

ع ف 2

ص : 1

الامتحان التجريبى لدورة أبريل 2013

في مادة علوم الحياة والأرض

مدة الاجاز : 3 ساعات

- التمرين الأول : (5 نقط) .

تمثل الطاقة المستحاثية المصدر الأساسي الذي تعتمد عليه الصناعة والاقتصاد العالميين. إلا أن هذا المصدر الطاقي يطرح مجموعة من الإشكاليات يجعل من البحث عن بدائل طاقية ضرورة ملحة. بعد تعريفك للطاقة المستحاثية، وضح بایجاز الإشكالات التي يطرحها هذا المصدر الطاقي ، ثم اقترح بعض البدائل الطاقية مبرزاً أهميتها في تجاوز الإشكالات التي تطرحها المصادر المستحاثية للطاقة

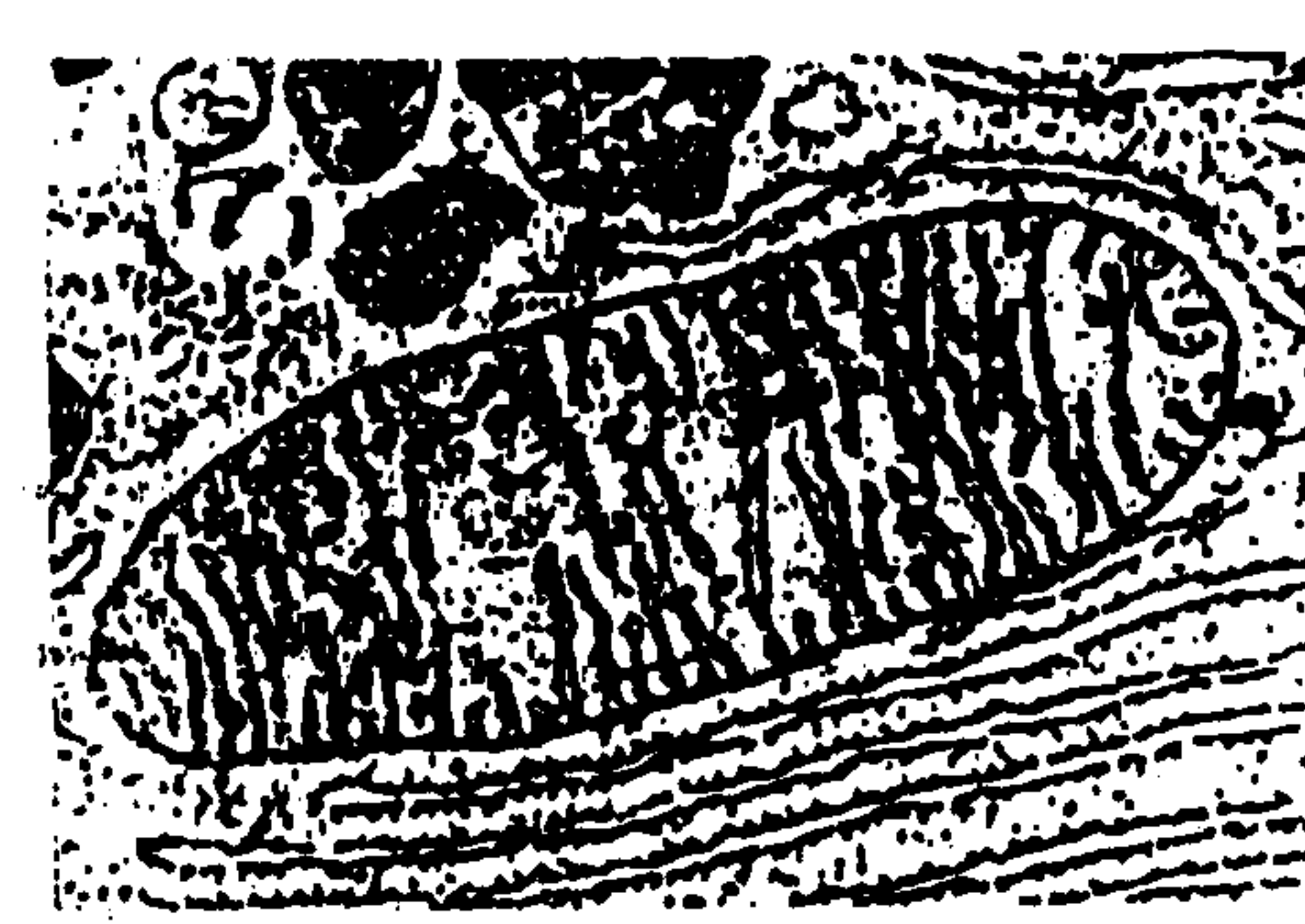
ص : 2

التمرين الثاني : (5 نقط)

عند الكائنات الحية الفقيرية ، يكون تركيز Na^+ مرتفعا في البلازما و منخفضا في سيتوبلازم الكريات الحمراء ، أما تركيز K^+ يكون مرتفعا في السيتوبلازم ومنخفضا في البلازما . يرجع اختلاف التركيز هذا إلى نشاط مضخة Na^+ و K^+ (بروتينات غشائية) التي تتطلب طاقة ATP.

قصد تحديد كيفية تجديد ATP على مستوى الكريات الحمراء عند كل من الإنسان والدجاج نقترح المعطيات التالية:

الوثيقة 1 : الكريات الحمراء عند الإنسان هي خلايا غير منواة ولا تحتوي على عضيات سيتوبلازمية بينما الكريات الحمراء للدجاج، خلايا منواة ويحتوي سيتوبلازمها على عضيات خلوية من بينها العضي X الممثل بالوثيقة 1.



الوثيقة 1: صورة إلكتروغرافية للعصي X

الوثيقة 2 أ : معطيات خاصة بالكريات الحمراء للإنسان تركيز أيونات Na^+ و K^+ داخل الكريات الحمراء قبل وبعد وضعها بالبلازما في حرارة 4°C لمدة سبعة أيام.

K+	Na+	
126	35	قبل الوضع في حرارة 4°C
88	82	بعد الوضع في حرارة 4°C

الوثيقة 2 ب : معطيات خاصة بالكريات الحمراء للدجاج تركيز أيونات Na^+ و K^+ داخل الكريات الحمراء للدجاج قبل وبعد وضعها بالبلازما تحت حرارة 4°C لمدة سبعة أيام.

k+	Na+	
150	18	قبل الوضع في حرارة 4°C
93	94	بعد الوضع في حرارة 4°C

(1) حل معطيات الوثيقتين 2 أ و 2 ب واستنتج تأثير الحرارة المنخفضة على نشاط مضخة Na^+ و K^+ . (1 ن)

- تم وضع الكريات الحمراء للإنسان و الكريات الحمراء للدجاج في أوساط زودت بمستقبلات مختلفة ، وتم قياس تركيز كل من Na^+ و K^+ في ظروف مختلفة وتبين الوثيقة 3 ظروف التجارب والنتائج المحصل عليها .

ظروف الوسط	Na ⁺	K ⁺
وسط بدون كليكوز (37°C)	91	64
وسط به كليكوز (37°C)	35	126
وسط به حمض البيروفيك (37°C)	92	63
وسط به كليكوز (37°C) + مادة كابحة لانحلال الكليكوز	95	68
وسط به حمض البيروفيك (37°C) + مادة كابحة لانحلال الكليكوز	93	64

الوثيقة 3أ : تركيز أيونات Na⁺ و K⁺ داخل الكريات الحمراء للإنسان

ظروف الوسط	Na ⁺	K ⁺
وسط بدون كليكوز (37°C)	77	87
وسط به كليكوز (37°C)	18	150
وسط به حمض البيروفيك (37°C)	18	152
وسط به كليكوز (37°C) + مادة كابحة لانحلال الكليكوز	77	85
وسط به حمض البيروفيك (37°C) + مادة كابحة لانحلال الكليكوز	18	151

وثيقة 3 ب : تركيز Na⁺ و K⁺ داخل الكريات الحمراء للدجاج.

