</p> <p>مؤ12 : بفقدانه لبنيته يفقد تخصصه الوظيفي، يحدث انكماش للالياف العضلية ( عند الضغط 200MPa ) ، تتغير بنية النسيج الضام ( عند الضغط 400MPa ) وفقدان القدرة على الحركة ( عند الضغط 600MPa ).</p>	مؤ3
0.5	0.5	<p>مؤ13: تمهيد لمشكل علمي جديد (إمكانية حدوث طفرات وراثية تسمح بتكيف الأسماك تحت الضغط العالي؟ )</p>	مؤ13

يمثل الشكل (أ) سلوك الجهاز المناعي ضد خلايا العضوية في الحالات المرضية

- تقوم الخلايا البالعة بعد عملية البلعمة تصبح الخلايا عارضة CPA حيث تقوم بعرض الببتيد المستضدي على محددات الذات بنوعيه HLA I و HLA II لتقوم الخلايا بالتعرف المزدوج حيث:
- تعرف مزدوج بين خلايا LT4 و CPA نتيجة تكامل بنيوي بين الببتيد المستضدي المعروف على HLA II و المستقبل TCR و بين مؤشر CD4 و محددات الذات HLA II (نموذج) تفرز الخلايا 1a ليحس (يستهدف) الخلايا LT4 لتفرز بدورها IL2 تحفز نفسها ذاتيا و تتضخم و تتمايز بعدها الى خلايا مساعدة LTh 1 مفرزة لـ IL2
- من جهة أخرى يتم التعرف المزدوج في نفس الوقت مع خلايا LT8 2 و هذا نتيجة تكامل بنيوي بين الببتيد المستضدي المعروف على HLA I و المستقبل TCR و بين مؤشر CD8 و محددات الذات HLA I (نموذج) لتصبح LT8 محسنة
- في وجود IL2 تتضخم الـ LT8 و تتمايز الى خلايا ثانية سامة LTc 2
- تقوم هذه الأخيرة بالتعرف المزدوج في مع الخلايا المصابة تفرز البرفورين و الغرانزيم -ينظم البرفورين في غشاء الخلية المصابة -يسمح بدخول الناء الشوارد لتؤدي الى إحداث صدمة خلوية

الاستنتاج: تستجيب العضوية ضد أمراض المناعية الذاتية الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلوية.

يمثل الشكل (ب) حالة تحدث في بعض العقد اللمفاوية المحيطة بالموازة مع الاستجابة

- يتعرف بشكل مزدوج و بنفس الطريقة تقريبا خلايا منظمة Treg على مانتعرضه الخلايا العارضة CPA حيث يتكامل بنيويا الببتيد المستضدي المعروف على HLA II و المستقبل TCR و بين مؤشر CD4 و محددات الذات HLA II (نموذج) بالإضافة الى إفراز TGFβ من طرف الخلايا و التي تحسس الخلايا المنظمة Treg حيث ينتج عن هذا التعرف و لتحسيس منع للخلايا السامة 2 من القضاء على خلايا العضوية

الاستنتاج: تعمل الخلايا Treg المحسنة (بعد التعرف المزدوج) على تثبيط الخلايا السامة

الشكل (ج) فيمثل أعمدة بيانية لعدد الخلايا المنحلة في وجود وغياب الخلايا Treg (منظمة T régulatrice/

- في غياب Treg عدد خلايا المنحلة يتدخل الصدمة الخلوية لتكون أعمية تقدر بأكثر من 80%



- في وجود عدد خلايا المنحلة يتدخل الصدمة الحولية لتكون ضعيفة تقدر بأقل من 20%

الاستنتاج: تقوم الخلايا بتنشيط الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية و الموجهة ضد خلايا العضوية

التركيب: تستجيب العضوية ضد خلاياها باستجابة مناعية ذات وساطة خلطية و يتم مراقبة و تغيير سلوكها عن طريق تثبيط هذه الاستجابة بمنع و التقليل من استهداف و تخريب الخلايا بفضل خلايا المنظمة Treg

الجزء الثاني:

يمثل في الشكل (أ) مختلف التأثيرات المطبقة بنقطة على الخلايا الأخرى

بعد حدوث التعرف المزدوج تقوم الخلايا المنظمة Treg و انطلاقا من المورثة FOXP3 تقوم تركيب و عرض بروتينات مثل:

- LAG 3 و الذي يكامل و يرتبط بمحددات الذات HLA II للخلية العارضة يمنع من جهة عرض الببتيد المستضدي و ينافس TCR لخلايا LT4 في التعرف المزدوج و بالتالي نوقف و تثبيط الاستجابة المناعية.

