

**تمرين 1: (10 ن)**

نر غب تتبع انتقال صفتين عند الأبقار، لأجل ذلك نقترح عليك التزاوجات التالية:

- التزاوج الأول: تم بين بقرات عمياً aveugle وثيران سليمين Normal فأدى إلى جيل أول  $F_1$  يتكون من أفراد كلهم سليمون، عند مزاوجة أفراد  $F_1$  فيما بينهم نحصل على 75% من الأفراد بروية سليمة و 25% من الأفراد يعانون من العمى.
- 1- حدد جميع المعلومات المتعلقة بانتقال هذه الصفة والتي يمكن استنتاجها من خلال هذه النتائج (2 ن) (أجب خلف الورقة).
- التزاوج الثاني: تم بين بقرات هجينة تحمل زغب مبقعاً وثieran تحمل زغباً عادي فتم الحصول على جيل  $F_2$  يتكون من المظاهر التالية:

- 1/3 إناث بزغب عادي.
- 1/3 إناث بزغب مبقع.
- 1/3 ذكور بزغب عادي.

للإشارة فإن شكل الصفة: زغب مبقع هي حالة وسيطة بين شكلي الصفة "وجود الزغب  $P = \text{poilu}$ " وغياب الزغب  $S = \text{sans poils}$

2 - حدد حالة السيادة بين شكلي الصفة المدروسة مع تعليق جوابك (1 ن).

3 - حدد نوعية الصبغي الذي يحمل المورثة الموجهة لشكل الزغب على جوابك (1 ن) (أجب خلف الورقة).

4 - هل يمكن الحصول على ثيران بزغب مبقع؟ على جوابك. (1 ن)

5- بماذا يمكنك تفسير النتيجة المحصل عليها في هذا الجيل الخلف  $F_2$ ? (1 ن)

• التزاوج الثالث: تم بين ثيران من سلالة نقية ببصر عادي وزغب عادي وبقرات عمياً لها زغب مبقع فتم الحصول على جيل  $F_3$  يتكون من:

250 أنثى ببصر عادي وزغب عادي \*

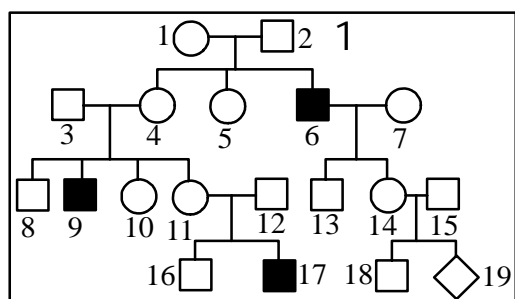
250 أنثى ببصر عادي وبزغب مبقع \*

250 ذكر ببصر عادي وزغب عادي \*

6 - اعتماداً على المعلومات المقدمة في التزاوجين الأول والثاني وعلى نتيجة هذا التزاوج، هل المورثتين المعنيتين مستقلتين أم مرتبطتين؟ على جوابك. (1 ن)

7- بعد تحديد الرموز المختارة، اعط النمط الوراثي لأبوي التزاوج الثالث (1 ن).


8- اعط تفسيراً صبغيّاً لنتائج هذا التزاوج (2 ن). (خلف الورقة)



☞ يعتبر مرض Lowe مرض وراثياً يتجلى أعراضه في تخلف عقلي كبير وفي تعديم عدسة العين وقصور الكليتين. تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابين بهذا المرض.

1- هل الحليل المسؤول عن هذا المرض سائد أم متاح؟ علل جوابك. (1 ن)

.....  
.....  
.....

2- حدد الصبغي الحامل للمورثة المعنية مع تعليل جوابك. (2 ن)

.....  
.....  
.....

3- بعد إعطائك رموزاً مناسبة، حدد النمط الوراثي للأفراد المشار إليهم في الجدول التالي:

نمط السيدة رقم 14 مع التعليل (1ن)

الرموز	الأفراد	النمط الوراثي
	الذكور المصابين (0,5 ن)	
	الذكور سليمين (0,5 ن)	

☞ يشكو الابن 18 من اضطرابات في نمو الصفات الجنسية وللتتأكد من الإصابة الممكنة لهذا الطفل بشذوذ صبغي مرتبط بالصبغي الجنسي X قرر الطبيب المعالج إجراء اختبار دموي له والأبوية. يهدف هذا الاختبار إلى الكشف عن الأنزيم glucose 6 phosphate déshydrogénase = DGP حيث أن لهذه المورثة حليل A و B متساوياً في إنتاج الشكل A من هذا الأنزيم

18	15	14	DGP
+	0	+	A
+	+	0	B
= 0		= + 2	

يتوفر شكلان للأنزيم (DGP<sub>A</sub>) و (DGP<sub>B</sub>) على نفس الفعالية ويمكن التمييز بينهما باللجوء إلى تقنية الهجرة الكهربائية. يلخص جدول الوثيقة 2 نتائج هذا الاختبار عند كل من الأبوين 14 و 15 و عند الابن 18.

4- معتمداً على نتائج جدول الوثيقة 2 و مستعملاً الرموز A و B:  
أ- حدد النمط الوراثي بالنسبة لإنتاج الأنزيم (DGP) عند الأبوين والابن 18 (أجب في الجدول التالي):

الأفراد	الأب 14 (0,5 ن)	الأب 15 (0,5 ن)	الابن 18 مع تعليل الحواب (1 ن)
النمط الوراثي بالنسبة لإنتاج أنزيم DGP			

ب- استنتج نوعية وإسم العيب الذي يعاني منه الابن 18. (1 ن)

ج- حدد مصدر العيب (الأب أم الأم؟) المسجل عند الابن 18 مع تعليل جوابك. (1 ن)

5- علماً أن الأبوين سليمين واعتمداً على خطاطة مبسطة، فسر حالة الشذوذ المسجل عند الابن 18، اقتصر على تمثيل الصبغيات الجنسية. (1 ن) (أجب خلف الورقة)