* ملاحظة : كل التراكيز معبر عنها ب : m mol/L

2) انطلاقاً من المعلومات المستخرجة من تحليل الوثائقين 3أ و 3ب ، قارن الآليات التي يتم بواسطتها تجديد ATP الضروري لعمل المضخة عند كل من الكريات الحمراء للإنسان والكريات الحمراء للدجاج (3 ن)

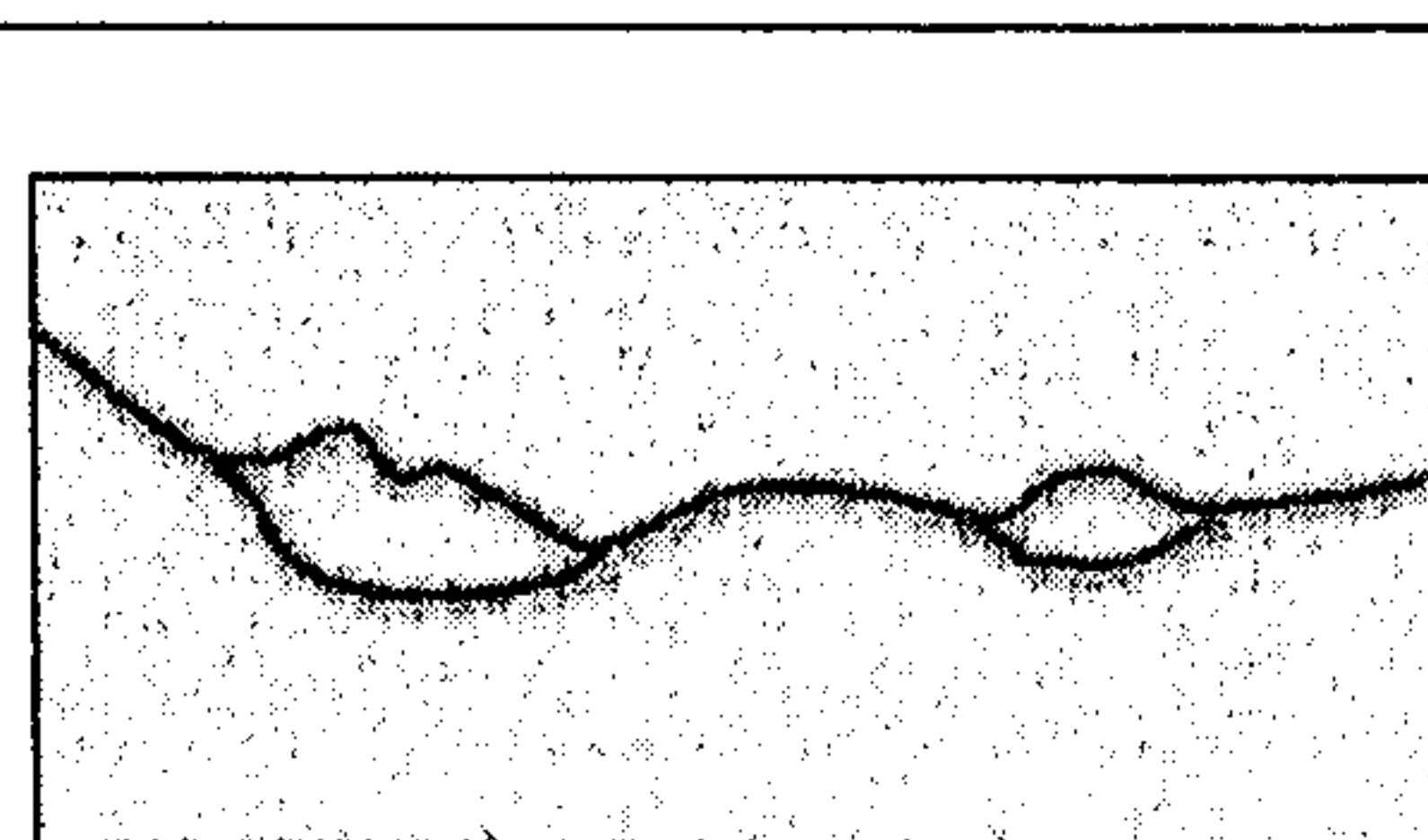
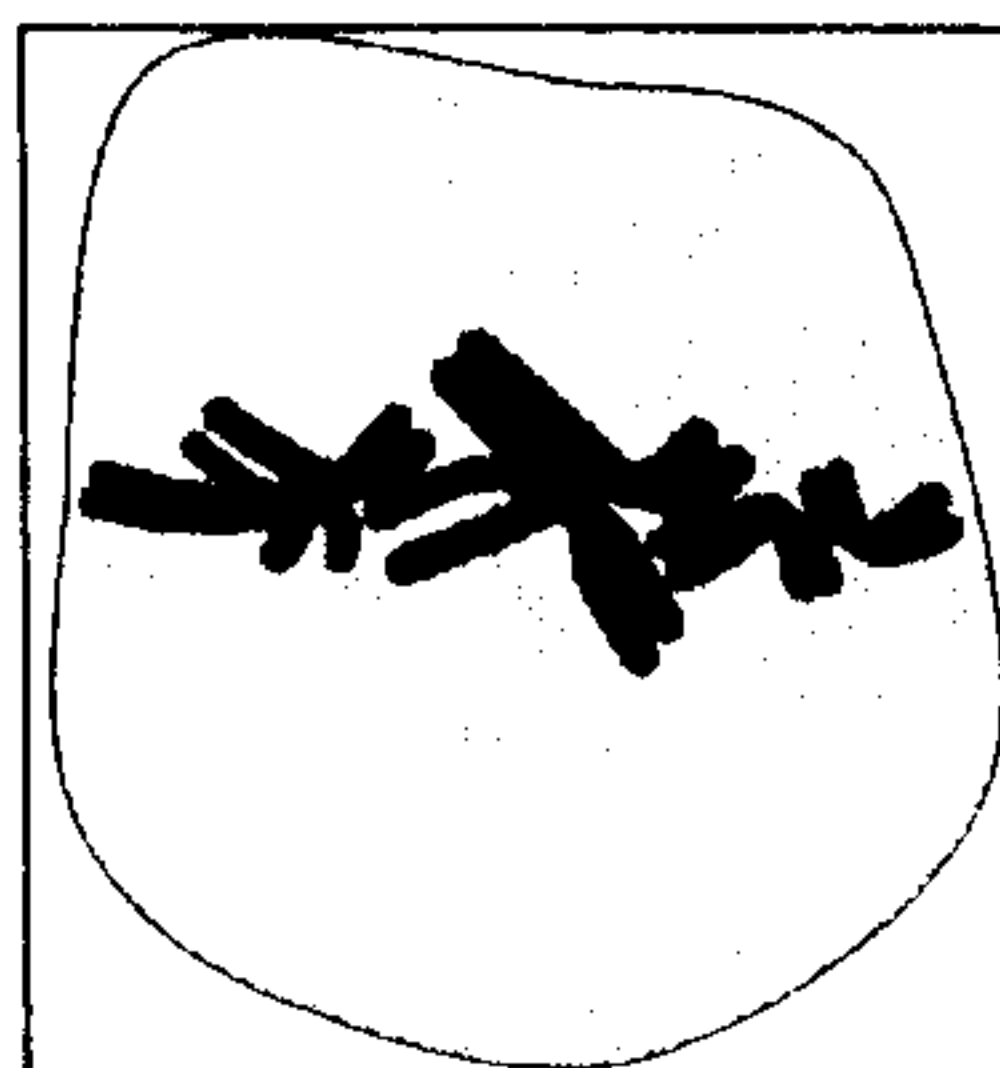
- تبين الوثيقة 4 مظهر الكريات الحمراء للإنسان (الشكل 1) و الكريات الحمراء للدجاج (الشكل 2).