من جهة أخرى يتم التكامل و الارتباط بين نوعين من البروتينات CLTA4 خاصة بالخلايا Treg و بين الخاصة بالخلايا العارضة ينتج عن هذا الارتباط إفراز مركب IDO و المسؤول عن تثبيط الخلايا الاستجابة المناعية LT4 من جهة و الخلايا المنفذة LT8/c من جهة أخرى

- تقوم خلايا المنظمة Treg بتركيب و عرض على سطح أغشيتها بروتين يتمثل في PD-1 و الذي يكامل و يترتبط مع بروتين PD-L1 و الخاص بالخلايا LB المميزة بالمستقبل الغشائي BCR مما يؤدي الى موت هذه الخلايا و بالتالي تثبيط الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية الموجهة ضد خلايا العضوية

- يتم عرض العديد من المستقبلات الغشائية على سطح أغشية خلايا و المتمثلة في مستقبلات غشائية لـ 2A ينتج عنها تثبيط العديد من الانتلوكينات المفرزة من طرف الخلايا المساعدة يؤدي في النهاية الى استهلاكه كنوع من أنواع التأثير و بالتالي عدم وصوله و تحفيز الخلايا المجسدة و منه تثبيط الاستجابة المناعية

- تقوم هذه الخلايا المنظمة (Treg) أيضا بإحداث صدمة حولية من شأنها القضاء و إقصاء الخلايا LT4 و بالتالي تثبيط محور الاستجابة المناعية

- الاستنتاج: الخلايا المنظمة تثبط الاستجابة المناعية بأنواعها و تستهدف بواسطة بروتيناتها جميع أنواع الخلايا الاستجابة المناعية من LT4-LT8-LB-CPA



الشكل (ب) يمثل أعمدة بيانية لتركيز كل من خلايا LTh والمواد المفرزة من طرف Treg

- في غياب Treg عدد الخلايا المساعدة LTh والمفرزة لـ IL2 تكون أعظمية تقدر بـ 70% و هذا في غياب IL10 و TGF المفرزة من طرف Treg
- في وجود Treg عدد الخلايا المساعدة LTh والمفرزة لـ IL2 تكون قليلة و تقدر بأقل من 10% في هذا و جود تراكيز عالية من IL10 و TGF
- الاستنتاج تثبط Treg الاستجابة المناعية عن طريق إفراز كل من IL10 و TGF.

الشكل (ج) فهو عرض للطرق العلاجية المستعملة حاليا توضح مقر تأثير مختلف الادوية المستعملة في هكذا حالات مرضية.

- بعد حدوث التعرف المزدوج بين CPA و الخلية LT4 تعطي إشارة و هي سلسلة من التفاعلات تؤدي الى تنشيط بروتين Calcineurine و الذي يقوم بدوره بتنشيط مورثة IL2 تعمل على تركيب بروتين IL2 و إفرازه خارج الخلية ليرتبط و يتم تثبيته من طرف مستقبلات غشائية نوعية خاصة به لتتم عملية التحفيز الذاتي
- تقوم المستقبلات بتوليد أو إعطاء إشارة على شكل سلسلة من التفاعلات تؤدي الى تنشيط بروتين mTOR والذي يقوم بدوره بتنشيط دورة خلية لانقسام الخلايا و بالتالي يتم التضخيم ثم التمايز الى خلايا مساعدة مفرزة لـ IL2
- تستهدف الادوية سلسلة التفاعلات و الشارات حيث :  
أدوية كل من Cyclosporine و Tacrolimus تثبط بروتين calcineurine ينتج عنه عدم تنشيط المورثة IL2 و بالتالي عدم إفرازه حيث أن غياب الانترلوكين 2 يؤدي الى عدم تحفيز الاستجابة المناعية و منه تكون مثبطة
- الاجسام المضادة Basiliximab و Daclizumab تشكل معقدات مناعية عن طريق الارتباط النوعي بالمستقبلات الغشائية لـ IL2 يمنع هذه الأخير الارتباط بالـ IL2 و بالتالي عدم حدوث أي تحفيز و منه تثبط الاستجابة المناعية
- تثبط أدوية Azathioprine و Myc phénolate عملية انقسام الخلايا و بالتالي تمنع تضخيم و تمايز الخلايا LT4 ما ينتج عنه تثبط و عدم توليد الاستجابة المناعية
- الاستنتاج كل الادوية تستهدف خلية LT4 محور الاستجابة المناعية في مستويات مختلفة.

التركيب:

و منه فان الخلايا المنظمة تثبط الاستجابة المناعية و بشكل نوعي و تستهدف بواسطة بروتيناتها غشائية جميع أنواع الخلايا الاستجابة المناعية من CPA-LB-LT8-LT4 كما أنها تثبط الاستجابة المناعية عن طريق إفراز كل من IL10 و TGF في حين أن كل الادوية تستهدف خلية LT4 (غير نوعية) محور الاستجابة المناعية في مستويات مختلفة و بالتالي فان فكرة استعمال خلايا منظمة في حالة أمراض المناعة الذاتية أو زرع الطعوم تكون أكثر فعالية مقارنة بأدوية المثبطات المناعية

التمرين الثالث 8 ن

اقترح فرضية توضح آلية التدخل العلاجي لكل من العقارين C646 و miR ضد الأورام السرطانية :  
استغلال الشكل 1 : تمثل الوثيقة آلية عمل انزيم (HATs) على مستوى النيكليوزومات حيث :

3 0.25\*4

• في حالة النيكليوزوم العادي تبدي الجزيئة الفة عالية لوجود روابط شاردية تكون نحو داخل النيكليوزوم .

