

### الفصل الثالث

## إنتاج المادة العضوية وتدفق الطاقة

### مقدمة:

بفضل اليخصوصor La chlorophylle (صبغة خضراء) تلتقط النباتات الخضراء الطاقة الشمسية (الضوء) وتوظفها في إنتاج المواد العضوية انطلاقاً من الماء  $\text{H}_2\text{O}$  والأملاح المعدنية. وهذا تمكن النباتات اليخصوصورية من تحويل الطاقة الضوئية إلى مواد عضوية تدخل الطاقة الكيميائية.

- **كيف تتمكن النبتة من تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية؟**
- **وما هي البنيات والجزيئات المساعدة في هذا التحول؟**
- **ما الآليات البيوكيميائية المسؤولة عن هذا التحول؟**

## I - الصبغات اليخصوصورية ومكان تمويعها داخل الخلية Les pigments chlorophylliens

### ① استخلاص الصبغات اليخصوصورية

**أ - مناولات:** أنظر الوثيقة 1

#### الوثيقة 1: استخلاص الصبغات اليخصوصورية.

★ المناولة الأولى: استخلاص اليخصوصور (أنظر الشكل أ)

↳ نقوم بقطيع أوراق خضراء إلى أجزاء، ثم نقوم بهرسها في مهارس مع قليل من الرمل من أجل سحق الخلايا.

↳ نضيف بكمية تدريجية  $10\text{ml}$  من الكحول  $90^\circ$  أو الأسيتون Acétone، من أجل تذويب الصبغات اليخصوصورية.

↳ نقوم بترشيح محتوى المهارس باستعمال ورق الترشيح، وبذلك نحصل على محلول كحولي للصبغات اليخصوصورية، انه اليخصوصور الخام Chlorophylle brute.

★ المناولة الثانية: عزل الصبغات اليخصوصورية بواسطة الذوبانية الاختلافية (أنظر الشكل ب).

باعتبار أن قابلية الذوبان للصبغات اليخصوصورية تختلف حسب المذيبات، نقوم بالمناولة التالية:

↳ نسكب  $5\text{cm}^3$  من محلول الأسيتونى للخصوصور الخام في أنبوب اختبار، ونضيف إليه  $3\text{cm}^3$  من اثير البنزول وقليلًا من الماء (الأنبوب ①) فنحصل على خليطين (الأنبوب ②).

↳ نحتفظ بال الخليط الأكثر اخضرارا وهو الذي يحتوي على اثير البنزول. ثم نضيف لهذا الخليط كحول الميتانول (الأنبوب ③).

★ المناولة الثالثة: عزل اليخصوصور بواسطة التحليل الكروماتوغرافي (أنظر الشكل ج).

↳ نضع قطرة أو قطرتين من محلول اليخصوصور الخام على بعد  $2\text{ cm}$  من أسفل سفيفه ورق Wattman.

↳ نترك البقعة الخضراء حتى تجف، ثم نضيف إليها قطرات أخرى، ثم ننتظر حتى تجف البقعة تماما.

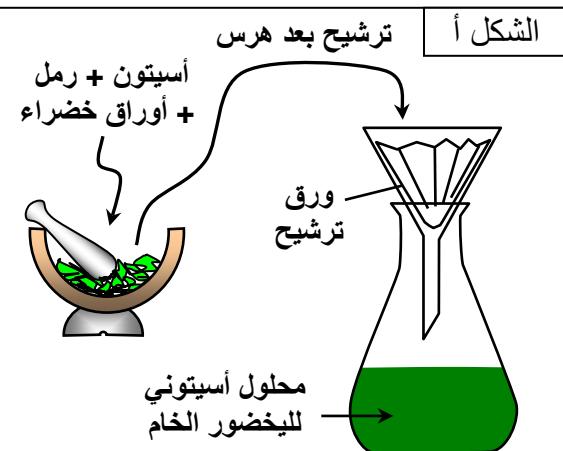
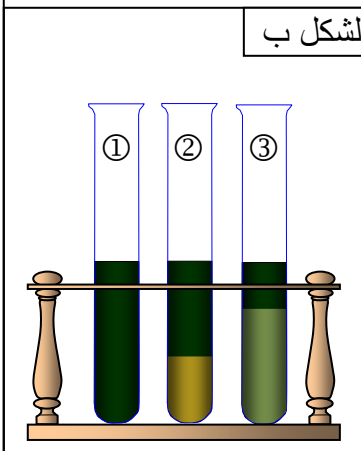
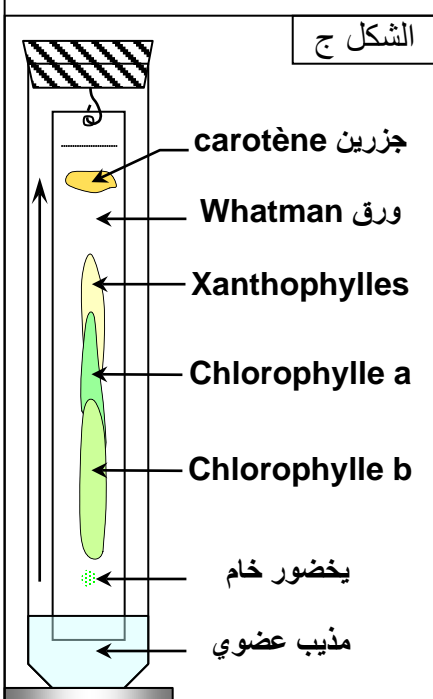
↳ نعلق السفيفه بسدادة ونضعها داخل مخبر مدرج به خليط من المذيبات العضوية، لا يتعدى علوه  $2\text{cm}$ . مع الحرص أن لا يغمر هذا الأخير إلا بضع مليمترات من أسفل السفيفه.

↳ نغلق المخبر لمنع تبخّر المذيبات مع الحرص على عدم لمس الورقة لجدار المخبر.

↳ نحجب التركيب عن الضوء لمدة  $40\text{min}$ .

1) أنجز المناولات الممثلة في الوثيقة.

2) ماذا تستخلص من تحليلك لنتائج هذه المناولات؟



**ب - تحليل النتائج:**

1) انجاز المناولات.

2) تحليل واستنتاج:

★ **المناولة الأولى:**

نعتمد في هذه الحالة على خاصية ذوبانية الصبغات الخضورية في المحاليل العضوية (الكحول والأستون.....).

- بعد استخلاص اليخصوص يظهر ورق الترشيح دوائر بألوان مختلفة (خضراء، صفراء، برتقالية)، مما يبين أن اليخصوص الخام يتكون من صبغات مختلفة.

- عند تسلیط الضوء الأبيض على محلول اليخصوص الخام نلاحظ أن الإشعاعات التي تعبر محلول تكون ذات لون أخضر هذا يعني أن هذه الإشعاعات لا يتم امتصاصها. لكن عند ملاحظة محلول من جهة المنبع الضوئي تظهر إشعاعات حمراء، نتكلّم عن ظاهرة القلور **Fluorescence**. والتي تقسر بكون جزيئات اليخصوص الخام تصدر الطاقة الضوئية الممتصة على شكل إشعاعات حمراء و حرارة.

★ **المناولة الثانية:**

نلاحظ بعد إضافة قطرات من الماء انفصال الكحول الخيف عن إثير البنزول الثقيل و ذوبان صبغات يخصوصية مختلفة في كل محلول. تسمى بالذوبانية الإختلافية للصبغات الخضورية.

نستنتج أن اليخصوص مكون من نوعين من الصبغات على الأقل: الصفراء والخضراء.

★ **المناولة الثالثة:**

يعطي التحليل الكروماتوغرافي أربع بقع مختلفة الألوان، وعلى مستويات مختلفة من مكان توضع اليخصوص الخام.

نستنتج أن اليخصوص الخام مكون من أربع صبغات تتواجد على الورق الكروماتوغرافي حسب درجة ذوبانيتها في محلول، وهي:

اليخصوص **b**: ذو لون أخضر مصفر واليخصوص **a**: ذو لون أخضر مزرق والجزرين: ذو لون برتقالي والكرانتوفيلات.

**ج - خلاصة:**

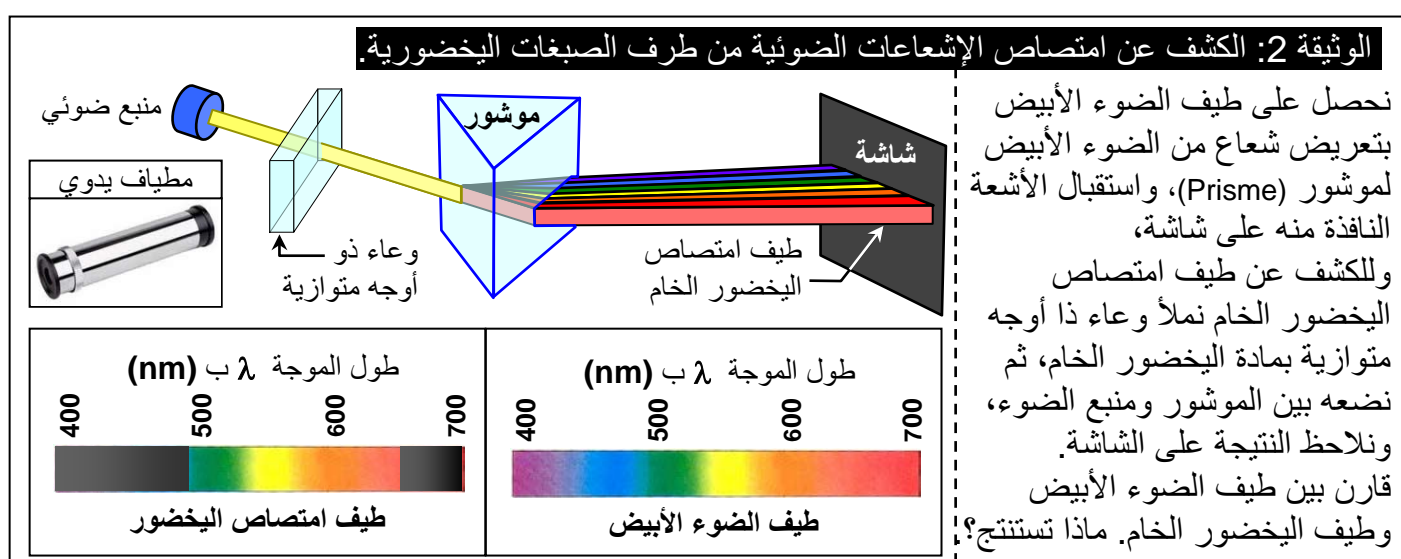
تحتوي النباتات الخضراء على عدة أنواع من الصبغات الخضورية قادرة على امتصاص الضوء وهي:

اليخصوص ذو اللون الأخضر المصفر، هو اليخصوص **b**.