3) باستعمالك لمعطيات الوثيقة 4 و معلومات الوثيقة 1 ، بين كيف تمكن هذه المعطيات من تأكيد جوابك على السؤال 2 (1 ن)

لإبراز بعض مظاهر نقل الخبر الوراثي على المستوى الخلوي وتحديد بعض آليات تعبيره نقدم المعطيات الآتية:

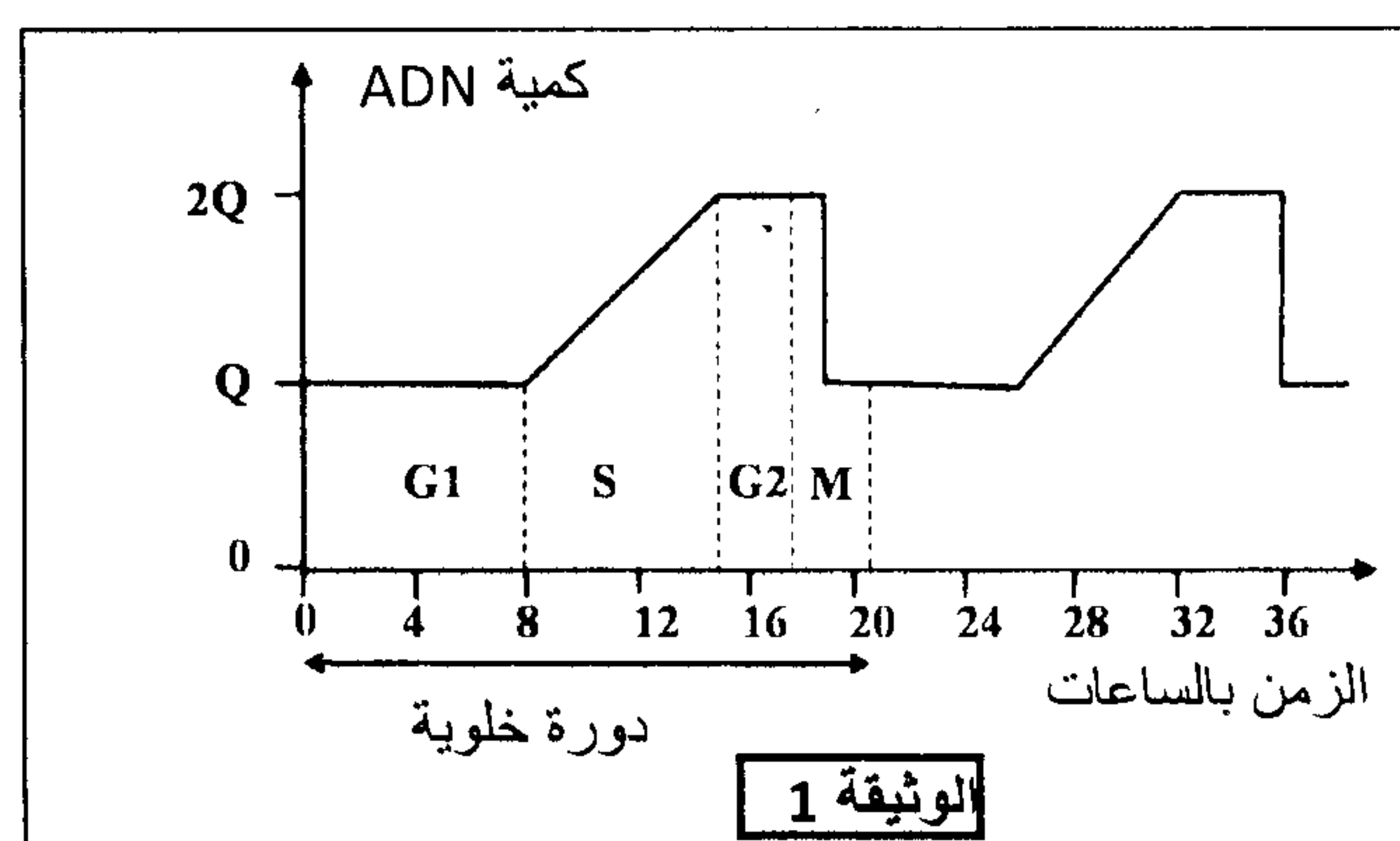
تتميز الدورة الخلوية بتعاقب مرحلتين أساسيتين: مرحلة السكون ومرحلة الانقسام غير المباشر. خلال كل دورة خلوية يتضاعف عدد الخلايا نتيجة الانقسام غير المباشر، تقدم الوثيقة ١ تطور كمية ADN في نواة خلية حيوانية حسب الزمن، وتبين الوثيقة ٢ نتيجة الملاحظة المجهرية لمرحلتين من الدورة الخلوية.



الشكل (ب): رسم تخطيطي
لخلية حيوانية في الطور
الاستوائي

الشكل (أ): مظهر صبغى أثناء
الفترة S من طور السكون

الوثيقة ٢



الوثيقة ١

١- صف تطور كمية ADN خلال دورة خلوية (الوثيقة ١) وبين العلاقة بين هذا التطور وتغير مظهر الصبغيات المبين في الشكلين (أ) و (ب) للوثيقة ٢. (١ ن)

٢- مثل بواسطة رسم تخطيطي، الطور الموالي للشكل (ب) من الوثيقة ٢ معتبرا $2n=6$. (١ ن)

تظهر الأورام السرطانية في الجسم نتيجة خلل في الدورة الخلوية لبعض الخلايا، حيث تتحول هذه الخلايا إلى خلايا سرطانية تنقسم بشكل عشوائي وسريري. لتحديد آلية تحول الخلايا العادية إلى خلايا سرطانية نقدم نتائج بعض الدراسات:

- مرض *Xeroderma pigmentosum* هو مرض وراثي نادر، من بين أعراضه ظهور جروح على الجلد نتيجة تعرض الخلايا الجلدية للأشعة فوق البنفسجية. يمكن لهذه الجروح أن تتطور إلى أورام سرطانية.
- تسبب الأشعة فوق البنفسجية في خلل على مستوى جزيئات ADN الخلايا الجلدية (طفرة جسدية).

- بالنسبة للشخص السليم، وعند تعرض ADN الخلايا الجلدية للخلل يتدخل بروتين يسمى P53 لإيقاف الانقسام الخلوي لهذه الخلايا، إلى حين إصلاح الخلل. يتم هذا الإصلاح بواسطة إنزيم يدعى ERCC3.
- أما عند الأشخاص المصابين بمرض *Xeroderma pigmentosum* فيكون البروتين ERCC3 غير وظيفي. وعند تعرض المورثة المسؤولة عن تركيب البروتين P53 لخلل، بواسطة الأشعة فوق البنفسجية، يتوقف البروتين P53 عن أداء دوره فتتكاثر الخلايا بطريقه عشوائية مما يتسبب في ظهور ورم سرطاني (الوثيقة ٣).
- تبين الوثيقة ٤ جزء من الحليل المسؤول عن تركيب بروتين ERCC3 العادي وجزء من الحليل المسؤول عن تركيب بروتين ERCC3 الطافر.