• خيط ال AND يلتف حول بروتينات الهيستونات اين تنشأ روابط شاردية بين LYS في جذور الهيستون وكذلك مجموعة الفوسفات H3PO4 لل AND مع وجود مجموعة استيل .

في حالة وجود انزيم HATs : تتمثل التفاعلات التي تحدث على مستوى المادة الوراثية AND فيمايلي :  
\* غياب الروابط الشاردية : كسر وتفكك هذه الاخيرة .

0.25

\* استئلة ذيول الهيستون و غياب الشحنة الموجبة مما ادى الى تباعد السلاسل و تغيير اتجاهها الى الخارج

**الاستنتاج : انزيم HATs يعمل على كسر الروابط الشاردية فلا يتشكل النيكليوزوم**

0.25\*2

استغلال الشكل ب : تمثل الوثيقة اعمدة بيانية لنسبة قياس معدل ارتباط عوامل النسخ و تركيب البروتين في وجود

و غياب انزيم (HATs) حيث نلاحظ :

- في غياب HATs نسبة ارتباط عوامل النسخ TF و عملية تركيب البروتين معدومة.
- في وجود HATs نسبة معدل ارتباط عوامل النسخ TF بلغت قيمة اعظمية قدرت ب 100 / اما نسبة تركيب

0.25

0.75

البروتين فارتفعت لتبلغ 60 / %

**الاستنتاج : يساهم انزيم HATs في تركيب البروتين برفع معدل ارتباط عامل النسخ بالمورثة .**

**الربط**

0.25

**نعلم ان :** الاورام السرطانية تظهر نتيجة تكاثر عشوائي للخلايا بعد تركيبها للبروتين . و بما ان : انزيم HATs قام بكسر الروابط الشاردية بين الهيستون و AND و كذلك حفز ارتباط عوامل النسخ مما ادى الى تركيب البروتين فان: انزيم HATs يساهم في ظهور الاورام السرطانية من بينها سرطان الرئة من خلال تحفيزه لعمليات تركيب البروتين فيها بعد تحرير ال AND و ارتباط عوامل النسخ و عليه يمكن افتراض



