

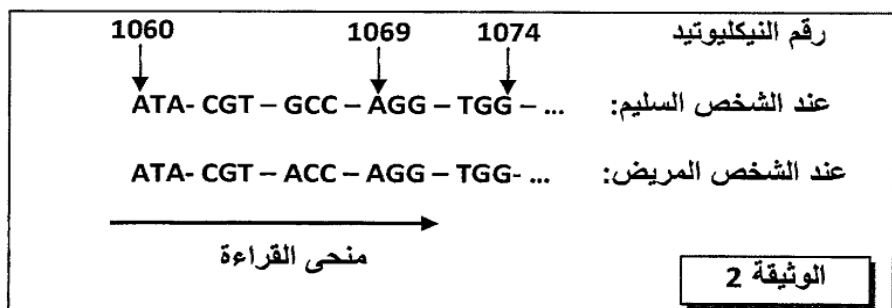
التمرин 1 bac_svt_2016_Rat:

داء الاصطباغ الدموي "L'hémochromatose" الوراثي مرض ناتج عن إفراط في الامتصاص المعموي لعنصر الحديد الموجود في الأغذية مما يؤدي إلى تراكم هذا العنصر في الجسم، مسبباً في ظهور مجموعة من الأعراض بعد سن الأربعين في شكل اضطرابات مختلفة على مستوى الكبد والغدد والجلد.

كمية الحديد المخزن في الأعضاء بـ (g)	كمية الحديد الممتص في الأمعاء بـ (mg) في اليوم	بروتين الإبسيدين	
5	1 إلى 2	عادي	الشخص السليم
من 10 إلى 30	5 إلى 8	غير عادي	الشخص المريض

الوثيقة 1

1. قارن (ي) كمية الحديد الممتص وكمية الحديد المخزن في الأعضاء بين كل من الشخص السليم والشخص المصابة، ثم بين (ي) وجود علاقة ببروتين- صفة . (1 ن)



وحدات رمزية	الأحماض الأمينية	الرموز	الرموز	الرموز	الرموز	الرموز	الرموز	الرموز
UAA UAG	Ser	UCC UCA	Trp	UGA UGG	UAU UAC	CGA CGG	ACU ACC	GCC GCA
بدون معنى	Tyr	Arg	Ala					

الوثيقة 3

2. بالاعتماد على الوثائقتين 2 و3، أعط (ي) ممتالية كل من ARNm والأحماض الأمينية الموافقة لكل من حليلي المورثة المدرستة. ثم بين (ي) وجود علاقة مورثة - ببروتين . (1.5 ن)

التمرين 2 bac_svt_2016_Nor:

التهاب الشبكية الصباغي (Rétinite pigmentaire) مرض يصيب العينين ويؤدي إلى انحلال الشبكية وفقدان تدريجي لوظيفة الإبصار قد يصل إلى العمى. لإبراز الأصل الوراثي لهذا المرض نقترح الدراسة التالية :

21	22	23	24	25	26	رقم الثلاثية:	
CGC	AGC	CCC	TTC	GAG	TAC	أ. عند الشخص السليم :	
CGC	AGC	CAC	TTC	GAG	TAC	ب. عند الشخص المصابة:	

الشكل (أ)

منحي القراءة →

UAG	GGG	GCG	GUG	CUC	AAG	AUG	UCG	وحدات رمزية
UGA	GGU	GCC	GUA	CUA	AAA		UCA	
بدون معنى	Gly	Ala	Val	Leu	Lys	Met	Ser	أحماض أمينية

- تتحكم في تركيب بروتين "الإبسيدين" مورثة تتواجد في الصبغة رقم 6 وتوجد في شكل حليلين : - حليل مسؤول عن تركيب بروتين الإبسيدين العادي ؛ - حليل مسؤول عن تركيب بروتين الإبسيدين غير العادي .
- تقديم الوثيقة 2 جزء من خيط ADN القابل للنسخ بالنسبة للحيلين المسؤولين عن تركيب "الإبسيدين" عند كل من الشخص السليم والشخص المريض، وتقدم الوثيقة 3 مستخلصاً من جدول الرمز الوراثي.

2. بالاعتماد على الوثائقتين 2 و3، أعط (ي) ممتالية كل من ARNm والأحماض الأمينية الموافقة لكل من حليلي المورثة المدرستة. ثم بين (ي) وجود علاقة مورثة - ببروتين . (1.5 ن)

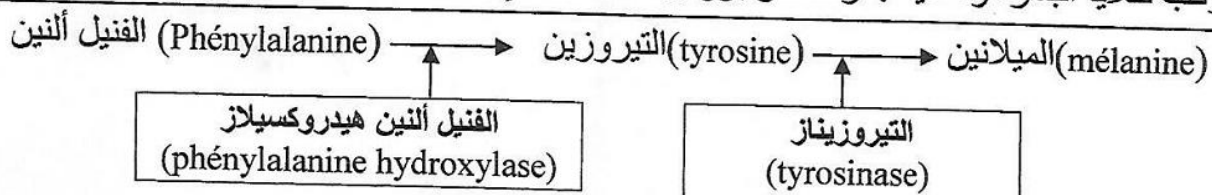
- ترتبط عدة أشكال من هذا المرض بخلل في تركيب بروتين (Rhodopsine). تتواجد المورثة المسئولة عن مراقبة تركيب هذا البروتين على مستوى الزوج الصباغي رقم 3.

يقدم الشكل (أ) للوثيقة 1 جزء من الخيط القابل للنسخ للمورثة المسئولة عن تركيب بروتين (Rhodopsine) عند شخصين، أحدهما بمظهر خارجي عاد والأخر مصاب بالتهاب الشبكية الصباغي، ويمثل الشكل (ب) مستخلصاً من جدول الرمز الوراثي.

وسلسلة عديد الببتيد لبروتين Rhodopsine ARNm عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة، ثم بين(ي) العلاقة مورثة – بروتين – صفة. (2 ن)

bac_svt_2015_Rat: 3 التمرين 3

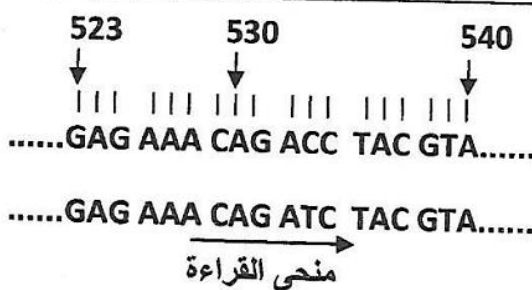
✓ تركب خلايا البشرة وخلايا جذر الشعر بروتين الميلانين وفق السلسلة التفاعلية المبينة في الوثيقة 2:



- "الفينيل ألين" حمض أميني يوجد في الأغذية.
- "الفينيل ألين هيدروكسيلاز" و "التيروزيناز" أنزيمان تركبهما خلايا البشرة وخلايا جذر الشعر.

الوثيقة 2

✓ تم عزل المورثة المسئولة عن تركيب أنزيم التيروزيناز عند البنت IV₂ ومقارنتها مع مورثة فرد سليم غير ناقل لهذا المرض. تبرز الوثيقة 3 جزء من الخيط القابل للنسخ لهذه المورثة عند هذين الفردين.



أرقام القواعد الأزوتية

جزء من الحليل العادي عند الفرد السليم (الخيط القابل للنسخ)

جزء من الحليل غير العادي عند البنت IV₂ (الخيط القابل للنسخ)

الوثيقة 3

3. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 4، أعط خيط ARNm و متالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء الحليل العادي وجزء الحليل غير العادي. (1 ن)

WWW.KHAYMA.COM/FATSVT

UGG	AUG	AGG AGA	UUU UUC	CAU CAC	UAA UAG UGA	CUU CUC CUA CUG	GUC GUA GUG GUU	الرمز الوراثي
Try تريبتوفان	Met متيونين	Arg أرجينين	Phé فينيل ألين	His هستدین	بدون معنى	Leu لوسين	Val فالین	الحمض الأميني

الوثيقة 4

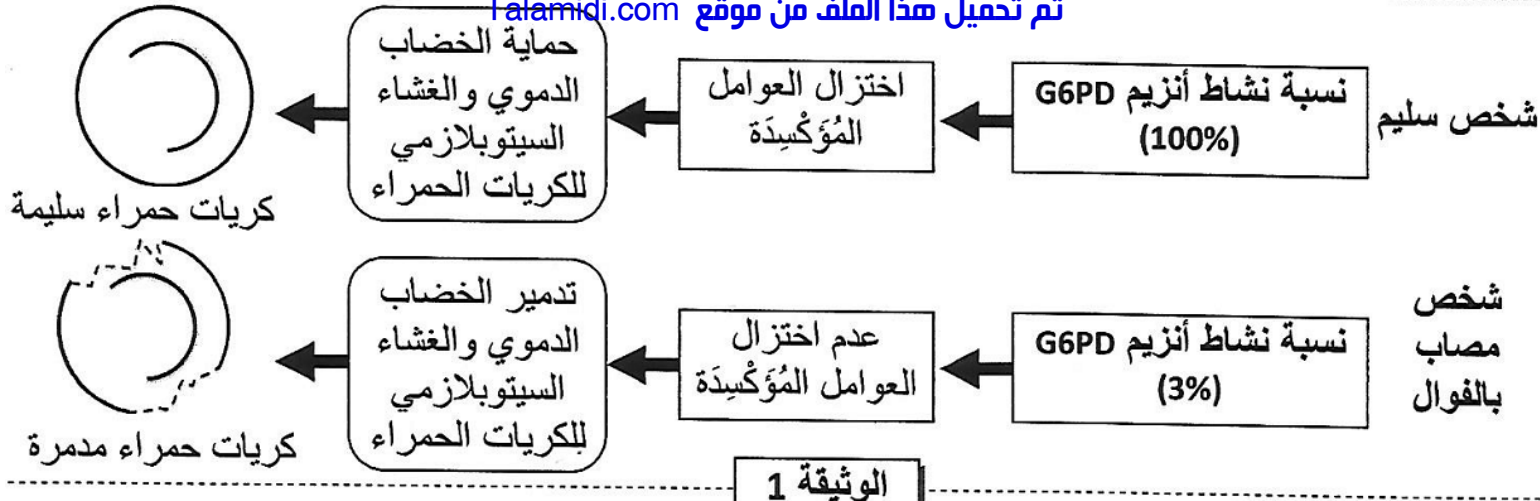
(1 ن)

4. اعتماداً على إجابتك على السؤال 3 ومعطيات الوثيقة 2، فسر الإصابة بالمهق.

bac_svt_2015_Nor: 4 التمرين 4

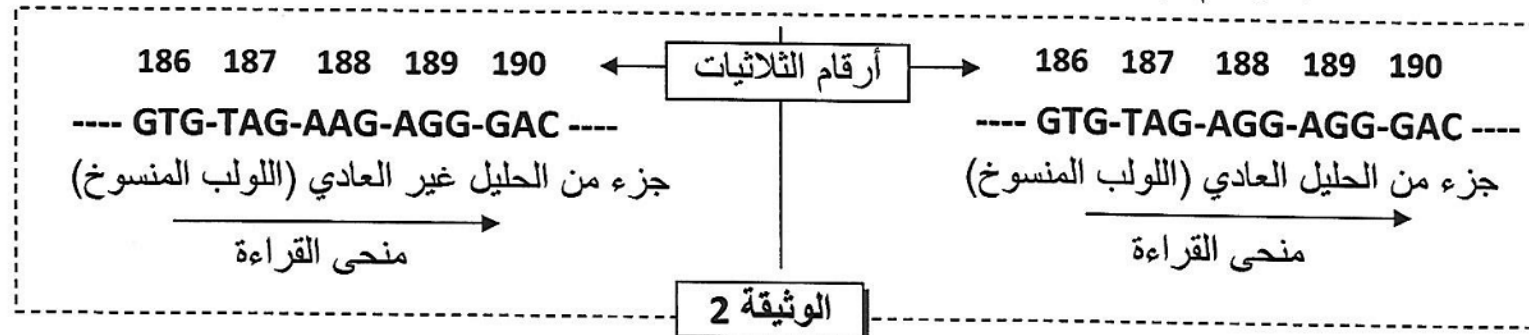
الفوال (Le Favisme)، أو نقص أنزيم G6PD، مرض وراثي يعرف انتشاراً واسعاً. يؤدي هذا المرض إلى تدمير الكريات الحمراء، مما يتسبب في فقر دم حاد وأصفرار في الجلد، خصوصاً بعد تناول بعض الأدوية أو بعض أنواع الأغذية مثل الفول.

- أنزيم G6PD بروتين يوجد في سيتوبلازم جميع الخلايا ويلعب دوراً مهماً في الحفاظ على سلامة الكريات الحمراء للدم. تقدم الوثيقة 1 العلاقة بين نشاط أنزيم G6PD وحالة الكريات الحمراء للدم عند شخص سليم وأخر مصاب بنقص أنزيم G6PD.



1. باستثمار معطيات الوثيقة 1، قارن نسبة نشاط الأنزيم G6PD بين كل من الشخص السليم والشخص المصاب ثم وضع العلاقة بروتين - صفة. (1 ن)

- تمثل الوثيقة 2 جزء من الحليل العادي (اللولب المنسوخ) المسؤول عن تركيب الأنزيم G6PD عند الشخص العادي وجزء من الحليل غير العادي (اللولب المنسوخ) المسؤول عن تركيب الأنزيم G6PD عند الشخص المصاب. وتقدم الوثيقة 3 مستخرجاً من جدول الرمز الوراثي.

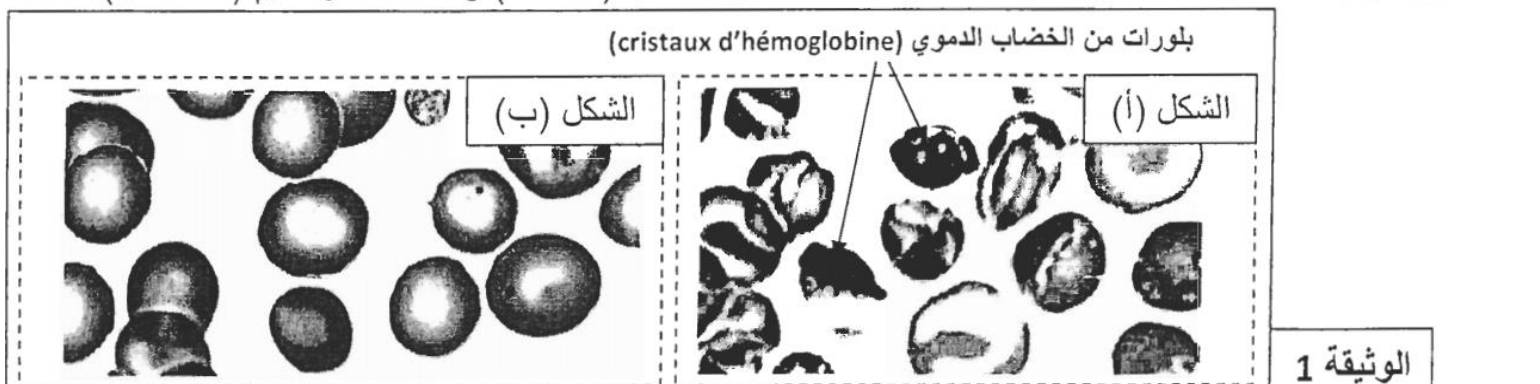


2. باعتماد الوثيقتين 2 و 3 أعط متتالية ARNm وسلسلة الأحماض الأمينية الموافقة لكل من الحليل العادي والليل غير العادي، ثم فسر الأصل الوراثي للمرض. (1.5 ن)

التمرين 5 bac_svt_2014_Rat: 5

الهيماكلوبينوز C (Hémoglobinose C) مرض وراثي يؤدي إلى فقر دم خفيف ناجم عن خضاب دموي غير عادي HbC. توجد المورثة المسؤولة عن إنتاج الخضاب الدموي في شكل عدة حلقات من بينها الحليل HbA الذي يتحكم في تركيب خضاب دموي عادي، والليل HbC المسؤول عن تركيب خضاب دموي غير عادي (متبلور). لتعرف أسباب هذا المرض وكيفية انتقاله نقدم المعطيات الآتية:

- تبرز الوثيقة 1 ملاحظة مجهرية لكريات حمراء عند شخص مصاب (الشكل أ) وعند شخص سليم (الشكل ب).



... TAC CAC GTG GAC TGA GGA CTC CTC TTG AGA CGG ...	متالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوبة) للحليب HbA
... TAC CAC GTA GAC TGA GGA TTG CTC CTC AGA CGG ...	متالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوبة) للحليب HbC

الوثيقة 4

أ. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 5، أعط متالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل مز جزء الحليب العادي وجزء الحليب الطافر، ثم فسر سبب الإصابة بهذا المرض. (1.5 ن)

ب. اعتماداً على معطيات الوثائقين 4 و 1، وضح العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (0.5 ن)

	CCU	GUU	CUU	AAA	GCU	AUG	GAA	ACU	UCU	الرمز الوراثي
CAU	CCC	GUC	CUC	AAG	GCC		GAG	ACC	UCC	
CAC	CCA	GUU	CUA		GCA		ACA	UCA		
	CCG	GUG	CUG		GCG		ACG	UCG		
His	Pro	Val	Leu	Lys	Ala	Met	Glu	Thr	Ser	الأминى
										الوثيقة 5

التمرین 6 bac_svt_2013_Nor:

يعتبر مرض الودانة "l'achondroplasie" من الأمراض الوراثية عند الإنسان. يعاني الأشخاص المصابون بهذا المرض من شذوذات في نمو الغضاريف المؤدي إلى نوع من القزمية، خصوصاً على مستوى الوجه والأطراف. لفهم سبب ظهور هذا المرض، وكيفية انتقاله نقترح دراسة المعطيات الآتية:

I. تمثل الوثيقة 1 متالية النوكليوتيدات لجزء من المورثة FGFR3 المسؤولة عن تركيب مستقبل عامل النمو (FGF)، في شكلها العادي والطافر.