٥:

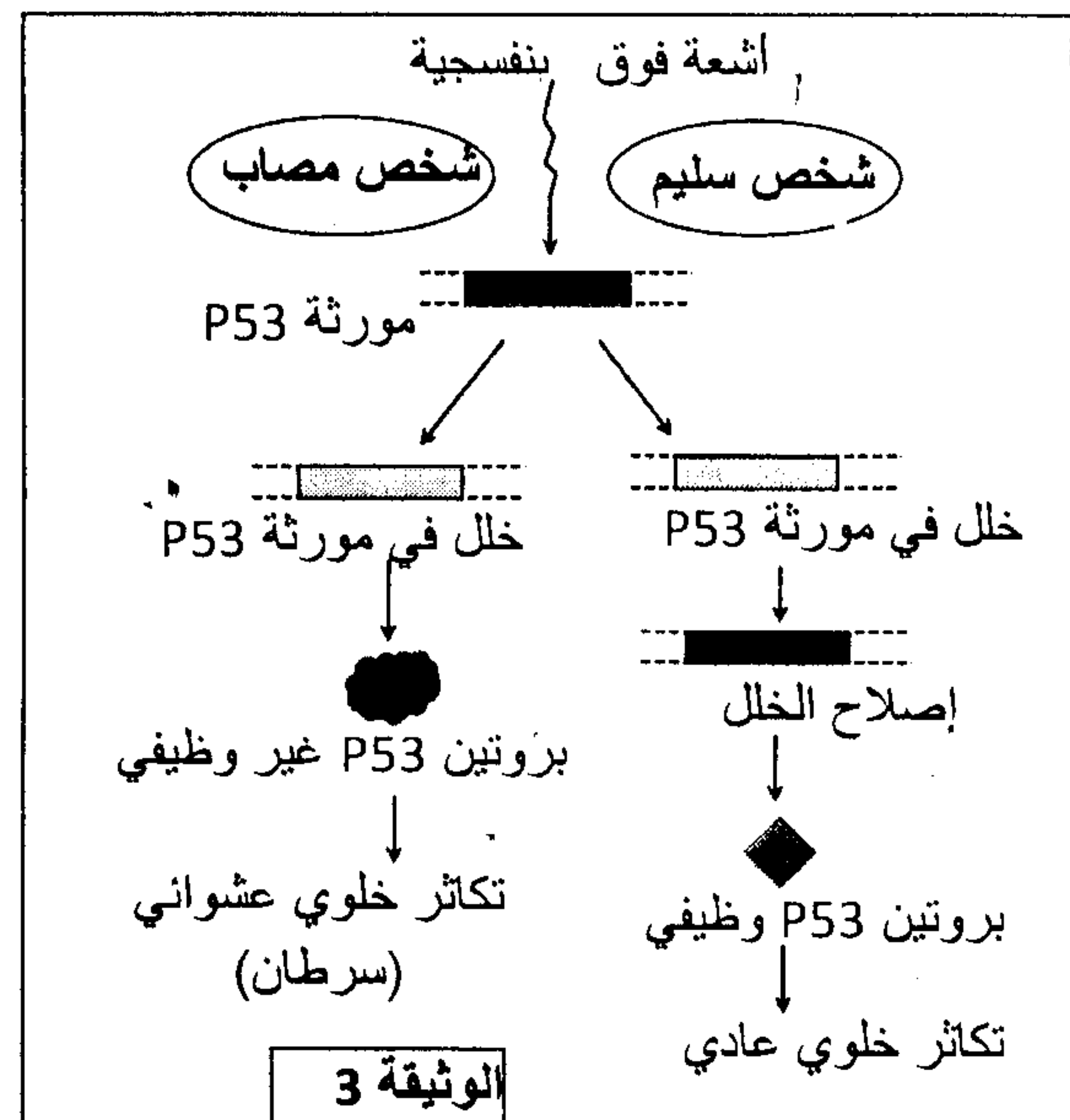
الشخص العادي	ACA-TGC-GTT-ACA-GCT-AGC...
الشخص المصابة	ACA-TGC-GTT-ATA-GCT-AGC...
معنى القراءة	→

الشكل (أ): الجزء القابل للنسخ من حليلي المورثة المسؤولة عن تركيب الإنزيم .ERCC3

الوحدات الرمزية	CAA	CAG
الحمض الأميني	Gln	Tyr
الرموز	UAU	UAC
الأمينيات	UCG	UGC
الرموز	CGU	CGC
الأمينيات	UGA	UAA
الرموز	ACU	ACA
الأمينيات	ACG	UAG
الرموز	Thr	Arg
الأمينيات	بدون معنى	Ser
الرموز	UGA	CGC
الأمينيات	Arg	Ser

الشكل (ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي.

الوثيقة 4



- 3- بالاعتماد على الوثيقة 4 أعط السلسلة البيبتيدية بالنسبة لكل حليل وفسر سبب الاختلاف الملاحظ. (1 ن)
- 4- بالاعتماد على المعطيات السابقة بين العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (2 ن)

المعطى الأول :

نواة Les érythroblastes ، التي تتواجد بالنخاع العظمي الأحمر هي خلايا سلالة الكريات الحمراء (خلية أصل الكريات الحمراء) . لها نواة وتركب أساسا بروتين يدعى الخضاب الدموي .

نجز التجارب التالية و التي تمثل في حضانة خلايا ، في وسط زرع غني بالأحماض الأمينية موسومة بنظائر مشعة .