اليخصوص ذو اللون الأخضر المزرق، هو اليخصوص **a**.

الكرانتوفيلات مصفرة ذات اللون الأصفر.

الجزرين ذو اللون البرتقالي.

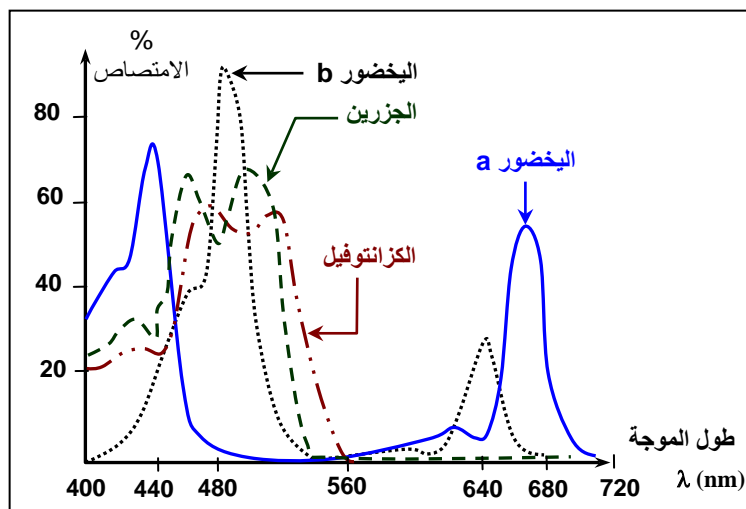
**② خصائص الصبغات الخضورية****أ - كيف يتعامل اليخصوص مع مختلف الإشعاعات؟****a - الكشف عن طيف امتصاص اليخصوص الخام Le spectre d'absorption** (أنظر الوثيقة 2)

تنمية الوثيقة 2:

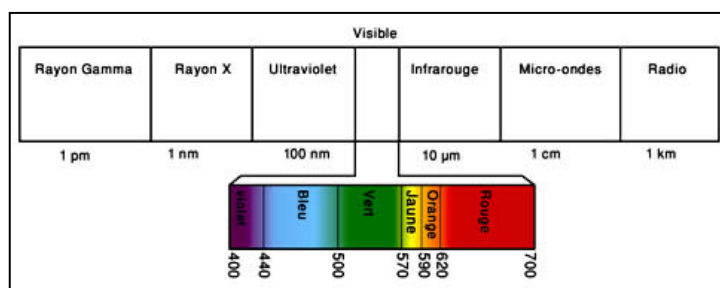
**أطياف امتصاص الصبغات اليختضورية**

طريقة مماثلة لطريقة قياس طيف امتصاص اليختضور الخام، نحصل على قياسات طيف امتصاص الصبغات اليختضورية بعد عزلها. يعطي المبيان أمامه أطياف امتصاص أهم الصبغات اليختضورية.

★ ماذا تستخلص من تحليل هذه المعطيات؟

**b - تحليل واستنتاج**

★ يتبيّن من ملاحظة طيف الضوء الأبيض أن هذا الأخير يتكون من إشعاعات مختلفة يتراوح طول موجتها  $\lambda$  من 400nm (البنفسجي) إلى 720nm (الأحمر).



★ عندما نضع محلول اليختضور الخام بين منبع الضوء والمؤشر نحصل على طيف من الإشعاعات يظهر أشرطة مظلمة توافق الإشعاعات الممتصة من طرف اليختضور. نتكلم عن طيف امتصاص اليختضور الخام.

★ نستنتج من هذه المعطيات أن اليختضور الخام يمتص الإشعاعات البنفسجية، والزرقاء والحرماء. ويعكس الإشعاعات الصفراء والخضراء والبرتقالية وخاصة الخضراء مما يعطي اللون الأخضر للنباتات الخضراء.

★ تبيّن منحنيات شدة امتصاص الإشعاعات من طرف الصبغات اليختضورية أن مجال الموجات الممتصة يهم بالأساس اللونين الأزرق والأحمر والأقل امتصاصاً يهم اللون الأخضر.

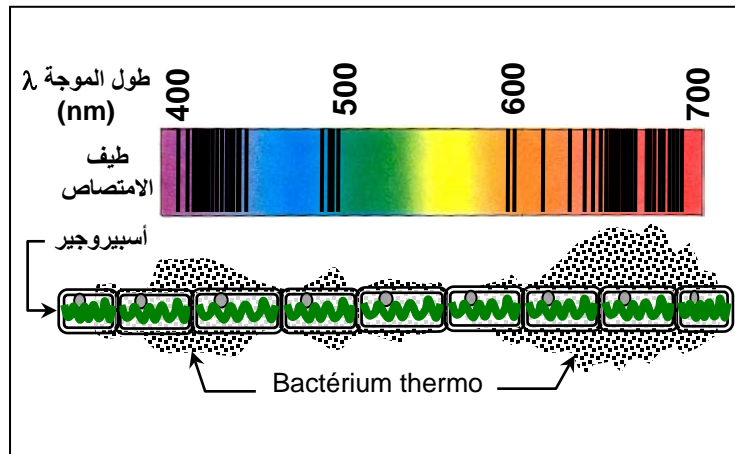
نستنتج إذن أن الصبغات اليختضورية المكونة لليختضور لا تمتص كل الإشعاعات المكونة للضوء الأبيض. فهل فعالية التركيب الضوئي تختلف حسب نوعية الإشعاعات الممتصة من طرف اليختضور؟

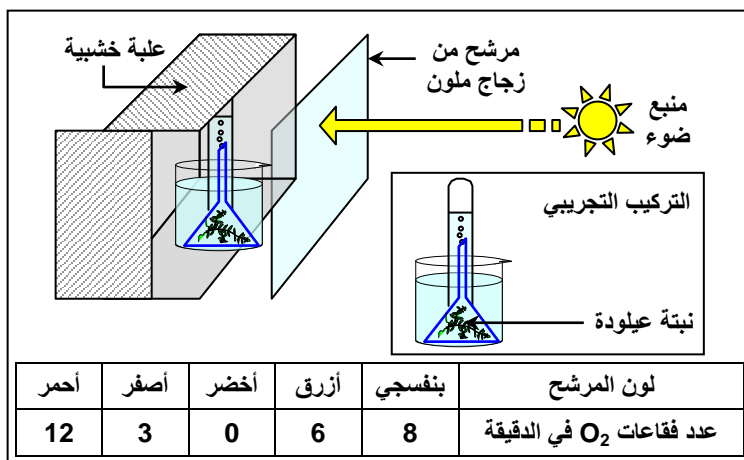
**ب - فعالية الإشعاعات الممتصة****a - معطيات تجريبية:** انظر الوثيقة 3

الوثيقة 3: فعالية الإشعاعات الممتصة

★ التجربة الأولى: تجربة Engelmann 1885: لمعرفة تأثير مختلف الإشعاعات الضوئية الممتصة على شدة التركيب الضوئي. قام Engelmann بوضع طلب الأسپيروجير في وسط يحتوي على عاليق من بكتيريا *Bactérium thermo* التي تتميز بالانجداب الكيميائي لـ  $O_2$ . يبيّن الشكل أمامه نتائج هذه التجربة.

(1) قارن بين النتائج التجريبية المحصلة واقتصر تفسيراً لذلك.



**الوثيقة 3 (تابع) : فعالية الإشعاعات الممتصة**

★ التجربة الثانية: نضع التركيب التجاري داخل علبة خشبية، ثم نعرض الوجه المفتوح من العلبة لمربع ضوئي بعد حجب الضوء بأحد المرشحات الزجاجية الملونة (الأحمر، الأصفر، الأخضر، الأزرق والبنفسجي).

نقوم بقياس حجم O<sub>2</sub> المطروح خلال استعمال كل مرشح وذلك خلال نفس المدة الزمنية.