373 374 375 376 377 378 379 380 381	متالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص سليم: ... ATA CGT CCG TAG GAG TCG ATG CCC CAC ...
	→ (جزء الحليب العادي)

... ATA CGT CCG TAG GAG TCG ATG TCC CAC ...	متالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص مصاب: ... ATA CGT CCG TAG GAG TCG ATG TCC CAC ...
منحي القراءة →	(جزء الحليب الطافر)

الوثيقة 1

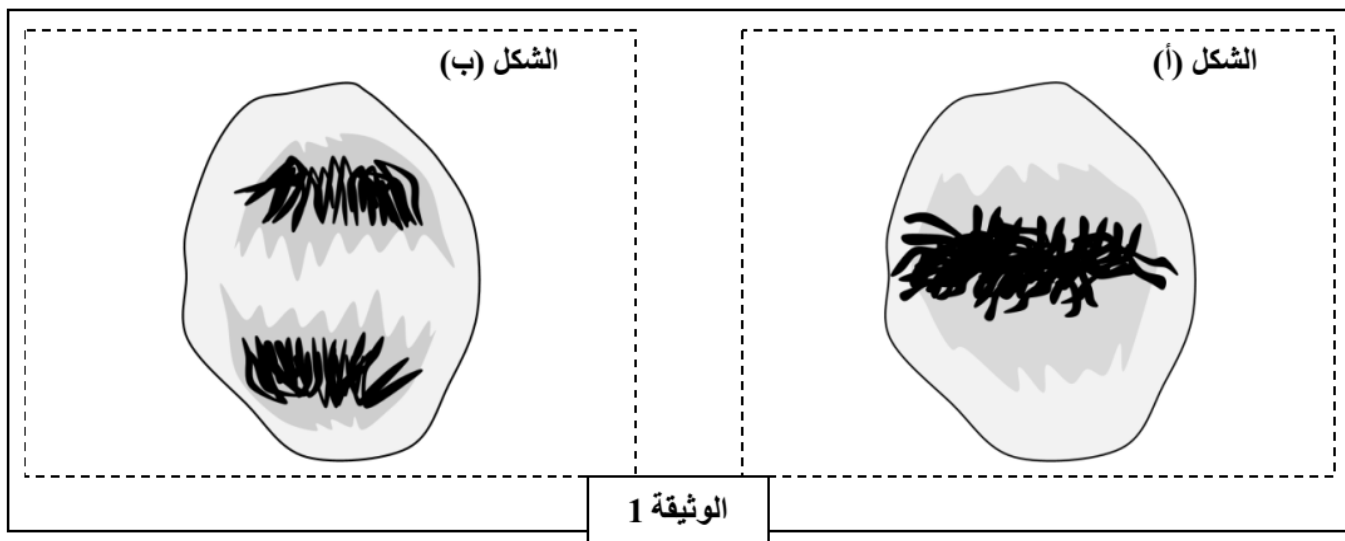
الحمض الأميني	الوحدات الرمزية	الحمض الأميني	الوحدات الرمزية
Tyr	UAU UAC	Thr	ACU ACC
Ileu	AUA AUC	Gly	GGU GGG GGC
Val	GUC GUG	Ser	AGC AGU
Phe	UUU UUC	Lys	AAA AAG
Leu	CUU CUC		
Ala	GCA GCG	Arg	AGG AGA

1. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 2، أعط متالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء الحليب العادي وجزء الحليب الطافر. (1 ن)

2. فسر سبب الإصابة بمرض الودانة. (0.5 ن)

الوثيقة 2

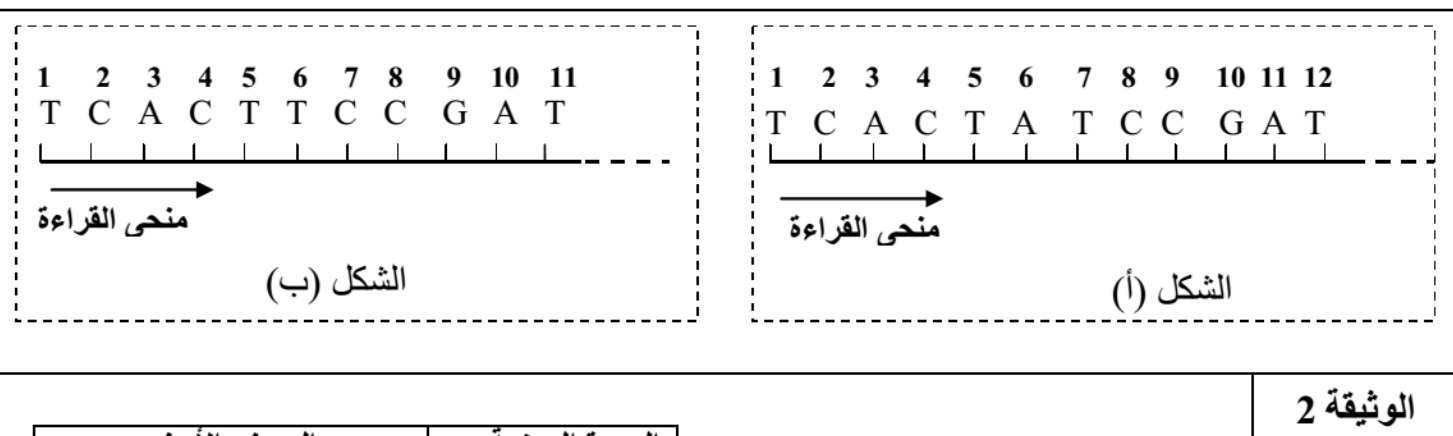
- لدراسة بعض المظاهر المرتبطة بنقل الخبر الوراثي من خلية إلى أخرى وبكيفية تعبيره نقترح المعطيات الآتية:
- يمثل شكل الوثيقة 1 طورين من أطوار الانقسام غير المباشر عند خلية حيوانية:



1. حدد الطور الممثّل في كل شكل من الشكلين (أ) و (ب). علل إجابتك. (1 ن)
2. أنجز رسمًا تخطيطيًّا يفسر التطور الممثّل في الشكل (ب) مستعملًا الصيغة الصبغية: $4 = 2n$. (0.5 ن)

• يتم تنشيط الانقسام الخلوي بواسطة بروتين غشائي يسمى ADN RAS الذي يحفز مضاعفة P53 ، يتوقف هذا الانقسام بفضل بروتين نووي يدعى P53 ، وذلك عن طريق كبح RAS. في الحالة التي يكون P53 غير فعال تنقسم الخلايا بشكل مستمر وعشوائي ، وبالتالي تظهر الخلايا السرطانية.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 جزءاً من قطعة ADN القابلة للنسخ المسؤولة عن تركيب P53 العادي ، ويمثل الشكل (ب) جزءاً من قطعة ADN القابلة للنسخ المسؤولة عن تركيب P53 غير الفعال.



الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
Leu	CUC CUA
Arg	AGA AGG
Gly	GGU GGC
ac.Asp	GAU GAC
ac.Glu	GAA GAG
Ser	AGU AGC

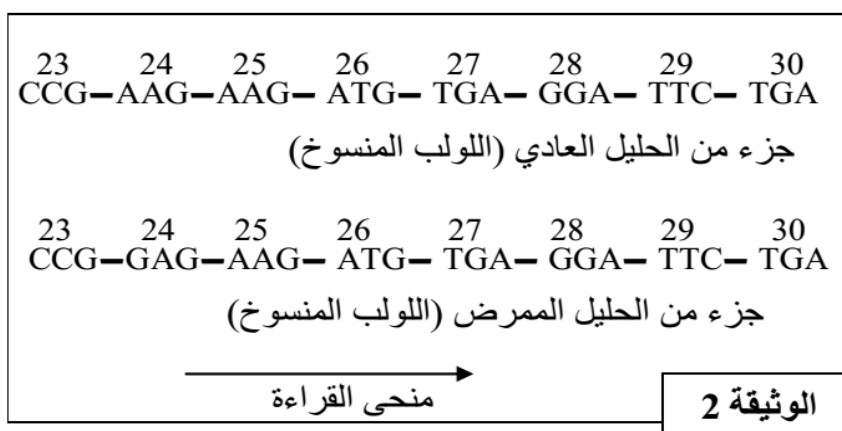
3. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثّل في الوثيقة 3 أعط السلسلة الببتيدية لكل من P53 العادي و P53 غير الفعال، ثم حدد سبب الاختلاف بينهما مفسراً ظهور الخلايا السرطانية. (1.5 ن)

الوثيقة 3

بـ 3 ل لأنسولين، و تمثل الوثيقة **2** جزئين من حليلي المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة البنيتية مستخرجاً من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدات الرمزية	الحمض الأميني	الوحدات الرمزية
Tyr	UAU UAC	Thr	ACU ACC
Phe	UUU UUC	Lys	AAA AAG
Leu	CUU CUC		CCU CCC CCA
Gly	GGU GGC	Pro	

الوثيقة 3



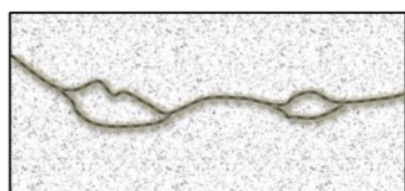
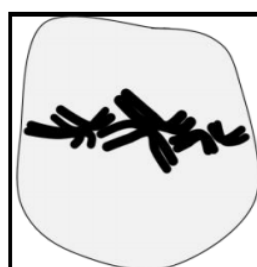
منحي القراءة

الوثيقة 2

3. أعط جزء السلسلة البنيتية **b** لكل من الأنسوليـن العادي والأنسوليـن غير العادي ، ثم فـسر سبـب ظهـور مـرض السـكري عـند الشـخص المصـاب ، مـبرـزا العـلاقـة مـورـثـة – بـروـتينـانـ والعـلاقـة بـروـتينـان – صـفـة وـرـاثـية . (2 ن)

التمرين 9 bac_svt_2011_Rat: 9

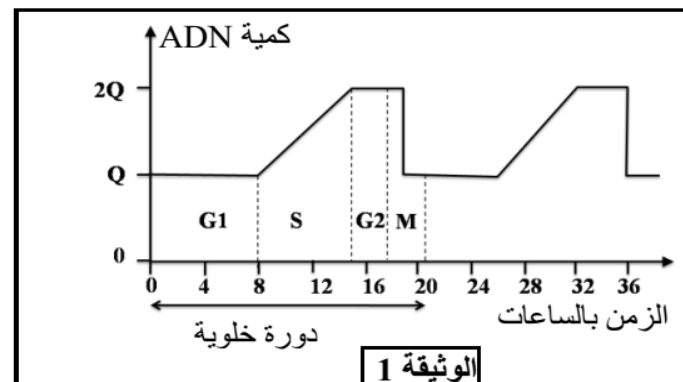
لـإـبرـاز بـعـض مـظـاهـر نـقـل الـخـبـر الـوـرـاثـي عـلـى الـمـسـتـوـى الـخـلـوي وـتـحـدـيد بـعـض آـلـيـات تـعـبـيرـه نـقـدـ المـعـطـيـات الـآـتـيـة: تـتـمـيز الدـورـة الـخـلـويـة بـتـعـاقـب مـرـحلـتـيـن أـسـاسـيـتـيـن: مرـحلـة السـكـون وـمرـحلـة الـانـقـسام غـيرـ المـباـشـر. خـلال كل دـورـة خـلـويـة يـتـضـاعـف عـدـد الـخـلـاـيـا نـتـيـجـة الـانـقـسام غـيرـ المـباـشـر ، تـقـدـم الوـثـيقـة 1 تـطـور كـمـيـة ADN في نـوـاء خـلـيـة حـيـوانـيـة حـسـبـ الزـمـن ، وـتـبـيـن الوـثـيقـة 2 نـتـيـجـة الـمـلـاحـظـة الـمـجـهـرـيـة لـمـرـحلـتـيـن مـن الدـورـة خـلـويـة.



الشكل (أ): مظهر صبغـي أثـنـاء الفـترة S مـن طـور السـكـون

الشكل (ب): رسم تخـطـيطـي لـخـلـيـة حـيـوانـيـة فـي الطـور الـاستـوـائي

الوثيقة 2



الوثيقة 1

1 صـف تـطـور كـمـيـة ADN خـلـال دـورـة خـلـويـة (الـوـثـيقـة 1) وـبـيـن هـذـا التـطـور وـتـغـيـر مـظـاهـر الصـبـغـيـات المـبـيـنـ فيـ الشـكـلـيـن (أ) وـ (ب) لـلـوـثـيقـة 2. (1 ن)

2 مـثـل بـواسـطـة رـسـم تـخـطـيطـي ، مـرـفـوق بـالـأـسـمـاء الـمـنـاسـبـة الـطـورـانـيـة الـمـوـالـيـ لـلـشـكـل (ب) مـنـ الوـثـيقـة 2 (اعتـبـر 2n=6). (0.5 ن)

تـظـهـر الأـورـام السـرـطـانـيـة فيـ الجـسـم نـتـيـجـة خـلـل فيـ الدـورـة خـلـويـة لـبعـض الـخـلـاـيـا ، حيث تـتـحـول هـذـه الـخـلـاـيـا إـلـى خـلـاـيـة سـرـطـانـيـة تـنـقـسـ بـشـكـل عـشـوـائـي وـسـرـبـعـي. لـتـحـدـيد آـلـيـة تحـول الـخـلـاـيـا العـادـيـة إـلـى خـلـاـيـا سـرـطـانـيـة نـقـدـ نـتـائـج بـعـض الـدـرـاسـات:

- مـرـض وـرـاثـي نـادـر ، مـن بـيـن أـعـراـضـه ظـهـور جـروحـ علىـ الجـلد نـتـيـجـة تـعـرـضـ الـخـلـاـيـا الـجـلـديـة لـلـأـشـعـة فـوقـ الـبـنـفـسـجـيـة. يـمـكـن لـهـذـه الـجـروحـ أـن تـتـطـور إـلـى أـورـام سـرـطـانـيـة.

- تـتـسـبـبـ الأـشـعـة فـوقـ الـبـنـفـسـجـيـة فيـ خـلـل عـلـى مـسـتـوـى جـزيـئـات ADN الـخـلـاـيـا الـجـلـديـة (طـفـرة جـسـديـة).
- بـالـنـسـبـة لـلـشـخـص السـلـيـم ، وـعـنـدـ تـعـرـض ADN الـخـلـاـيـا الـجـلـديـة لـلـخـلـل يـتـدـخـل بـرـوتـين يـسـمـي P53 لـإـيقـافـ الـانـقـسامـ الـخـلـويـ لـهـذـه الـخـلـاـيـا ، إـلـى حـين إـصلاحـ الـخـلـل. يـتـمـ هـذـا الإـصلاح بـواسـطـةـ أـنـزـيمـ يـدـعـى ERCC3.

أـمـا عـنـدـ الـأـشـخـاصـ الـمـصـابـينـ بـمـرـض Xeroderma ERCC3 فـيـكـونـ البرـوتـينـ ERCC3 غـيرـ وـظـيفـيـ. وـعـنـدـ تـعـرـضـ الـمـورـثـةـ الـمـسـؤـولـةـ عـنـ تـرـكـيبـ البرـوتـينـ P53 لـخـلـلـ ، بـواسـطـةـ الـأـشـعـةـ فـوقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ ، يـتـوقفـ البرـوتـينـ P53 عـنـ أـداءـ دـورـهـ فـتـتـكـاثـرـ الـخـلـاـيـاـ بـطـرـيـقـةـ عـشـوـائـيـةـ مـاـ يـتـسـبـبـ فـيـ ظـهـورـ وـرـمـ سـرـطـانـيـ (الـوـثـيقـةـ 3).

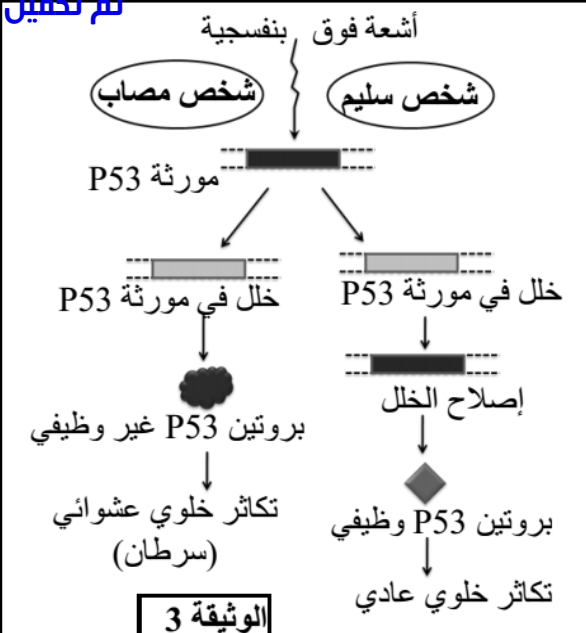
- تـبـيـنـ الوـثـيقـةـ 4ـ جـزـءـ مـنـ الـحـلـيلـ الـمـسـؤـولـ عـنـ تـرـكـيبـ بـرـوتـينـ ERCC3ـ العـادـيـ وـجـزـءـ مـنـ الـحـلـيلـ الـمـسـؤـولـ عـنـ تـرـكـيبـ بـرـوتـينـ ERCC3ـ الطـافـرـ.

الشخص العادي	ACA-TGC-GTT-ACA-GCT-AGC...
الشخص المصاب	ACA-TGC-GTT-ATA-GCT-AGC...

منحي القراءة

الشكل (أ): الجزء القابل للنسخ من حليلي المورثة المسئولة عن تركيب الأنزيم ERCC3.

الوحدات الرمزية	CAA	CAG	UGU	UCG	CGU	UGA	ACU	ACA	ACG
الأحماض الأمينية	Gln	Tyr	Cys	Ser	Arg	UAG	UAA	ACA	ACG
Thr	دون معنى	Arg	Ser	Cys	Tyr	Gln	الحمض الأميني	الوحدة الرمزية	
							الوثيقة 4	الشكل (ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي.	



- 3 - بالاعتماد على الوثيقة 4 أعط السلسلة الببتيدية بالنسبة لكل حليل وفسر سبب الاختلاف الملاحظ. (1.5 ن)
- 4 - بالاعتماد على المعطيات السابقة بين العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (1 ن)

التمرین 10 bac_svt_2011_Nor:

تركيز الكوليسترول في الدم (g.L⁻¹)	عدد المستقبلات العادمة لجزيئات LDL (وحدة اصطلاحية)	المجموعات
من 0,5 إلى 1,6	52	المجموعة 1: أشخاص سليمون
من 2,2 إلى 1,9	28	المجموعة 2: أشخاص ذوو إصابة متوسطة الشدة
من 4,9 إلى 4,7	0	المجموعة 3: أشخاص ذوو إصابة خطيرة

الوثيقة 1

تقديم الوثيقة 1 عدد المستقبلات الغشائية العادمة لجزيئات LDL في خلايا المجموعات الثلاثة مع تركيز الكوليسترول لديها.

1 حف نتائج الوثيقة 1، ثم بين هذه النتائج والصلة الصحية لأشخاص كل مجموعة. (1.5 ن)

يتوفر مستقبل جزيئات LDL على جزء خارجي يثبت جزيئات LDL وعلى جزء سيتوبلازمي مسؤول عن إدخال هذه الجزيئات إلى سيتوبلازم الخلية. لتحديد سبب مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم يقدم الشكل (أ) من الوثيقة 2 قطعة من المورثة المسئولة عن تركيب الجزء السيتوبلازمي للمستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب بالمرض، وتمثل الوثيقة 3 بنية هذا المستقبل عند شخص سليم وآخر يعاني من إصابة شديدة بالمرض.

AAA	AAC	UGG	CUU	CGC	UGA	الوحدات الرمزية
AAG	AAU		CUC	CGU	UAG	
			CUA	CGA	UAA	

الشكل (ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي.

...TTT-TTG -ACC-GCG-GAA...	الأشخاص السليمون
...TTT-TTG -ATC-GCG-GAA...	الأشخاص المصابون

منحي القراءة

مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول
الأشخاص المصابون

الشكل (أ): متالية الجزء القابل للنسخ من حليلي المورثة المسئولة عن تركيب مستقبل جزيئات LDL.

