

التمرين الأول : (4 نقط)

تحمل جزيئة ADN الغير الوراثي الذي يتم تغييره على مستوى اللقطة. بعد تحديد مكونات وبنية جزيئة ADN، يتبين من خلال عرض واضح، آلية استنساخ الغير الوراثي عند خلية ذات نواة حقيقية.

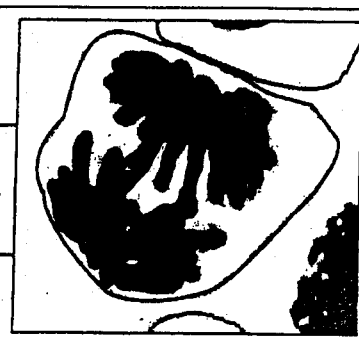
التمرين الثاني (8 نقطة)

لدراسة بعض مظاهر نقل الغير الوراثي وتغييره، نقترح للمعطيات التالية:
1- تمثل الوثيقة 1 مرحلة من مراحل الانقسام غير المباشر تمت ملاحظتها على مستوى جذر البصل.
1- أجز رسما تخطيطيا لهذه المرحلة مرفوقا بالأسماء المناسبة.
(نقطة 2). (1 م)

* تمت معززة كمية ADN في نواة خلية إسمان خلال عدة انقسامات غير المباشر.
يعطى الجدول التالي للنتائج المحصل عليها.

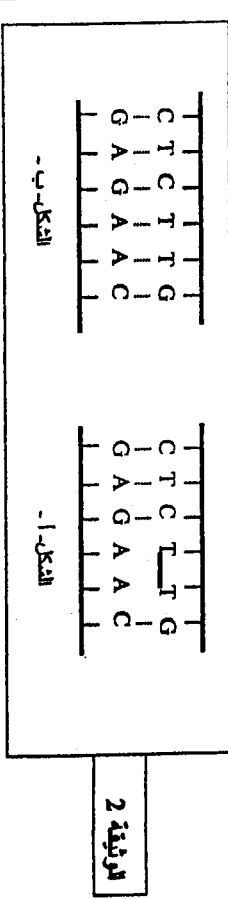
خلية إسمان خلال عدة انقسامات	خلية لم	خلية بعد انقسام أول	خلية بعد انقسام ثان	خلية بعد انقسام ثالث
كمية ADN (ب ب Pg)	7.3	7.3	7.3	7.3
	(الجيل G ₀)	(الجيل G ₁)	(الجيل G ₂)	(الجيل G ₃)

2- كيف تفسر ثبات كمية ADN في نواة خلايا الأجيل G₀ و G₁ و G₂ و G₃؟ (1 م)
II- يُعثر جفاف الجلد (Xeroderma Pigmentosum) من الأمراض الوراثية القليلة التي تتميز بوجود خلايا جلدية لها حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية (UV). من بين أعراض هذا المرض ظهور بقع داكنة على الجلد و احتمال كبير للإصابة بسرطان جلدي.
الفهم أسباب هذا المرض، نقترح دراسة للمعطيات التالية:

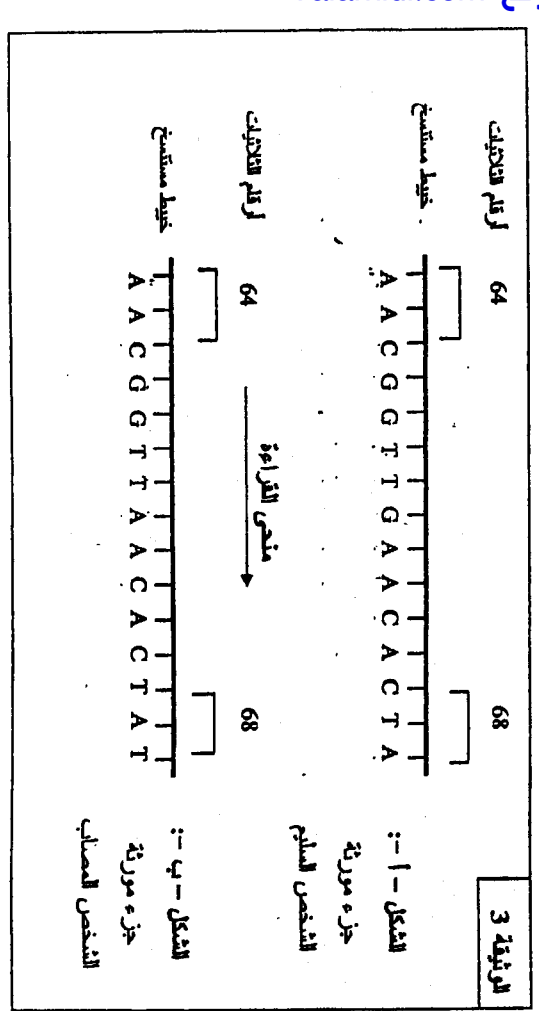


الوثيقة 1

* يتبين الشكل - 1 - من الوثيقة 2 ، جزء من ADN مستخلصا من خلايا جلدية تعرضت لأشعة فوق بنفسجية عند شخص مصاب بجفاف الجلد. ويمثل الشكل - ب - من نفس الوثيقة جزء من ADN ينتمي لخلايا جلدية لشخص سليم لم يسبق لها أن تعرضت لأشعة فوق بنفسجية.