		<p>مايلي :</p> <p><u>الفرضية:</u> للحد من تطور الاورام السرطانية يتم استعمال عقاري C646 و miR اللذان يعيقان عمل انزيم HATs مما يمنع ارتباط عوامل النسخ و بالتالي عدم تركيب البروتينات الضرورية لتكاثر الخلايا السرطانية وتشكل الأورام.</p>	
الجزء الثاني:	<p>1- شرح طريقة علاج أورام سرطان الرئة باستعمال كل من دوائي C646 و miR. للمصادقة على الفرضية المقترحة :</p> <p><u>استغلال الشكل ا :</u> تمثل الوثيقة نتائج تجريبية تتعلق بنشاط انزيمات (HATs) لدى خلايا عادية و سرطانية و تأثير الأدوية C646 و miR مع رسم مبسط لبروتين الهيستون حيث :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• في الخلايا العادية و كذلك الخلايا السرطانية المعالجة : تكون النتائج متماثلة اين نلاحظ استلة بواقي الليزين k5-k12-k16-k20 فقط في ذيل الهيستون H4 و ان النسخ يكون قليل بصورة عادية.</li> <li>• في الخلايا السرطانية الغير معالجة : نلاحظ استلة جميع بواقي الليزين في ذيل الهيستون H4 : k5-k12-k16-k20 مع زيادة معتبرة في وتيرة عملية النسخ .</li> </ul> <p><u>الاستنتاج :</u> الدواء يكبح عملية النسخ و يمنع استلة k8</p> <p><u>استغلال الشكل ب :</u> تمثل الوثيقة نموذج جزيني لبنية جزء من الموقع الفعال لانزيم P300 وعلاقته بالهيستون H4 لدى خلية سرطانية في غياب وجود الدواء حيث نلاحظ :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في غياب الدواء : يتثبت الذيل H4 للهيستون عن طريق k5-k12 بروابط شاردية في الموقع الفعال للانزيم و</li> </ul> <p>هذا عن طريق تفاعل k12 مع جذر الحمض الاميني E1505 و k5 مع جذر الحمض الاميني D1628 .</p> <p>يتم تثبيت استيل مرافق الانزيم ا ايضا على الموقع الفعال للانزيم و هذا بتدخل الاحماض R1410 Y1467 اين تكون مجموعة الاستيل مرتبطة بالحمض W1436 بروابط انتقالية في موقع التحفيز فيتم التفاعل بفصل مجموعة الاستيل لاستيل مرافق الانزيم ا و ربطها بجذر الليزين K8.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في وجود الدواء : يتثبت العقار C646 في الموقع الفعال للانزيم HATs بالاحماض الامنية : R1410-Y1467 D1628- بمسافة متباينة و هذا بعد نشأة مجموعة من الروابط الكيميائية .</li> </ul> <p><u>الاستنتاج :</u> الدواء منع تثبيت استيل مرافق الانزيم ا الضروري لحدوث تفاعل استلة K8.</p> <p><u>استغلال الشكل ج :</u> تمثل الوثيقة آلية استهداف دواء miR لانزيم P300 حيث نلاحظ : أن دواء Mir عبارة عن متتالية نيكليوتيدية قصيرة (ARN اصطناعي) له نوعان 494-3pMir- Mir130p حيث : يرتبط 494-3pMir ب ARNm الخاص بالانزيم P300 بروابط هيدروجينية ابتداء من النيكليوتيدة 8415 بينما Mir130p فيرتبط ب ARNm الخاص بنفس الانزيم و لكن ابتداء من النيكليوتيدة 1122</p> <p><u>الاستنتاج :</u> عقاري 494-3pMir- Mir130p يرتبطان ب ARNm المشفر لاحد انواع انزيم HATs فيمنع ترجمته الى بروتين P300 .</p> <p><u>الربط:</u></p> <p>نعم ان : انزيم HATs يساهم في ظهور الاورام السرطانية من بينها سرطان الرئة من خلال تحفيزه لعمليات تركيب البروتين فيها بعد تحرير ال AND و ارتباط عوامل النسخ . كما اننا توصلنا الى ان : انزيم HATs يفكك روابط الهيستون فتصبح الجذور H حرة فتتم استلتها هنا يصبح AND حر و قابل للنسخ فتترجم المعلومات المحمولة على المورثات الى بروتينات وظيفية</p> <p><u>و عليه :</u></p> <p>يمكن علاج الاورام السرطانية باستعمال كل من دوائي C646 و Mi r من خلال كبح نشاط انزيم HATs و هذا بطريقتين مختلفتين حيث :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• يستهدف عقار C646 الموقع الفعال لانزيم P300 و هو احد انواع HATs فيثبط نشاطه من خلال منع ارتباط استيل مرافق الانزيم ا فلا يتم تشكيل معقد انزيمي و لا يتم تفاعل استلة جذر الليزين K8 في ذيل H4 و بالتالي لا يتم تحرير AND و منه عدم تنشيط عوامل النسخ و عدم حدوث عملية تركيب البروتين و بالتالي تثبيط تكاثر الخلايا السرطانية .</li> <li>• يساهم عقار Mir بنوعيه 494-3pMir- Mir130p في إيقاف عملية تركيب انزيم P300 من خلال ارتباط كل منهما ب ب ARNm المشفر له مما يمنع ترجمته الى انزيم وظيفي ، غياب الانزيم يؤدي الى عدم حوث تفاعل استلة جذر الليزين K8 في ذيل H4 و بالتالي لا يتم تحرير AND و منه عدم تنشيط عوامل النسخ و عدم حدوث عملية تركيب البروتين و بالتالي تثبيط تكاثر الخلايا السرطانية</li> </ul> <p><u>اذن الفرضية المقترحة سابقا صحيحة</u></p>	3.5	
2	<p><u>تبرير لجوء الأشخاص المصابون بالسرطانات للعلاج في المستشفيات تحت إشراف طبي</u></p> <p>لكي يتم استعمال الأدوية بتركيز مضبوطة كي لا تؤثر على آليات تركيب البروتين في الخلايا العاجية يقبل أي تبرير مؤسس</p>	0.25	