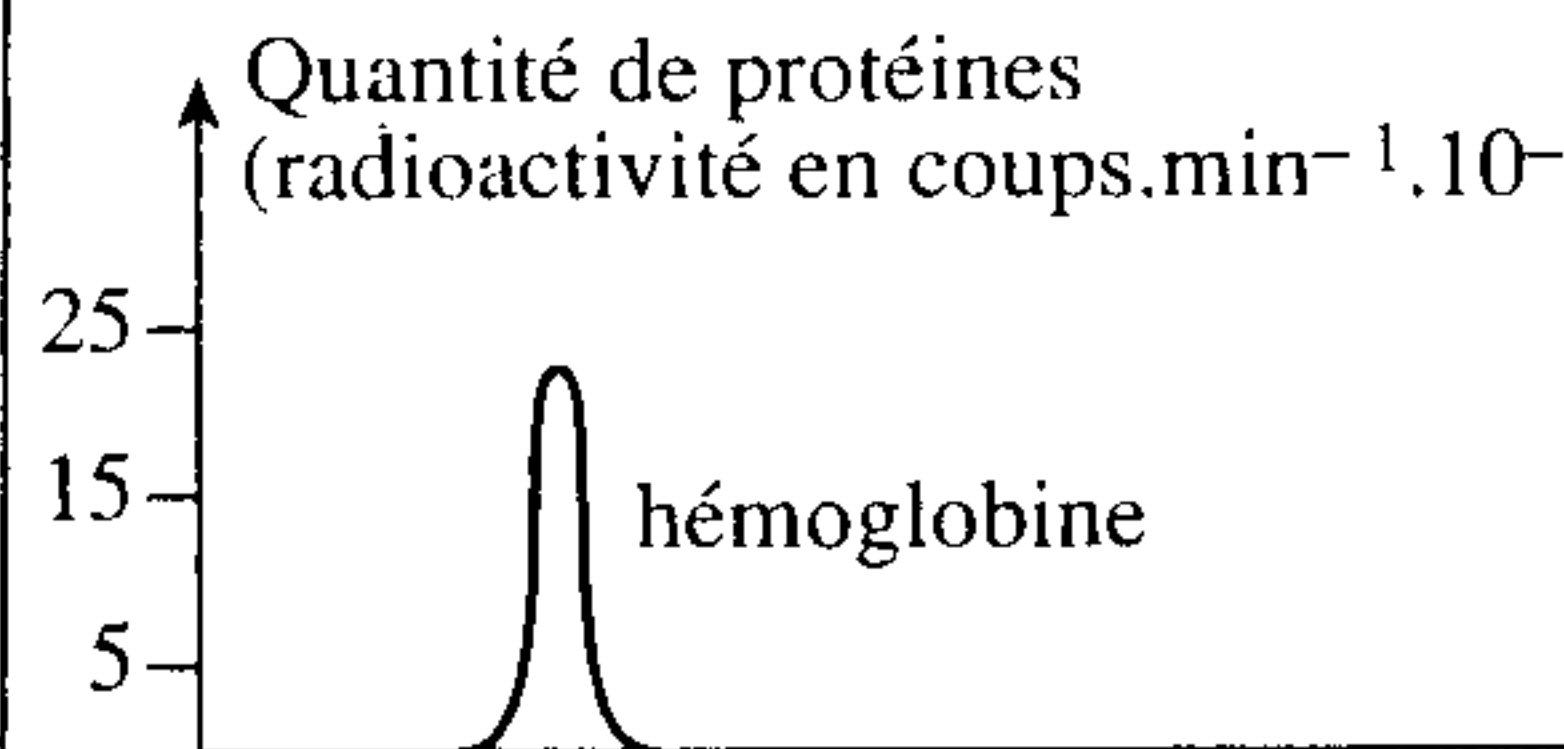
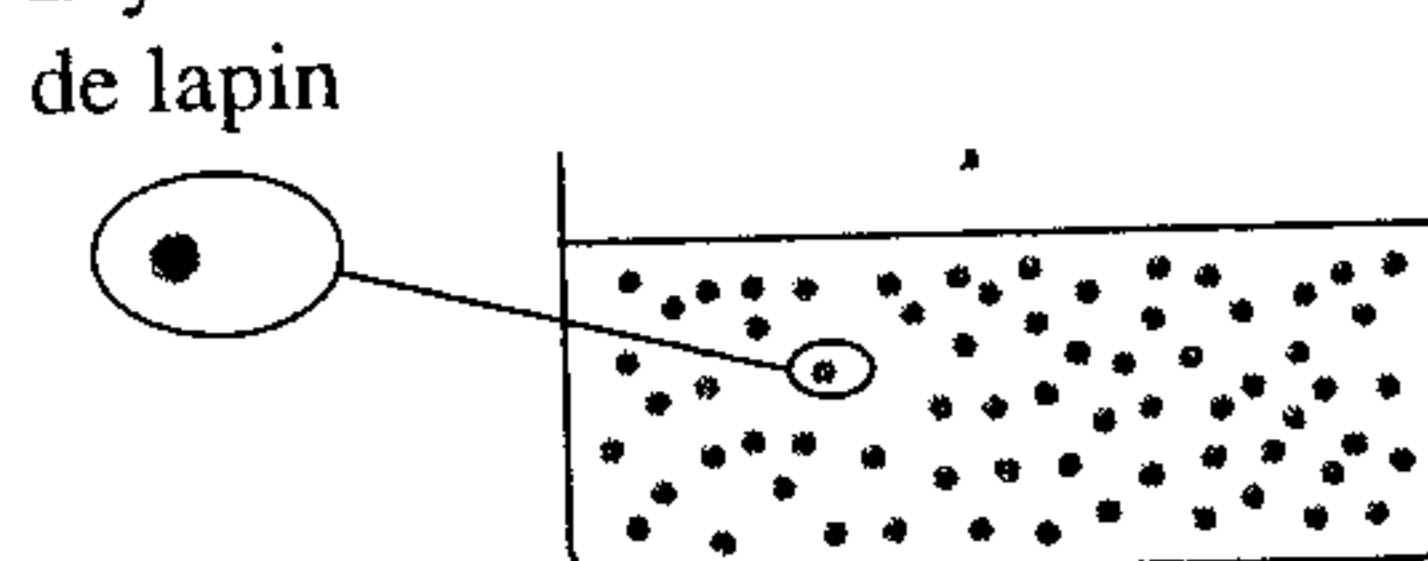
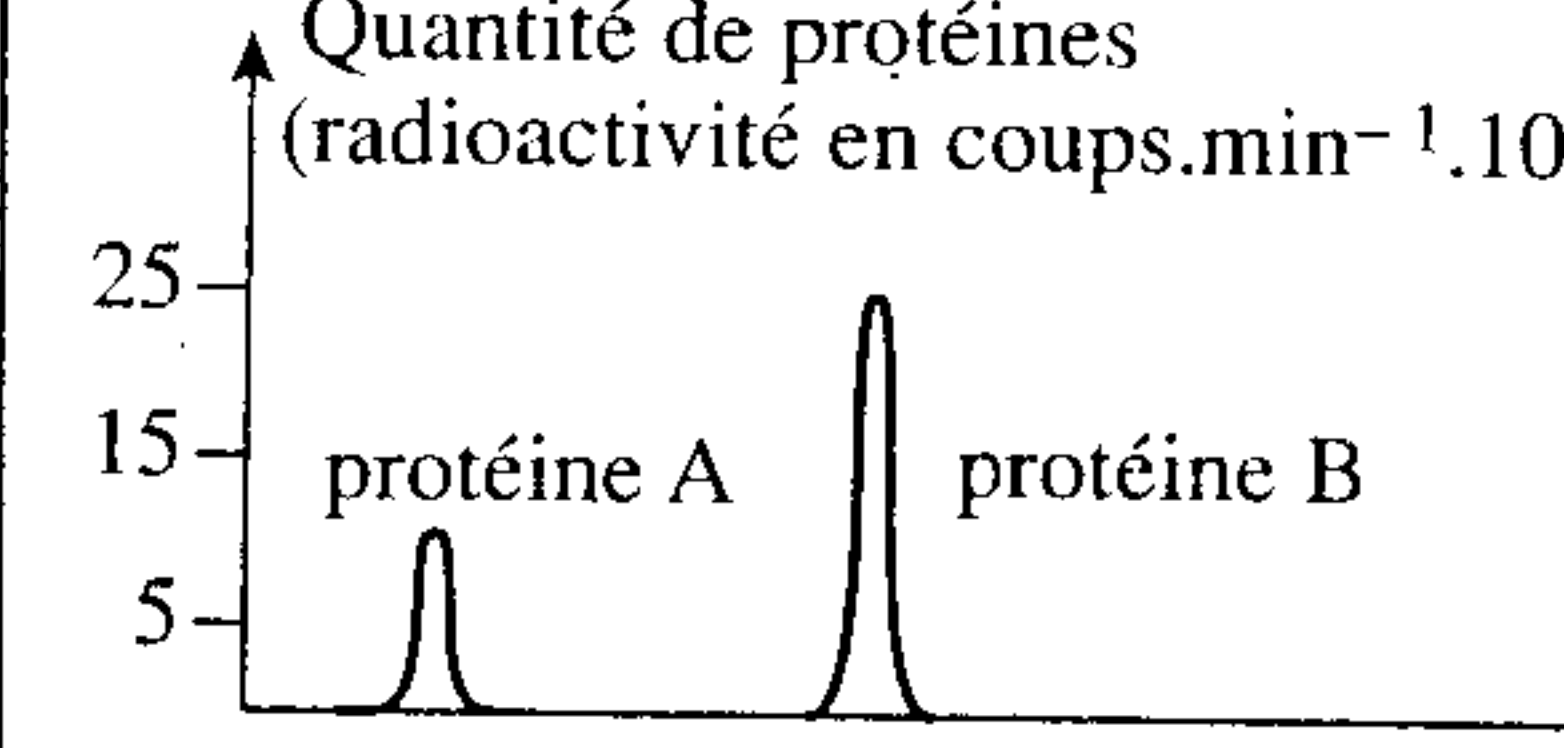
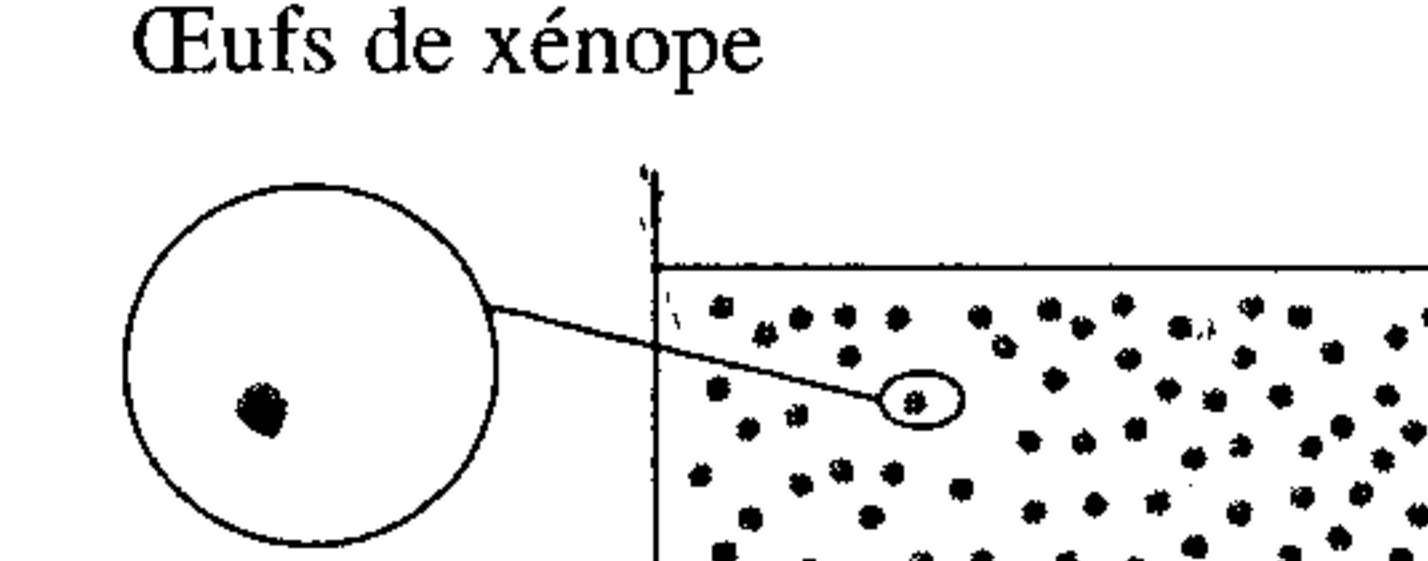
