

تمارين وحدة الخبر الوراثي من الامتحانات الوطنية - الأستاذ محمد اشباتي

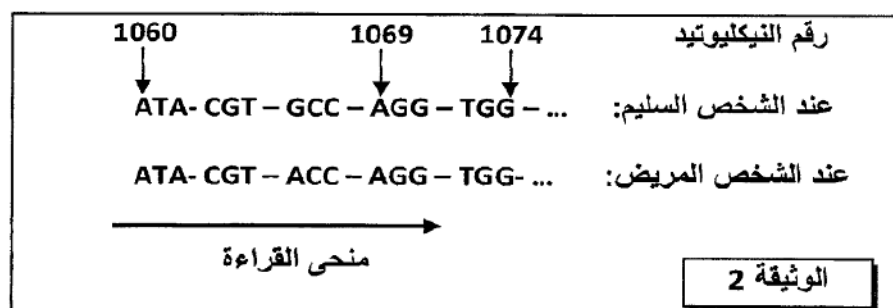
التمرin 1 bac_svt_2016_Rat:

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 مستوى 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	GCC	GCA	ACU	CGA	UAU	UGA	UCC	UAG
احماس أمينية	GCA	ACU	CGA	UAU	UGA	UCC	UCA	UAG

الوثيقة 3

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

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 :

رقم الثلاثية: 21 22 23 24 25 26

أ. عند الشخص السليم : CGC AGC CCC TTC GAG TAC

ب. عند الشخص المصابة: CGC AGC CAC TTC GAG TAC

منحي القراءة

الشكل (أ)

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

الشكل (ب)

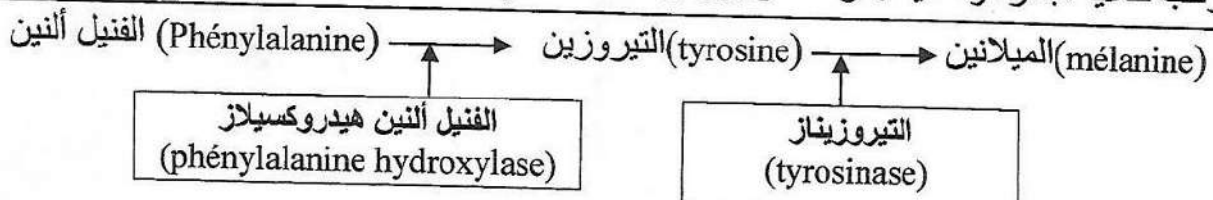
- ترتبط عدة أشكال من هذا المرض بخلل في تركيب بروتين (Rhodopsine). تتموضع المورثة المسئولة عن مراقبة تركيب هذا البروتين على مستوى الزوج الصباغي رقم 3.

يقدم الشكل (أ) للوثيقة 1 جزء من الخليط 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.

1. بالاعتماد على شكل الوثيقة 1، حدد(ي) ممتالية ARNm وسلسلة عديد الببتيد لبروتين Rhodopsine عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة، ثم بين(ي) العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (2 ن)

bac_svt_2015_Rat: التمرين 3

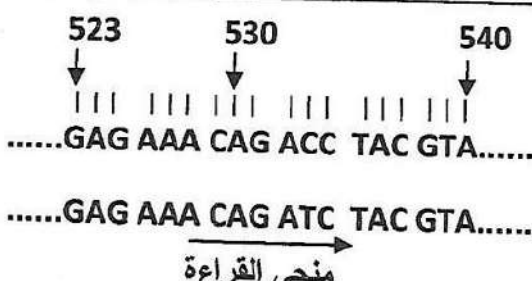
✓ ترکب خلايا البشرة وخلايا جذر الشعر بروتين الميلانين وفق السلسلة التفاعلية المبينة في الوثيقة 2:



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

الوثيقة 2

✓ تم عزل المورثة المسؤولة 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 ممتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء الحليل العادي وجزء الحليل غير العادي. (1 ن)