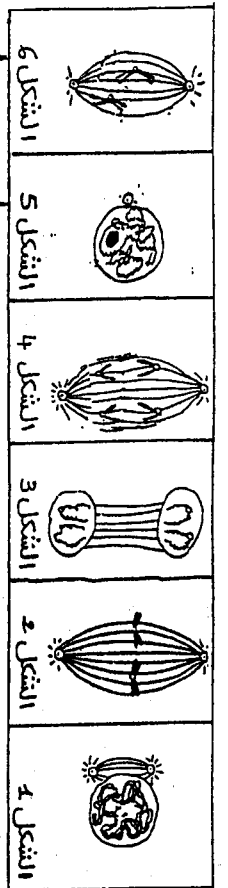


3- حدد، انطلاقا من الوثيقة 2، تأثير الأشعة فوق البنفسجية على ADN الخلايا الجلدية (2 م)
- يؤدي التغيير الملاحظ على مستوى بنية جزيئة ADN خلايا الشخص المصاب بجفاف الجلد إلى حدوث ظاهرة تتمثل في ضياع زوج أو عدة أزواج من النيوكليوتيدات بعد النسخ الجزيئي لـ ADN .
4- سم هذه الظاهرة وأسط تعريفها لها. (1 م)
توجد على مستوى نواة الخلايا عدة أنزيمات تتدخل في إصلاح ADN المتغير، نجد من بين هذه الأنزيمات أنزيم XPA الذي يحقوي على 215 حمضا أمينا، يتبين الوثيقة 3 متتالية النيوكليوتيدات لجزء من المورثة التي ترمز لأنزيم XPA عند كل من الشخص السليم و الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد.



الوثيقة 3
الشكل - أ - :
جزء مورثة الشخص السليم

الشكل - ب - :
جزء مورثة الشخص المصاب



الوثيقة 6

1-2- عرف الدورة الخلوية (1 ن) اعتمادا على معطيات الوثيقة 6 و معلومتان :

- أ) رتب أشكال الوثيقة حسب تسلسلها الزمني (5 ن)
- ب) أفسح لكل من مرحلي الدورة الخلوية الشكل أو الأشكال التي تناسبها. (5 ن)
- ج) تعرف على كل طور من أطوار الانقسام غير المباشر الممثلة بالوثيقة (5 ن)

بينت الدراسات التي أجريت على سلالات طافرة من بكتيريا *E. coli* أنها غير قادرة على العيش في الأوساط التي لا تحتوي على الحمض الأميني: الريبوفان *tryptophane* وعلى العكس من ذلك نجد سلالة من البكتيريا *E. coli* متوحشة قادرة على العيش في وسط بدون *tryptophane* مع العلم أن هذا الحمض الأميني ضروري للحياة أي بكتيريا *E. coli* متوحشة كانت أم طافرة.

بيت دراسات أخرى أن قدرة البكتيريا *E. coli* المتوحشة على تركيب الحمض الأميني *tryptophane* رهين بقدرتها على تركيب أنزيم E (الأنزيم عبارة عن بروتين).

وبلخص جدول الوثيقة 5 نتائج بعض التجارب التي أجريت على سلالتين M و T من *E. coli* إحداهما متوحشة والأخرى طافرة وفي الأوساط ربع تكون إما غنية ب *tryptophane* أو تحتوي على نسبة قليلة من *tryptophane* أو لا تحتوي على *tryptophane* :

الجزء	1	2	3	4	5	6
مراجل	بكتيريا <i>E. coli</i>	في وسط يفتقر ب	غالب	بكتيريا <i>E. coli</i>	في وسط يفتقر ب	غالب
الجزء	% مرتفعة من <i>tryptophane</i>	% منخفضة من <i>tryptophane</i>	% مرتفعة من <i>tryptophane</i>	% منخفضة من <i>tryptophane</i>	% مرتفعة من <i>tryptophane</i>	% منخفضة من <i>tryptophane</i>
نتائج	عدد البكتيريا	عدد البكتيريا	عدد البكتيريا	عدد البكتيريا	عدد البكتيريا	عدد البكتيريا
	الزمن	الزمن	الزمن	الزمن	الزمن	الزمن
	الوثيقة 1	الوثيقة 2	الوثيقة 3	الوثيقة 4	الوثيقة 5	الوثيقة 6