2 باعتماد معطيات الوثيقة 2، أعط متالية الأحماض الأمينية لجزء الحليل العادي وجزء الحليل الطافر. (1 ن)

3 قارن بنية المستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب، وفسر الاختلاف الملاحظ اعتمادا على جوابك على السؤال السابق. (1 ن)

4 بين العلاقة بين هذه البنية والحالة الصحية عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب. (1 ن)

التمرین 11 bac_svt_2010_Rat:

يعتبر مرض فقر الدم المنجلی (la drépanocytose) من الأمراض الوراثية التي تصيب الإنسان ويمكن أن يتسبب في مضاعفات صحية خطيرة. ينجم هذا المرض عن وجود خضاب دموي غير عادي HbS في الكريات الدموية الحمراء للمصابين مما يؤدي إلى تشوّهها، عكس الكريات الدموية الحمراء العاديّة التي تتوفّر على خضاب دموي عادي HbA. لوحظ عند بعض الساكنات الإفريقيّة أن الأشخاص الذين يتوفّرون على خضاب دموي غير عادي HbS يبدون مقاومة أكبر تجاه مرض الملاريا (مرض ناجم عن طفيلي يسمى البلاسموديوم Plasmodium).

لفهم سبب مرض فقر الدم المنجلی وللكشف عن علاقته بمرض الملاريا نقترح دراسة الوثائق الآتية:

- تبيّن الوثيقة 1 جزءاً من متالية النيكوتيدات للولب المنسوخ لكل من الحليل الرامز لبروتين الخضاب الدموي HbA والليل الرامز لبروتين الخضاب الدموي HbS وتقدّم الوثيقة 2 مستخراجاً من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدة الرمزية	الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
Leu	CUU	Thr	ACU
	CUC		ACC
	CUA		ACA
	CUG		ACG
Lys	AAA	His	CAU
	AAG		CAC
حمض الغلوتاميك Glu	GAA	حمض اسبارتيك Asp	GAU
	GAG		GAC
Ser	UCU	بدون معنى	UAA
	UCC		UAG
	UCA		UGA

الوثيقة 2

→ منحي القراءة
GTG GACTGACTA CTC CTC
 ...
HbA
 جزء من الحليل

 → منحي القراءة
GTG GACTGACTA TTC CTC
 ...
HbS
 جزء من الحليل

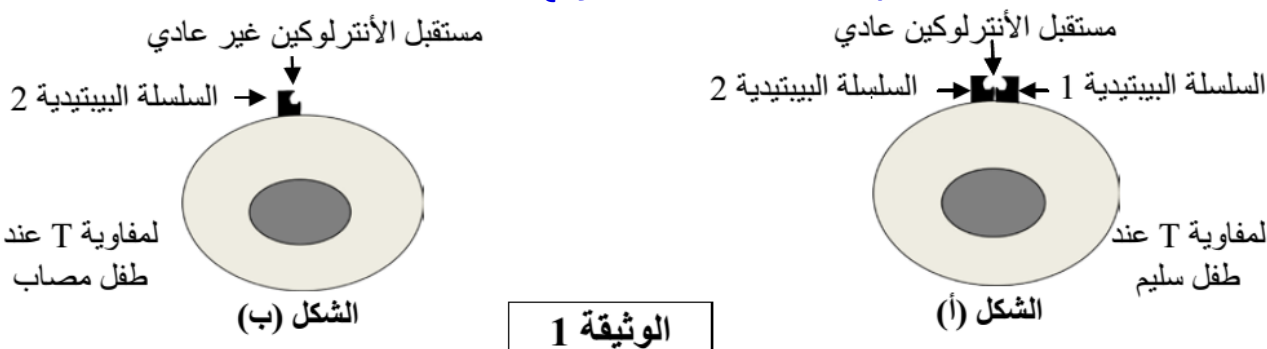
الوثيقة 1

1- اعتماداً على الوثيقة 1 وباستعمالك لمستخرج الرمز الوراثي المقدم في الوثيقة 2، حدد السلسلة البينيدينية المناسبة لكل جزء من الحليلين ثم فسر الاختلاف الملاحظ بين الخضاب الدموي HbA و HbS . (1,75 ن)

التمرین 12 bac_svt_2010_Nor:

يعتبر مرض القصور المناعي المسمى DICS-X (Déficit immunitaire combiné sévère) من الأمراض الوراثية الخطيرة التي تصيب بعض المواليد، الذين يصبحون عرضة لأمراض انتهازية متعددة (تعفنات تنفسية ، تعفنات هضمية ...). لحماية الأطفال المصابين يتم وضعهم في قاعات معقمة في انتظار العلاج. لفهم سبب ظهور المرض عند المواليد نقترح دراسة المعطيات الآتية:

- توجد على غشاء المفاويات T مستقبلات بروتينية نوعية لأنترلوكينات. يبيّن الشكل (أ) من الوثيقة 1 بنية مستقبل الأنترلوكين عند طفل سليم، ويبيّن الشكل (ب) من نفس الوثيقة بنية هذا المستقبل عند طفل مصاب بمرض DICS-X.



1 استخرج ، انطلاقاً من الوثيقة 1 ، الخل الملاحظ على مستوى لمفاويات الطفل المصاب بمرض DICS-X . (0,5 ن)

- يمثل شكل الوثيقة 2 متاليات النيكلويتيدات لجزء من المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة البيبتيدية 1 عند كل من الطفل السليم (الشكل أ) والطفل المصاب (الشكل ب). وتمثل الوثيقة 3 مستخراجاً من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدة الرمزية	الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
برولين Pro	CCU CCC CCA CCG	تريوينين Thr	ACU ACC ACA ACG
أرجينين Arg	CGU CGC CGA CGG	غليسين Gly	GGU GGC GGA GGG
إзолوسين Ile	AUU AUC AUA	بدون معنى	UAA UAG UGA
سردين Ser	UCU UCC UCA UCG	ألانين Ala	GCU GCC GCA GCG

الوثيقة 3

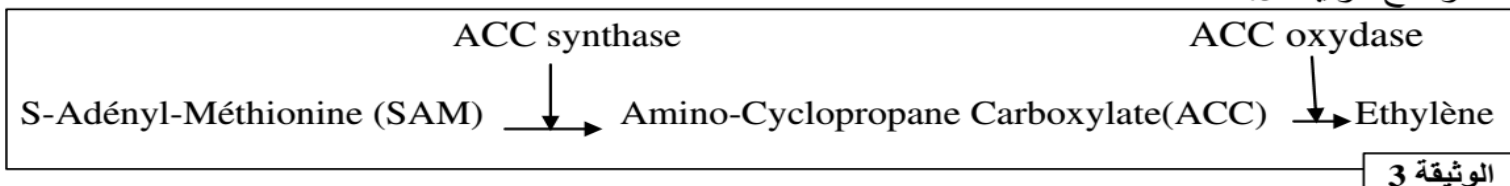
الشكل (أ): جزء من مورثة عند الطفل السليم	
862 ↓	لولب غير منسوخ
870 ↓	لولب منسوخ
منحي القراءة	
الشكل (ب): جزء من مورثة عند الطفل المصاب	
862 ↓	لولب غير منسوخ
870 ↓	لولب منسوخ
منحي القراءة	

الوثيقة 2

2- انطلاقاً من استغلال الوثائقين 1 و 2 وباستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي المعتمل في الوثيقة 3 ، فسر سبب الإصابة بمرض DICS-X عند بعض المواليد ، علماً أن السلسلة البيبتيدية 1 المركبة عند الطفل المصاب لا تتثبت على غشاء المفاويات T . (2,5 ن)

التمرين 13 bac_svt_2009_Nor:

- تتدخل مادة الإثيلين (éthylène) في عملية نضج ثمار الطماطم ويتم تركيب هذه المادة طبيعياً في خلايا نباتات الطماطم عبر تفاعلين أساسيين متتاليين وتحفيز أنزيمين: الأنزيم ACC synthase والأنزيم ACC oxydase ، كما توضح الوثيقة 3.

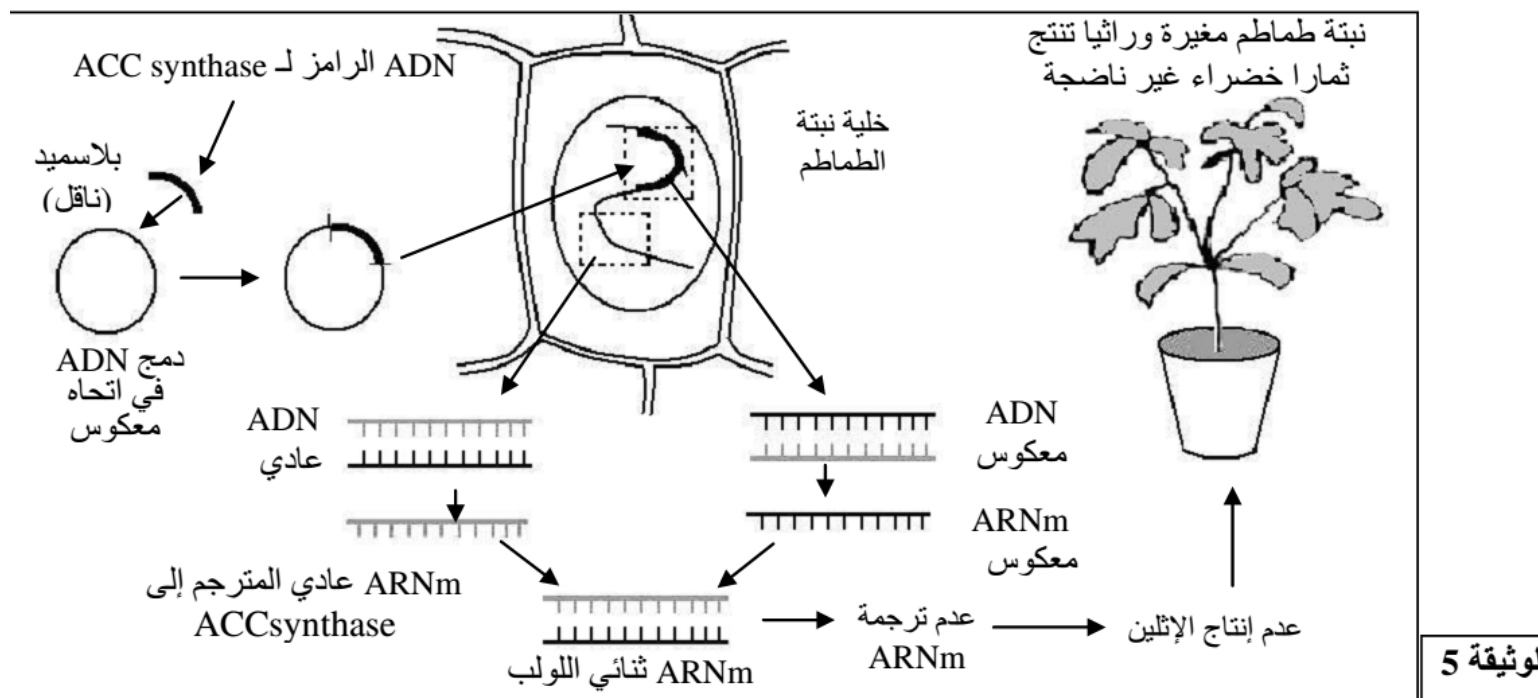


تم إجراء معايرة تجريبية لنشاط الأنزيمين ACC synthase و ACC oxydase ، بعد استخلاصهما من ثمار طماطم غير ناضجة (ذات لون أخضر) ومن ثمار طماطم ناضجة. يعطي جدول الوثيقة 4 النتائج المحصل عليها.

ملحوظة: يتم تقدير نشاط الأنزيم ACC synthase عن طريق معايرة Acc المنتج ويتم تقدير نشاط الأنزيم ACC oxydase عن طريق معايرة الإثيلين المنتج.

نشاط الأنزيم (الإثيلين المنتج) nanomol /heure/gramme	نشاط الأنزيم (ACC المنتج) nanomol /heure/gramme	ثمار طماطم غير ناضجة	ثمار طماطم ناضجة	الوثيقة 4
40	0,25			
60	6			

4- باستغلال معطيات الوثيقين 3 و 4، وضح العلاقة بين النشاط الانزيمي ونضج ثمار الطماطم. (1 ن)
بتطبيق تقنيات الهندسة الوراثية تم عزل المورثة التي تحكم في تركيب الإنزيم ACC synthase ودمجها داد
بلاسميد بكتيرية *Agrobacterium tumefaciens* At في اتجاه معكوس ، بعد ذلك تم نقل البلاسميد المعا
راثيا إلى خلية نبتة الطماطم، بحيث انطلاقا من ADN المدمج في اتجاه معكوس يتم نسخ ARNm معكوس يحد
متالية نيكليوتيدية مكملة للمتالية النيكليوتيدية لـ ARNm العادي. (الوثيقة 5)



5- وظف معطيات الوثيقة 5 والمعطيات السابقة لتفسير كيف تم التحكم في نضج ثمار الطماطم بالحفاظ عليها غير ناضجة، وبالتالي جعلها قابلة للتخزين. (1 ن)

bac_svt_2008_Nor: 14 التمرين

من بين الأمراض الاستقلابية الوراثية، يوجد مرض ناتج عن نقص في نشاط إنزيم كليكوز 6 فوسفات مزيل الهيدروجين (G6PD). يلعب هذا الإنزيم دوراً أساسياً في استقلاب الكليكوز 6 فوسفات داخل الخلايا، وخاصة الكريات الحمراء. ينتج عن هذا النقص الإصابة بفقر الدم.

لفهم أصل هذا المرض وطريقة انتقاله، نقترح دراسة المعطيات الآتية:

- توجد عدة أنواع من إنزيمات G6PD يختلف نشاطها حسب الحليل المسؤول عن تركيبها. تبين الوثيقة 1 جزء من متتالية نيكليوتيدات الخليط غير المستنسخ لحليلين من حليلات مورثة G6PD، وتمثل الوثيقة 2 نشاط الإنزيمين المرموز إليهما بهذين الحليلين.

النشاط الإنزيمي بـ (%)	الحليل	رقم الوحدة الرمزية	الحليل	الوثيقة 1
100	G6PD _B	...186 - 187 - 188 - 189 - 190...	G6PD _B	الوثيقة 2
3	G6PD _M	...CAC ATC TCC TCC CTG...	...CAC ATC TTC TCC CTG...	

	U	C	A	G	
U	UUU } فنيل التين UUC UUA } Leu UUG	UCU } UCC UCA } Ser UCG }	UAU } UAC } Tyr UAA } بدون معنى UAG }	UGU } UGC } Cys UGA } بدون معنى UGG } Trp	سيستين C A G
C	CUU } Leu CUC CUA } CUG }	CCU } CCC CCA } Pro CCG }	CAU } CAC } His CAA } CAG } Gln	CGU } CGC } CGA } Arg CGG }	U C A G
A	AUU } Ile AUC AUA } AUG Met متيونين	ACU } ACC ACA } Thr ACG }	AAU } AAC } Asn AAA } AAG } Lys	AGU } AGC } Ser AGA } AGG } Arg	U C A G
G	GUU } Val GUC GUA } GUG }	GCU } GCC GCA } Ala GCG }	GAU } GAC } Asp GAA } GAG } حمض الغلوتاميك	GGU } GGC } GGA } Gly GGG }	U C A G

متاليل الأحماض الأمينية للأنزيمين G6PD_M و G6PD_B

وقارن بينهما. (1,5 ن)

- 2) استنتج سبب الاختلاف في نشاط الأنزيمين، والمسؤول عن ظهور المرض. (0.5 ن)

التمرين 15 bac_scex_2007_Rat:

I - يصيب مرض Mucoviscidose بعض الأشخاص، ويسبب في اضطرابات تنفسية نتيجة تركيب بروتين غشائي CFTR غير عادي، مما يؤدي إلى تراكم مخاطة سميكية على مستوى القصبات الهوائية. للكشف عن أصل هذا المرض وكيفية تشخيصه، نقترح دراسة المعطيات التالية:

- * يمثل الشكلان (أ) و(ب) للوثيقة 1 تسلسل النوكليوتيدات لجزء من خيط ADN غير المستنسخ :
- بالنسبة للمورثة CF المسئولة عن تركيب البروتين CFTR العادي : الشكل (أ) .
- بالنسبة للمورثة CF المسئولة عن تركيب البروتين CFTR غير العادي : الشكل (ب) .

منحي القراءة →	الشكل (أ)
5'...AAA GAA AAT ATC ATC TTT GGT GTT TCC TAT...3'	
5'...AAA GAA AAT ATC ATT GGT GTT TCC TAT...3'	

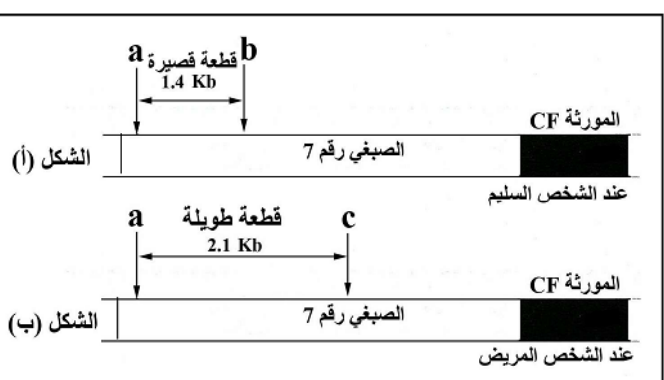
Lys	AAG,AAA	Gly	GGG,GGA,GGC,GGU
Ac.Glu	GAG,GAA	Phe	UUC,UUU
Asn	AAC,AAU	Val	GUG,GUA,GUC,GUU
Ile	AUA,AUC,AUU	Ser	UCC,UCU,UCA,UCG AGU,AGC
Tyr	UAU,UAC		

1- أعط قطعة خيط ADN المستنسخ عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب بـ Mucoviscidose (0,5 ن)

2- باستعمال جدول الوثيقة 2، أعط تسلسل الأحماض الأمينية التي يرمز إليها جزء المورثة المناسب لكل من الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 1. (1 ن)

3- فسر انطلاقاً من المعطيات السابقة سبب ظهور مرض Mucoviscidose. (1ن)

* توجد المورثة CF المسئولة عن تركيب البروتين CFTR على الصبغي رقم 7، ويمكن حالياً بواسطة تقنية خاصة تحديد الشخص الحامل للمورثة الطافرة وذلك باستعمال أنزيم الفصل يدعى Taq1 الذي يقطع ADN قريباً من المورثة CF كما يلي :



- في حالة المورثة العادية يقطع الإنزيم Taq1 قطعة ADN في المواقع a و b (الشكل (أ) من الوثيقة 3).
- في حالة المورثة المسئولة عن المرض يقطع هذا الإنزيم قطعة ADN في المواقع a و c (الشكل (ب) من الوثيقة 3).