تحصل على النتائج الممثلة أدناه.  
2) ماذا تستنتج من نتائج هذه التجربة؟

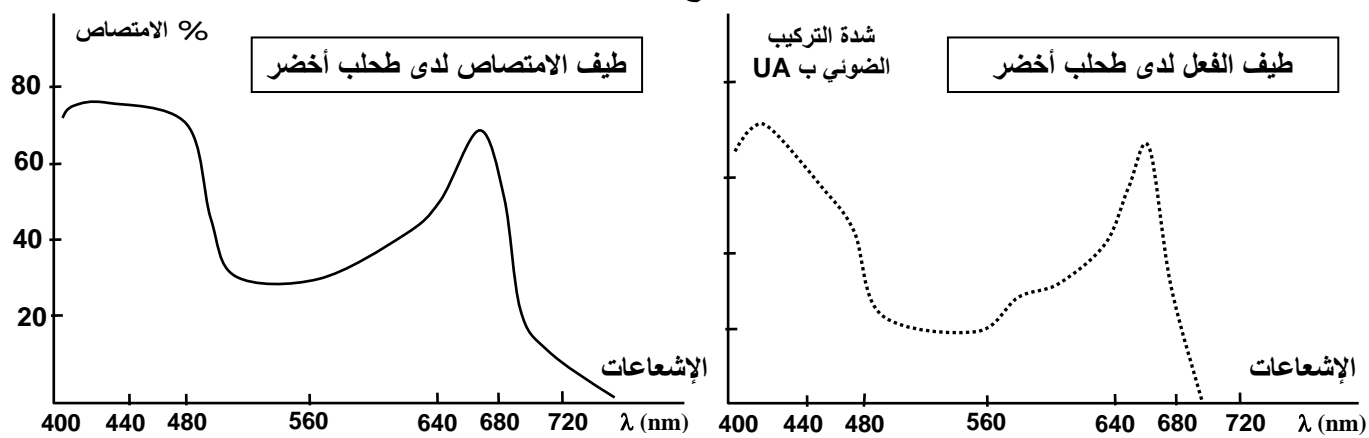
**b - تحليل واستنتاج**

1) خلال التجربة الأولى نلاحظ تجمعاً كثيفاً للمستعمرات البكتيرية حول الطحلب مقابل الإشعاعات الزرقاء والحمراء، في حين تتفاوت البكتيريا من الإشعاعات الخضراء.  
نستنتج من هذا أن المناطق التي تجمعت فيها البكتيريا غنية بالأكسجين نظراً لوجود أشعة تنفس ظاهرة التركيب الضوئي.

2) خلال التجربة الثانية نلاحظ تحرير كمية كبيرة من الأكسجين في الأنابيب عند استعمال المرشح الأحمر والبنفسجي، وكمية متوسطة عند استعمال المرشح الأزرق، وكمية ضعيفة عند استعمال المرشح الأصفر. في حين ينعدم تحرير O<sub>2</sub> عند استعمال المرشح الأخضر.  
نستنتج أن الإشعاعات الضوئية لا تتوفر على نفس الفعالية في عملية التركيب الضوئي. ويطلق على فعالية مختلف الإشعاعات الممتصة اسم طيف الفعل Spectre d'action.

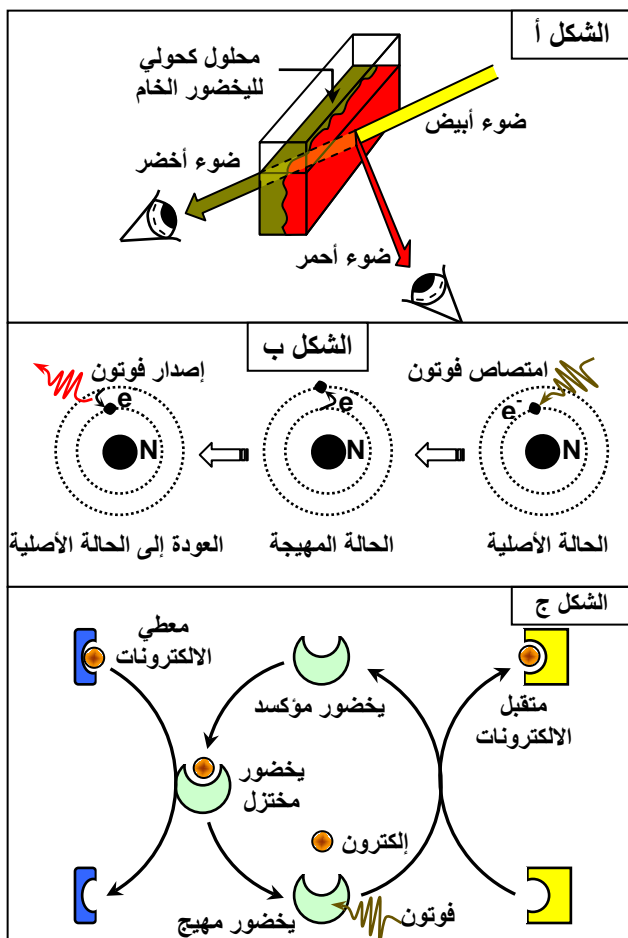
**ج - طيف الامتصاص وطيف الفعل** انظر الوثيقة 4**الوثيقة 4: طيف الفعل لدى طحلب أخضر**

نقيس شدة التركيب الضوئي (طيف الفعل) وكمية الضوء الممتص على مستوى اليخضور (طيف الامتصاص).  
ونمثل على نفس المبيان تغيرات شدة التركيب الضوئي ونسبة الامتصاص حسب طول الموجات الضوئية.  
قارن بين طيف الامتصاص وطيف الفعل. ماذا تستنتج من ذلك؟



نلاحظ أن هناك تطابق بين طيف الامتصاص وطيف الفعل، وبالتالي فالإشعاعات الأكثر امتصاصاً هي نفسها الأكثر فعالية في التركيب الضوئي. نستنتج من هذه المعطيات أن الطاقة الضوئية الممتصة من طرف الصبغات اليخصوصية تستعمل في ظاهرة التركيب الضوئي. وكل إشعاع ممتص يكون إشعاعاً فعالاً.

**د - خاصية التفلور لدى اليخصوصور La fluorescence** انظر الوثيقة 5

**الوثيقة 5: خاصية التقلور لدى اليخضور**

★ عند تسلیط الضوء الأبيض على محلول اليخضور الخام، تكون الإشعاعات الضوئية التي تعبر محلول خضراء والمنعكسة حمراء. وتسمى هذه الظاهرة بالتقلور (الشكل أ). وتفسر بكون جزيئات اليخضور المعزول تستجيب للضوء بفقدان إلكترون يخرج عن مداره مبتعداً عن نواة الذرة ومكتسباً مستوى طاقتياً أكبر مؤقتاً. وعند رجوعه إلى مداره الأصلي يعيد الطاقة المكتسبة على شكل حرارة وتقلور (الشكل ب).

★ تنتظم جزيئات الصبغات الخضراء على شكل مجموعة وظيفية تسمى اللاقطة المجمعة. تلتقط هذه الجزيئات الطاقة الضوئية وتوجهها إلى جزيئة واحدة من اليخضور *a* التي تصبح في حالة اهتياج.

عند اهتياجها تفقد جزيئة اليخضور *a* الكتروناً لفائدة متقبل الإلكترونات فتكتسب قدرة مؤكسدة عالية تمكنها من انتزاع إلكترون من معطي الإلكترونات لترجع حالتها الأصلية (الشكل ج).

تسمى الوحدة الوظيفية المكونة من اللاقطة المجمعة وجزيء اليخضور *a* نظاماً ضوئياً.

من خلال معطيات هذه الوثيقة أبرز دور النظام الضوئي في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية.

بعد امتصاصها لكمية من الطاقة الضوئية تصبح جزيء اليخضور مهيجة، ويمكن أن تعود إلى حالتها الأصلية بثلاث طرق:

★ طرح كمية من الحرارة والضوء، طول موجتها أطول من طول الموجة الممتصة وهذا ما يسمى بالتقلور.

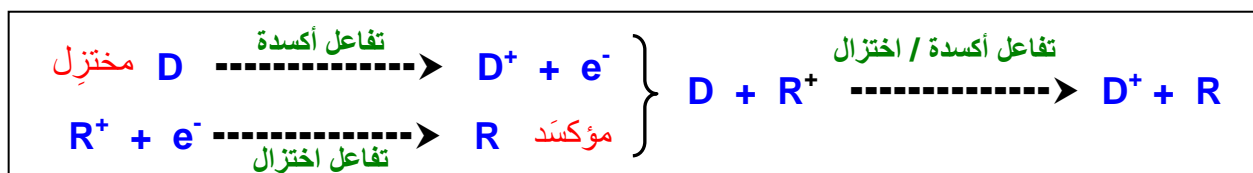
★ نقل الطاقة إلى جزيء آخر، هذه الأخيرة تصبح بدورها مهيجة.

★ تنشيط نقل الإلكترونات بين معط D ومستقبل R، يتميزان بجهد أكسدة - احتزال ( $E_0$ ) بحيث  $E_0 D^+ / D < E_0 R^+ / R$  ويتم هذا التنشيط بواسطة اليخضور *a* الذي يهيج تحت تأثير فوتون فيفقد إلكترون ويكتسب قدرة مؤكسدة عالية تسمح له بانتزاع إلكترون من معط للاكترونات لترجع حالتها الأصلية. انه تفاعل أكسدة - احتزال باستعمال طاقة الضوء، وهكذا يحول اليخضور *a* الطاقة الضوئية إلى عمل كيميائي.

تسمى الوحدة الوظيفية المكونة من اللاقطة المجمعة وجزيء اليخضور *a* نظاماً ضوئياً Photosystème.

★ تفاعلات الأكسدة - احتزال هي تفاعلات كيميائية يحدث خلالها انتقال الإلكترونات بين معط للإلكترونات (مختزل) ومتقبل للإلكtronات (مؤكسد).

يتميز كل زوج مؤكسد - مختزل بجهد أكسدة - احتزال ( $E_0$ )، يعبر عن قدرته على الاحتزال، ففي المثال أسفله تنتقل الإلكترونات من D إلى R دون مصدر خارجي للطاقة مما يعني أن:

$$E_0 D^+ / D < E_0 R^+ / R$$


### ③ على أي مستوى من الخلية يوجد اليخضور؟ أنظر الوثيقة 6

#### أ - ملاحظة مجهرية لورقة خضراء:

★ يتضح من الملاحظة المجهرية لورقة خضراء (الشكل أ) أنها تتكون من مجموعة من الخلايا تحتوي على عناصر شبه كروية الشكل ذات لون أخضر، تسمى بـ *Les chloroplastes*. نستنتج إذن أن هذه العضيات الخلوية هي التي تحتوي على اليخضور.