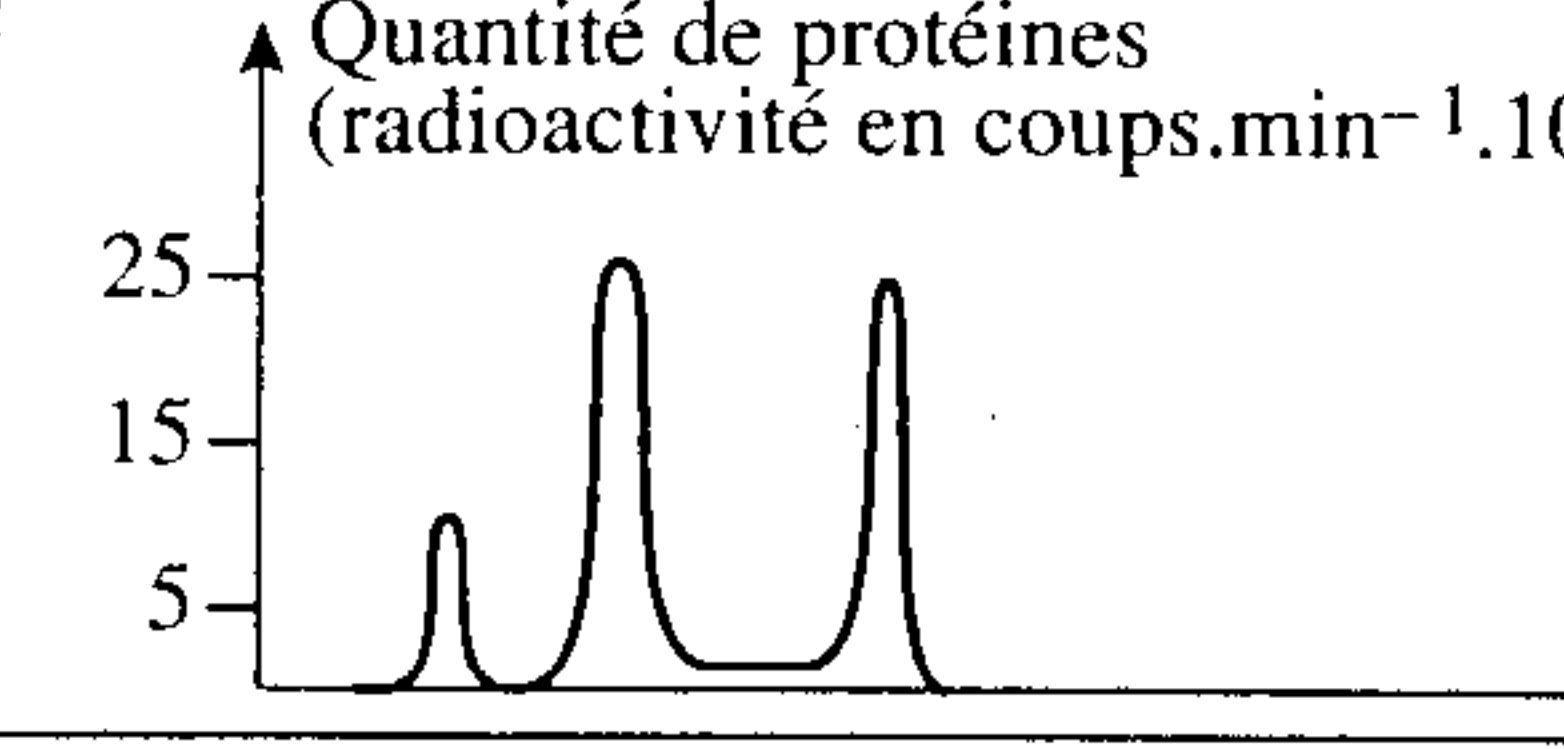
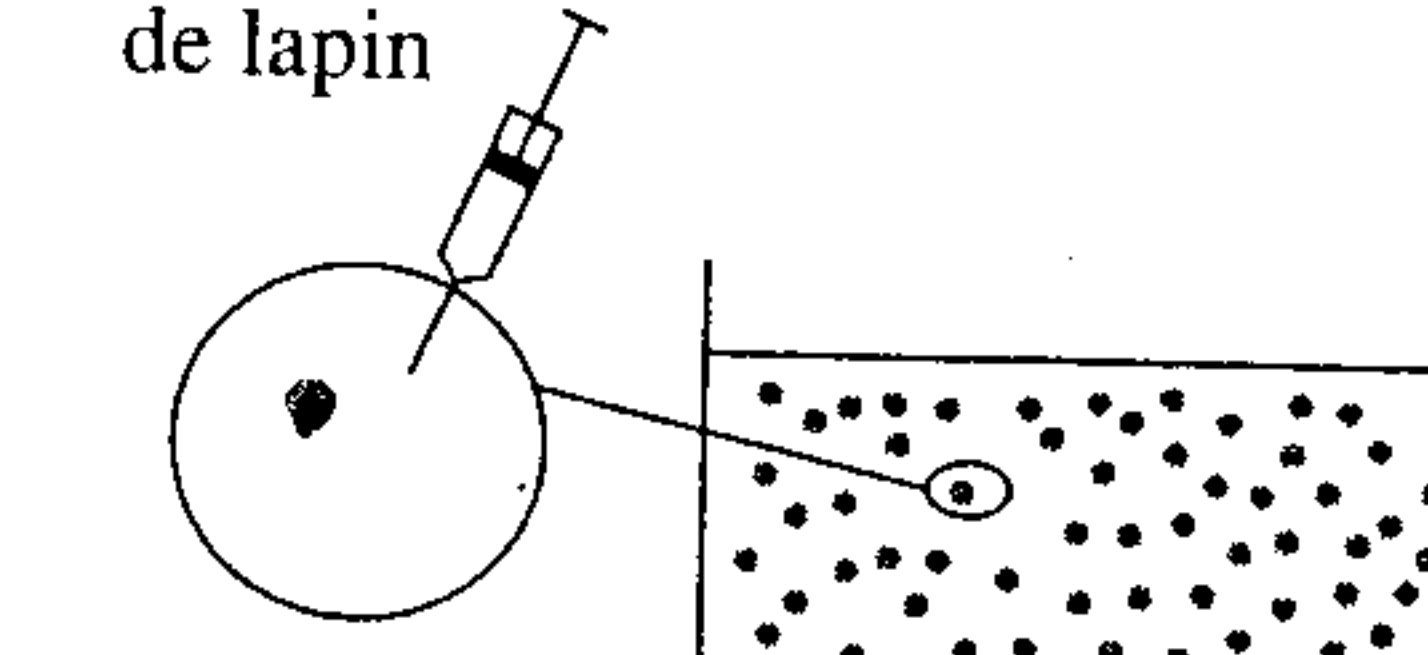
* التجربة ١ : خلايا أصل الكريات الحمراء لحيوان ثديي (الأرنب) .