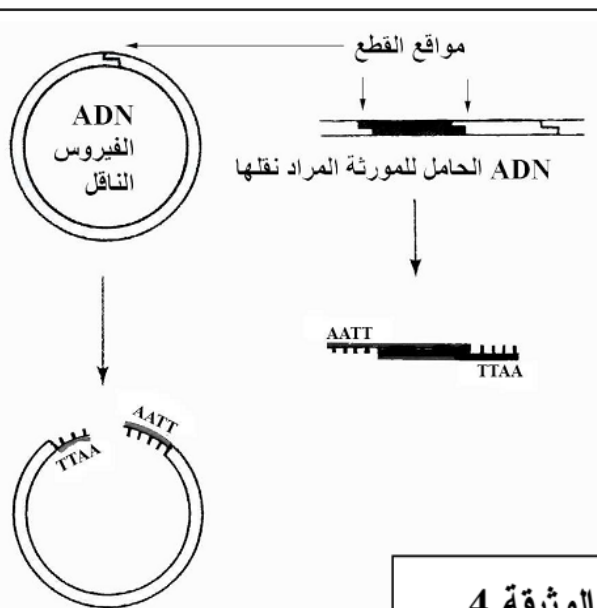
يلخص الجدول جانبه أنواع القطع التي تم الحصول عليها عند ثلاثة أشخاص I و II و III ينتمون لنفس العائلة:

III	II	I (سليم) الأشخاص	
قطعتان قصيرتان	قطعتان طويلتان	قطعة طويلة + قطعة قصيرة	نوع القطع المحصل عليها

4 - اعتماداً على معطيات الوثيقة 3 ونتائج الجدول،
حدد من بين الشخصين II و III الشخص المريض.
علل إجابتك. (1 ن)

* في إطار البحث عن علاج لمرض

Mucoviscidose تم اللجوء إلى تقنيات الهندسة الوراثية، وذلك بنقل المورثة العادي بواسطة ناقل بيولوجي



خاص يدعى Adénovirus.

تمثل الوثيقة 4 بعض مراحل كل من تقنية قطع ADN الناقل وعزل ADN الحامل للمورثة العادي بواسطة أنزيم قطع خاص.

5 - باعتماد معطيات الوثيقة 4 :

أ - وضح لماذا يتم استعمال نفس أنزيم الفصل لقطع ADN الحامل للمورثة المراد نقلها و ADN الفيروس الناقل. (0,5 ن)

ب - أجز رسمياً تخطيطياً لجزيئه ADN الجديدة التركيب (ADN الحامل للمورثة العادي نقلها مدمج بـ ADN الفيروس) التي يتم الحصول عليها. (0,5 ن)

بعد نقل المورثة العادي لشخص مريض، يلاحظ عنده ظهور البروتين العادي CFTR و ARNm CFTR المناسب له في مخاطة المسالك التنفسية.

6 - على ماذا يدل ظهور البروتين العادي CFTR عند الشخص الذي أُخضع لنقل المورثة العادي؟ (0,5 ن)

التمرين 16 bac_sce_2006_Nor:

لدراسة بعض مظاهر نقل الخبر الوراثي وتعبيره، نقترح المعطيات التالية:

- * تمثل الوثيقة 1 مرحلة من مراحل الانقسام غير المباشر تمت ملاحظتها على مستوى جذر البصل.
 - أجز رسمياً تخطيطياً لهذه المرحلة مرفوقاً بالأسماء المناسبة.
- (خذ 6 = $2n$)



الوثيقة 1

* تمت معايير كمية ADN في نواة خلية إنسان خلال عدة انقسامات غير المباشرة.

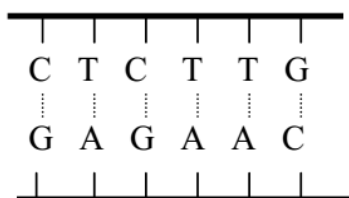
يعطي الجدول التالي النتائج المحصل عليها.

خلية بعد انقسام ثالث (الجيل G_3)	خلية بعد انقسام ثان (الجيل G_2)	خلية بعد انقسام أول (الجيل G_1)	خلية أم (الجيل G_0)	خلية إنسان خلال عدة انقسامات
7.3	7.3	7.3	7.3	كمية ADN (pg) ب

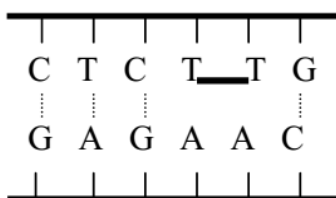
- II - يُعتبر جفاف الجلد (Xeroderma Pigmentosum) من الأمراض الوراثية النادرة التي تتميز بوجود خلايا جلدية لها حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية (UV). من بين أعراض هذا المرض ظهور بقع داكنة على الجلد و احتمال كبير للإصابة بسرطان جلدي.

لفهم أسباب هذا المرض، نقترح دراسة المعطيات التالية:

* يُبيّن الشكل - أ - 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.



الشكل - ب -



الشكل - أ -

الوثيقة 2

- 3 - حدّد، انطلاقا من الوثيقة 2، تأثير الأشعة فوق البنفسجية على ADN الخلايا الجلدية.

- يؤدي التغيير الملاحظ على مستوى بنية جزيئة ADN خلايا الشخص المصابة بجفاف الجلد إلى حدوث ظاهرة تتمثل في ضياع زوج أو عدة أزواج من النيكلويوتيدات بعد النسخ الجزيئي لـ ADN .

- 4 - سَمِّ هذه الظاهرة وأعط تعريفا لها.

توجد على مستوى نواة الخلايا عدة أنزيمات تتدخل في إصلاح ADN المُغَيَّر، نجد من بين هذه الأنزيمات أنزيم XPA الذي يحتوي على 215 حمض أمينيا. تُبيّن الوثيقة 3 متاليّة النيكلويوتيدات لجزء من المورثة التي ترمّز لأنزيم XPA عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة بمرض جفاف الجلد.

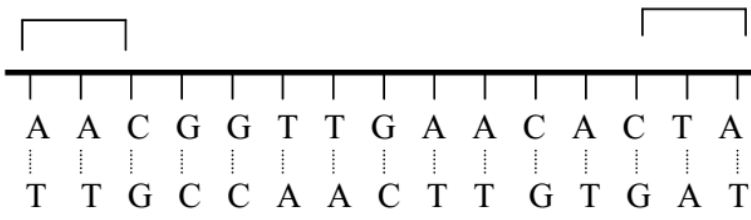
أرقام الثلاثيات

64

68

الوثيقة 3

خيط مستنسخ



الشكل - أ - :

جزء مورثة

الشخص السليم

خيط غير مستنسخ

أرقام الثلاثيات

64

منحي القراءة

68

خيط مستنسخ



الشكل - ب - :

جزء مورثة

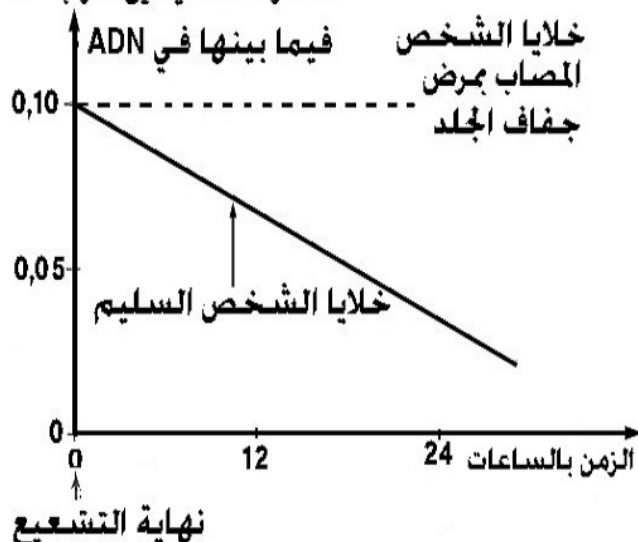
الشخص المصابة

خيط غير مستنسخ

		U	C	A	G					
الرُّؤْيَا	U	UUU UUC UUA UUG	فنيل أنتين Phe لوسين Leu	UCU UCC UCA UCG	سيرين Ser	UAU UAC UAA UAG	تيروزين Tyr بدون معنى معنى	UGU UGC UGA UGG	سيستين Cys بدون معنى تربيتوفان	U C A G
	C	CUU CUC CUA CUG	لوسين Leu	CCU CCC CCA CCG	برولين Pro	CAU CAC CAA CAG	هستدين His غلوتامين Glu	CGU CGC CGA CGG	أرجينين Arg	U C A G
	A	AUU AUC AUA AUG	ازولوسين Ile متوينين Met	ACU ACC ACA ACG	تريوبونين Thr	AAU AAC AAA AAG	أسبارجين Asp ليزين Lys	AGU AGC AGA AGG	سيرين Ser أرجين Arg	U C A G
	G	GUU GUC GUA GUG	فالين Val	GCU GCC GCA GCG	اللين Ala	GAU GAC GAA GAG	حمض Ac.Asp حمض Ac.Glu	GGU GGC GGA GGG	غليسين Gly	U C A G

الوثيقة 4

% قواعد التيمين المرتبطة



الوثيقة 5

5- باستعمال جدول الرمز الوراثي (الوثيقة 4) ، أعط ممتالية الأحماض الأمينية لجزء الأنزيم XPA عند الشخص

السليم وعند الشخص المصاب اعتمادا على الشكلين - أ - و - ب - من الوثيقة 3.

6- كيف تفسر غياب نشاط أنزيم XPA عند الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد؟

* أخذت خلايا جلدية، لم يسبق لها أن تعرضت للأشعة فوق البنفسجية من شخصين أحدهما سليم، والآخر مصاب بجفاف الجلد. وضع كل نوع من هذه الخلايا في وسط زرع وتم تعريض كل وسط خلال لحظات لأشعة فوق البنفسجية شدتها 25 erg/mm^2 .

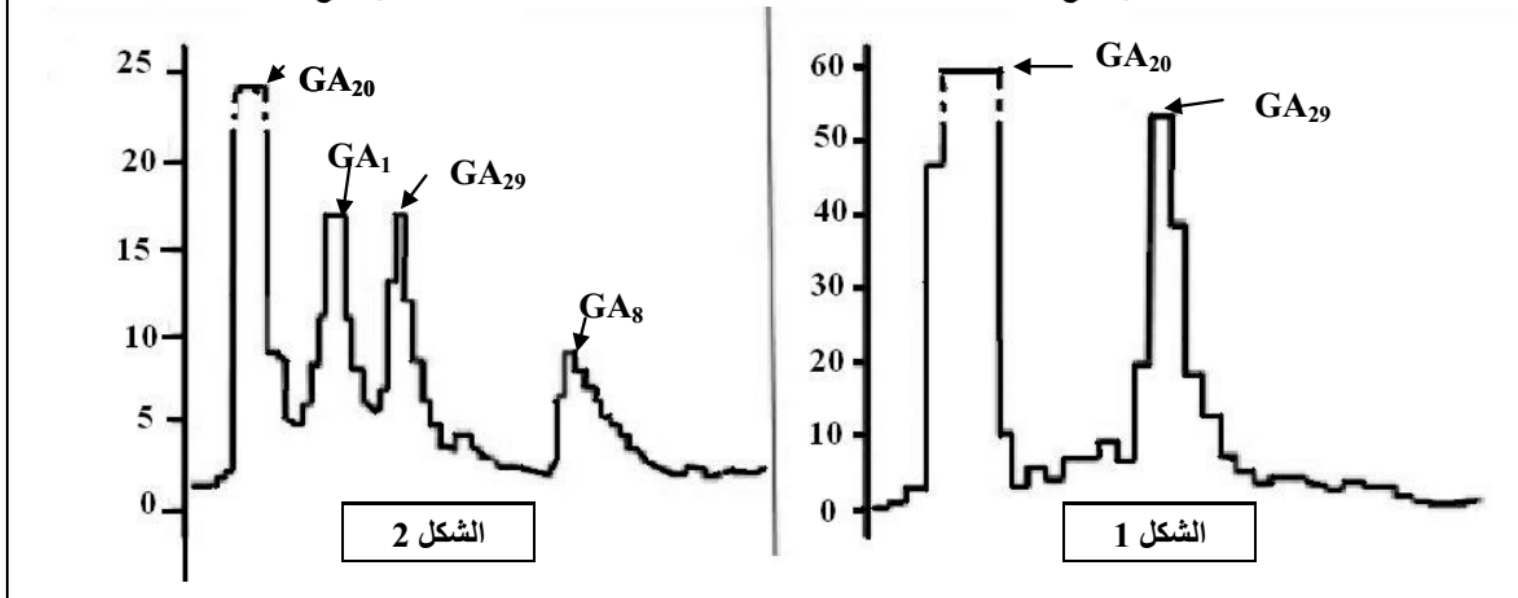
تبين الوثيقة 5 نتائج تطور النسبة المئوية لقواعد التيمين الممتالية المرتبطة فيما بينها بعد نهاية التشيع.

7- باستعمال المعطيات السابقة، فسر النتائج الممثلة في الوثيقة 5.

التمرير 17: bac_pc_2009_Nor

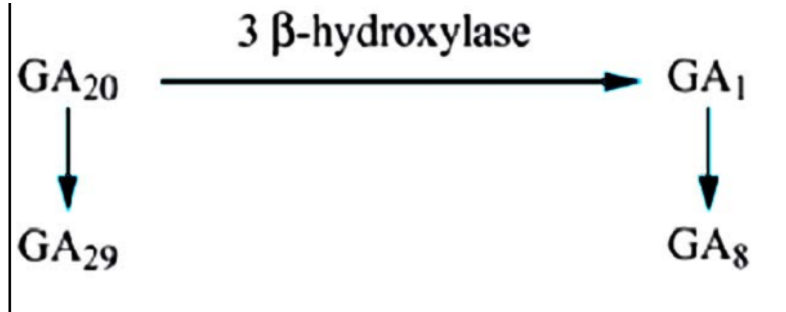
I- نصادف، عند نبات الجلبان، نباتات ذات سيقان طويلة وأخرى ذات سيقان قصيرة. للكشف عن بعض أسباب اختلاف طول السيقان عند هذا النبات، نقترح استثمار المعطيات التالية:

-A- مكن استعمال تقنية التحليل الكروماتوغرافي بالإيسام الإشعاعي من الكشف، عند نبات الجلبان، عن وجود أربعة أنواع من هرمون نباتي يدعى الجبريلين Gibberelline، وهي: GA_1 و GA_8 و GA_{20} و GA_{20} . تبين الوثيقة 1 نتائج استعمال هذه التقنية عند نبات الجلبان ذي سيقان قصيرة (الشكل 1) وعند نبات الجلبان ذي سيقان طويلة (الشكل 2).



الوثيقة 1

ملحوظة: تشير كل قمة من قمم المنحنى إلى وجود نوع من الجبريلين.



B - تقدم الوثيقة 2 سلسلة تفاعلات تركيب مختلف أنواع الجبريلين. تعبر الأسهم عن تفاعلات تحكم فيها أنزيمات نوعية.

الوثيقة 2

C - تحكم في تركيب الإنزيم 3β -hydroxylase 3 مورثة توجد على شكل حلبلين: الحليل (Le) والحليل (Led) الموجود عند نباتات الجلبان ذي سيقان طويلة، والحليل (Led) الموجود عند نباتات الجلبان ذي سيقان قصيرة. تمثل الوثيقة 3 جزء من متتالية النوكليوتيدات لكل من الحليل (Le) والحليل (Led).

120	121	122	123	124	125	126	127	128	129
CCT	TTC	GCA	TAT	CGC	ATC	CGT	GGT	TCT	TCG
CCT	TTC	GCA	TAT	CGC	ATC	GTG	GTT	CTT	CGA

جزء من متتالية النوكليوتيدات للحليل (Le)

جزء من متتالية النوكليوتيدات للحليل (Led)

الوثيقة 3

- استنتج من مقارنة معطيات الوثيقة 1، سبب اختلاف النمو في طول سيقان نبتة الجلبان.(1 ن)
- باسئما معطيات الوثائق 1 و 2 و 3، فسر اختلاف طول سيقان نباتات الجلبان. (1.75 ن)

ملحوظة: يمثل النوع **GA8** الهرمون الفعال لنمو نباتات الجلبان.

التمرين 18 bac_pc_2010_Nor: 18

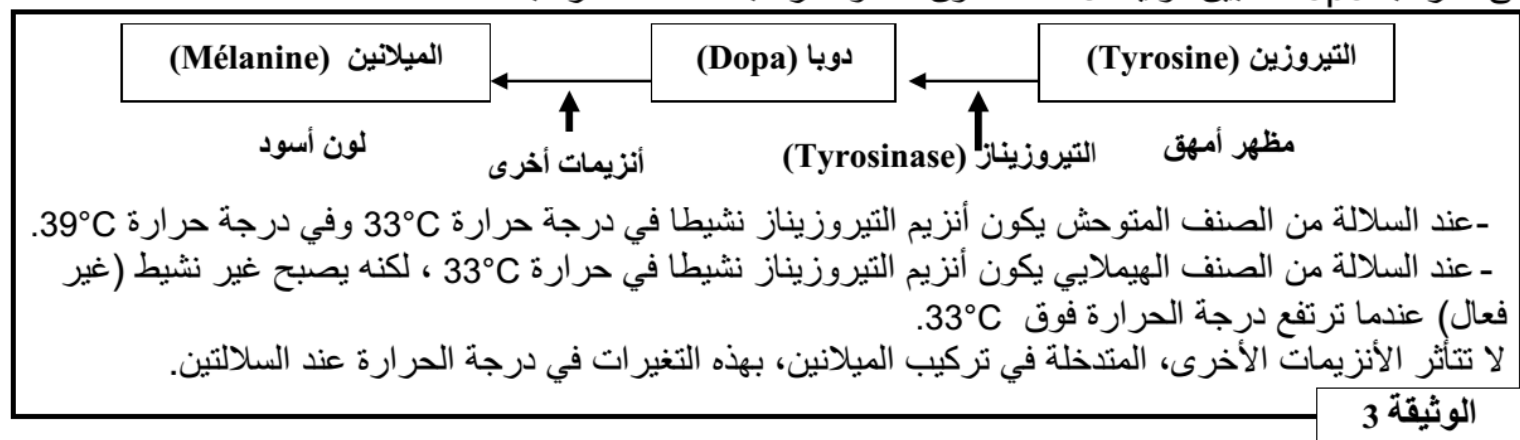
الموضوع: (د, ج, ح)



II - لإبراز العلاقة صفة - بروتين نقترح دراسة صفة لون الزغب عند سلالتين من الأرانب، سلالة متواحشة ذات مظهر أسود وسلالة من الصنف الهيملاي ذات مظهر أمهق، نقدم المعطيات الآتية: تبين الوثيقة 2 مظهر هاتين السلالتين من الأرانب بعد وضعهما في وسط درجة حرارته 20°C .

الوثيقة 2

يرجع اللون الأسود للأرانب إلى صبغة ميلاتين [Talamidi.com](#) تتم التدخل في هذه الصبغة في عدة مراحل انطلاقاً من الحمض الأميني التيروزين. يتدخل في هذا التركيب عدة أنزيمات من بينها أنزيم التيروزيناز الضروري لتحول التيروزين إلى المركب Dopa. تبين الوثيقة 3 أصل اللون الأسود للزغب عند هذه الأرانب:



3- باستغلال معطيات الوثائقين 2 و 3، وضح العلاقة صفة بروتين. (1,5 ن)

التمرين 19 bac_pc_2011_Nor:

تنتقل الصفات الوراثية عند أفراد نفس النوع عبر الأجيال. وترتبط كل صفة ببروتين تحكم في تركيبه مورثة محددة. لإبراز العلاقة مورثة - بروتين وكيفية انتقال الصفات الوراثية عند أفراد نوع حيواني، نقترح استغلال المعطيات الآتية:

- يرتبط غياب لون الزغب عند الثدييات بخل في تركيب صبغة الميلاتين في الخلايا الميلاتينية. عند الأفراد ذوي زغب منعدم اللون لا تتمكن هذه الخلايا من التركيب السليم لهذه الصبغة.