عناصر الإجابة الموضوع الثاني		العلامة
مجزأة	مجموع	
التمرين الأول :		05 نقاط

التمرين	الموضوع الثاني	النقطة
التمرين الأول	<p>منطقة انعطاف بنية ثانوية <math>\alpha</math>-بنية ثانوية <math>\beta</math> -المستوى البنائي الثاني (سلسلة واحدة-أكثر من بنية ثانوية <math>\alpha</math> و <math>\beta</math> مناطق انعطاف)</p> <p>النص العلمي:</p> <p>تلعب الانزيمات أدورا مهمة في العضوية نتيجة تحفيز التفاعلات الكيميائية حسب الحاجة و التي تحددها عملية تنظيم خاصة تلك التي تكون ضمن تفاعلات تسلسلية متتابعة كالتنفس حيث تلعب الخصائص البنيوية لإنزيم فوسفوفركتوكيناز (PFK) دورا مهما في عملية التنظيم في وجود مواد كيميائية مختلفة منها PEP.</p> <p>- فكيف تتم عملية التنظيم في غياب وفي وجود PEP ؟</p> <p>- يتميز إنزيم فوسفوفركتوكيناز (PFK) بالإضافة الى الموقع الفعال وجود موقع آخر يرتبط و يكامل بنيويا موقع يدعى بالموقع المنظم أين تتم تغيرات في خصائص بنيوية للموقع الفعال و اتي تتمثل في:</p> <p>في غياب الـ PEP يكون الموقع الفعال مكون أساسا من أهم حمض أميني (Glu161) في عملية التثبيت و الموجود في المكان المناسب من أجل تشكيل روابط كيميائية انتقالية شاردية بين الوظيفية الحرة المتأينة الامينية <math>(-NH_3^+)</math>.</p> <p>و الاكسجين السالب من الفوسفات المكون الركيزة (F6P) ينتج عنه تشكل معقد (ES) و منه تحفيز التفاعل كما</p> <p>تتمركز الحمض الأميني (Arg162) بعيدا عن الركيزة (خارج الموقع الفعال)</p> <p>- أما في وجود PEP يتم تثبيط الانزيم فان بنية الموقع الفعال تتغير نتيجة تغير مواقع الاحماض الامينية حيث يصبح الـ (Arg162) في مكان موقع الحمض الأميني الخاص بالتثبيت لتصبح الوظيفية الكربوكسيلية المتأينة ذات الشحنة السالبة في موقع الأكسجين السالب من الفوسفات الخاص بالركيزة (F6P) أين يحدث تنافر و بالتالي عدم تشكل معقد (ES) و منه عدم تحفيز التفاعل أما (Glu161) فتتغير موقعه ليصبح (خارج الموقع الفعال) بعيدا عن الركيزة.</p> <p>يتم تنظيم التفاعلات الكيميائية نتيجة تغيرات خصائص الموقع الفعال في وجود في غياب (PEP) تكون الاحماض الامينية في المواقع المناسبة للتثبيت و التحفيز أما في وجود (PEP) فإن مواقع الاحماض الامينية تتغير لتصبح لا يكامل بنيويا الركيزة و بالتالي تثبيط الانزيم و منه تنظيم نشاط التحفيز حسب احتياجات العضوية.</p>	



07 نقاط		التمرين الثاني
مجزأة	مجموع	
1		<b>الجزء الأول:</b>
		<b>1 - تحديد دور البروتينات في مسار السيالة العصبية المسؤولة عن الإحساس بالألم:</b>
	0.25	يوجد على مستوى القرن الخلفي للنخاع الشوكي مشبك (عصبي - عصبي) بين العصبون الحسي (c) والعصبون الوارد نحو الدماغ حيث:
	0.25	- عند تنبيه العصبون الحسي تفتح القنوات الفولطية لشوارد $Na^+$ متسببة في تدفق داخلي لهذه الشوارد عبرها فيتسبب ذلك في زوال استقطاب غشاء العصبون الحسي (c)، وبانفتاح القنوات الفولطية لشوارد $K^+$ فيحدث تدفق خارجي لهذه الشوارد عبرها حسب تدرج تركيزها مسببة عودة الاستقطاب.
	0.25	- تنتشر موجة زوال الاستقطاب على طول العصبون الحسي حتى تصل إلى التفرع النهائي (النهاية العصبية) حيث تتواجد القنوات الفولطية الخاصة بشوارد $Ca^{+2}$ فتتفتح هذه القنوات ما يسمح بتدفق داخلي لهذه الشوارد حسب تدرج تركيزها.
0.25	0.25	- تحفز شوارد $Ca^{+2}$ الحويصلات المشبكية الموجودة في النهاية العصبية للعصبون الحسي (c) على إفراز محتواها من المبلغ العصبي المتمثل في المادة P في الشق المشبكي تتثبت المادة P على مستقبلاتها القوية الغشائية في الغشاء بعد مشبكي على مستوى العصبون الوارد نحو الدماغ متسببة في انفتاح القنوات الكيميائية الخاصة بشوارد $Na^+$ وحدث تدفق داخلي لهذه الشوارد عبرها مسببة زوال استقطاب غشاء العصبون الوارد إلى الدماغ وانتشار الرسالة العصبية عبره لتصل إلى الدماغ وبالتالي الإحساس بالألم.