WWW.KHAYMA.COM/FATSVT

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

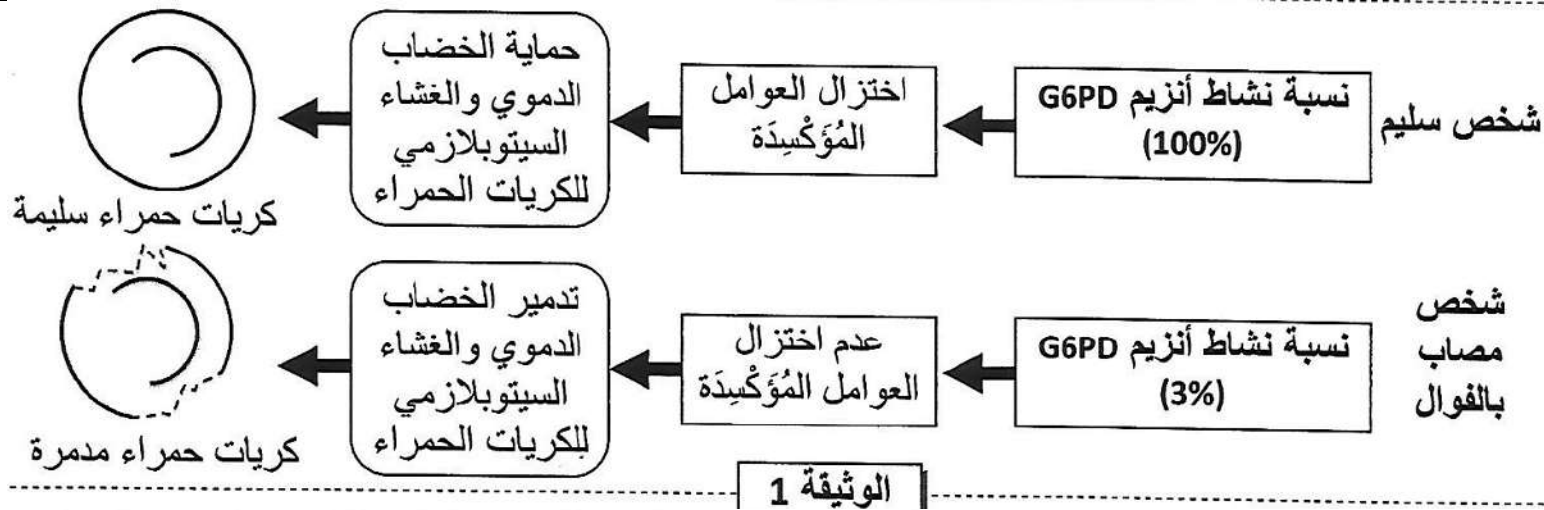
الوثيقة 4

4. اعتماداً على إجابتك على السؤال 3 ومعطيات الوثيقة 2، فسر الإصابة بالمهق. (1 ن)

bac_svt_2015_Nor: التمرين 4

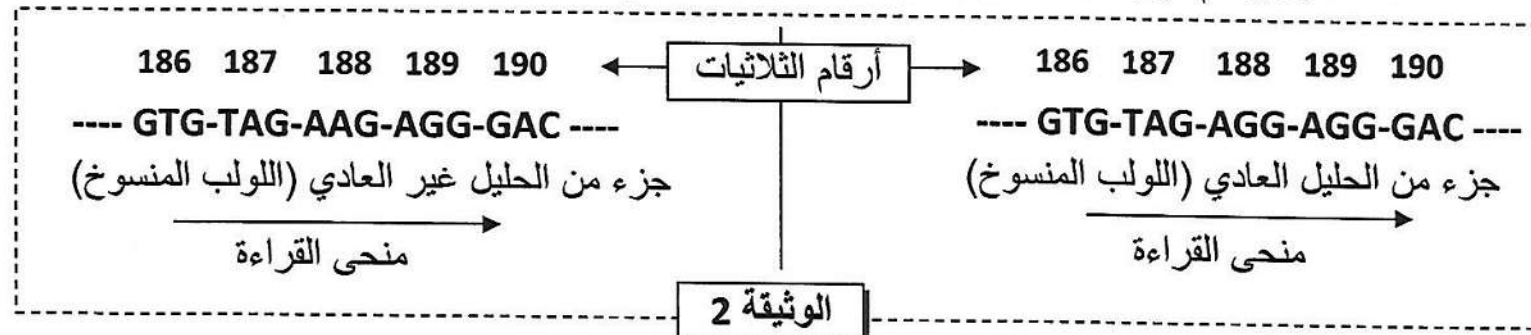
الفوال (Le Favisme)، أو نقص أنزيم G6PD، مرض وراثي يعرف انتشاراً واسعاً. يؤدي هذا المرض إلى تدمير الكريات الحمراء، مما يتسبب في فقر دم حاد واصفارار في الجلد، خصوصاً بعد تناول بعض الأدوية أو بعض أنواع الأغذية مثل الفول.

- أنزيم G6PD بروتين يوجد في سيلوبلازم 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.

- 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.