تبين الوثيقة 1 جزءاً من المورثة التي تحكم في تركيب أنزيم التيروزيناز (tyrosinase) المسؤول عن إنتاج الميلاتين في حالة مورثة عادية ومورثة طافرة (الشكل أ). كما تبين الوثيقة جزءاً من جدول الرمز الوراثي (الشكل ب).

جزء مورثة التيروزيناز				
أرقام الوحدات الرمزية				
80	81	82	83	84 85
TGC	CAA	CGA	TCC	TAT CTT
جزء المورثة العادية (اللولب القابل للنسخ)				
جزء المورثة الطافرة (اللولب القابل للنسخ)				
الشكل أ				

الوحدات الرمزية		الأحماض الأمينية	
ACU , ACC , ACA , ACG		تريونين (Thr)	
GUU , GUC , GUA , GUG		فالين (Val)	
GCU , GCC , GCA , GCG		ألانين (Ala)	
CGU , CGC , CGA , CGG , AGA , AGG		أرجينين (Arg)	
AUU , AUC , AUA		إзолوسين (Ile)	
GAA , GAG		حمض الكلوتاميك (ac.Glu)	

الشكل ب	
ACU , ACC , ACA , ACG	تريونين (Thr)
GUU , GUC , GUA , GUG	فالين (Val)
GCU , GCC , GCA , GCG	ألانين (Ala)
CGU , CGC , CGA , CGG , AGA , AGG	أرجينين (Arg)
AUU , AUC , AUA	إзолوسين (Ile)
GAA , GAG	حمض الكلوتاميك (ac.Glu)

الوثيقة 1

1. اعتماداً على معطيات الوثيقة 1، وبعد مقارنة جزء مورثة التيروزيناز (tyrosinase) العادية والطافرة ، بين كيف أدت الطفرة إلى تغير في المظهر الخارجي على المستويات الجزيئي والخلوي ولون الزغب الظاهر. (1 ن)

التمرين 20 bac_pc_2012_Rat:

لفهم آلية تعبير الخبر الوراثي ونقله عند ثنائيات الصبغة الصبغية نقترح المعطيات الآتية :

I - يوجد بروتين الديستروفين La dystrophine في جميع الألياف العضلية تحت الغشاء الخلوي. ويتدخل في عملية التقلص العضلي. يؤدي خلل في تركيب هذا البروتين إلى إصابة الألياف العضلية وظهور نوعين من مرض الهزال العضلي. تبين الوثيقة 1 متالية نيكليوتيدات جزء من اللولب المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب الديستروفين، عند شخص A عاد وشخص B مصاب بنوع من الهزال العضلي. وتمثل الوثيقة 2 جدول الرمز الوراثي .

CCA AAC TAA ACC TTA TAT

جزء اللولب المنسوخ للمورثة عند الشخص A:

منحي القراءة →

الوثيقة 1

	U	C	A	G	
U	UUU } فنيل النين Phe UUC UUA UUG }	UCU } UCC UCA UCG } سردين Ser	UAU } UAC UAA UAG } تيروزين Tyr بدون معنى	UGU } UGC } UGA UGG } سيستيدين Cys بدون معنى تريبتوفان Trp	U C A G
C	CUU } CUC CUA CUG } Leu لوسين	CCU } CCC CCA CCG } برولين Pro	CAU } CAC CAA CAG } هستدين His غلوتامين Gln	CGU } CGC CGA CGG } أرجينين Arg	U C A G
A	AUU } AUC AUA AUG } Ile إزولوسين متيونين Met	ACU } ACC ACA ACG } تريونين Thr	AAU } AAC AAA AAG } أسيبارجين Asn ليزين Lys	AGU } AGC } AGA } AGG } سردين Ser أرجينين Arg	U C A G
G	GUU GUC GUA GUG } Val فالين	GCU } GCC GCA GCG } آلدين Ala	GAU } GAC GAA GAG } حمض أسيبارتيك Asp حمض الغلوتاميك Glu	GGU } GGC GGA GGG } غليسين Gly	U C A G

الوثيقة 2

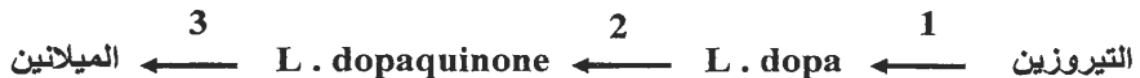
1 - باستغلال الوثائقين 1 و 2، قارن متاليتي الأحماض الأمينية المطابقين لجزئي المورثتين عند كل من الشخصين A و B (ن 1.25).

2 - استنتاج سبب ظهور مرض الهزال العضلي عند الشخص B. (ن 1)

التمرين 21 bac_pc_2013_Rat: 21

لإبراز آلية ومراحل تعبير الخبر الوراثي داخل الخلية نقترح المعطيات الآتية:

I- يعتبر المحقق عاشرة وراثية ناتجة عن طفرة تصيب المورثة المسؤولة عن تركيب صبغة الميلانين. يتم تركيب هذه الصبغة في بشرة الإنسان وفروع الحيوانات من طرف خلايا متخصصة وفق السلسلة التفاعلية :



يُحَفِّز أنزيم التيروزيناز التفاعلين 1 و 2، وتنجم عن عدم تركيبه (أو تركيب تيروزيناز غير عادي) الإصابة بالمهق.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 متالية نيكليوتيدات جزء من الشريط المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب أنزيم تيروزيناز عادي، ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة متالية نيكليوتيدات جزء من الشريط المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب أنزيم تيروزيناز غير عادي.

75 GTC GTC	76 TCC TCC	77 CCT CTT	78 TGG TGG	79 TCG TCG	رقم الوحدات الرمزية : الشكل (أ) : الشكل (ب) :
------------------	------------------	------------------	------------------	------------------	---

منحي القراءة →

الوثيقة 1

تبين الوثيقة 2 جزءاً من جدول الرمز الوراثي:

الأحماض الأمينية الم مقابلة لها	الوحدة الرمزية
Gln (غلوتامين)	CAG
Arg (أرجينين)	AGG
Gly (غليسين)	GGA
Val (فالين)	GUA
Thr (تریونین)	ACC
بدون معنى	UAA
Ser (سردين)	AGC
(حمض غلوتاميك) Ac. Glu	GAA

الوثيقة 2

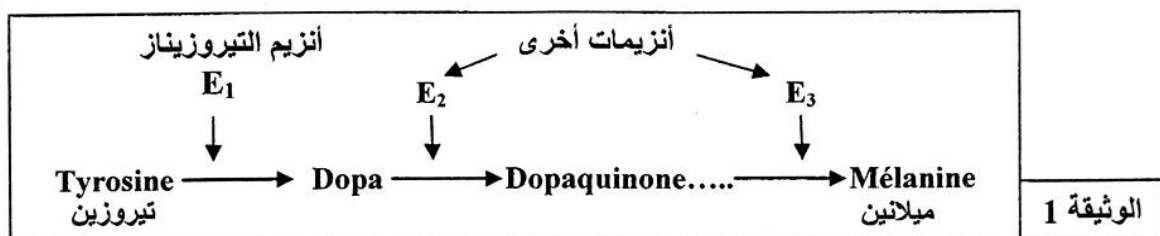
التمرين 22 bac_pc_2014_Nor:

لإبراز العلاقة صفة - بروتين ومورثة - بروتين وفهم كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية نقترح المعطيات الآتية:
I - تتميز الأرانب المتوجهة (a) بفرو داكن وتتميز الأرانب من سلالة الأرنب الهimalayen (b) بفرو أبيض باستثناء بعض مناطق الجسم التي تكون داكنة (نهاية القوائم والأذن والذيل). عند إزالة الفرو للأرنب الهimalayen ووضع هذا الأرنب في وسط درجة حرارته 15°C طيلة فترة تجديد فروعه، يظهر الفرو الجديد كله داكنًا مثل فرو السلالة المتوجهة.

ملحوظة: للإشارة درجة حرارة جسم الأرنب هي 37°C .

لفهم العلاقة بين تغير لون الفرو عند الأرنب الهimalayen ودرجة حرارة الوسط، نقترح المعطيات الآتية:

- يُنتج لون الفرو الداكن عن وجود مادة الميلانين التي يتم تركيبها حسب سلسلة التفاعلات الممثلة في الوثيقة 1 :



تم استخلاص أنزيم التيروزيناز من خلايا فرو أرنب هimalayen، ووضع هذا الإنزيم في أنبوبين 1 و 2 يحتويان على نفس التركيز من التيروزين:

- وضع الأنابيب 1 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C ؛

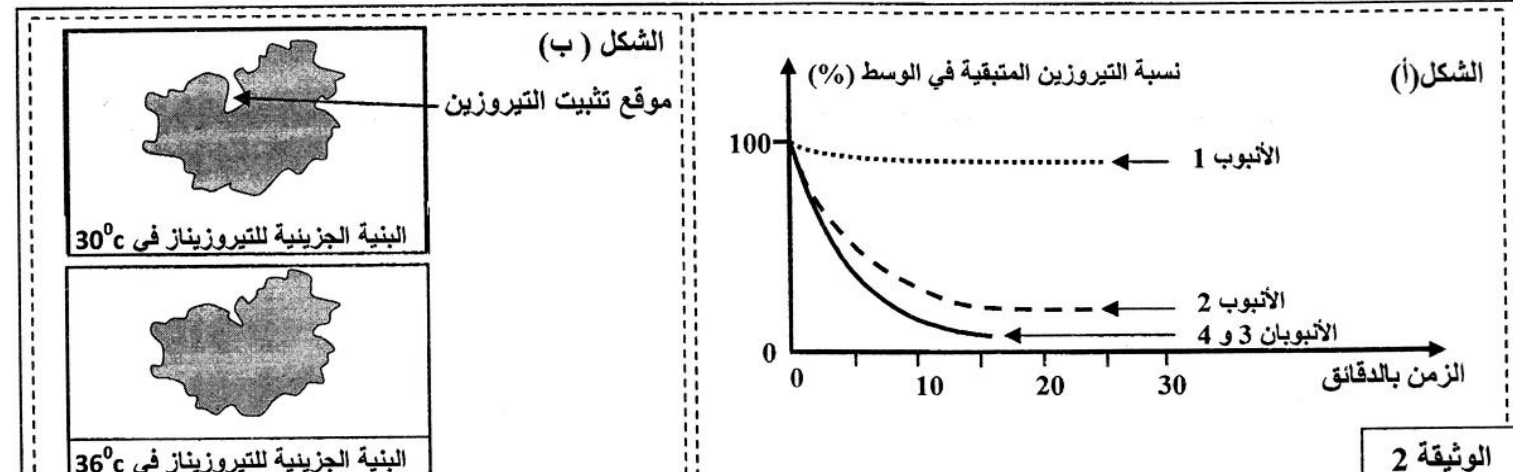
- وضع الأنابيب 2 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .

تم استخلاص أنزيم التيروزيناز من خلايا فرو أرنب متوجه، ووضع هذا الإنزيم في أنبوبين 3 و 4 يحتويان على نفس التركيز من التيروزين:

- وضع الأنابيب 3 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C .

- وضع الأنابيب 4 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .

بعد ذلك تم تتبع تطور نسبة التيروزين في هذه الأنابيب. يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 النتائج المحصلة، ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة البنية الجزيئية لأنزيم التيروزيناز لأرنب هimalayen في 30°C و في 36°C .



1. باستغلال معطيات الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 2 وبتوظيف معطيات الوثيقة 1، فسر سبب ظهور الفرو الداكن في بعض مناطق الجسم عند الأرنب الهimalayen. (1.5 ن)

- لتوضيح سبب تأثر البنية الجزيئية لأنزيم التيروزيناز بدرجة حرارة الوسط، عند الأرنب الهimalayen ، نقترح معطيات الوثيقة 3. تمثل الوثيقة 4 مستخرجاً من جدول الرمز الوراثي.

جزء من اللولب غير المستنسخ لمورثة التيروزيناز عند أرنب متوجه (الحليط المتوجه)
...CAG AAA AGT GTG ACA TTT GCA...

جزء من اللولب غير المستنسخ لمورثة التيروزيناز عند أرنب هimalayi (الحليط الطافر)
...CAG AAA AGT GAC ATT TGC A...

الوثيقة 3

Cys	Ser	Val	Ala	Ile	Thr	Gln	Asp	Phe	Lys
UGU	AGU	GUU	GCU	AUU	ACC	CAA	GAU	UUU	AAA
UGC	AGC	GUC	GCC	AUC	ACA	CAG	GAC	UUC	AAG

الوثيقة 4

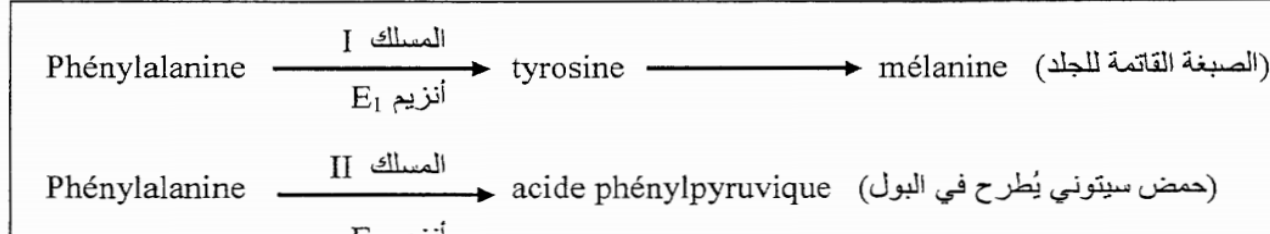
2. باستغلال الوثائقين 3 و 4 ، أعط متتاليتي الأحماض الأمينية المطابقة لكل من الحليل المتواش والحليل الطافر، ثم فسر سبب تأثر لون الفرو بدرجة حرارة الوسط عند الأرنب الهيملاي. (1.5 ن)

bac_pc_2014_Rat: 23 التمرин

I - تعتبر البيلة الفينيلسيتونية (phénylcétonurie) مرضًا وراثياً يرجع إلى خلل في استقلاب الحمض الأميني فنيل ألين (phénylalanine). يؤدي هذا المرض إلى اضطرابات هضمية وجروح جلدية، ويتميز الشخص المصابة بشراحة شاحبة ولون فاتح. يمثل جدول الوثيقة 1 نتائج قياسات مخبرية أنجزت عند شخص عادي وعند شخص مصاب بالبيلة الفينيلسيتونية. وتمثل الوثيقة 2 المسلكين الاستقلابيين I و II لهدم الفنيل ألين في جسم الإنسان.

تركيز المواد الكيميائية		
عند الشخص العادي	عند الشخص المصابة	
من 15 إلى 63	من 1 إلى 2	فنيل ألين بـ mg/1000mℓ
من 300 إلى 1000	من 1 إلى 2	
من 0,3 إلى 1,8	0	الحمض الفينيل بيروفني (acide phénylpurivique) mg/1000 mℓ بـ phénylpurivique
من 300 إلى 200	0	

الوثيقة 1



الوثيقة 2

- يوجد الأنزيم E₁ بالخلايا الكبدية للشخص العادي.

- لا يستعمل المسار II إلا في حالة ارتفاع مفرط لتركيز الفنيل ألين في الدم.

1. باستغلال معطيات الوثائقين 1 و 2، فسر النتائج المحصلة عند الشخص المصابة. (0.75 ن)

مكنت الدراسات العلمية من تحديد السبب الوراثي لهذا المرض. تمثل الوثيقة 3 جزءاً من ADN غير المستنسخ المسؤول عن تركيب الأنزيم E₁ في الحالة العادية وتمثل الوثيقة 4 مستخراجاً لجدول الرمز الوراثي.

405	ACA ATA CCT CGG CCC TTC TCA GTT	412
منحي القراءة		

الوثيقة 3

CGU	GUU	AUU	CCU	UUU	ACU	UCU	UGG	الرمز الوراثي
CGC	GUC	AUC	CCC	UUC	ACC	UCC		الحمض الأميني
CGA	GUA	AUA	CCA		ACA	UCA		
CGG	GUG		CCG		ACG	UCG		

الوثيقة 4

2. باستغلال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 4، أعط متتالية الأحماض الأمينية للأنزيم E₁ من ثلاثة النيكلويبيات 405 إلى 412. (0.25 ن)

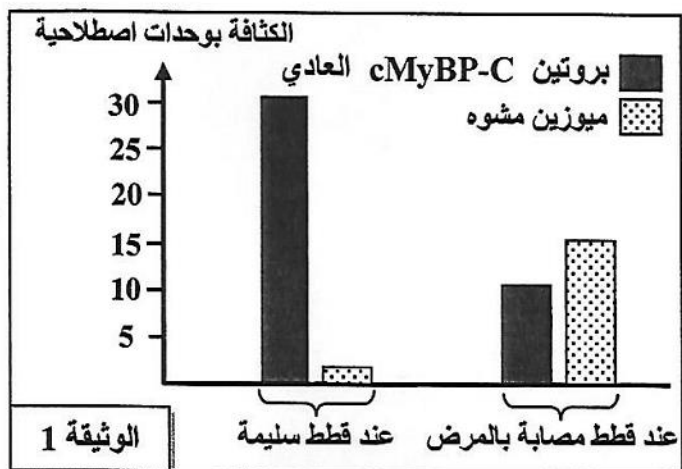
تمثل الوثيقة 5 متتالية الأحماض الأمينية للأنزيم E₁ من الثلاثية 405 إلى 412 عند الشخص المصابة.

405	Thr – Ile – Pro – Trp – Pro – Phe – Ser – Val	412
-----	---	-----

الوثيقة 5

3. باعتمادك على الوثيقة 5 وعلى كل المعطيات السابقة، حدد، معيلاً إجابتك، الأصل الوراثي لهذا المرض. (1 ن)

I. تضخم عضلة القلب مرض وراثي يصيب الإنسان وبعض الحيوانات كالقطط، ويتميز بتضخم غير عاد لعضلة القلب وأضطرابات في نشاطه. لتحديد سبب هذا المرض عند نوع من القطط يدعى Maine Coon، نقترح دراسة المعطيات الآتية:



من بين البروتينات المشكّلة لsarcomeres عضلة القلب تجد بروتين cMyBP-C، وهو جزيئة مرنة ترتبط بخيطي الميوزين والأكتين وتتضمن التقلص العادي لعضلة القلب. بينت التحاليل أن القطة المصابة بتضخم عضلة القلب تُركب بروتيناً cMyBP-C هشاً يخضع للتفكك مباشرةً بعد تركيبه، مما يؤدي إلى تشوّه خييطة الميوزين. مكنت دراسة كثافة البروتين cMyBP-C العادي والميوزين المشوه في خلايا عضلة القلب عند قطط سلية وأخرى مصابة بالمرض الحصول على النتائج المبينة في الوثيقة 1.