## ب - بنية وفوق بنية البلاستيد الخضراء:



★ تبين الملاحظة الالكترونوجرافية (الشكل ب وج) أن البلاستيد الخضراء تتكون من صفيحات ممتدّة داخل وسط عديم اللون يسمى الستروما Stroma. تظهر البلاستيد الخضراء غشاءين، غشاء خارجي وغشاء داخلي. هذا الأخير يظهر تفرعات هي التي تكون الصفيحات والتي نسميها التيلاكويد Thylacoïde. في بعض المناطق تجتمع الصفيحات على شكل أقراص متراكبة تسمى الكرانوم Granum. تجتمع الصبغات اليفخصوصية في أغشية التيلاكويد. كما تظهر هذه الأغشية عناصر يتراوح قطرها بين 8nm إلى 9nm تسمى كريات ذات شمراخ Sphères pédonculées (الشكل د)، وهي عبارة عن مركبات أنزيمية تحتوي على إنزيم ATP Synthétase سانتيبار ATP. نجد بالستروما عدة جزيئات عضوية أهمها النشا وعدة أنزيمات كالأنزيم المسؤول عن إدماج  $\text{CO}_2$ .

**ج - خلاصة:** تفرد البلاستيد الخضراء باحتواها على اليخصوصور الذي تستمد منه لونها الأخضر. وهي عضيات خلوية تسبح في السيتوبلازم. تحتوي كل بلاستيد على صفيحات التيلاكويد التي تجتمع في مناطق متعددة على شكل كرانوم. وتشبه التيلاكويد في بنيتها الغشاء الغشاء السيتوبلازمي إلا أنها تميز باحتواها على جزيئات اليخصوصور وعلى أنزيمات تساهُم في عملية التركيب الضوئي.

## II - آلية التركيب الضوئي

### ① الكشف عن مراحل التركيب الضوئي

**أ - ملاحظات Blackman (1905):** انظر الوثيقة 7



**ب - تحليل واستنتاج**

★ في المرحلة X عند شدة إضاءة ضعيفة نلاحظ أن شدة التركيب الضوئي تتأثر بشدة الإضاءة، ولا تتأثر بدرجة الحرارة، إذ ترتفع شدة التركيب الضوئي مع ارتفاع شدة الإضاءة. وبالتالي فالعامل المحدد لهذه الفترة هو شدة الإضاءة.

★ في المرحلة Z عند شدة إضاءة مرتفعة نلاحظ أن شدة التركيب الضوئي لا تتأثر بشدة الإضاءة، وتتأثر بدرجة الحرارة، إذ ترتفع شدة التركيب الضوئي عند ارتفاع درجة الحرارة. وبالتالي فالعامل المحدد لهذه الفترة هو درجة الحرارة.

انطلاقاً من هذه المعطيات يمكن افتراض تدخل نوعين من التفاعلات خلال عملية التركيب الضوئي:

✓ تفاعلات صوكيميائية Réactions photochimiques تستلزم الإضاءة ولا تتأثر بالحرارة.

✓ تفاعلات كيميائية حرارية Thermochimiques لا تستلزم الإضاءة وتتأثر بالحرارة.

**② التفاعلات الأساسية للتركيب الضوئي****أ - تفاعلات المرحلة المضاءة: أكسدة الماء**

تلقط الصبغات اليفخصوصية (اليفخصوص b والمصفر والجزرين) الطاقة الضوئية، وتنقلها إلى اليفخصوص a التي تحرر الكتروناً لفائدة متقبل الكترونات وتصبح قادرة على انتزاع إلكترون من معدن للاكترونات. فما المصدر الطبيعي للاكترونات المنتزعة من طرف اليفخصوص a؟ وما مصير الإلكترون المحرر من طرفه؟

**a - الكشف عن التحليل الضوكيميائي للماء La photolyse de l'eau** (أنظر الوثيقة 8)**الوثيقة 8: الكشف عن التحليل الضوكيميائي للماء La photolyse de l'eau**

★ تجربة Ruben و Karmen (1941).

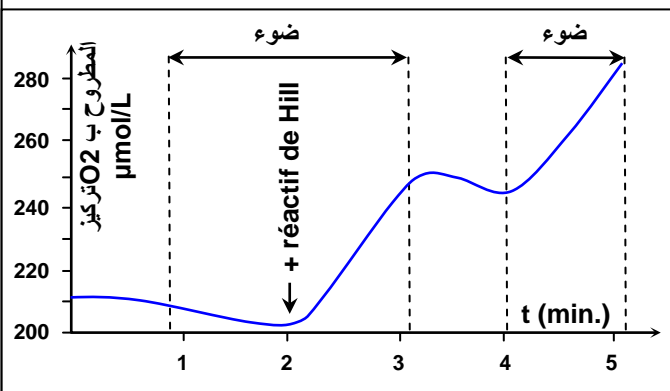
لمعرفة أصل  $O_2$  المطروح أثر التركيب الضوئي قام Ruben Karmen بتزويد وسط زرع طحلب يخصوصي أحادي الخلية (الكلوريل Chlorelle) بماء مشع يحتوي على الأكسجين الثقيل  $H_2O^{18}$  وبنائي أكسيد الكربون يحتوي على الأكسجين الخفيف  $CO_2^{16}$ . ثم قاما بتحليل الأكسجين المطروح الذي اتضح أنه يحتوي على  $O^{18}$  بنسبة قريبة من نسبته في الماء المستعمل في بداية التجربة. كما قاما بتجربة مضادة حيث زودت الكلوريلات بماء يحتوي على الأكسجين الخفيف  $H_2O^{16}$  وبنائي أكسيد الكربون مشع يحتوي على الأكسجين الثقيل  $CO_2^{18}$ . وتبين أن الأكسجين المطروح يحتوي على  $O^{16}$  بنفس النسبة الموجودة في الماء المستعمل في التجربة المضادة.

1) ماذا يمكنك استخلاصه من هذه التجارب؟

2) أكتب معادلة التفاعل.

★ تجربة Hill (1939)

استعمل Hill محلولاً عالقاً للبلاستيدات الخضراء المعزولة في وسط بدون  $CO_2$ . وقام بقياس حجم  $O_2$  المطروح تحت إضاءة مستمرة. أضاف إلى الوسط متقبلاً غير طبيعي للاكترونات (Ferricyanure de potassium) يدعى كاشف Hill بدل المتقبل الطبيعي الموجود داخل البلاستيدة الخضراء. يحتوي هذا الكاشف على  $Fe^{3+}$  وهو أيون قابل لاستقبال إلكترون وفق التفاعل التالي:



1) ما يمكن استخلاصه من نتائج تجربة Ruben Karmen، هو أن الماء هو أصل  $O_2$  المطروح أثناء عملية التركيب الضوئي

2) يكتب التفاعل كما يلي:



يسمى هذا التفاعل بالتحليل الضوكيميائي للماء La photolyse de l'eau

(3) في الظلام وقبل إضافة كاشف **Hill** نلاحظ أن نسبة  $O_2$  المطروح تكون منخفضة. وبعد إضافة هذا الكاشف نلاحظ ارتفاع نسبة  $O_2$  المطروح، طيلة مدة الإضافة. وفي الظلام تتحفظ من جديد نسبة  $O_2$  المطروح. نستنتج من هذا أن طرح  $O_2$  مرتبط بوجود مادة كيميائية متقبلة للاكترونات. في هذه التجربة المادة المتقبلة الاكترونات هي أملاح العدد العاشر:  $Fe^{3+} + 10^- \rightarrow Fe^{2+}$

في الحالة الطبيعية، المادة الكيميائية المتقبلة للالكترونات هي جزيء Nicotinamide Adénine Diphosphate (NADP) توجد في الستروما وتحتاج بقدرة اخترالية عالية تمكّنها من اكتساب الالكترونات حسب التفاعل التالي:



**خلاصة:** يتبين من تجربة Hill أن تفاعلات طرح  $O_2$  هي تفاعلات أكسدة للماء (فقدان الكترونات). وإذا رمنا للمادة المؤكسدة بـ A يكون التفاعل:



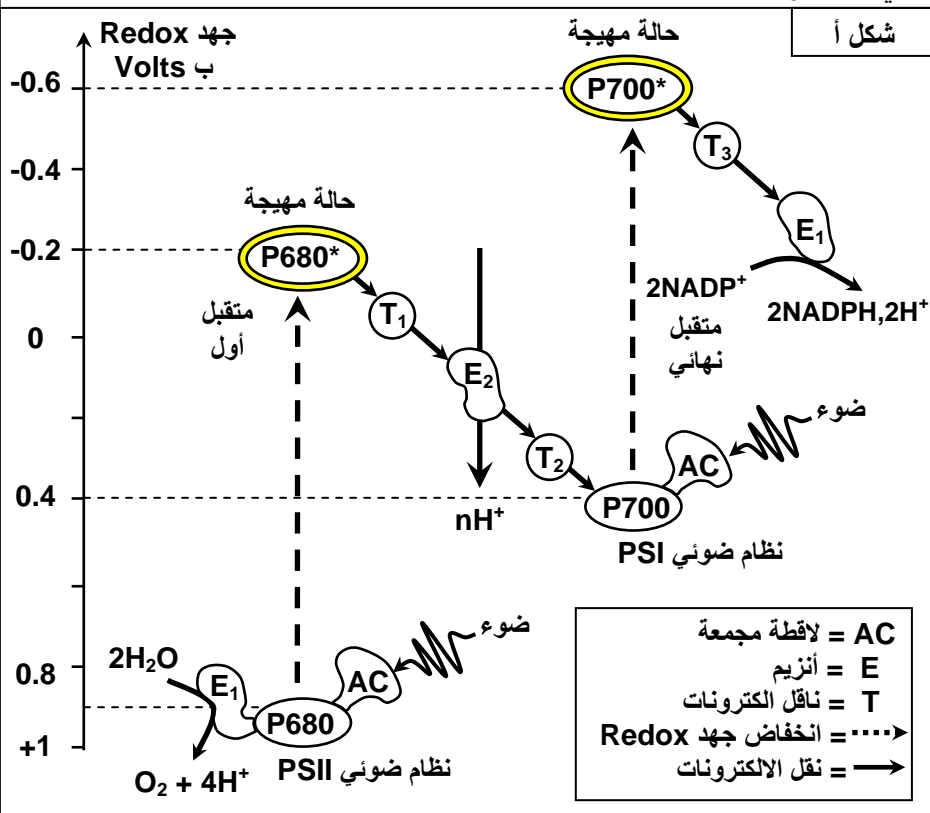
إن الإلكترون المنزوع من طرف جزيئات اليخصوصور  $a$  يستقبل من طرف جزيئات  $NADP^+$  حيث يتم نقله إلى هذه الجزيئات عبر سلسلة أكسدة / احتزال بواسطة ناقلات خاصة ( $T_1, T_2, T_3, \dots$ ) توجد على مستوى غشاء التيلاكويد، بينما  $NADP^+$  توجد على مستوى الستروما.