1.5	0.5	<b>2 - دور دواء NRG-DM في تخفيف الإحساس بالألم:</b>
	0.5	يمثل الشكل (ب) عدد الحركات التي تقوم بها الفئران الإحسان بالألم في وجود وفي غياب مادة NRG-DM حيث :
	0.5	- في غياب مادة NRG-DM: سجلنا عددا كبيرا من الحركات يقدر بحوالي 50 حركة في وحدة زمنية يدل على استجابة الفئران نتيجة إحساسها بالألم.
0.5	0.5	- في وجود مادة NRG-DM: في التركيز 30mg /Kg، عدد الحركات في وحدة الزمن قليل يقدر بحوالي 20 mg /Kg ويتناقص عددها أكثر إلى 10 حركات فقط في التركيز العالي للمادة 50 mg /Kg يدل على أن مادة NRG-DM خفضت من استجابة الفئران نتيجة نقص إحساسها بالألم.
	0.5	<b>الاستنتاج: المادة NRG-DM تخفف من الألم الحاد بخفض الرسائل العصبية الواردة إلى الدماغ.</b>
01		<b>الجزء الثاني:</b>
		<b>1 - تبين آلية تأثير مادة NRG-DM التي تجعله دواء فعالا في تخفيف الألم الحاد.</b>
		- استغلال الشكل (أ) من الوثيقة 2:
	0.25	- يمثل الشكل (1) تسجيلات الكمون الغشائي المحصل عليها على مستوى العصبون الوارد إلى الدماغ بعد تنبيه العصبون الحسي (C) حيث:
	0.25	- في غياب مادة (NRG -DM) سجلنا في العصبون الوارد إلى الدماغ عدة تواترات كمونات عمل متقاربة يدل على استمرار وصول رسائل عصبية إليه من العصبون الحسي (C) عبر المشبك الموجود بينهما.
	0.25	- في وجود المادة P في تركيز 10 mg/kg ينخفض عدد الكمونات الغشائية المسجلة كما تنخفض سعتها، وفي التركيز 30 mg/kg نلاحظ اختفاء تسجيل الكمونات الغشائية على مستوى العصبون الوارد نحو الدماغ يدل على أن مادة (NRG - DM) أثرت على انتقال الرسائل العصبية من العصبون الحسي (C) إلى العصبون الوارد نحو الدماغ على مستوى المشبك الذي يشكله.
	0.5	<b>الاستنتاج: المادة NRG-DM تقلل من انتقال الرسائل العصبية إلى العصبون الوارد نحو الدماغ بخفض عدد الكمونات الواردة إليه.</b>

		استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2): يمثل الشكل التيارات الأيونية المارة عبر قطعتين غشائيتين مغزولتين إثر تطبيق كمون مفروض حيث نلاحظ في: - القطعة (1) المأخوذة من غشاء العصبون قبل مشبكها بها قناة $Ca^{+2}$ الفولطية. سجلنا تيار داخلي سريع سرعان ما يزول، بنفس الشدة سواء في غياب مادة $NRG - DM$ أو في وجودها بتركيز $30 \text{ mg/kg}$ يدل على أن هذه المادة لا تؤثر على عمل القنوات الفولطية لشوارد $Ca^{+2}$ . - القطعة (2) المأخوذة من غشاء العصبون بعد المشبك للعصبون الوارد نحو الدماغ بها قناة $Na^{+}$ الكيميائية إثر إضافة المادة $P$ ، سجلنا أيضا تيار داخلي سريع سرعان ما يزول، بنفس الشدة سواء كان ذلك في غياب مادة $NRG - DM$ بتركيز $30 \text{ mg/kg}$ أو غيابها وهذا يدل على أن هذه المادة لا تؤثر على عمل القنوات المرتبطة بالكيمياء للـ $Na^{+}$ <b>الاستنتاج: المادة <math>NRG - DM</math> لا تؤثر على عمل القنوات الفولطية الخاصة بالـ <math>Ca^{+2}</math>. كما أنها لا تؤثر على عمل القنوات المرتبطة بالكيمياء للـ <math>Na^{+}</math>.</b> استغلال الشكل (ج) من الوثيقة 2: يمثل التيارات الأيونية المارة عبر قطع غشائية معزولة من غشاء العصبون وتتضمن قنوات $Na^{+}$ و $K^{+}$ الفولطية إثر تطبيق كمون مفروض حيث: في غياب مادة $NRG - DM$ ، سجلنا في العصبون الحسي (C) تيارا داخليا سريعا ولمدة قصيرة متبوعا بتيار خارجي بطيء ولمدة طويلة. بينما في وجود مادة $NRG - DM$ سجلنا تيار بشدة ضعيفة يعبر عن نقص تدفق شوارد $Na^{+}$ نحو الداخل عبر قنواتها الفولطية كما سجلنا تيار خارجي ضعيف جدا يدل على ضعف شديد في التدفق الخارجي لهذه الشوارد لهذه عبر قنواتها الفولطية. <b>الاستنتاج: المادة <math>NRG - DM</math> تثبط عمل القنوات الفولطية للـ <math>Na^{+}</math> و <math>K^{+}</math> الموجودة على مستوى العصبون الحسي (C).</b>
2.5	0.5	
	0.25	
	0.25	
	0.25	
	0.25	
	0.25	