1. باعتمادك الوثيقة 1، قارن النتائج المحسّلة عند القطط السلية بتلك المحسّلة عند القطط المصابة بالمرض. (0.5 ن)

• تتحكم في تركيب بروتين cMyBP-C مورثة تدعى MyBPC3. تمثل الوثيقة 2 متاليّة النوكليوتيدات لجزء من هذه المورثة عند كلٍّ من قطٍّ سليمٍ وقطٍّ مصابٍ بتضخم عضلة القلب، وتمثل الوثيقة 3 مسترخجاً لجدول الرمز الوراثي.

...GTG	28	29	30	31	32	33	34	
	TTC	GAG	GCC	GAG	ACA	GAG		
...GTG	28	29	30	31	32	33	34	
	TTC	GAG	CCC	GAG	ACA	GAG		
الوثيقة 2	منحي القراءة →							

جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب العادي)

جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب الطافر)

الوحدات الرمزية	الأحماض الأمينية	الوثيقة 3	الوثيقة 2	جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب العادي)	جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب الطافر)
GGU	AAG	CCU	CGU	CUU	CAU
GGC	AAA	CCC	CGC	CUC	CAC
GGA		CCA	CGA	CUA	UAA
GGG		CCG	CGG	CUG	UGA
Gly	Lys	Pro	Arg	Leu	His
					بدون معنى
					Cys

2. حدد متاليّة الأحماض الأمينية المطابقة لكلٍّ من جزء الحليب العادي وجزء الحليب الطافر. (1ن)

3. اعتمدًا على إجابتك على السؤالين السابقين، فسر الإصابة بمرض تضخم القلب عند قطط Maine Coon. (1ن)

bac_pc_2015_Rat: 25 التمرين

لإبراز بعض الجوانب المتعلقة بتعبير الخبر الوراثي وانتقاله عن طريق التوأّل الجنسي، نقترح استثمار معطيات مرتبطة بأحد أدوار هرمون بروتيني يدعى LH. يفرز هذا الهرمون من طرف الغدة النخامية ويؤثّر على نمو الخصيّة المسؤولة عن إفراز هرمون التيستوسترون.

يعاني بعض الأشخاص من ضمور الخصيّتين (Hypogonadisme)، وتقدم الوثيقة 1 بعض المعطيات المتعلقة بشخصين أحدهما مصاب بضمور الخصيّتين.

الوثيقة 1	الإفراز اليومي للتيستوسترون	حجم الخصيّة	شخص سليم	شخص مصاب بضمور الخصيّتين
	4ng/mL من 1 إلى L	عادي		
	1ng/mL أقل من	صغرٌ جداً		

تم تحميله من موقع Talamidi.com ترتبط جزيئه LH عند الشخص السليم، مما يؤدي إلى تحفيز إفراز التيستوسترون، وهذا الأخير يتدخل في نمو الخصية. يتكون بروتين LH من سلسلتين بيتيديتين α و β . تمثل الوثيقة 2 جزءاً من خيط ADN المنسوخ للمورثة المتحكمة في تركيب السلسلة β عند شخص سليم (الشكل أ) وشخص مصاب بضمور الخصيتيين (الشكل ب). تقدم الوثيقة 3 مستخلص جدول الرمز الوراثي.

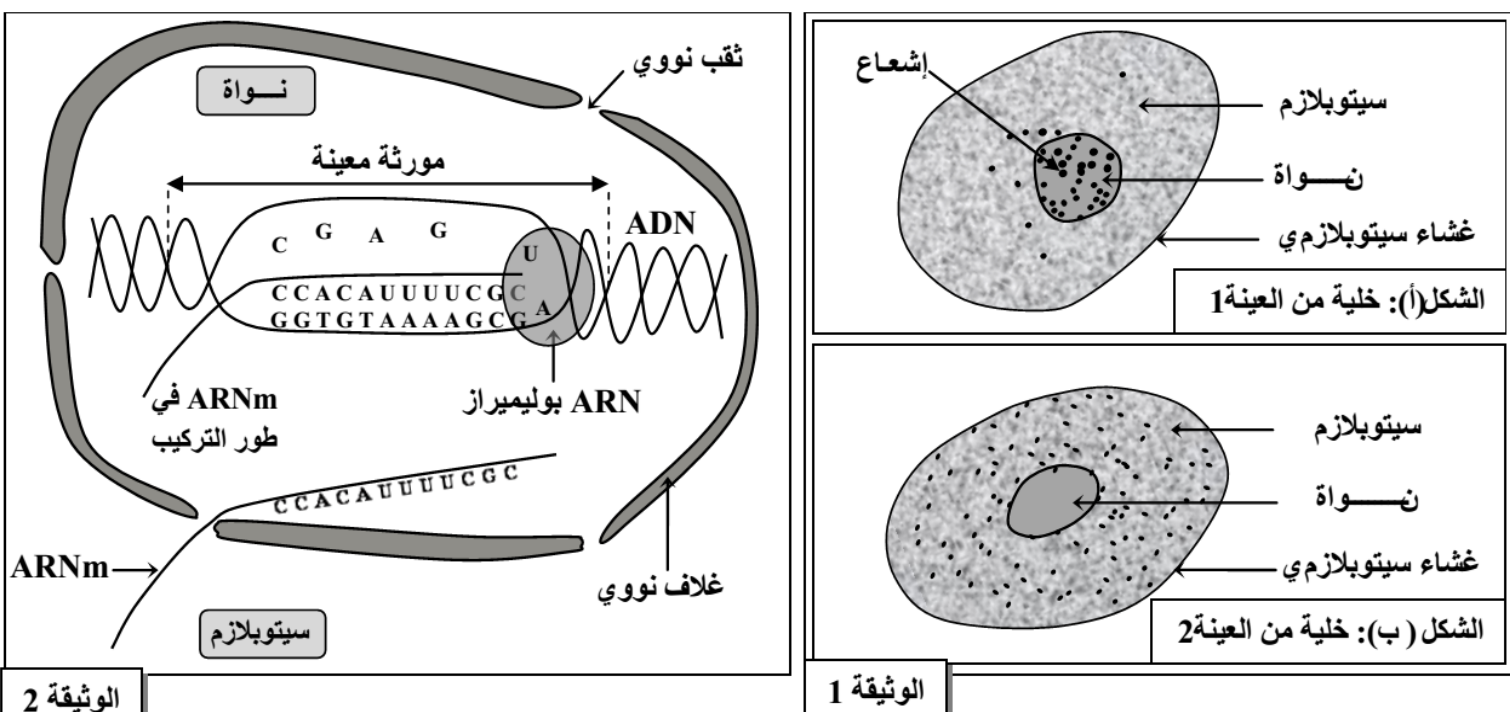
منحي القراءة									
71	72	73	74	75	76	77	78		
GGG	GAC	GGA	GTC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (أ): شخص سليم	
GGG	GAC	GGA	GCC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (ب): شخص مصاب	
									الوثيقة 2
UGU	UAA	CUU	CCU	CAA	CGU	ACU	GUU	GGU	الوحدات الرمزية
UGC	UAG	CUC	CCC	CAG	CGC	ACC	GUC	GGC	
UGA	CUA	CCA			CGA	ACA	GUA	GGA	
CUG	CCG				CGG	ACG	GUG	GGG	
Cys	بدون معنى	Leu	Pro	Gln	Arg	Thr	Val	Gly	الأحماض الأمينية
الوثيقة 3									

1. باستعمال المعطيات السابقة وباستعمالك لمستخلص جدول الرمز الوراثي :
- حدد متالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل شكل من الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 2. (1 ن)
 - فسرّ ضمور الخصيتيين عند الشخص المصاب. (1 ن)

bac_agr_2014_Nor: 26 التمرين

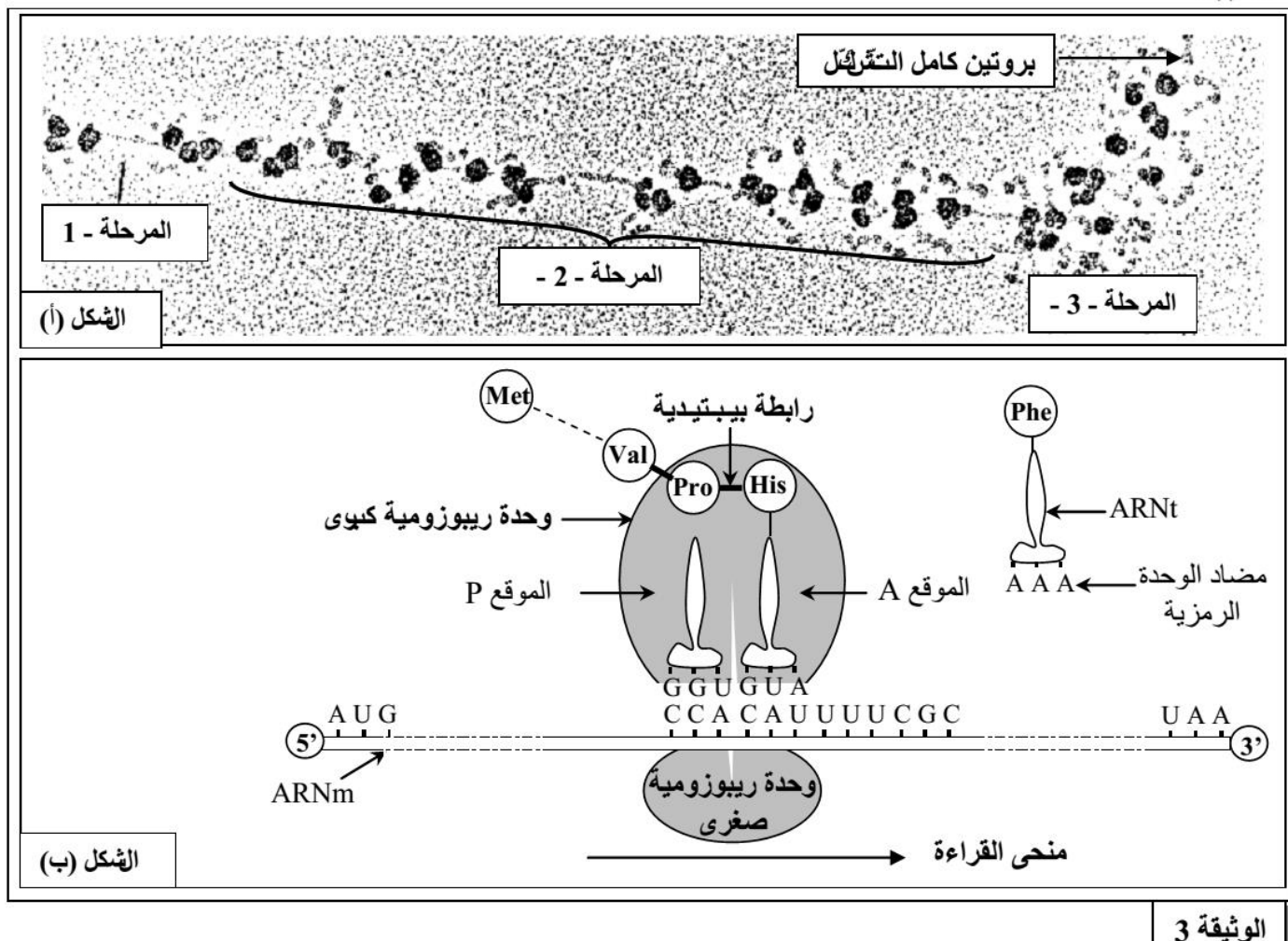
من أجل إبراز آلية تعبير الخبر الوراثي، والعلاقة مورثة - بروتين، والعلاقة بروتين - صفة نقترح المعطيات الآتية:

I- تم زرع خلية في وسط به مادة الأوريدين (Uridine) المشع، وهو بشير (Précursor) يدخل في تركيب الأوراسيل (U) الذي يعتبر من مكونات الحمض النووي الريبيوزي (ARN). بعد حوالي 15 دقيقة تم غسل عينة 1 من هذه الخلايا وتعرضها للتصوير الإشعاعي الذاتي، أما الخلايا المتبقية (العينة 2) فقد تم إعادة زراعتها لمدة ساعة ونصف في وسط زرع بدون أوريدين مشع ثم غسلها وتعرضها للتصوير الإشعاعي. يعطي شكلان الوثيقة 1 رسمياً تخطيطين للخلايا الملاحظة. تمثل كل بقعة سوداء مكان وجود الإشعاع. كما تقدم الوثيقة 2 تركيب ARNm.



- 1- فسر النتائج المحصلة في الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 1 معتمدا على معطيات الوثيقة 2. (1.25 ن)

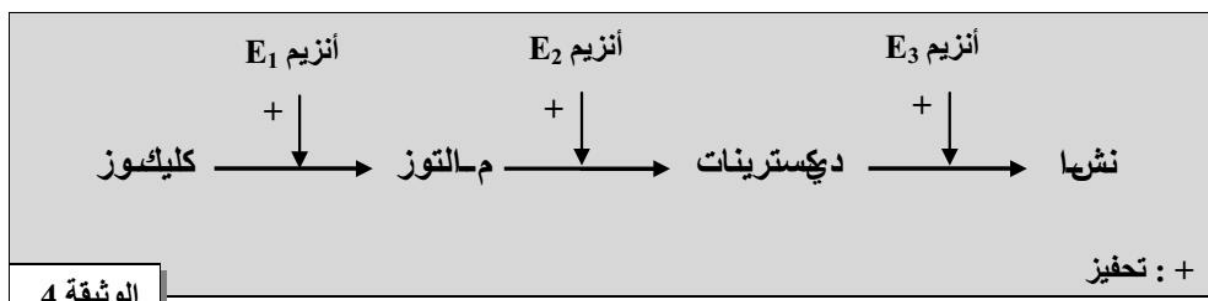
II- تم إنجاز ملاحظة مجرية لـ ARNm لي سينوبلازم خلي اقاء تركيب البروتينات . يقدم الشكل - أ- من الوثيقة 3 صورة إلكترونغرافية لهذه الملاحظة. ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة تفاصيل الأحداث الممثلة في المرحلة - 2 من الشكل (أ).



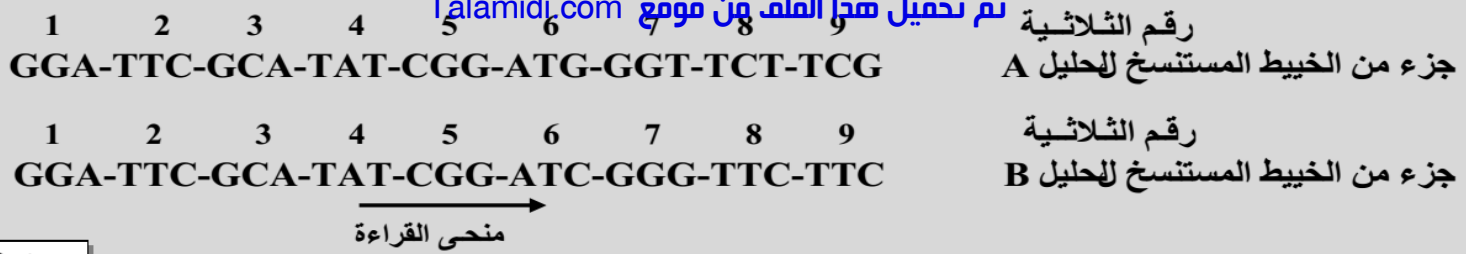
2- تعرّف المراحل الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 3، وبيّن كيف سيتم إدماج الحمض الأميني Phe في السلسلة الببتيدية معتمدا على معطيات الشكل (ب) من نفس الوثيقة؟ (2 ن)

III- يعتبر البروتين نتاجاً لتعبير الخبر الوراثي، ومسؤولًا عن ظاهر خارجي معين. قصد إبراز الطفرة على المظهر الخارجي، نقترح المعطيات الآتية:

- المعطى الأول: توجد مدخلات السكريات عند نبات ال ذرة على شكل نشا عند السلالة A ، وعلى شكل ديكستريناز (Dextrinases) عند السلالة B. تتشكل هذه المدخلات السكرية عند السلالتين انطلاقاً من الكليكوز حسب التفاعلات البيوكيميائية الممثلة في الوثيقة 4.



- المعطى الثاني: تتحكم في تركيب الإنزيم E_3 مورثة توجد في شكل حللين: الحليل A الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية بالنشا والحليل B الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية باليكستريناز. تعطي الوثيقة 5 جزءاً من متنالية النيكلويوتيدات عند الحليل A والحليل B.



تمثل الوثيقة 6 مقتطفاً من جدول الرمز الوراثي.

غليسين Gly	лизين Lys	بدون معنى UAG	النين Ala	ايوزولوسين Ile	تيروزين Tyr	هيستيدين His	أرجينين Arg	سيريين Ser	برولين Pro	الحمض الأميني الوحدة الرمزية
GGG	AAG	GCC	AUA	UAC	CAU	CGU AGA	AGC	CCU CCA		

الوثيقة 6

3- اعتماداً على الوثائق 4؛ و5؛ و6، أبوز العلاقـة مورثـة - بـروـتين - صـفة عند سـلالـيـة الـذـرـة A وB. (1.75 ن)

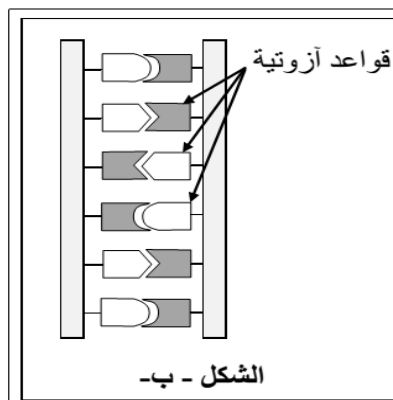
bac_agr_2013_Rat: 27 التمرين

لدراسة تركيب وبنية المادة الوراثية ونقل وتعبير الخبر الوراثي نقترح ما يلي:

- ♦ بينت الدراسات البيوكيميائية أن ADN يتكون من تسلسل مجموعـة من الـنيـكلـيوـتـيدـات وـيـتـكـون الـنيـكلـيوـتـيدـ من وـحدـةـ أـسـاسـيـةـ هيـ القـاعـدـ الأـزوـتـيـةـ. يـبـيـن جـوـدـلـ الـقـوـادـ الأـزوـتـيـةـ فـيـ ADNـ بـعـضـ الـكـائـنـاتـ الـحـيـةـ؛ كـمـاـ يـقـدـمـ الشـكـلـ - أـ. مـنـ الـوـثـيقـةـ 2ـ نـتـائـجـ درـاسـةـ الـبـاحـثـ Rosalin Franklinـ حـوـلـ المـادـةـ الـورـاثـيـةـ وـالـشـكـلـ - بـ. نـموـذـجـاـ مـقـرـطاـ لـبـنـيـةـ هـذـهـ المـادـةـ.