فكيف يتم انتقال الإلكترونات من اليخصوصور  $a$  إلى المتقبل النهائي  $NADP^+$  عبر سلسلة أكسدة/احتزال؟

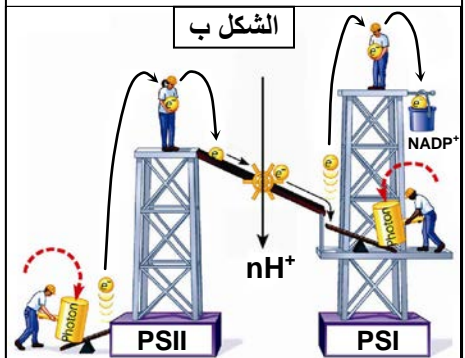
#### b - نقل الالكترونيات داخل البلاستيدة الخضراء

الوثيقة 9: نقل الالكترونات من اليخصوصور a إلى المتقبل النهائي  $\text{NADP}^+$

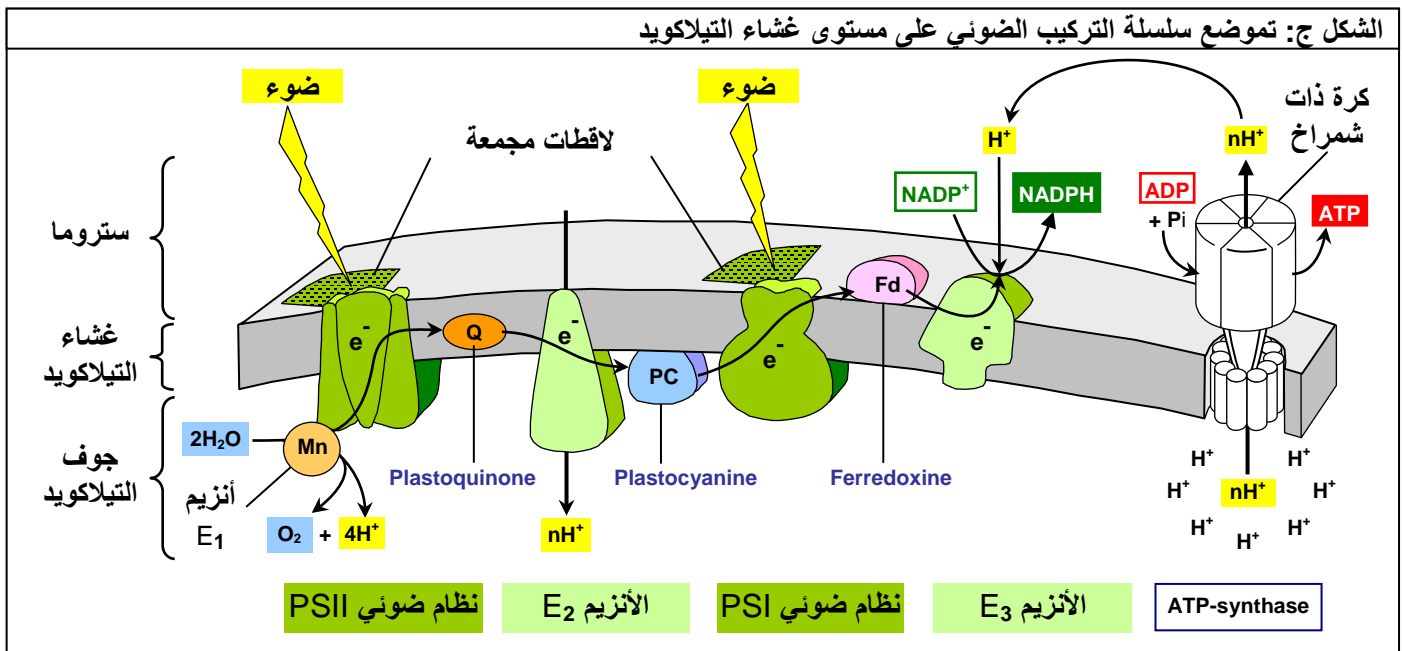
يُبيّن الشكل أ من الوثيقة قيمة جهد الأكسدة / اختزال لنقلات الالكترونات. ونعلم أن الالكترونات تنتقل تلقائياً في اتجاه  $E_0$  متزايد مع تحرير الطاقة، ولا تنتقل في اتجاه  $E_0$  متناقص إلا إذا توفّرت الطاقة.



- (1) بالاستعانة بالشكل 2 من الوثيقة، بين معلماً جوابك كيف تنتقل الإلكترونات عبر السلسلة من الناقلات المبنية في الشكل أ.
- (2) حدد المتقبل النهائي للإلكترونات
- (3) بالاعتماد على معطيات الشكل ج من الوثيقة، حدد ما هو مصدر البروتونات  $H^+$ ? وما مصيرها؟
- (4) فسر تركيب جزئية ATP على مستوى الكرات ذات شمراخ.



الشكل ج: تموير سلسلة التركيب الضوئي على مستوى غشاء التيلاكويد



1) يتطلب نقل الإلكترونات إمداداً طارقياً خارجياً. ويتم بفضل نظامين ضوئيين PSII و PSI عند التقاطهما للطاقة الضوئية، وبمساعدة مجموعة من البروتينات الموجودة في غشاء التيلاكويد والتي تلعب دور ناقلات للاكترونات. وتشكل ما يسمى سلسلة التركيب الضوئي. وتنتقل الإلكترونات عبر السلسلة على الشكل التالي:

- من T<sub>1</sub> إلى PSI و من T<sub>3</sub> إلى NADP<sup>+</sup>: انتقال من E<sub>0</sub> منخفض إلى E<sub>0</sub> مرتفع، هو انتقال تلقائي للإلكترونات مع تحريض الطاقة.
- من PSII إلى T<sub>1</sub> و من T<sub>3</sub> إلى PSI: انتقال من E<sub>0</sub> منخفض إلى E<sub>0</sub> مرتفع مع استعمال الطاقة.

2) المتقبل النهائي للإلكترونات هو NADP<sup>+</sup>:



3) يتم نقل الإلكترونات المحررة من طرف اليخصوصور عند تهييجه عبر سلسلة تفاعلات (أكسدة / اختزال) بواسطة ناقلات الإلكترونات التي توجد على مستوى غشاء التيلاكويد. أثناء انتقال الإلكترونات عبر الناقلات الغشائية تحرر طاقة تستعمل في ضخ البروتونات H<sup>+</sup> من الستروما نحو جوف التيلاكويد والتي تضاف إلى البروتونات الناتجة عن التحليل الضوئي للماء في جوف التيلاكويد، فيرتفع بذلك تركيز أيونات H<sup>+</sup> داخل جوف التيلاكويد وإحداث ممالي (Gradient) H<sup>+</sup> بين جهتي غشاء التيلاكويد (انخفاض pH جوف التيلاكويد).

4) تتدفق البروتونات H<sup>+</sup> عبر الكرات ذات شمراخ إلى خارج التيلاكويد، وتستعمل الطاقة الناتجة عن ذلك في تركيب جزيئات ATP انطلاقاً من ADP و Pi، بتدخل أنزيم غشائي ATP سنتاز حسب التفاعل التالي:



يسمى هذا التفاعل بالتنفس التأكسدي La phosphorylation oxydative

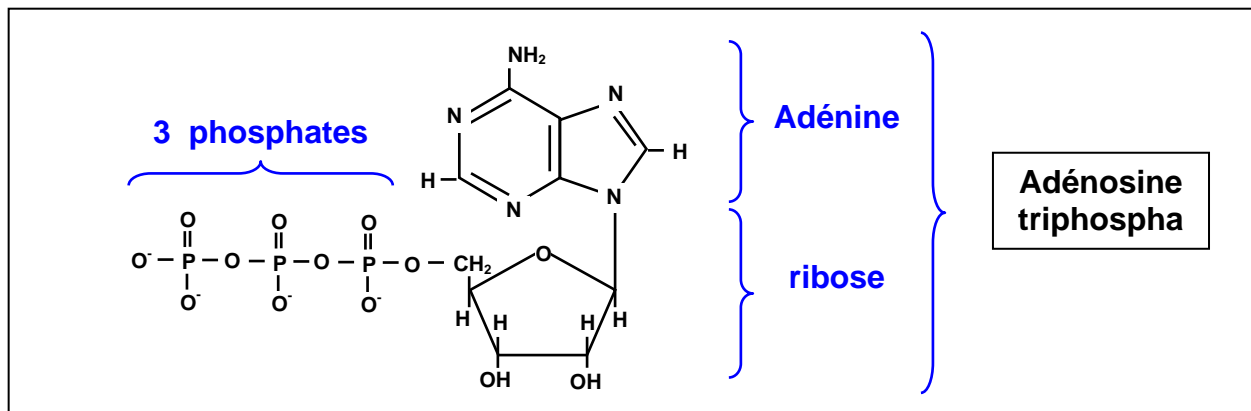
### C - خلاصة:

يمكن تلخيص نواتج المرحلة المضاءة فيما يلي:

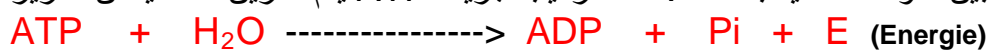
- التحليل الضوئي للماء داخل جوف التيلاكويد (أكسدة):  $2\text{H}_2\text{O} \longrightarrow 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- + \text{O}_2$
- اختزال جزيئة NADP<sup>+</sup> إلى NADPH, H<sup>+</sup>:  $2\text{NADP}^+ + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \longrightarrow 2\text{NADPH}, 2\text{H}^+$
- تركيب جزيئات ATP:  $\text{ADP} + \text{Pi} \longrightarrow \text{ATP}$



يبين إذن أن الطاقة الضوئية تحولت إلى طاقة كيميائية على شكل جزيئة ATP = (Adénosine triphosphate) وهي جزيئة مركبة من الأدينوزين (أدينين - ريبوز) والfosfates.