الوحدات الرمزية						
الأحماض الأمينية						
UAA	AUC	UUU	CAU	CUG	UCC	
UAG	AUU	UUC	CAC	CUA	UCA	
بدون معنى	Ile	Phe	His	Leu	Ser	
إيزولوسين	إيفيل ألين	فينيل ألين	هستيدين	لوسين	سرین	

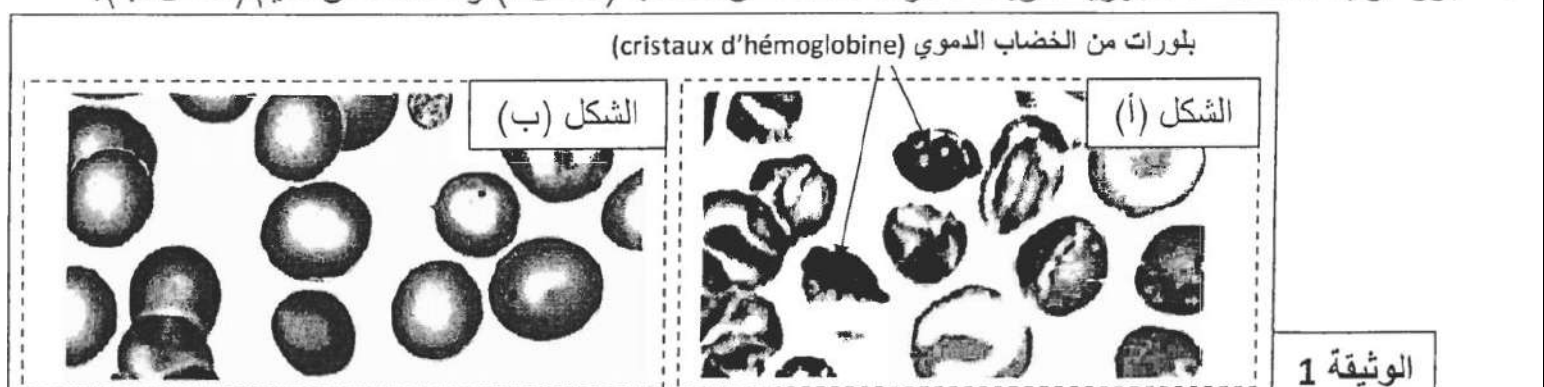
الوثيقة 3

2. باعتماد الوثيقتين 2 و 3 أعط سلسلة الأحماض الأمينية الموافقة لكل من الحليل العادي والليل غير العادي، ثم فسر الأصل الوراثي للمرض.

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 المسئولة 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).



1. قارن بين الكريات الحمراء المبنية في شكلٍ هذه الوثيقة. ماذا تستنتج؟ (0.75 ن)

تمثل الوثيقة 4 متتالية النوكليوتيدات لجزء من المورثة المسؤولة عن تركيب الخضاب الدموي، في شكلها العادي (HbA) والطافر (HbC).

متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوبة) للحيل HbA: ... TAC CAC GTG GAC TGA GGA CTC CTC TTC AGA CGG ...
منحي القراءة →

متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوبة) للحيل HbC: ... TAC CAC GTA GAC TGA GGA TTC CTC TTC AGA CGG ...
منحي القراءة →

الوثيقة 4

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

ب. اعتماداً على معطيات الوثيقتين 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	الحمض الأميني
										الوثيقة 5

bac_svt_2013_Nor: التمرين 6

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 متتالية النوكليوتيدات لجزء من المورثة FGFR3 المسؤولة عن تركيب مستقبل عامل النمو (FGF)، في شكلها العادي والطافر.

متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص سليم: ... ATA CGT CCG TAG GAG TCG ATG CCC CAC ...
→ (جزء الحيل العادي)

متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص مصاب: ... ATA CGT CCG TAG GAG TCG ATG TCC CAC ...
منحي القراءة → (جزء الحيل 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 متتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء الحيل العادي وجزء الحيل الطافر. (1 ن)