١٦- اعتمادا على معطيات الوثيقة 6 وما جاءت به هذه الدراسات حدد أي البكتيريا M و T يمثل البكتيريا *E. coli* :

١) المتوحشة ؟ على جوابين (٢ ن)

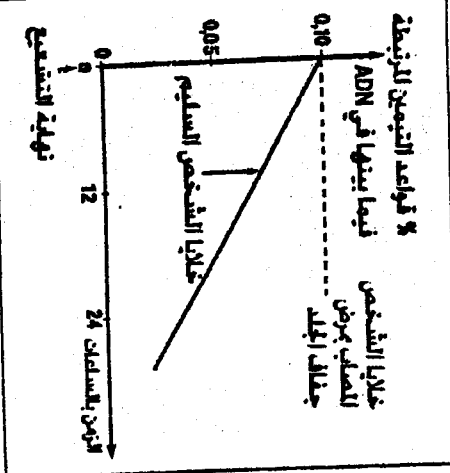
ب) الطافرة ؟ على جوابين (٢ ن)

القدرة على تركيب *tryptophane* صفة تتحكم فيها مورثة توجد على شكل حللين : حلل Trp^+ = تركيب *tryptophane* ، و حلل Trp^- = عدم القدرة على تركيب *tryptophane* . عرف كل من المورثة والظلال (٢ ن)

١٦- بين بإيجاز كل من العلاقة صفة بروتين ثم العلاقة مورثة بروتين ، أختار كمثال ما جاءت به هذه الدراسة حول

U	C	A	G
UUU } قبل البنية UUC } البنية UUA } البنية UUG } البنية	UCU } سيرين UCC } سيرين UCA } سيرين UCG } سيرين	UAU } ثريونين UAC } ثريونين UAA } بون UAG } بون	UGU } سيستين UGC } بون UGA } بون UGG } ثريونين
CUU } لوسين CUC } لوسين CUA } لوسين CUG } لوسين	CCU } بروتين CCC } بروتين CCA } بروتين CCG } بروتين	CAU } ميثيونين CAC } ميثيونين CAA } ميثيونين CAG } ميثيونين	CGU } أرجينين CGC } أرجينين CGA } أرجينين CGG } أرجينين
AUU } إيلين AUC } إيلين AUA } إيلين AUG } ميثيونين	ACU } ثريونين ACC } ثريونين ACA } ثريونين ACG } ثريونين	AAU } إيسوليوسين AAC } إيسوليوسين AAA } إيسوليوسين AAG } إيسوليوسين	AGU } سيرين AGC } سيرين AGA } أرجينين AGG } أرجينين
GUU } فالين GUC } فالين GUA } فالين GUG } فالين	GCU } ألانين GCC } ألانين GCA } ألانين GCG } ألانين	GAU } أسبارتات GAC } أسبارتات GAA } أسبارتات GAG } أسبارتات	GGU } جلوتامات GGC } جلوتامات GGA } جلوتامات GGG } جلوتامات

الوثيقة 4



الوثيقة 5

5- يتشكل جدول الرمز الوراثي (الوثيقة 4) ، أعط متبلي الأمينية لجزء الأيزم XPA عند الشخص السليم وعند الشخص المصاب اعتمادا على الشغلين 1- و 6- كيف تفسر غياب نشاط أنزيم XPA عند الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد؟ (٢ ن)

6- كيف تفسر غياب نشاط أنزيم XPA عند الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد، لم يسبق لها أن تعرضت للأشعة فوق البنفسجية من شخصين أحدهما سليم، والآخر مصاب بجفاف الجلد. وضح كل نوع من هذه الخلايا في وسط زرع وتم تعريض كل وسط خلال لحظات الأشعة فوق البنفسجية شدتها 25 erg/mm².

7- تبيّن الوثيقة 5 نتائج تطور النسبة المئوية لقواعد الترميز المتبلي المرتبطة فيما بينها بعد نهاية التعرض.

7- يستعمل المعطيات السابقة، فسّر النتائج المبينة في الوثيقة 5 (٢ ن)

تفسر انواء المعصب الذي يحتوي على الجبر الوراثي و للتحقق من ذلك تم إجراء بعض التجارب.

١- أفتح تجربة تبين من خلالها أن الجبر الوراثي يتوضع داخل النواة. (1 ن)

مكنت الملاحظة المجهرية للمادة الوراثية عند خلايا من نفس النوع (لكن في أوقات مختلفة من الدورة الخلوية) من إظهار أشكال الوثيقة 6

١- أفتح تجربة تبين من خلالها أن الجبر الوراثي يتوضع داخل النواة. (1 ن)

مكنت الملاحظة المجهرية للمادة الوراثية عند خلايا من نفس النوع (لكن في أوقات مختلفة من الدورة الخلوية) من إظهار أشكال الوثيقة 6