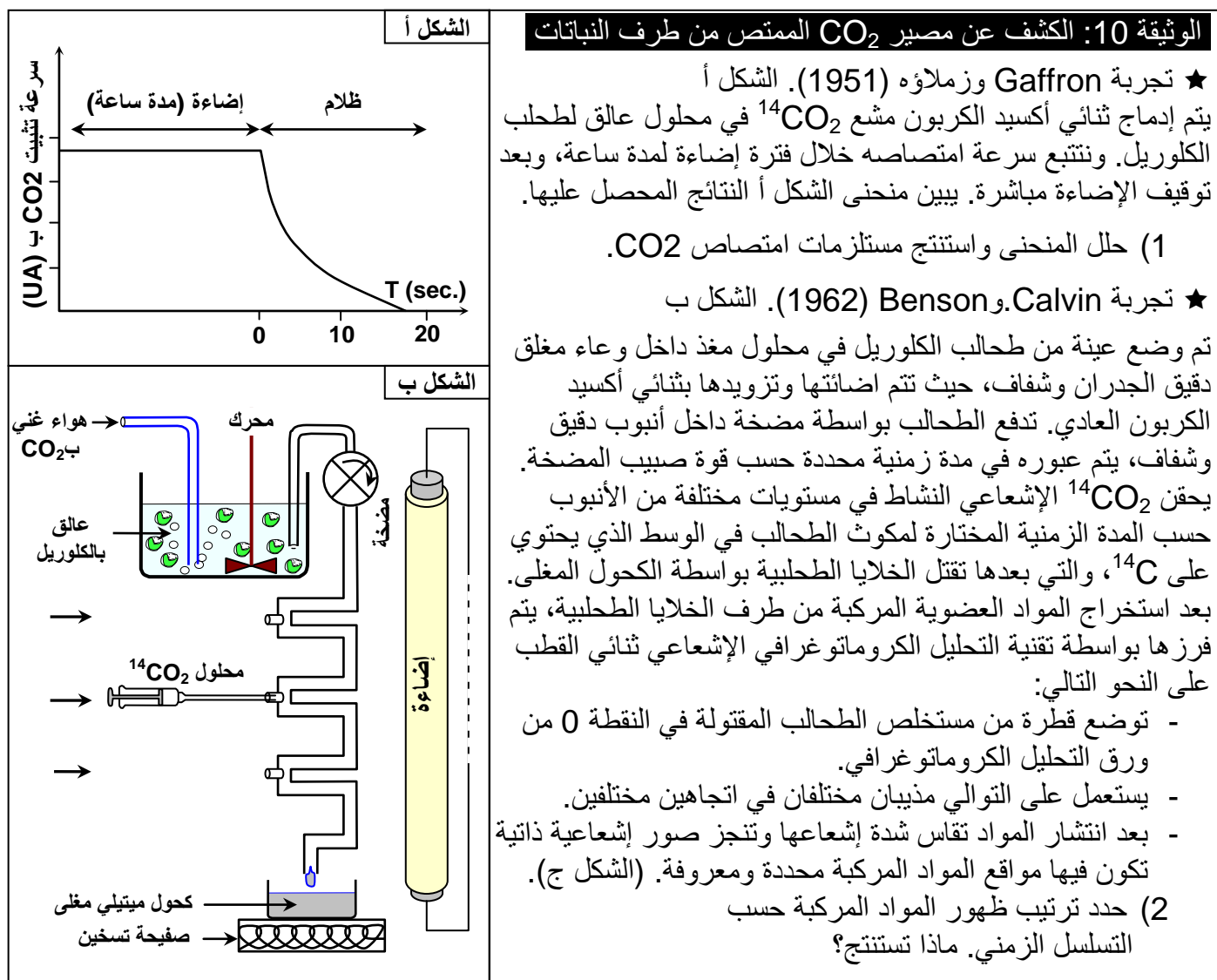


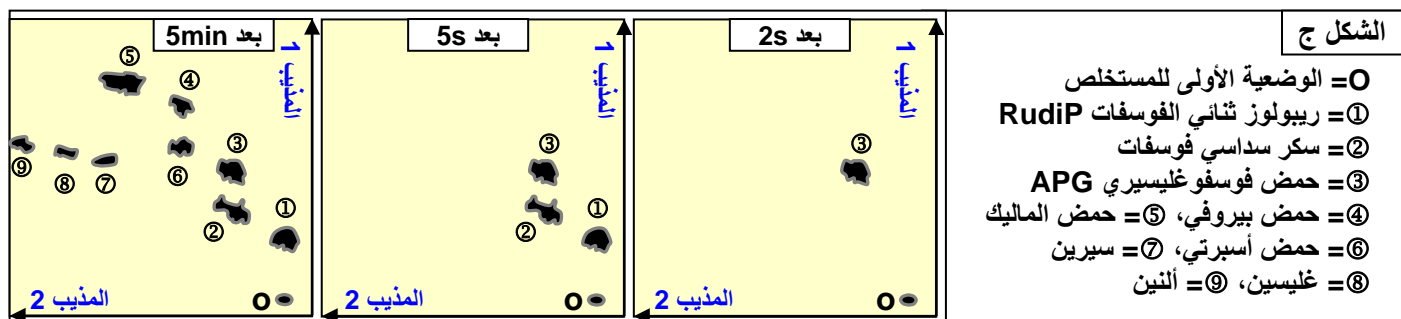
الروابط التي تجمع بين الفوسفات غنية بالطاقة . فعند تركيب جزيئة ATP يتم تخزين طاقة يمكن تحريرها أثناء الحلماء:



### ب - تفاعلات المرحلة المظلمة: اختزال $\text{CO}_2$ وتركيب المادة العضوية

#### a - الكشف عن مصير $\text{CO}_2$ الممتص من طرف النباتات أنسرك الوثيقة 10





(1) يلاحظ أن امتصاص  $\text{CO}_2$  يكون مرتفعاً ومستمراً أثناء فترة الإضاءة. لكن خلال فترة الظلام يستمر هذا التثبيت تنخفض نسبته تدريجياً إلى أن تتلاشى بعد 18s في الظلام.

نستنتج من هذا أن تثبيت  $\text{CO}_2$  لا يتطلب إضاءة ولكن يتطلب توفير مواد يتم تركيبها خلال فترة الإضاءة. هذه الطاقة تنتفي بعد 18 ثانية من تطبيق الفترة المظلمة لذلك يتوقف تثبيت  $\text{CO}_2$ . إن تفاعلات المرحلة المظلمة (التفاعلات الكيميائية الحرارية) تمكن من إدماج  $\text{CO}_2$  قصد تركيب المادة العضوية وذلك بوجود نواتج المرحلة الضوكميائية:  $\text{ATP}$  و  $\text{NADPH}, \text{H}^+$ .

(2) نلاحظ في الثوانى الأولى أن الإشعاع يظهر في الحمض الفوسفوغليسيري APG (جزيئه ثلاثة الكربون)، ثم السكر السداسي أحادي الفوسفات ثم السكر الخامس ثانوي الفوسفات RudiP، وبعد مدة أطول يظهر الإشعاع في مواد عضوية أكثر تعقيداً مثل الأحماض الأمينية، الأحماض الذهنية، السكريوز...

نستنتج من هذا أن الكربون المعدني ( $\text{CO}_2$ ) يتحول إلى كربون عضوي يدمج في مواد عضوية مختلفة مع مرور الزمن.

### b - اختزال $\text{CO}_2$ الممتص وتركيب المادة العضوية

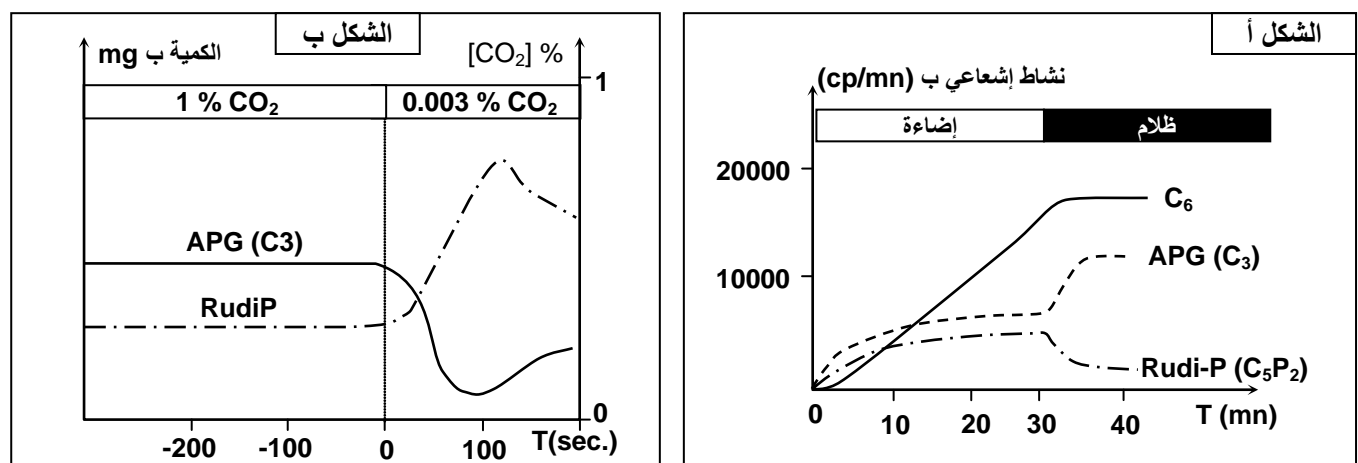
أنظر الوثيقة 11

#### الوثيقة 11: اختزال $\text{CO}_2$ الممتص وتركيب المادة العضوية

للكشف عن التحولات المتبادلة بين المواد المركبة حسب الإضاءة وحسب توفر  $\text{CO}_2$  نستعمل تركيب Calvin ونقوم بالتجارب التالية:

★ عرضت عينة من الكلوريات لفترة إضاءة متقدمة بفترة مظلمة مع قياس شدة الإشعاع عبر الزمن بالنسبة لثلاث مركبات كربونية: سكر سداسي الكربون ( $\text{C}_6$ ) و هو سكر خماسي الكربون ( $\text{C}_5$ ) و APG ( $\text{C}_3$ ). النتائج مبينة على الشكل أ من الوثيقة.