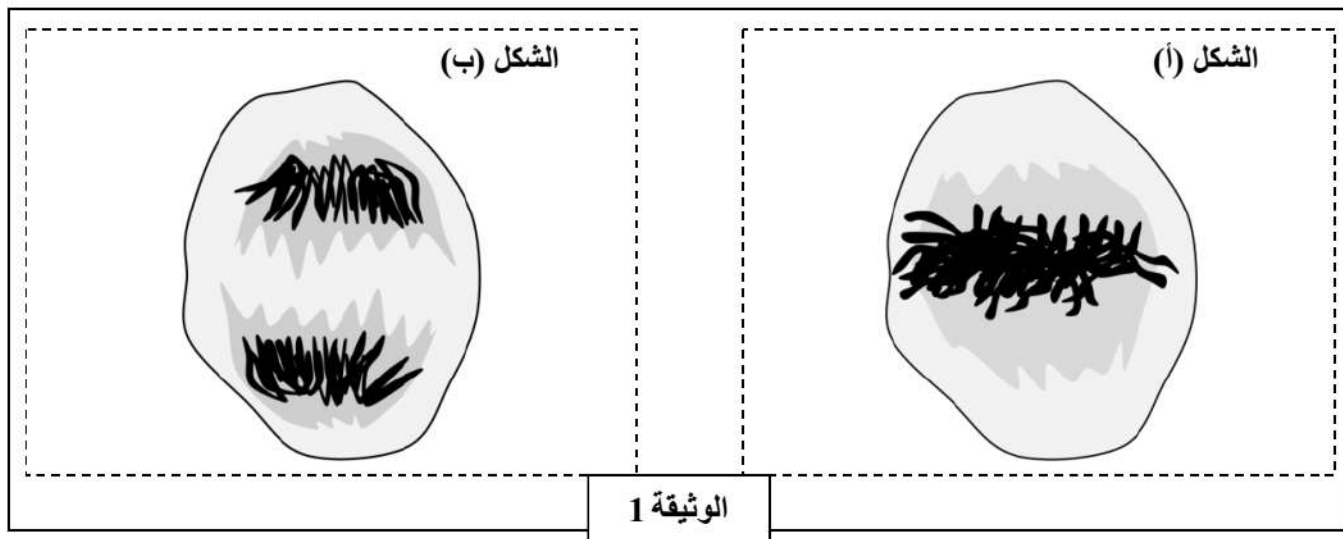
2. فسر سبب الإصابة بمرض الودانة. (0.5 ن)

الوثيقة 2

التمرين 7: bac_svt_2012_Rat

لدراسة بعض المظاهر المرتبطة بنقل الخبر الوراثي من خلية إلى أخرى وبكيفية تعبيره نقترح المعطيات الآتية:

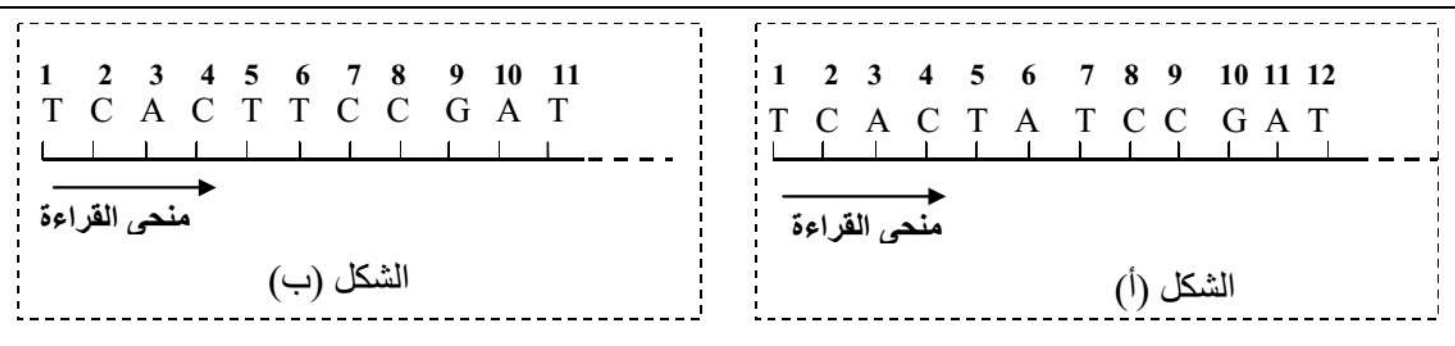
- يمثل شكل الوثيقة 1 طورين من أطوار الانقسام غير المباشر عند خلية حيوانية:



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: $4.2n = 4$. (0.5 ن)

• يتم تنشيط الانقسام الخلوي بواسطة بروتين غشائي يسمى RAS الذي يحفز مضاعفة ADN، 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
حمض أسبارتيك	GAU GAC
حمض الكلوتاميك	GAA GAG
Ser	AGU AGC

الوثيقة 3

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)

bac_svt_2012_Nor: التمرين 8

نمثل الوثيقة 2 جزئين من حليلي المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة البيبتيدية b لأنسولين، وتمثل الوثيقة 3 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

23 CCG	24 AAG	25 AAG	26 ATG	27 TGA	28 GGA	29 TTC	30 TGA
جزء من الحليل العادي (اللولب المنسوخ)							
23 CCG	24 GAG	25 AAG	26 ATG	27 TGA	28 GGA	29 TTC	30 TGA
جزء من الحليل الممرض (اللولب المنسوخ)							