		(الربط والتركيب): التبيان آلية تأثير الدواء. إن مصدر كمون العمل هو تيارات داخلية سببها انفتاح القنوات الفولطية للـ $Na^{+}$ وبالتالي تدفق داخلي لهذه الشوارد حسب تدرج تركيزها مسببة زوال الاستقطاب، والتيارات خارجية سببها انفتاح القنوات الفولطية للـ $K^{+}$ وبالتالي تدفق خارجي لهذه الشوارد أيضا حسب تدرج تركيزها مسببة عودة الاستقطاب على مادة $NRG - DM$ تمنع توليد كمونات عمل على مستوى العصبون الحسي (C) بسبب تثبيطها لعمل القنوات الفولطية لشوارد $Na^{+}$ وبالتالي منع التدفق الداخلي لهذه الشوارد فلا يحدث زوال الاستقطاب وبالتالي لا تنتشر أي رسالة عصبية على طول الليف العصبي لهذا العصبون ( غياب موجة كمون العمل ) ، فيتعطل انفتاح القنوات الفولطية لشوارد $Ca^{+2}$ في النهاية قبل مشبكها ومنه عدم تحفيز الحويصلات المشبكية على إفراز المادة $P$ في غياب تدفق شوارد $Ca^{+2}$ فيبقى المشبك في حالة راحة ولا تنتقل أي رسالة عصبية خاصة بالألم إلى العصبون الوارد نحو الدماغ وبهذا الشكل يكون الدواء فعالا للتخفيف من الألم .
0.5	0.5	
	0.125	
	0.125	
0.5	0.125	
	0.125	
	0.125	
	0.125	

**2. - توضيح مختلف المستويات الجزيئية المحتملة التي يمكن لمخففات الألم أن تؤثر عليها:**  
- يمكن أن تؤثر على عمل القنوات الفولطية  $Na^{+}$  و  $K^{+}$  في الخلية قبل مشبكها ما يؤدي إلى عدم وصول موجة زوال استقطاب إلى نهايتها العصبية، وبالتالي عدم انفتاح القنوات الفولطية لشوارد  $Ca^{+2}$  ما يؤدي إلى منع إفراز المبلغ العصبي (المادة P).  
- يمكن أن تؤثر على عمل القنوات الفولطية الخاصة بشوارد  $Ca^{+2}$  في الخلية قبل مشبكها وهذا يؤدي إلى منع إفراز المبلغ العصبي المنبه (المادة P).  
- يمكن أن تمنع تثبت المبلغ العصبي المنبه على مستقبلاته الغشائية في العصبون الوارد نحو الدماغ فلا تفتح القنوات الكيميائية الخاصة بشوارد  $Na^{+}$  ومنه عدم تسجيل زوال استقطاب العصبون الوارد نحو الدماغ.  
- يمكن أن تزيد من سعة فرط الاستقطاب في المشبك التثبيطية بزيادة تدفق الشوارد  $CL^{-}$  عبر قنواتها الكيميائية وبالتالي محصلة الدمج مع الكمونات بعد مشبكها التنبيهية تكون أقل من العتبة لا تسمح بانتقال السيالة العصبية إلى العصبون الوارد نحو الدماغ.  
كل هذا يؤدي إلى تقليل وصول الرسائل العصبية المنبهة المسؤولة عن الإحساس بالألم إلى العصبون الوارد نحو الدماغ ومنه إدراك الألم.