★ في فترة ثانية تم وضع الكلوريات بالتالي في وسط غني ب  $\text{CO}_2$  (1%) ووسط فقير من  $\text{CO}_2$  (0.003%) مع إخضاعها لإضاءة ثابتة وقياس شدة الإشعاع بالنسبة لكل من RudiP و APG (أنظر الشكل ب).



- صف تطور كل من المركبات  $\text{C}_6$  و  $\text{C}_5$  و  $\text{C}_3$  في مختلف مراحل التجارب.
- اقترح تفسيراً للتطور المتزامن لهذه المركبات (اربط العلاقة بين تطور كل من RudiP و APG و وجود  $\text{CO}_2$  في الوسط).

(1) تطور المركبات  $C_6$  و  $C_5$  و  $C_3$ :

★ التجربة الأولى (عند توفر  $CO_2$  بنسبة ثابتة):

- ✓ خلال فترة الإضاءة ترتفع كمية السكريات  $C_6$  باستمرار بينما ترتفع كمية APG و RudiP وتبقى مستقرة عند قيمة قصوية.

- ✓ خلال الفترة المظلمة: نلاحظ ارتفاع في نسبة  $(C_3)$  و  $C_6$  و انخفاض في نسبة  $(C_5)$  RudiP.

★ التجربة الثانية (عند تغيير تركيز  $CO_2$ ):

- ✓ بوجود  $CO_2$  تكون تراكيز APG و RudiP ثابتة مع نسبة أكبر من APG.

- ✓ بغياب  $CO_2$  يرتفع RudiP و ينخفض تركيز APG.

(2) تفسير التغيرات الملاحظة:

★ يتبيّن خلال فترة الإضاءة أن هناك تحولات متبادلة بين RudiP و APG تجعل تركيزهما ثابتاً. أما خلال الفترة المظلمة يتراكم APG على حساب RudiP، الذي لا يتم تجديده إلا بوجود الإضاءة أي بوجود نواتج المرحلة الضوكيميائية وهي  $NADPH, H^+$  و  $ATP$ .

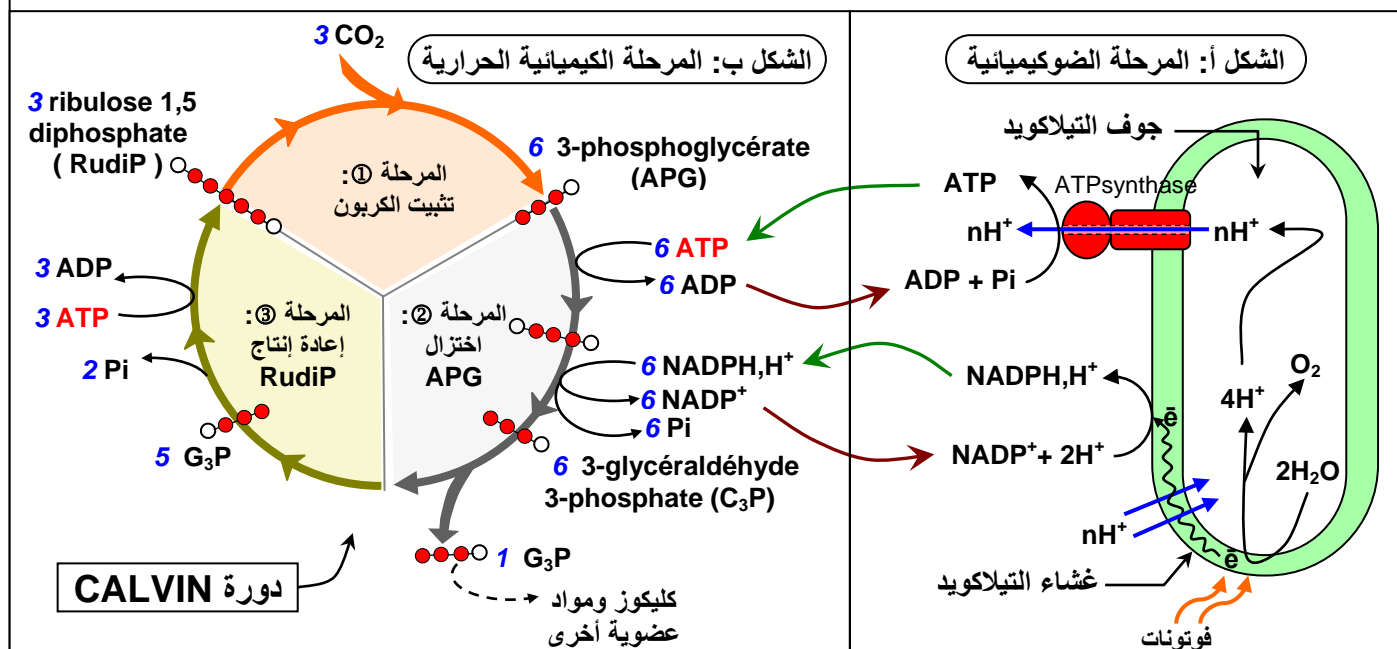
★ في غياب  $CO_2$  يتراكم APG على حساب RudiP الذي يتناقص وذلك راجع إلى توقف تحول RudiP إلى APG واستمرار تحول APG إلى مواد أخرى من بينها RudiP.

### استنتاج:

إن APG هو أول منتج عضوي لعملية التركيب الضوئي، يستعمل هذا المنتوج في تركيب مواد عضوية أخرى (سكريات ثلاثية الكربون بها فوسفات) والتي تعتبر المواد الأولية لتركيب مختلف المواد العضوية (سكريات، دهنيات، بروتينات...) وكذا تجديد RudiP الضروري لضمان استمرار إدماج  $CO_2$ . وذلك ضمن مجموعة من التفاعلات البيوكيميائية التي تنتظم في شكل دورة مغلقة تسمى دورة Calvin. هذه التفاعلات لا تستلزم الإضاءة لهذا تسمى تفاعلات المرحلة المظلمة. ولكن تستلزم نواتج المرحلة المضاءة (أنظر الوثيقة 12).

#### الوثيقة 12: تفاعلات دورة Calvin وعلاقتها بتفاعلات المرحلة الضوكيميائية

بينت عدة تجارب أن تفاعلات المرحلة المظلمة (شكل ب) ترتبط بالمرحلة المضاءة (شكل أ). ففي ستروما البلاستيدية الخضراء تتحول جزيئات APG عبر تفاعلات مستهلكة لـ  $NADPH, H^+$  و  $ATP$  إلى سكر ثلاثي الفوسفات  $C_3$ ، مصدر تركيبات عضوية متعددة، وإلى تجديد RudiP. تشكل هذه التفاعلات دورة بيوكيميائية تدعى دورة Calvin. تعطي الوثيقة أسفله مزاوجة تفاعلات كل من المرحلة المضاءة (شكل أ) والمرحلة المظلمة (شكل ب). أول معطيات هذه الوثيقة إلى نص علمي سليم محدداً مراحل دورة Calvin مع الرابط بين المرحلة المضاءة والمرحلة المظلمة.



## تفاعلات دورة Calvin

يمكن تقسيم دورة Calvin إلى ثلاثة مراحل:

المرحلة ①: إدماج  $\text{CO}_2$  في مركب خماسي الكربون RudiP للحصول على جزيئين لمركب ثلاثي الكربون APG، وذلك بتدخل أنزيم يسمى RubisCO.

المرحلة ②: احتزال APG إلى سكر ثلاثي الكربون أحدادي الفوسفات ( $\text{G}_3\text{P}$ ) مع استهلاك ATP و  $\text{NADPH}, \text{H}^+$ ، يدخل جزء من ( $\text{G}_3\text{P}$ ) في تركيب المواد العضوية والجزء الآخر في المرحلة ③ من دورة Calvin.

المرحلة ③: إعادة إنتاج RudiP: تعد هذه المرحلة الأساسية لإعادة إدماج  $\text{CO}_2$ ، إذ تم عبر سلسلة من التفاعلات التي تستهلك الطاقة. وتم إعادة التركيب باستعمال جزء من ثلاثيات السكر ( $\text{G}_3\text{P}$ ) المركبة.

إذ خلال التفاعلات الضوكيمائية تتمكن البلاستيدات الخضراء من تركيب  $\text{NADPH}, \text{H}^+$  و ATP اللازدين لاحتزال  $\text{CO}_2$ . ويتم هذا الاحتزال مع تركيب المادة العضوية خلال المرحلة المظلمة.