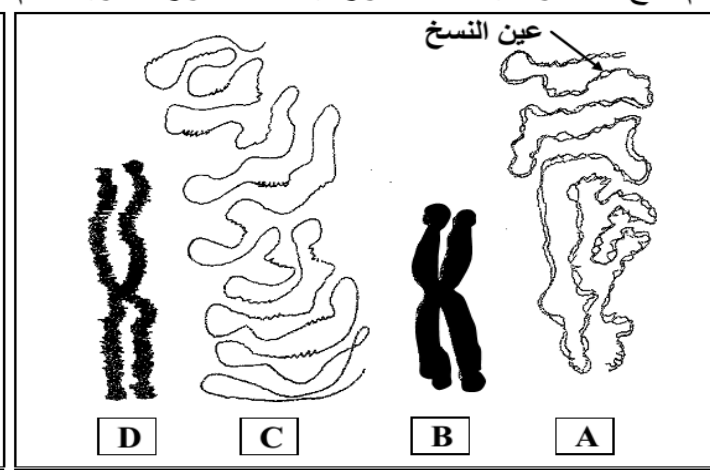
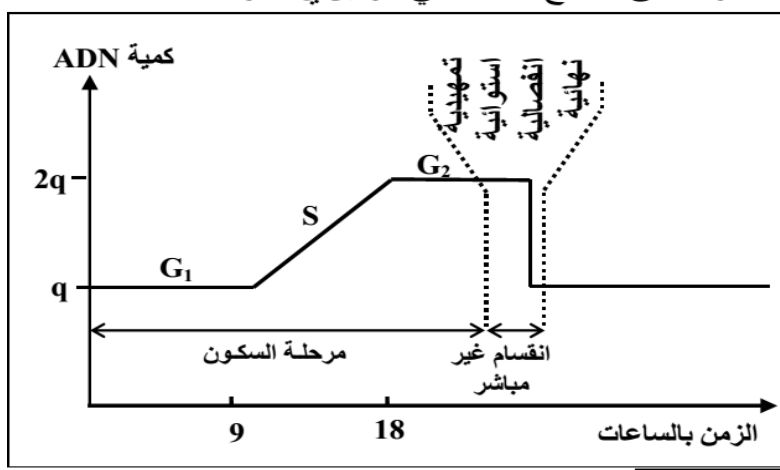
الكتانـاتـ الـحـيـةـ	الـقـوـادـ الأـزوـتـيـةـ			
	أـدـنـيـنـ: A	كـوـانـينـ: G	سـيـتوـزـينـ: C	تـيـمـينـ: T
الخروف	29.3%	21.4%	21%	28.3%
الثور	28.2%	21.5%	22.5%	27.8%
الدجاج	28.8%	20.5%	21.3%	27.9%
القمح	27.3%	22.7%	22.8%	27.1%

الوثيقة 1



الوثيقة 2

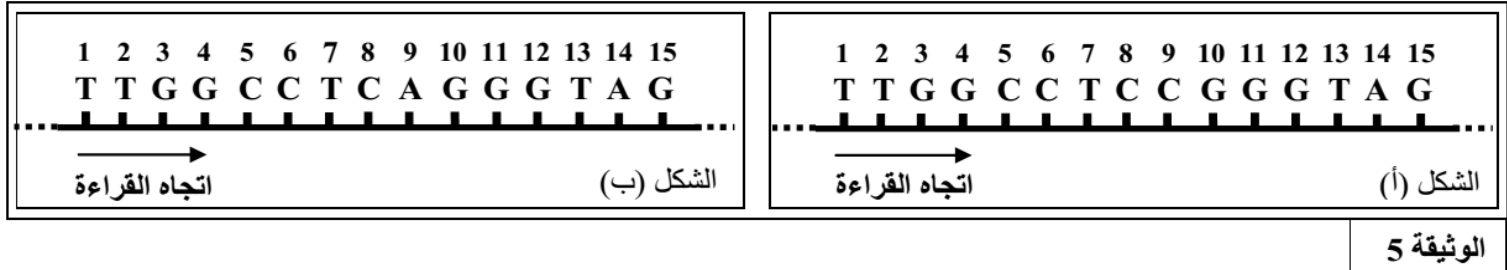
- انطلاقاً من استغلال الوثائقين 1 و 2، استنتج بنية ADN. (1.5 ن)
 - أـنـجـرـ رـسـماـ تـخـطـيـطـياـ لـقطـعـةـ مـنـ ADNـ تـبـوـزـ فـيـ هـذـهـ الـبـنـيـةـ. (0.5 ن)
- ♦ تم تتبع شكل وكمية المادة الوراثية خلال دورة خلوية، فتم الحصول على النتائج الممثلة في الوثائقين 3 و 4.



2- أنسُب لكل شكل من أشكال الوثيقة 3 تم تحميل محتواه من موقع Talamidi.com في الملف من الموقع (D, C, B, A) مناسب في أطوار أو مراحل الوراثات الوثيقة 4؛ ثم فسرّ تغير كمية ADN في خلية خلال الفتولة S وخلال الطور الانفصالي من الدورة الخلوية. (1.5 ن)

♦ يوجد بروتين يسمى P_{53} في الخلايا العادبة، وهو يراقب الانقسام غير المباشر. عند بعض الأشخاص المصابين بسرطان الكبد تتكاثر الخلايا بشكل غير منتظم نتيجة خلل في المورثة المسئولة عن تركيب البروتين P_{53} وهذا ما يتربّع عنه انفلات في مراقبة الانقسام غير المباشر وبالتالي ظهور أورام سرطانية.

يعطي شكلاً الوثيقة 5 قطعة من الخليط المستنسخ للمورثة P_{53} في خلية كبدية عادبة (الشكل أ) وفي خلية كبدية سرطانية (الشكل ب).



الوثيقة 5

برولين:	أرجينين:	غليسين:	إيزولوسين:	سيرين:	أسبارجين:	فينيل ألين:	تيروزين:	الحمض الأميني
Pro	Arg	Gly	Ile	Ser	Asn	Phe	Tyr	الوحدات الرمزية (ARNm)
CCG	AGG	GGG	AUC	AGU	AAC	UUU	UAC	الوثيقة 6: مقتطف من جدول الرمز الوراثي
CCC	CGG			UCA		UUC		

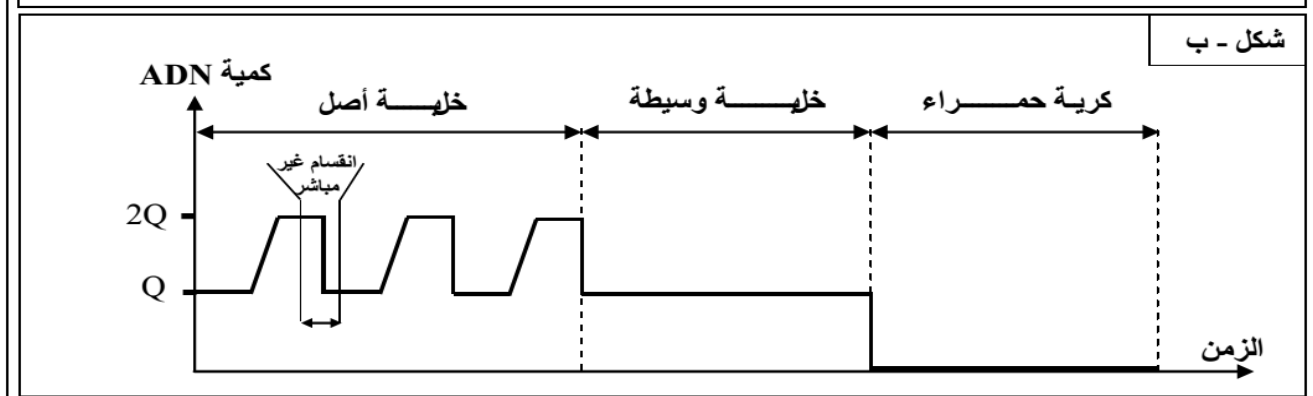
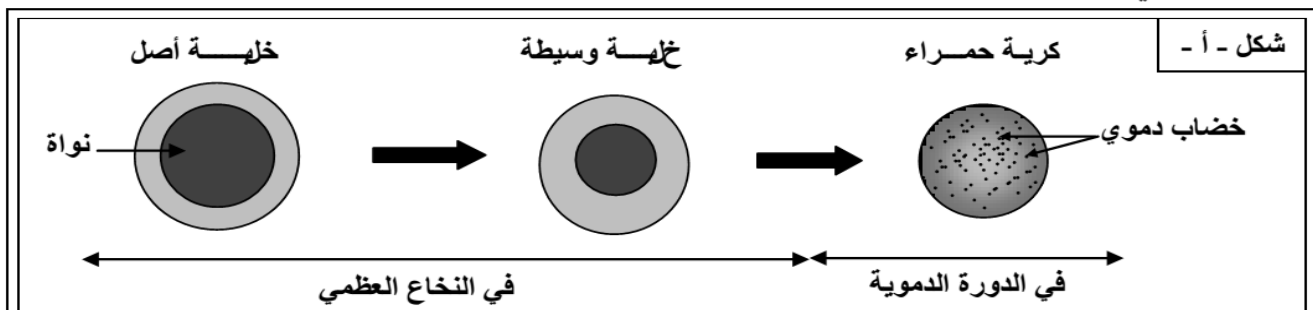
3 - باعتماد المعطيات الواردة في الوثيقة 5 ومقتطف جدول الرمز الوراثي، أعطِ الجزء البروتيني الذي ترمز له المورثة P_{53} في خلية عادبة وفي خلية سرطانية، ثم فسرْ كيفية الإصابة بسرطان الكبد. (1.5 ن)

التمرين 28 bac_agr_2013_Nor:

تلعب الكريات الحمراء دوراً مهماً في التنفس حيث أنها تتوفّر على عدد كبير من بروتيني الخضاب الدموي الذي يعمل على نقل الأوكسجين إلى خلايا الجسم. كما تحدد الكريات الحمراء الفصائل الدموية بواسطة كليكيوبروتينات (واسمات) توجد على مستوى غشائها السيتوبلازمي.

للكشف عن ظروف إنتاج بروتيني الخضاب الدموي وإبراز العلاقة مورثة - بروتين - صفة، نقترح استثمار المعطيات الآتية:

- تحدّر الكريات الحمراء من خلايا أصل توجّد في النخاع العظمي وتهاجر بعد ذلك للتتحقّ بالدورة الدموية. يُلخص شكلاً الوثيقة 1 أهم التحولات التي تتعرّض لها هذه الخلايا.

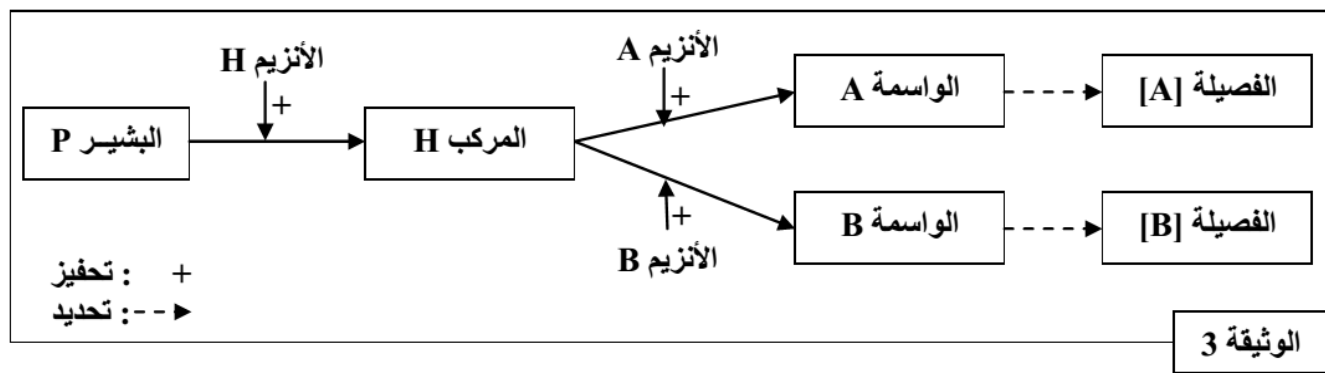


الوثيقة 1

الكريات الحمراء	الخلايا الوسيطة	الخلايا الأصل	الخلايا
			المواد
منعدمة	عادية	عادية	كمية ADN النووي
منعدم	منخفض	جد مرتفع	تركيب ARN
منعدم	جد مرتفع	منخفض	تركيب الخضاب الدموي
			الوثيقة 2

2 - فسر النشاط العادي للكريات الحمراء رغم غياب الغواة مستغلاً معطيات الوثيقة 2. (1 ن)

- لتحدي اختلاف الفصيلتين الدمويتين A و B عند الإنسان نقترح ما يلي:
- تحديد الفصائل الدموية بوجود أو بغياب واسمات على مستوى غشاء الكريات الحمراء. تبين الوثيقة 3 خطاطة مبسطة لمراحل تركيب الواسمتين A و B.



3 - بالاعتماد على معطيات الوثيقة 3؛ أبرز العلاقة صفة (الواسمة) - بروتين (الأنزيم). (1 ن)

- للكشف عن الأصل الوراثي لتعدد الفصائل الدموية، نقترح دراسة متتالية نيكليوتيدات جزء من ADN الحليل A وجزء من الحليل B المسؤولين على التوالى عن تركيب الأنزيم A والأنزيم B. تبين الوثيقة 4 النتائج المحصلة.

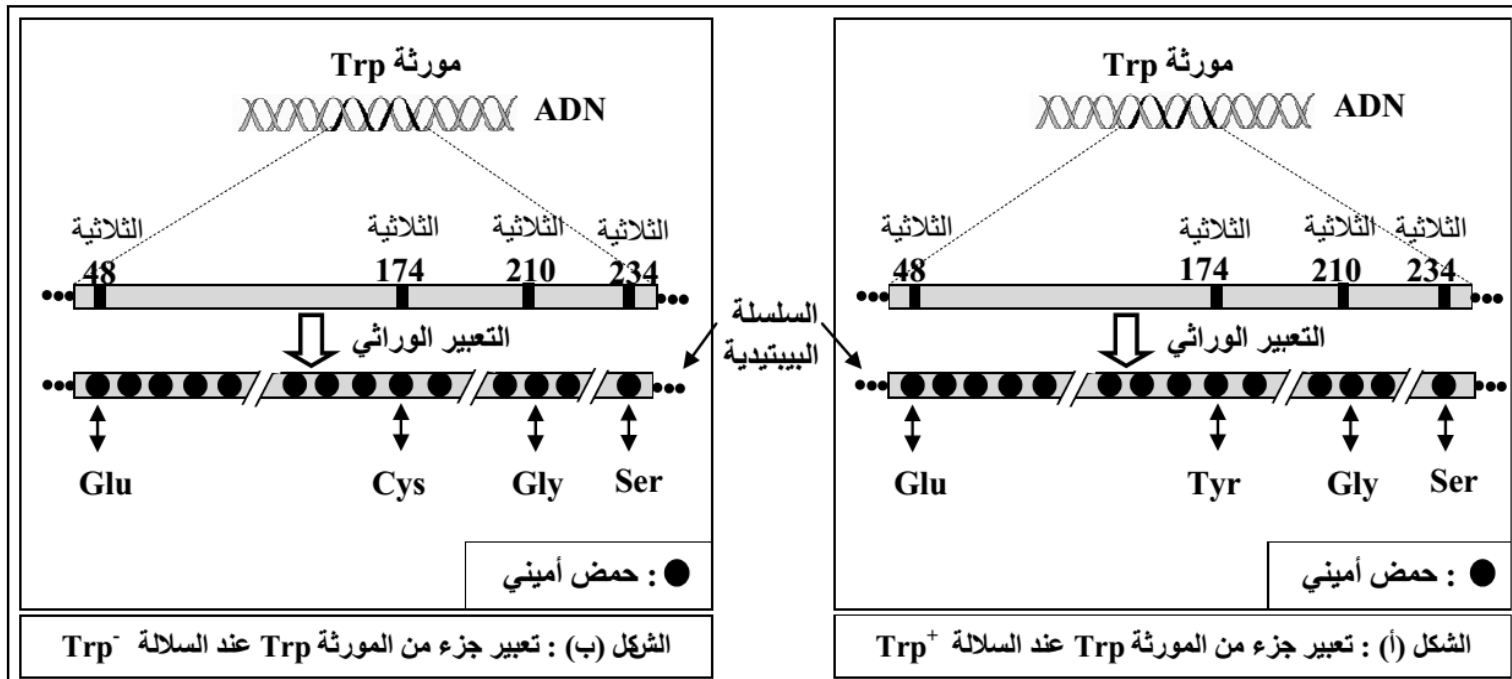
1	2	3	4	5	6	رقم الثلاثية :
ATG	ATG	GAC	CCC	CCC	AAG	جزء من متتالية الخليط القابل للنسخ للhilil A :
ATG	ATG	TAC	CCC	CGC	AAG	جزء من متتالية الخليط القابل للنسخ للhilil B :
→						الوثيقة 4
منحي القراءة						

برولين:	лизين:	غليسين:	لوسين:	ميثيونين:	ألين:	فنيل ألين:	تيروزين:	الحمض الأميني
Pro	Lys	Gly	Leu	Met	Ala	Phe	Tyr	الوحدات الرمزية (ARNm)
CCG	AAA	GGG	CUG	AUG	GCU	UUU	UAC	
CCA					GCG	UUC		

الوثيقة 5: مقتطف من جدول الرمز الوراثي

- 4- باستغلالك معطيات الوثيقة 4 ومقتطف جدول الرمز الوراثي أعط الجزء البروتيني للأنزيم A والجزء البروتيني للأنزيم B، ثم فسّر اختلاف الأنزيمين المسؤولين عن تحديد الفصيلتين الدمويتين [A] و [B] معتبراً hilil A هو hilil الأصلي. (1.75 ن)

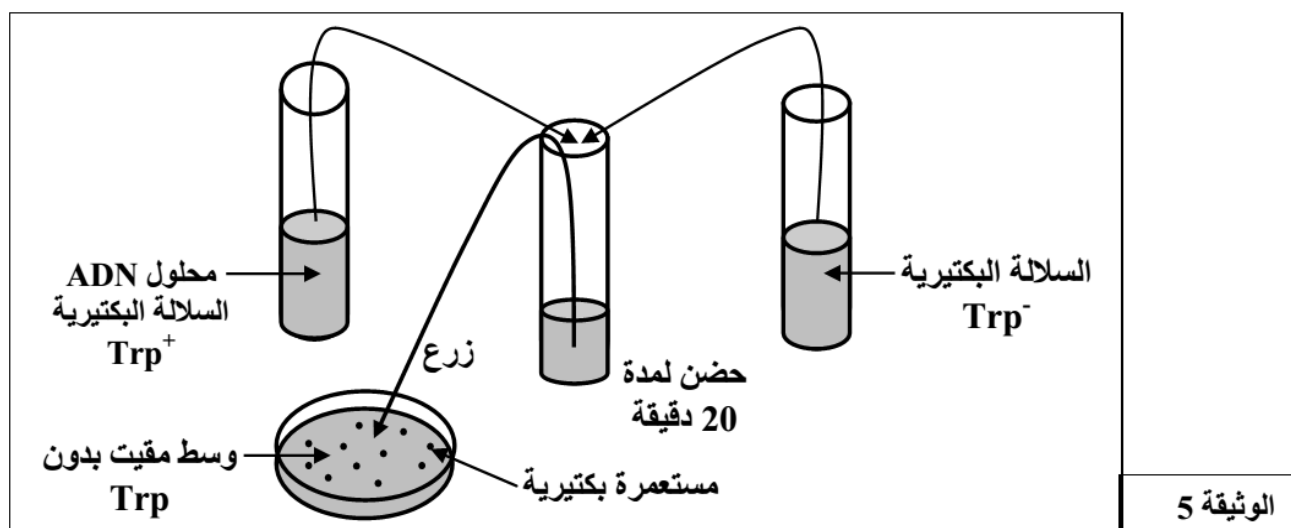
- الأنزيم تريبيتوفان سانتيتاز بروتين يُكون من 268 حمض أميني يُقتل الوثيقة 3 تعبر جزء من المورثة Trp المسؤوله عن تركيب جزء من هذا الأنزيم عند السلالة Trp^+ (الشكل أ) وعند السلالة الطافرة Trp^- (الشكل ب). وتعطي الوثيقه 4 الوحدات الرمزية لـ ARNm التي ترمز لمختلف الأحماض الأمينية المكونة لهذا الجزء من البروتين.