2.2 5	<p><b>التمرين الثالث</b></p> <p><b>اقترح فرضية لتفسير تأثير الإضاءة المرتفعة على شدة التركيب الضوئي باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).</b></p> <p><b>الشكل (أ):</b> يمثل تغيرات شدة التركيب الضوئي لمعلق طحالب أخضر (الكلوريل) تم تعريضه شدات إضاءة حيث نلاحظ: <b>0.5</b></p> <p>- شدة التركيب الضوئي معدومة قبل التعريض للإضاءة أي كثافة الفوتونات معدومة ، وتزداد بسرعة بزيادة كثافة الفوتونات الضوئية حتى تبلغ الشدة العظمى (<math>11.8 \text{ (mgO}_2\text{ (mg Chl-a)}^{-1} \text{ h}^{-1})</math>) في كثافة الفوتونات <math>380 \text{ (mmol m}^{-2} \text{ h}^{-1})</math> ثم تثبت في تلك القيمة حتى كثافة الفوتونات <math>400 \text{ (mmol m}^{-2} \text{ h}^{-1})</math> في كثافة <math>1 \text{ (mmol m}^{-2} \text{ h}^{-1})</math> ثم تتناقص شدة التركيب الضوئي بزيادة كثافة الفوتونات الضوئية حتى تبلغ <math>8 \text{ (mgO}_2\text{ (mg Chl-a)}^{-1} \text{ h}^{-1})</math> عند كثافة الفوتونات <math>1200 \text{ (mmol m}^{-2} \text{ h}^{-1})</math>.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> شدة التركيب الضوئي تكون <b>أعظمية</b> في شدة الإضاءة <b>مثلى</b> (مجال محدد من كثافة الفوتونات الضوئية: <b>0.25</b>).</p> <p><b>الشكل (ب):</b> يمثل مخطط يوضح دورة النشاط العادي للنظام الثاني ضمن غشاء التلاكويد حيث نلاحظ: في شدة الإضاءة المثلى يكون النظام الضوئي الثاني الذي يحتوي على البروتينين D1 و D2 سليمين ووظيفيين نشط بعدة مدة قصيرة يصبح غير نشط حيث تخرب البروتين D1 الممثلة Ksyn بمقدار <math>60 \text{ mmol/h}</math> وبذلك تخرب البيئة الفراغية للبروتين فيظهر مشوه لكن بعد مدة يتم تجديده بنفس المقدار المخرب والممثلة بـ <math>\text{Kdeg} = 60 \text{ mmol/h}</math> بترجمة ARNm بروتين D1 في وجود الريبوزوم (مقر ترجمة البروتين) فيستعيد بذلك النظام الضوئي الثاني نشاطه من جديد. <b>0.5</b></p> <p><b>الاستنتاج:</b> البروتين D1 ضروري لنشاط النظام الضوئي الثاني.</p> <p><b>الربط:</b> تتأثر شدة التركيب الضوئي شدة الإضاءة المرتفعة (كثافة الفوتونات الضوئية) كما أن النظام الضوئي مرتبط بنشاطه بسلامة بنية بروتين D1 الوظيفية. لتفسير تأثير شدة الإضاءة على شدة التركيب الضوئي يمكن اقتراح الفرضية التالية: <b>0.25</b></p> <p><b>الفرضية:</b></p> <p>تثبط شدة الإضاءة المرتفعة تجديد البروتين D1 بكبح ترجمة ARNm الخاص به لذلك لا يتمكن النظام الضوئي الثاني من التقاط الفوتونات الضوئية فلا يتم التحلل الضوئي للماء فلا تحدث المرحلة الكيموضوئية وكذلك المرحلة الكيمو حيوية لغياب <math>\text{CO}_2</math> لأن الثغور مغلقة فتتوقف عملية التركيب الضوئي. <b>0.5</b></p>	<p><b>إثبات صحة الفرضية المقترحة لتفسير تأثير الإضاءة المرتفعة على شدة التركيب الضوئي لمقاومة الإجهاد الضوئي للنبات باستغلال معطيات الوثيقة 2 والمعلومات باستغلال معطيات الوثيقة 2:</b></p> <p><b>من المعادلة:</b> <b>0.5</b></p> <p>ثنائي الأكسجين يكتسب إلكترون فيتشكل أنيون الأكسدة الفائقة (<math>\text{Anion superoxyde}</math>) ثم تكتسب جزيئين منه <math>\text{H}^+</math> بروتونات فيتشكل الماء الأكسجيني (مادة سامة) الذي يكتسب إلكترون فيتشكل جذر الهيدروكسيل <math>\text{HO}^-</math> الأكثر استقرار وهو أحد أنواع الـ ROS الذي يتفاعل مع كل الجزيئات لكنه أقصر عمرا.</p> <p><b>الشكل (أ):</b> يمثل تغيرات كمية الإشعاع (<math>\text{S}^{35}</math>) في البروتين D1 بدلالة شدة الإضاءة لمدة ساعة في كل شدة إضاءة حيث نلاحظ: دمج <math>\text{S}^{35}</math> البروتين D1 معدومة في غياب الإضاءة ، لكن يبدأ الدمج بوجود الإضاءة وتزداد بزيادة شدة الإضاءة حتى بلغت كمية دمج <math>\text{S}^{35}</math> البروتين D1 الأعظمية (المثلى) <math>225 \text{ (و.إ.)}</math> في شدة الإضاءة <math>400 \text{ (}\mu\text{mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}\text{)}</math> ثم تتناقص بزيادة شدات الإضاءة حتى بلغت <math>80 \text{ (و.إ.)}</math> في شدة المرتفعة الإضاءة <math>1500 \text{ (}\mu\text{mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}\text{)}</math>. <b>0.5</b></p> <p><b>الاستنتاج:</b> شدة الإضاءة المرتفعة تكبح تجديد البروتين D1. <b>0.25</b></p> <p><b>الشكل (ب):</b> يمثل تم قياس تغيرات نسبة تشكل المركبات ROS (reactive oxygen spaces) النشاط النسبي لمعقد النظام الضوئي الثاني PS بدلالة الزمن في شدة إضاءة مرتفعة تقدر بـ <math>1500 \text{ (mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}\text{)}</math> حيث نلاحظ: <math>\mu^1</math></p> <p>في 0: نسبة تشكل المركبات ROS معدوم لكن النشاط النسبي لمعقد النظام الضوئي الثاني PS أعظمي % 100 و مع مرور الزمن والتعرض لشدة إضاءة المرتفعة <math>1500 \text{ (}\mu\text{mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}\text{)}</math> يتناقص النشاط النسبي لمعقد النظام الضوئي الثاني PS تدريجيا فأصبحت 12.5% وتزامن مع ذلك زيادة نسبة تشكل المركبات ROS حتى بلغت 48 (و.إ.). <b>0.5</b></p> <p><b>الاستنتاج:</b> تشكل المركبات ROS يكبح النشاط النسبي لمعقد النظام الضوئي الثاني PS. <b>0.25</b></p>
----------	---	---

البيانات

البيانات