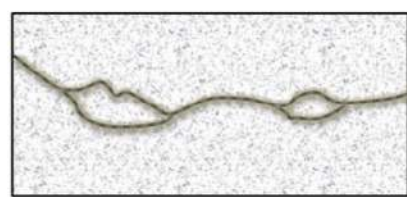
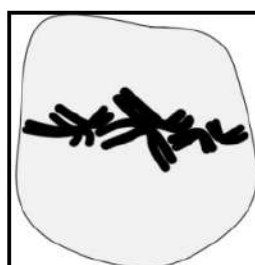
منحي القراءة

الوثيقة 2

3. أعط جزء السلسلة البيبتيدية b لكل من الأنسوليـن العادي والأنسوليـن غير العادي ، ثم فـسر سبـب ظهـور مـرض السـكري عـند الشـخص المصـاب ، مـبرـزا العـلاقـة مـورـثـة – بـروـتـينـوـالـعـلاـقة بـروـتـينـوـصـفـة وـرـاثـيـة . (2 ن)

bac_svt_2011_Rat: التمرين 9

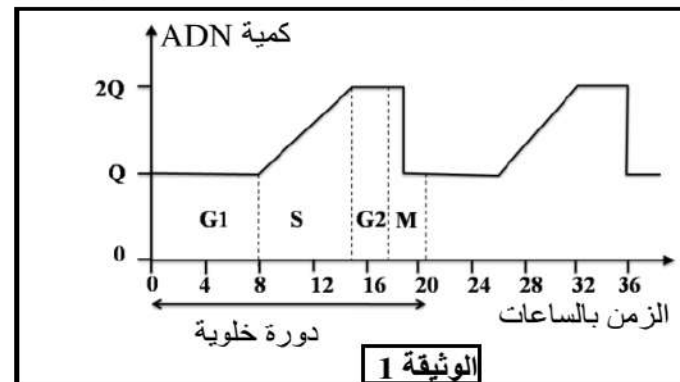
لإبراز بعض مظاهر نقل الخبر الوراثي على المستوى الخلوي وتحديد بعض آليات تعبيره نقدم المعطيات الآتية:
تتميز الدورة الخلوية بتعاقب مرحلتين أساسيتين: مرحلة السكون ومرحلة الانقسام غير المباشر. خلال كل دورة خلوية يتضاعف عدد الخلايا نتيجة الانقسام غير المباشر، تقدم الوثيقة 1 تطور كمية ADN في نواة خلية حيوانية حسب الزمن، وتبيـن الوـثـيقـة 2 نـتيـجةـ المـلاحـظـةـ المـجـهـرـيـةـ لـمـرـحـلـتـيـنـ مـنـ الدـورـةـ خـلـويـةـ.



الشكل (أ): مظهر صبغـيـ اثنـانـ لـخـلـيـةـ حـيـوـانـيـةـ فـيـ الطـورـ الـاستـوـانـيـ

الشكل (أ): مظهر صبغـيـ اثنـانـ لـخـلـيـةـ حـيـوـانـيـةـ فـيـ الطـورـ Sـ مـنـ طـورـ السـكـونـ

الوثيقة 2



الوثيقة 1

1 صـفـ تـطـورـ كـمـيـةـ ADNـ خـلـالـ دـورـةـ خـلـويـةـ (ـالـوـثـيقـةـ 1ـ)ـ وـبـيـنـ الـعـلـاقـةـ بـيـنـ هـذـاـ التـطـورـ وـتـغـيـرـ مـظـهـرـ الصـبـغـيـاتـ المـبـيـنـ فـيـ الشـكـلـيـنـ (ـأـ)ـ وـ(ـبـ)ـ (ـالـوـثـيقـةـ 2ـ). (ـ1ـ نـ)

2 مـثـلـ بـوـاسـطـةـ رـسـمـ تـخـطـيـطـيـ، مـرـفـقـ بـالـأـسـمـاءـ الـمـنـاسـبـةـ الـطـورـ الـمـوـالـيـ لـلـشـكـلـ (ـبـ)ـ (ـالـوـثـيقـةـ 2ـ). (ـ0.5ـ نـ)

تـظـهـرـ الأـورـامـ السـرـطـانـيـةـ فـيـ الجـسـمـ نـتـيـجـةـ خـلـلـ فـيـ الدـورـةـ خـلـويـةـ لـبعـضـ الـخـلـاـيـاـ،ـ حـيـثـ تـتـحـولـ هـذـهـ الـخـلـاـيـاـ إـلـىـ خـلـاـيـاـ سـرـطـانـيـةـ تـنـقـسـ بـشـكـلـ عـشـوـائـيـ وـسـرـبـعـ.ـ لـتـحـدـيدـ آـلـيـةـ تـحـولـ الـخـلـاـيـاـ عـادـيـةـ إـلـىـ خـلـاـيـاـ سـرـطـانـيـةـ نـقـدـمـ نـتـائـجـ بـعـضـ الـدـرـاسـاتـ:

- مـرـضـ وـرـاثـيـ نـادـرـ،ـ مـنـ بـيـنـ أـعـراـضـهـ ظـهـورـ جـرـوحـ عـلـىـ الـجـلـدـ نـتـيـجـةـ تـعـرـضـ الـخـلـاـيـاـ الـجـلـدـيـةـ لـلـأـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ.ـ يـمـكـنـ لـهـذـهـ الـجـرـوحـ أـنـ تـتـطـوـرـ إـلـىـ أـورـامـ سـرـطـانـيـةـ.