الوثيقة 3	الوثيقة 4
الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
Cys : سهستين	UGU
Ser: سيرين	AGC
Gly: غليسين	GGU
Tyr: تيروزين	UAU
Asn: أسبرجين	AAU
حمض الغلوتاميك: Glu	GAA

2- قارن السلاسلين البيبتيديتين للأنزيم تريبيتوفان سانتيتاز بلعتماد الأحماض الأمينية المقدمة في الوثيقه 3 عند السلاالتين Trp^+ و Trp^- ، ثم أبرز العلاقة بروتين- صفة؛ والعلاقة مورثة - بروتين مستعينا في ذلك بـ الوثيقه 4. (2.25 ن)

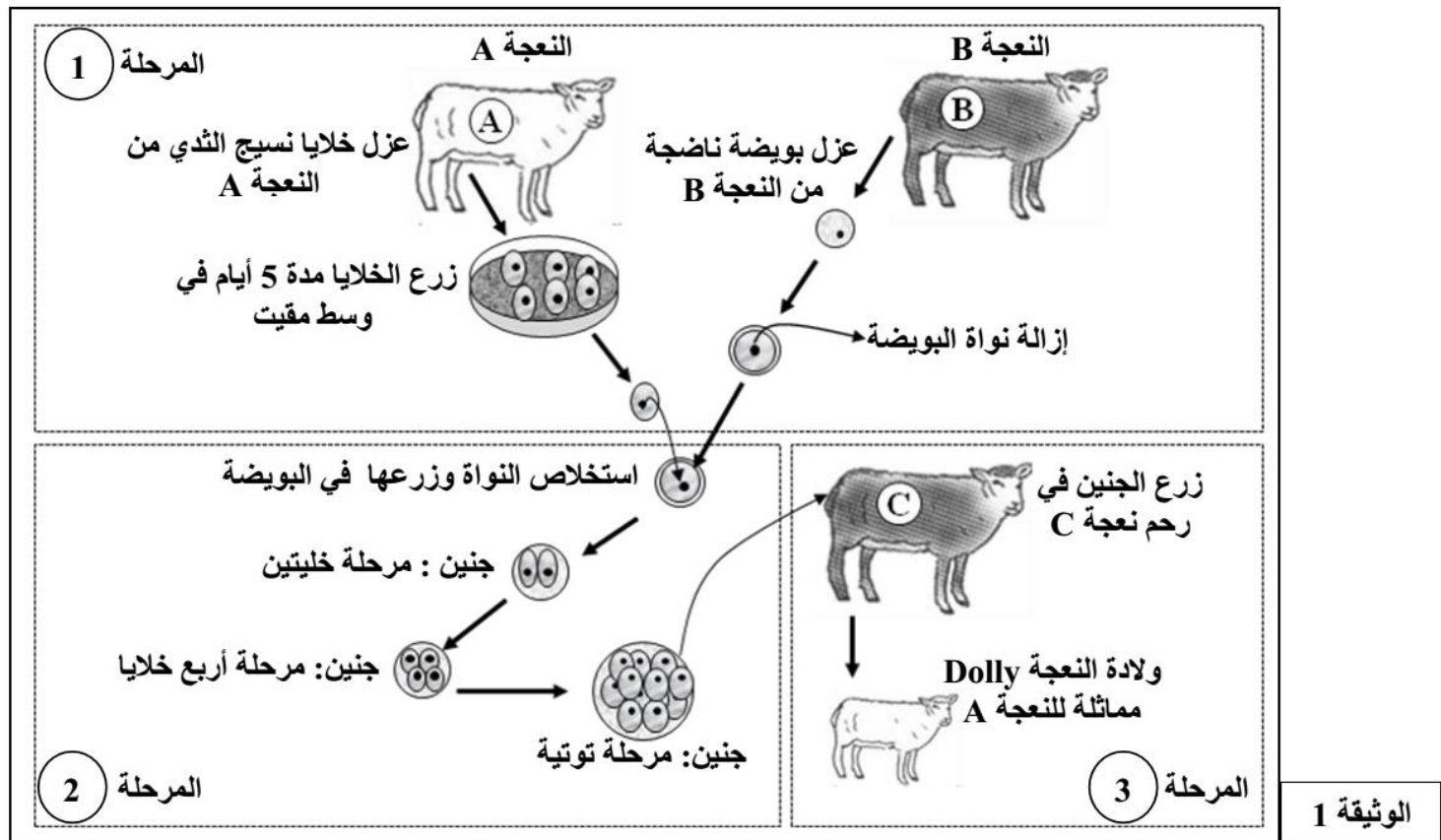
- في تجربة أخرى تم استخلاص ADN السلالة البكتيرية Trp^+ وخلطه في محلول مع بكتيريات السلالة Trp^- ; بعد ذلك تم زرع هذه الأخيرة في وسط مقايت بدون الحمض الأميني Trp. تقدم الوثيقه 5 النتيجة المحصلة.



3- بالاعتماد على معطيات الوثيقه 5 وبتوظيف معارفك، أعط تفسيرا للنتيجة المحصلة. (1 ن)

يسمح الانقسام غير المباشر، عند الكائنات الحية ثنائية الصبغية، بانتقال الخبر الوراثي من خلية لأخرى وبشكل متطابق، وتشكل الصفات تعبيراً لهذا الخبر الوراثي. لإبراز ذلك نقترح المعطيات الآتية:

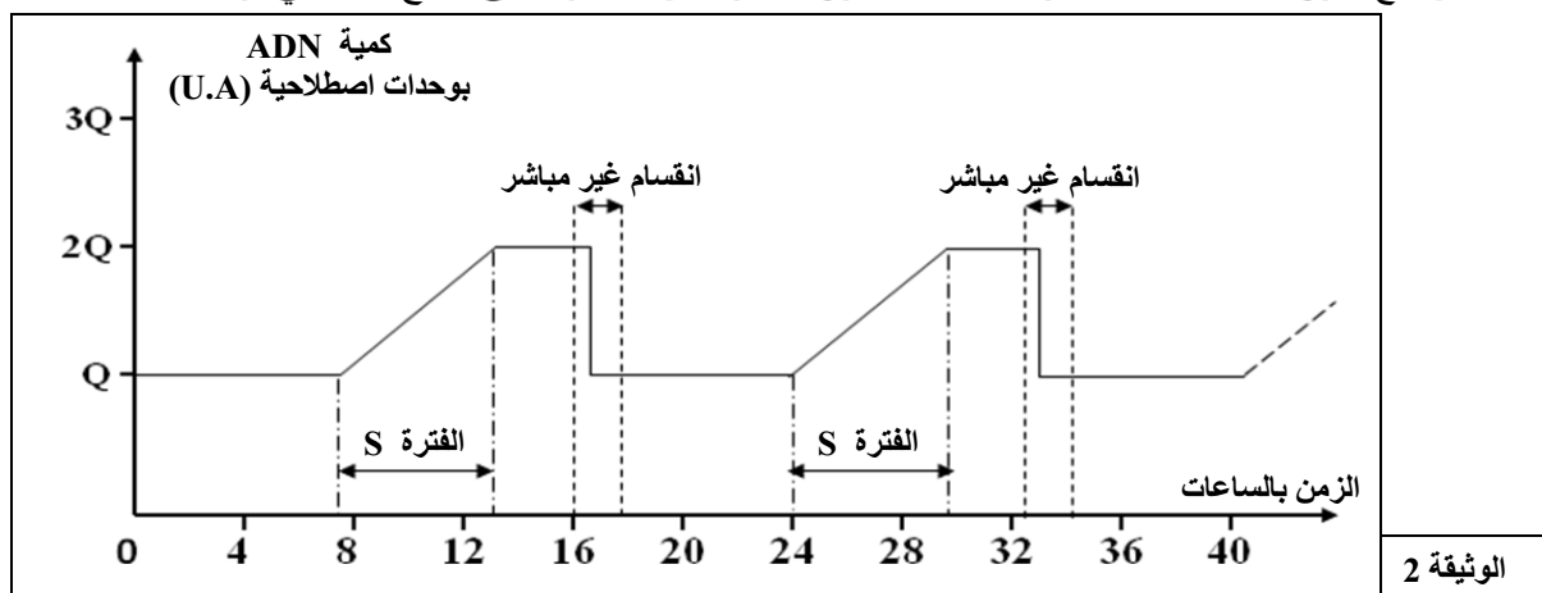
- في سنة 1996 تمكن أحد الباحثين في اسكتلندا من استنساخ الشاة دولي (Dolly). تمثل الوثيقة 1 مراحل هذا الاستنساخ.



ملحوظة : خلال المرحلة 2 تم زرع الجنين في وسط مقيت في الزجاج .

1 - بين أهم مراحل استنساخ النعجة Dolly الممثلة في الوثيقة 1 واستنتج دور النواة. (25.1ن)

- ممكن تتبع تطور كمية ADN داخل نواة خلية خلال دورات خلوية من الحصول على النتائج المبينة في الوثيقة 2.



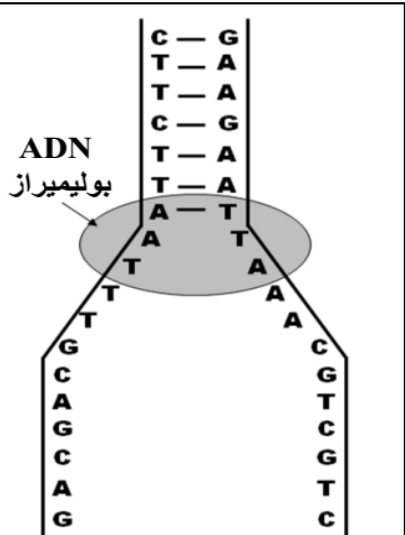
2 - فسر التغيرات الملاحظة في كمية ADN الممثلة في الوثيقة 2، ثم بين أهميتها الوراثية . (1.5 ن)

- في السنتين من القرن الماضي اقترح الباحثان Meselson و Stahl النموذج نصف المحافظ لكيفية مضاعفة ADN داخل الخلية. لإبراز ذلك، أنجز الباحثان مجموعة من التجارب على بكتيريات *E.Coli* ؛ في كل تجربة يتم زرع البكتيريات في وسط زرع يحتوي على الأزوت (كلورور الأمونيوم) ثم استخلاص ADN البكتيريات الممزروعة وتعرضه لتقنية النبذ لتحديد كثافته d . يعطي جدول الوثيقة 3 ظروف ونتائج هذه التجارب:

التجربة	الجيل	النتائج
التجربة ①: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف N^{14} لمدة عدة أجيال.	G_0	ADN بكتيري خفيف $d = 1.65$ بنسبة 100%
التجربة ②: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> في وسط يحتوي على الأزوت الثقيل N^{15} لمدة عدة أجيال.	G_0	ADN بكتيري ثقيل $d = 1.80$ بنسبة 100%
التجربة ③: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> مأخوذة من الجيل G_0 في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف N^{14} لمدة جيل واحد.	G_1	ADN بكتيري متوسط الكثافة $d = 1.72$ بنسبة 100%
التجربة ④: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> مأخوذة من الجيل G_1 في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف N^{14} لمدة جيل واحد.	G_2	ADN بكتيري متوسط الكثافة $d = 1.72$ بنسبة 50% ADN بكتيري خفيف $d = 1.65$ بنسبة 50%

الوثيقة 3

* ملحوظة : الأزوت (N) من مكونات القواعد الأزوتية لجزيئة ADN.



3 - مستعيناً بتحليل نتائج تجارب Stahl و Meselson ، بين أن مضاعفة ADN تتم حسب النموذج نصف المحافظ. (1.75 ن)

تعطي الوثيقة 4 جزءاً من عين النسخ على مستوى قطعة من خيط ADN لمورثة بروتين الجبنين (Caséine) عند النعجة.

4 - بتوظيفك للنتائج المحصلة، أعط نتيجة مضاعفة القطعة الكاملة لخيط

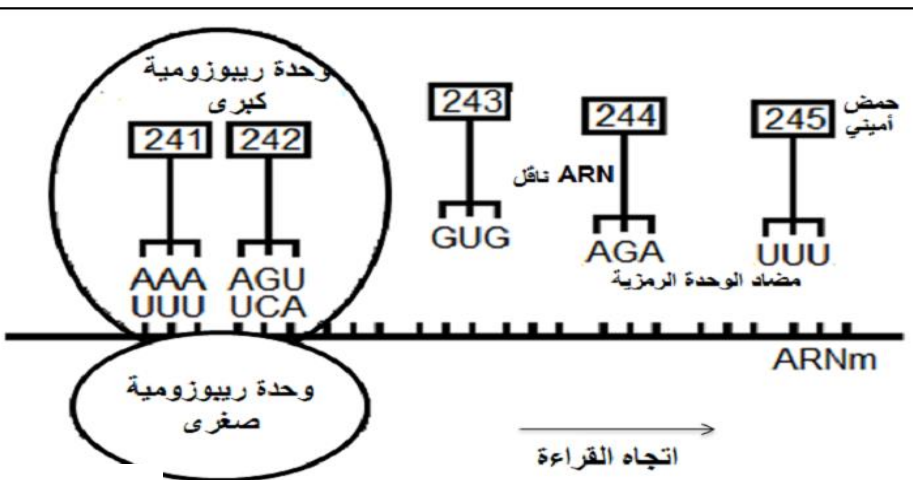
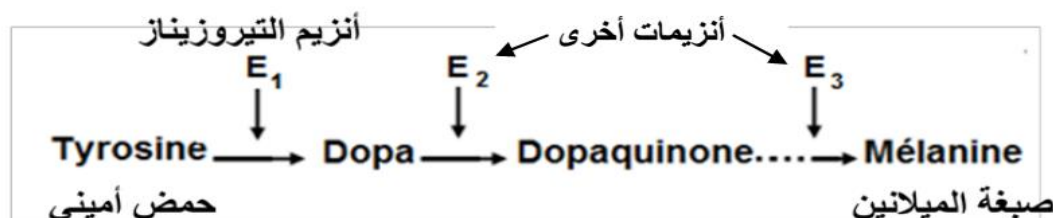
ADN الممثلة في الوثيقة 4. (0.5 ن)

bac_agr_2010_Nor: 31 التمرين

نعتبر الأرانب من الحيوانات الداجنة المطلوبة للاستهلاك، وهو ما جعلها تحظى باهتمام مجموعة من الباحثين والمربين في الميدان الفلاحي. لفهم كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية عند الأرانب وطبيعة بعض الأمراض الطفيلية التي تصيب بها نقترح الدراسات الآتية:

الدراسة الأولى:

يرتبط لون الفرو عند الأرانب بصبغة الميلانين التي تتدخل في تركيبها أنزيمات نوعية وفق التفاعلات الآتية:



يتطلب عن غياب أو خلل في إنزيم التيروزيناز عند الأرانب عدم تركيب صبغة الميلانين وبالتالي الإصابة بالمهق.

• تمثل الوثيقة 1 بعض مراحل تركيب إنزيم التيروزيناز E_1 على مستوى خلية عادية انطلاقاً من الحمض الأميني رقم 241 إلى الحمض الأميني رقم 245، كما تمع طي الوثيقة 2 جدول الرمز الوراثي .

	U	C	A	G				
U	UUU فنيل النين Phe UUC UUA UUG	UCU UCC UCA UCG	Ser سيرين	UAU UAC UAA UAG	Tyr تيروزين بدون معنى	UGU UGC UGA UGG	Cys سيستيدين بدون معنى تربيتوفان Trp	U C A G
C	CUU CUC CUA CUG	CCU CCC CCA CCG	Pro برولين	CAU CAC CAA CAG	His هيسيدين غلوتامين Gln	CGU CGC CGA CGG	Arg أرجينين	U C A G
A	AUU AUC AUA AUG	ACU ACC ACA ACG	Thr تريونين	AAU AAC AAA AAG	Asn أسبارجين Lys ليزين	AGU AGC AGA AGG	Ser سيرين Arg أرجينين	U C A G
G	GUU GUC GUA GUG	GCU GCC GCA GCG	Ala ألدين	GAU GAC GAA GAG	Asp حمض أسبارتيك Glu حمض الغلوتاميك	GGU GGC GGA GGG	Gly غليسين	U C A G

الوثيقة 2 : جدول الرمز الوراثي

- ١- باستغلالك لمعطيات الوثائقين ١ و ٢، أعط ممتالية الأحماض الأمينية لقطعة أنزيم التيروزيناز E، وحدّد جزء الخبيط المستنسخ لـ ADN الحليل العادي. (٠.٧٥ ن)
- تمثل الوثيقة ٣ جزءاً من ممتالية نيكليوتيدات الحليل الطافر المسؤول عن تركيب أنزيم التيروزيناز عند خلية غير عادية لا تنتج الميلانين.

..... AAA AGT GAG ATT T

..... 241 - 242 - 243 - 244

جزء من ممتالية نيكليوتيدات الحليل
الطافر

الوثيقة 3

- ٢- باعتمادك المعطيات والوثائق السابقة ومكتسباتك، بين كيفية ظهور الحليل الطافر ثم فسر سبب الإصابة بالمهقع عند الأرانب. (١.٧٥ ن)

التمرин 32 bac_agr_2008_Nor:

لتعرف بعض طرق تحسين الإنتاج الحيواني نقترح دراسة المعطيات التالية :

- I- يمثل الشكل ١ من الوثيقة ١ جزء من ADN الذي يرمز إلى تركيب بروتين جبنين الحليب عند البقرة ، أما الشكل ٢ فيمثل سلسلة الأحماض الأمينية المكونة لجزء من جبنين الحليب عند الشاة .

الوحدات الرمزيّة	الأحماض الأمينية
AGG	Arg
UUA	Leu
GAA	Glu
UUA	Leu
AAC	Asn
CCU	Pro
GGA	Gly
GUC	Val

→ اتجاه القراءة

AAT CTT AAT TTG GGA CAG CCT

الشكل 1

Glu- Glu-Leu-Asn-Val-Val-Gly

الشكل 2

الشكل 3

الوثيقة 1

- ١- باعتماد جدول الشكل ٣ من الوثيقة ١، أعط ممتالية الأحماض الأمينية التي يرمز إليها جزء ADN الممثل في الشكل ١ وجزء ADN الراهن لتركيب جبنين حليب الشاة الممثل في الشكل ٢ . (١ن)

- ٢- فسر سبب الاختلاف بين جبنين حليب البقرة و جبنين حليب الشاة ؟ (٠.٥ ن)