* التجربة ٢: بيض لحيوان برمائي : العجوم (le Xénope) ، الذي يركب في هذه المرحلة خصوصا بروتينين A و B .

* التجربة ٣: بيض للعجوم ، في نفس المرحلة ، تم حقنه ب ARNm لخلايا أصل الكريات الحمراء للأرنب .

بواسطة الهجرة الكهربائية نعزل ، ثم نحدد أنواع البروتينات المركبة في كل خلية منذ بداية التحضين .

ظروف التجارب والنتائج المحصل عليها ممثلة في الجدول التالي .

النتائج	ظروف التجربة
<p>أشعاعية البروتينات المركبة c p mn ب</p> <p>Hémoglobine : خضاب دموي</p> <p>Quantité de protéines (radioactivité en coups.min⁻¹.10⁻³)</p>  <p>نوع البروتينات المركبة</p>	<p>* التجربة ١ : خلايا أصل الكريات الحمراء</p> <p>Érythroblastes de lapin</p> 
<p>أشعاعية البروتينات المركبة c p mn</p> <p>البروتينين A و B للعجوم</p> <p>Quantité de protéines (radioactivité en coups.min⁻¹.10⁻³)</p>  <p>نوع البروتينات المركبة</p>	<p>* التجربة ٢ : بيض العجوم</p> <p>Oeufs de xénope</p> 
<p>أشعاعية البروتينات المركبة c p mn</p> <p>Quantité de protéines (radioactivité en coups.min⁻¹.10⁻³)</p>  <p>نوع البروتينات المركبة</p>	<p>* التجربة ٣ : بيض العجوم تم حقتها ب ARNm الأرنب</p> <p>Œufs de xénope + ARNm d'érythroblastes de lapin</p> 

١) باستغلالك للمعطى الأول ، فسر النتائج المحصل عليها .

المعطى الثاني :

- نقوم بتركيب بروتينات في المختبر ، باستعمال أنزيمات ، وجزيئات ل ARNm مكونة من عديد النوكلويوتيد U وجزيئات مشعة لحمض أميني phé في وسطين ١ و ٢ مختلفين .

- الوسط ١ : يحتوي على ريبوزومات .

- الوسط ٢ : بدون ريبوزومات .

- وبعد نفس المدة بالنسبة للتجاربتين ، نستخلص البروتينات لقياس نسبة الإشعاع التي تمثل كمية phé المحتوية عليها في كل وسط .

- في الوسط ١ : كمية الإشعاع = 2100 cpm .

- في الوسط ٢ : كمية الإشعاع = 0 cpm .

٢) باستغلالك للمعطى الثاني ، بزر استعمال كل مكون من مكونات الخليط (استعن بجدول الرمز الوراثي) ، ماذا تستخلص ؟