- تـنـسـبـ الـأـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ فـيـ خـلـلـ عـلـىـ مـسـتـوـىـ جـزـيـئـاتـ ADNـ الـخـلـاـيـاـ الـجـلـدـيـةـ (ـطـفـرـةـ جـسـديـةـ).
- بـالـنـسـبـةـ لـلـشـخـصـ السـلـيـمـ،ـ وـعـنـ تـعـرـضـ ADNـ الـخـلـاـيـاـ الـجـلـدـيـةـ لـلـخـلـلـ يـتـدـخـلـ بـرـوتـينـ يـسـمـيـ P53ـ لـإـيقـافـ الـانـقـسـامـ الـخـلـوـيـ لـهـذـهـ الـخـلـاـيـاـ،ـ إـلـىـ حـيـنـ إـصـلـاحـ الـخـلـلـ.ـ يـتـمـ هـذـاـ إـصـلـاحـ بـوـاسـطـةـ أـنـزـيمـ يـدـعـىـ ERCC3ـ.

أـمـاـ عـنـ الـأـشـخـاصـ الـمـصـابـينـ بـمـرـضـ Xeroderma Pigmentosumـ فـيـكـوـنـ الـبـرـوتـينـ ERCC3ـ غـيـرـ وـظـيفـيـ.ـ وـعـنـ تـعـرـضـ الـمـوـرـثـةـ الـمـسـؤـلـةـ عـنـ تـرـكـيـبـ الـبـرـوتـينـ P53ـ لـخـلـلـ،ـ بـوـاسـطـةـ الـأـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ،ـ يـتـوقـفـ الـبـرـوتـينـ P53ـ عـنـ أـدـاءـ دـورـهـ فـتـتـكـاثـرـ الـخـلـاـيـاـ بـطـرـيـقـةـ عـشـوـائـيـةـ مـاـ يـتـسـبـبـ فـيـ ظـهـورـ وـرـمـ سـرـطـانـيـ (ـالـوـثـيقـةـ 3ـ).

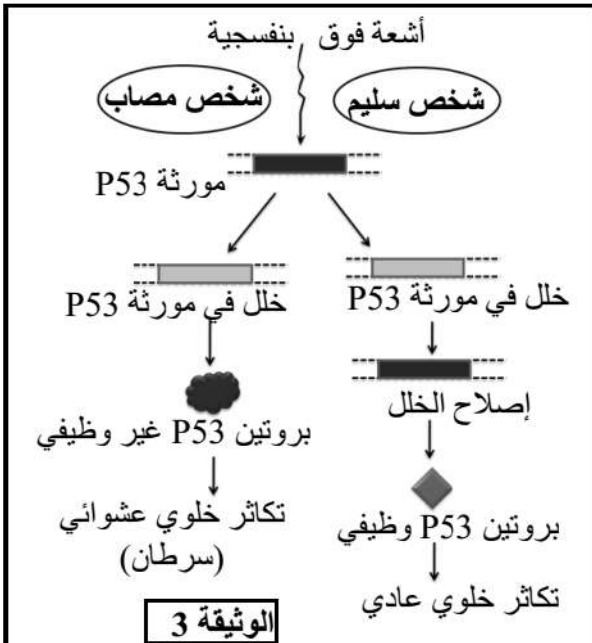
- تـبـيـنـ الـوـثـيقـةـ 4ـ جـزـءـ مـنـ الـحـلـيلـ الـمـسـؤـلـ عـنـ تـرـكـيـبـ بـرـوتـينـ ERCC3ـ الـعـادـيـ وـجـزـءـ مـنـ الـحـلـيلـ الـمـسـؤـلـ عـنـ تـرـكـيـبـ بـرـوتـينـ ERCC3ـ الـطـافـرـ.