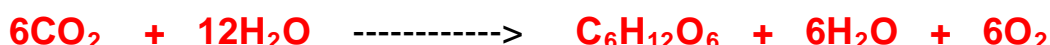
✓ نتيجة المرحلة الضوكيمائية:



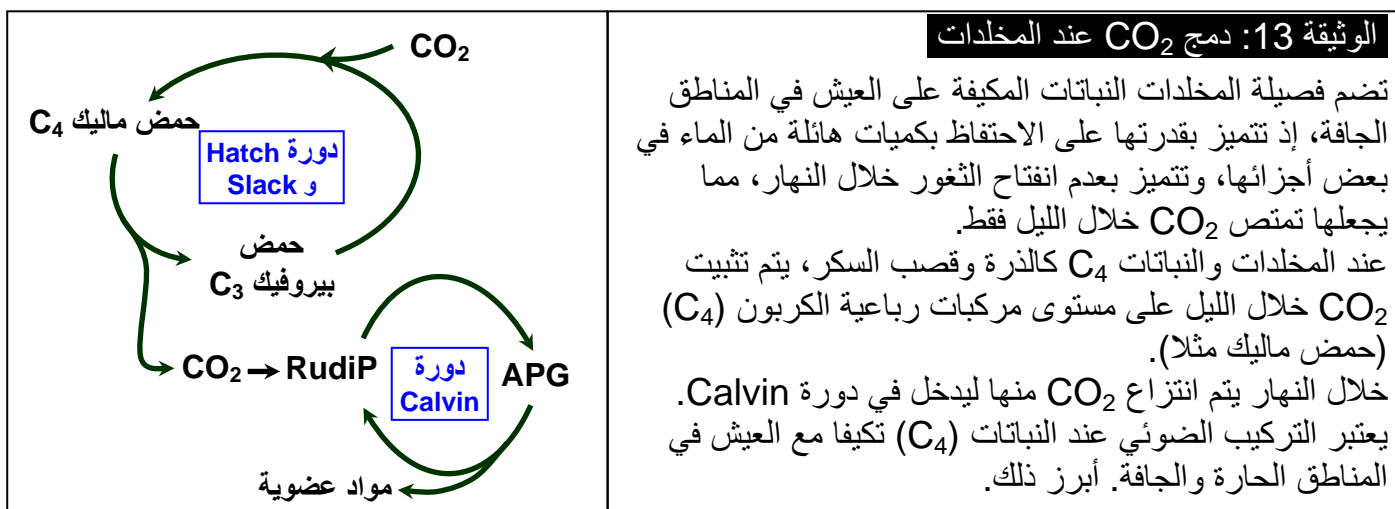
✓ نتيجة المرحلة البيوكيميائية:



✓ حصيلة:



**ملاحظة: نمط آخر لدمج  $\text{CO}_2$**  (انظر الوثيقة 13)



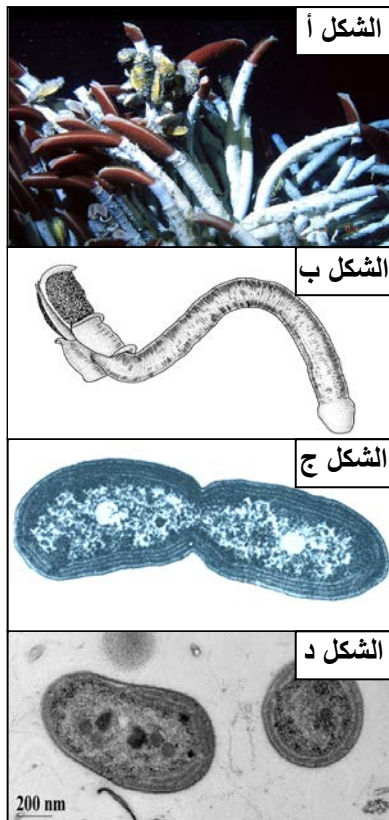
بالنسبة للنباتات المكيفة مع العيش في مناخ جاف مثل المخلendas، يتغير امتصاص  $\text{CO}_2$  نهاراً فيتم تثبيته ليلاً لتركيب حمض الماليك ( $\text{C}_4$ ) ليشكل خزان ل  $\text{CO}_2$  يراكمه في فجوات الخلية، لهذا تنتع هذه النباتات بالنباتات  $\text{C}_4$  لأن أول مركب ينتج عن دمج  $\text{CO}_2$  يكون رباعي الكربون  $\text{C}_4$ .

خلال النهار يتحول حمض ماليك إلى حمض بيروفيك مع تحرير  $\text{CO}_2$  الذي يلتحق بدوره Calvin وبالتالي إنتاج APG ثم باقي المركبات العضوية على شكل النباتات  $\text{C}_3$ .

### III – تنوع مصادر المادة والطاقة المستعملة من طرف الكائنات الحية

#### ① التركيب الكيميائي عند الكائنات المعدنية التغذية

انظر الوثيقة 14



الوثيقة 14: الكائنات الكيميائية المعدنية التغذية

★ في بداية ثمانينيات القرن العشرين اكتشفت فونة تحت بحرية تعيش في أعماق البحر التي تفوق 2500m، باستقلال تام عن الطاقة الشمسية، كحالة بعض البكتيريات وحيوان Riftia pachyptila (الشكل أ وب) تعيش هذه الكائنات ، بمحاذة الذروات الوسط محيطية، حيث توجد مدخنات حرارية تنشر مجموعة من المركبات المعدنية المختلفة، من أهمها  $H_2S$ . تعمل البكتيريات معدنية التغذية على أكسدتها من أجل تركيب المادة العضوية.

★ تتمكن بكتيريا من نوع Nitrosomonas (الشكل ج) من أكسدة محلول النشارد  $NH_4^+$  إلى حمض التتروز  $NO^-_2$  بوجود  $O_2$  مع تحرير طاقة  $RH_2O + ATP$  تعتبر مصدراً لإنتاج مادتها العضوية.



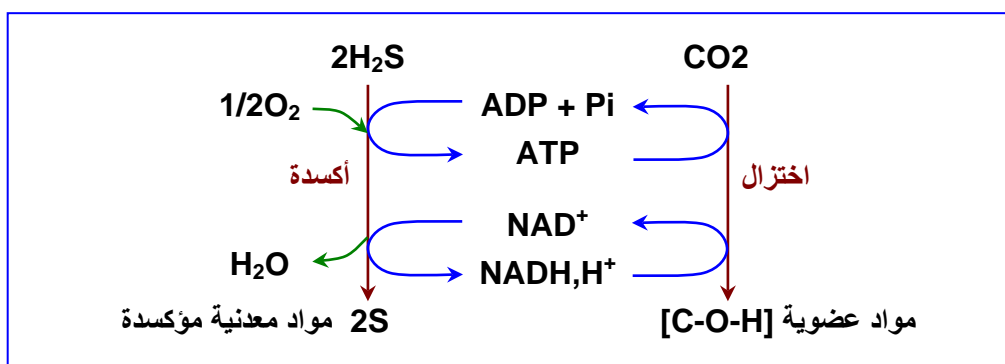
★ تتمكن بكتيريا Nitrobacter (الشكل د) من أكسدة حمض التتروز  $NO^-_2$  إلى حمض التريك  $NO^-_3$  :



قارن بين مصدر الطاقة المستعملة من طرف البكتيريات التي تعيش قرب الذروات الوسط محيطية، وبكتيريات التربة المعدنية التغذية.

★ تتميز الكائنات الحية بتتنوع كبير في أنواعها وبنيتها وأوساط عيشها التي تستمد منها الطاقة والمادة اللازمتين لتركيب مادتها العضوية والقيام بوظائفها الحيوية. إضافة إلى النباتات التي ترکب مادتها العضوية انطلاقاً من مادة معدنية بالاعتماد على الطاقة الشمسية، توجد كائنات حية تعيش باستقلال تام عن الطاقة الشمسية والتركيب الضوئي وتستطيع تحويل المادة المعدنية إلى مادة عضوية.

★ تعيش الكائنات المعدنية التغذية، على مستوى الذروات المحيطية بالقرب من مدخنات حرارية تنشر مجموعة من المركبات المعدنية مثل  $H_2S$ ، تعمل هذه الكائنات على أكسدتها من أجل تركيب المادة العضوية، وتسمى هذه الظاهرة بالتركيب الكيميائي، وتنم على النحو التالي:



★ تتمكن بكتيريات التربة من أكسدة الأمونياك إلى نترات، وتشكل هذه العملية مصدراً للطاقة التي تستغل لتنشيط دورة Calvin وبالتالي تركيب المادة العضوية دون الانطلاق من الطاقة الضوئية، لذلك نتكلم عن التركيب الكيميائي.

## ② تنوع مصادر المادة والطاقة أنظر الوثيقة 15

**الوثيقة 15:** تنوع مصادر المادة ومصادر الطاقة واستعمالاتها من طرف الكائنات الحية

		مصادر الطاقة	تختلف الكائنات الحية حسب
مصادر المادة			
- لا تستعمل الضوء - تستعمل مواد تؤكسدها	يمكنها استعمال الضوء (دائماً يخصوصية)		
كيميائية التغذية	ضوئية التغذية		
كيمياء معدنية التغذية تنجز تركيباً كيميائياً (بعض البكتيريات كالبكتيريات الأزوتية للتربيه)	ضوء معدنية التغذية تنجز عملية التركيب الضوئي (أغلبية الخلايا الخصوصية بوجود الضوء)	ذاتية التغذية	تطلب مواد معدنية فقط
كيمياء عضوية التغذية (عدد كبير من البكتيريات والفطريات، الخلايا اللاخصوصية للنباتات الخصوصية، خلايا خصوصية في الظلام)	ضوئوية التغذية تستعمل معطياً عضوياً للبروتونات والإلكترونات في التركيب الضوئي (بعض البكتيريات الخصوصية)	اعتمادية التغذية (غير ذاتية التغذية)	تطلب مواد عضوية

تلجأ الكائنات الحية إلى استعمال مصادر متعددة من المادة العضوية أو المعدنية، للقيام ب مختلف الوظائف الإحيائية، وإلى استغلال الطاقة الشمسية أو طاقة الأكسدة للحصول على طاقة كيميائية قابلة للاستعمال مباشرة في التفاعلات اللازمة لإنجاز هذه الوظائف الإحيائية.