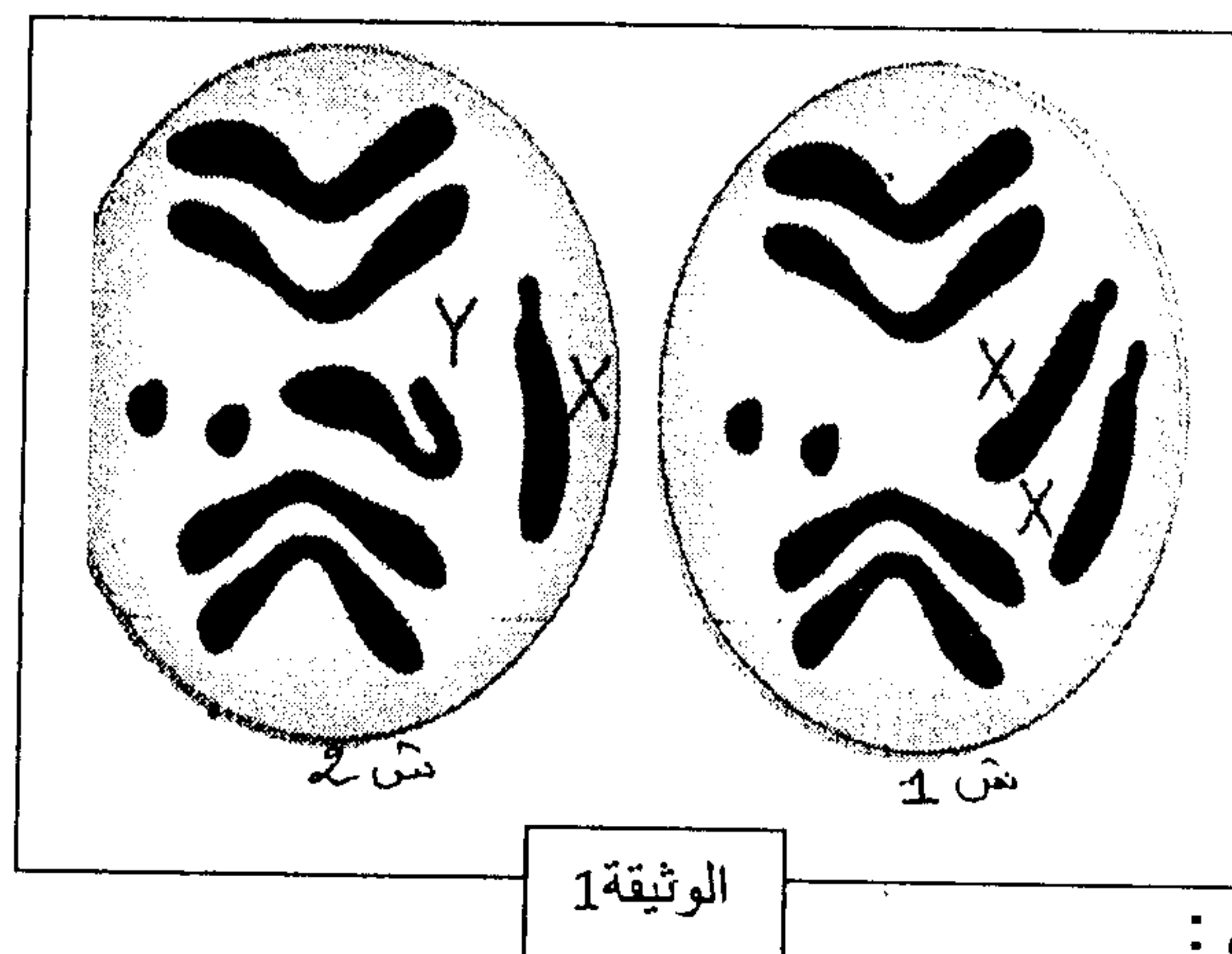
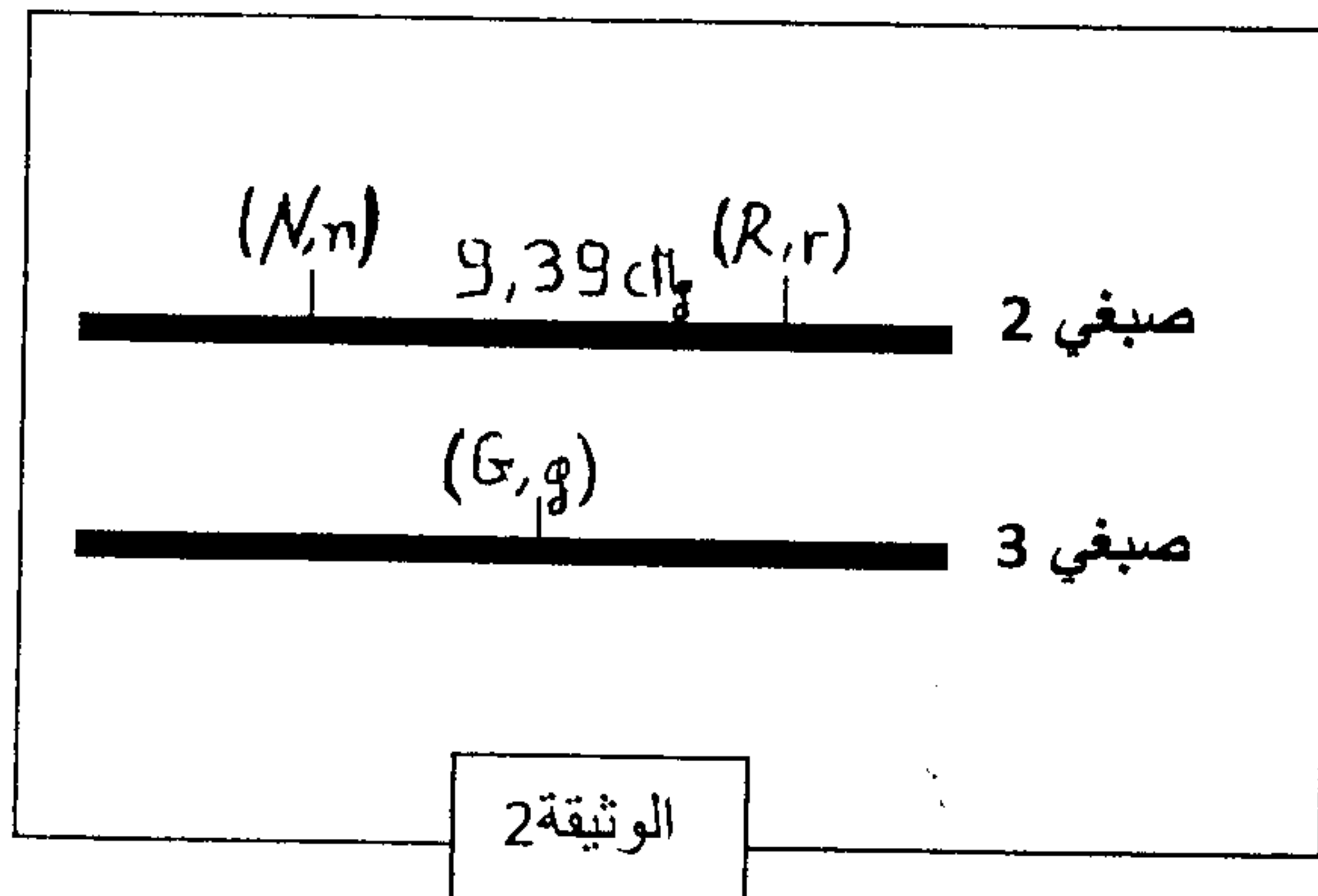
التمرين الرابع : 5 نقط

ص : 7

يعتبر وضع الخرائط العاملية من أهم الأعمال التي اهتم بها الباحثون في علم الوراثة ، ويطلب إنجازها اختيار تزاوجات دقيقة عند كائنات حية كذبابة الخل، ولفهم كيف يتم ذلك نقترح المعطيات التالية:

المعطى الأول :

- تمثل الوثيقة 1 الزينة الصبغية لذبابة خل أنثى وأخرى لذبابة خل ذكر ،
- تمثل الوثيقة 2 جزء من خريطة عاملية مبسطة لذبابة الخل.



المعطى الثاني :

يمثل جدول الوثيقة 3 المظاهر الخارجية لمجموعة من سلالات ذبابة الخل (السلالة المتواحشة والسلالات الطافرة 1 و 2 و 3) بالنسبة لثلاث صفات: لون الجسم ولوّن العيون وشكل الأجنحة.

نشير إلى كون كل المظاهر الخارجية الطافرة متتحية أمام المظاهر الخارجية المتواحشة التي تعتبر سائدة، نستعمل الرموز التالية :

الوثيقة 3

السلالة	المتواحشة	الطافرة 1	الطافرة 2	الطافرة 3
الخصائص	عيون حمراء جسم رمادي أجنحة عادية	عيون أرجوانية أجنحة أثرية	جسم أسود	عيون أرجوانية جسم أسود

- 1- بالاعتماد على الوثيقة 1 ، أعط الصيغة الصبغية لذبابة خل أنثى و لذبابة خل ذكر والصيغة الصبغية لأمشاج الذكر والأنثى
- 2- باعتبار الصفتين لون الجسم وشكل الأجنحة، حدد مستعيناً بالوثائقتين 2 و 3 النتائج المتوقعة عند تزاوج أنثى متواحشة هجينه مع ذكر من السلالة الطافرة 2 .
- 3- باعتبار كل صفتين على حدٍ ومستعيناً بالوثائقتين 2 و 3 ، اقترح تزاوجين راجعين بين السلالة المتواحشة وسلالتين طافرتين يسمحان بتأكيد موضع المورثات على الصبغيات الممثلة في الوثيقة 2 ثم بين النتائج المحصلة في كل تزاوج بانجازك لشبكة التزاوج .