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	P53	P53	بروتين P53 غير وظيفي	بروتين P53 وظيفي	تكاثر خلوي عادي
الحمض الأميني	خل في مورثة P53	خل في مورثة P53	تكاثر خلوي عشوائي (سرطان)	تكاثر خلوي عادي	الوثيقة 3
Gln	بروتين P53 غير وظيفي	بروتين P53 وظيفي			
Tyr	إصلاح الخل				
Cys					
Ser					
Arg					
UAG					
CGA					
UCU					
UCA					
CGC					
UUA					
ACA					
UGA					
ACU					
ACG					
Thr					
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)

التمرين 10 bac_svt_2011_Nor:

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

الوثيقة 1

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

1 صف نتائج الوثيقة 1، ثم بين هذه النتائج والحالة 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	
Lys	Asp	Try	Leu	Arg	بدون معنى	الأحماض الأمينية المقابلة

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

الوثيقة 2

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)

التمرين 11 bac_svt_2010_Rat:

يعتبر مرض فقر الدم المنجل (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 تشوهاها، عكس الكريات الدموية الحمراء العادية التي تتوفّر على خضاب دموي عادي HbA. لوحظ عند بعض الساكنات الإفريقية أن الأشخاص الذين يتوفّرون على خضاب دموي غير عادي HbS يبدون مقاومة أكبر تجاه مرض الملاريا (مرض ناجم عن طفيلي يسمى البلاسماوديوم Plasmodium).

لفهم سبب مرض فقر الدم المنجل 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 GACTG A CTA CTC CTC
جزء من الحليل HbA

→ منحي القراءة
GTG GACTG A CTA TTC CTC
جزء من الحليل HbS

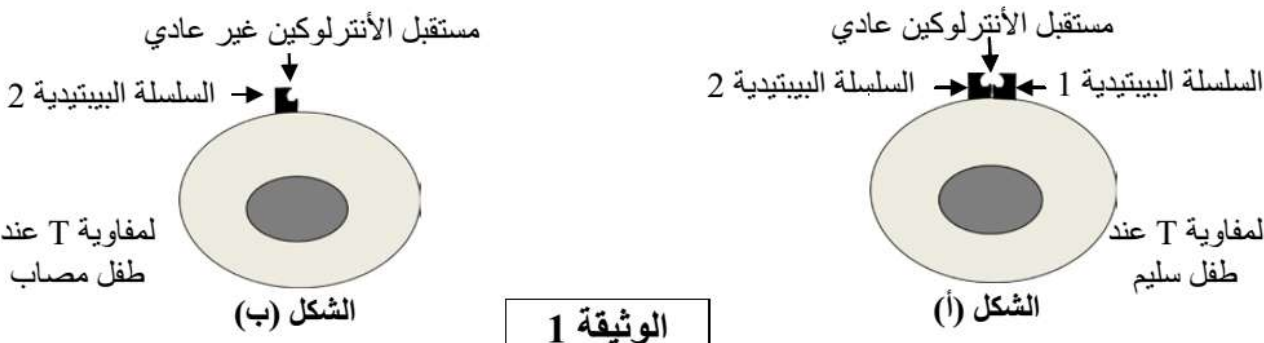
الوثيقة 1

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

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

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

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

الوثيقة 3

الشكل (أ): جزء من مورثة عند الطفل السليم

862	870
↓	↓
لولب غير منسوخ	
CCC CGA ATT	
GGG GCT TAA	

منحي القراءة

الشكل (ب): جزء من مورثة عند الطفل المصاب

862	870
↓	↓
لولب غير منسوخ	
CCC TGA ATT	
GGG ACT TAA	

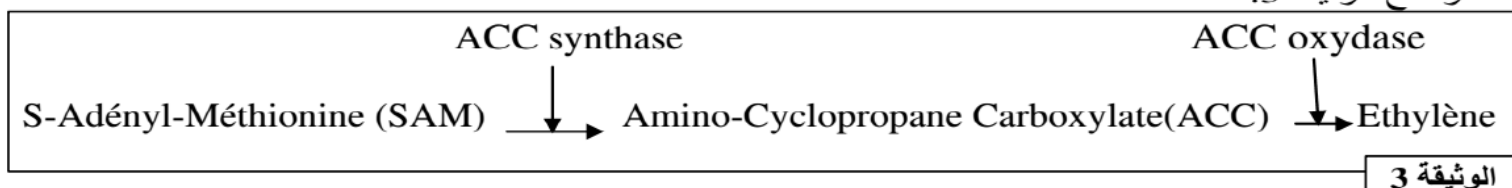
منحي القراءة

الوثيقة 2

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

التمرين 13 bac_svt_2009_Nor:

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

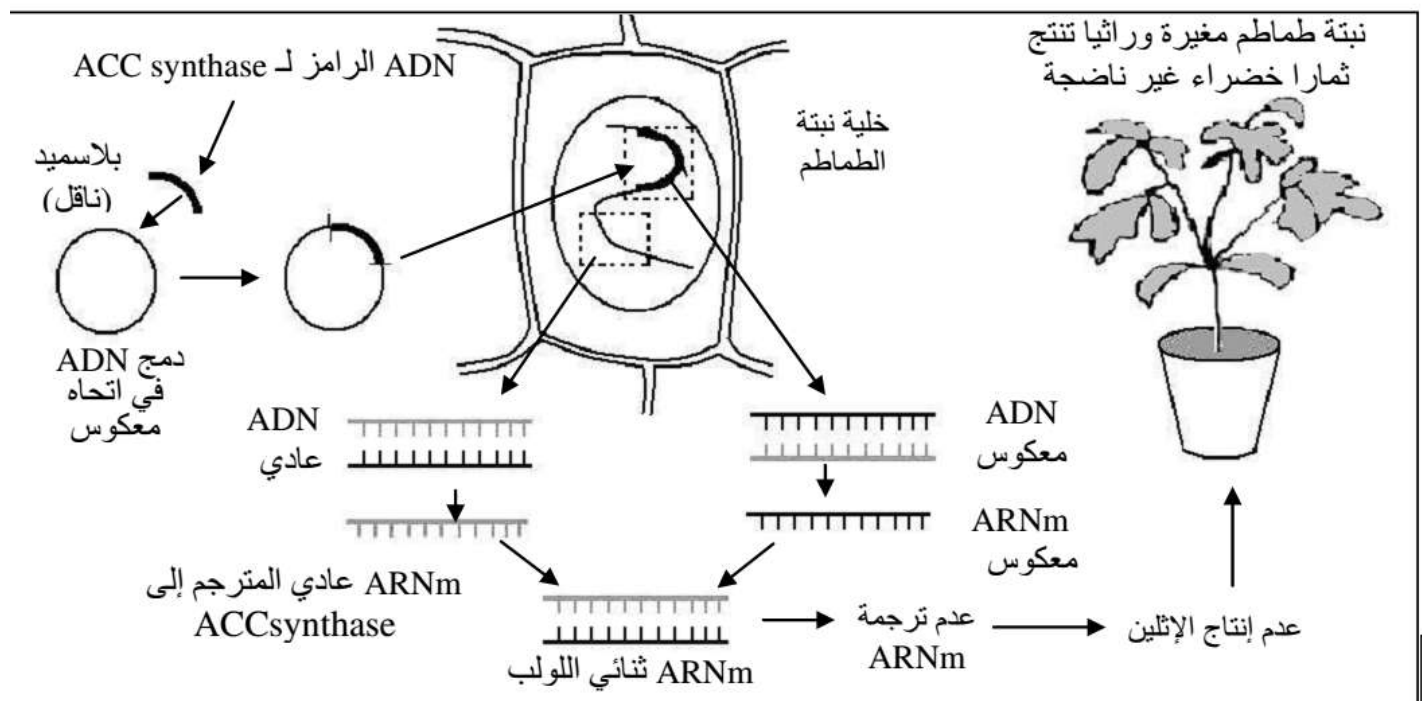


تم إجراء معايرة تجريبية لنشاط الأنزيمين ACC synthase و ACC oxydase ، بعد استخلاصهما من ثمار طماطم غير ناضجة (ذات لون أخضر) ومن ثمار طماطم ناضجة. يعطي جدول الوثيقة 4 النتائج المحصل عليها.

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

نشاط الأنزيم (الإيثيلين 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 الأنزيمي ونضج ثمار الطماطم. (1 ن)
بتطبيق تقنيات الهندسة الوراثية تم عزل المورثة التي تحكم في تركيب الأنزيم ACC synthase ودمجها داد بلاسميد بكتيرية *Agrobacterium tumefaciens* At في اتجاه معكوس ، بعد ذلك تم نقل البلاسميد المعاوراً إلى خلية نبتة الطماطم، بحيث انطلاقاً من ADN المدمج في اتجاه معكوس يتم نسخ ARNm معكوس يحد متنالية نيكليوتيدية مكملة للمتنالية 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 أنزيم كلوكوز 6 فوسفات مزيل الهيدروجين (G6PD). يلعب هذا الأنزيم دوراً أساسياً في استقلاب الكلوكوز 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 أنزيمات G6PD يختلف نشاطها حسب الحليل المسؤول عن تركيبها. تبين الوثيقة 1 جزء من متنالية نيكليوتيدات الخليط غير المستنسخ لحليدين من حلقات مورثة G6PD، وتمثل الوثيقة 2 نشاط الأنزيمين المرموز إليهما بهذين الحليدين.

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

الوثيقة 2

	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 متنيون	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 } Glu	GGU } GGC } Gly GGA } GGG }	U C A G

1) باستعمال جدول الرمز الوراثي (الوثيقة 3)، حدد جزء متتالية 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'	الشكل (ب)

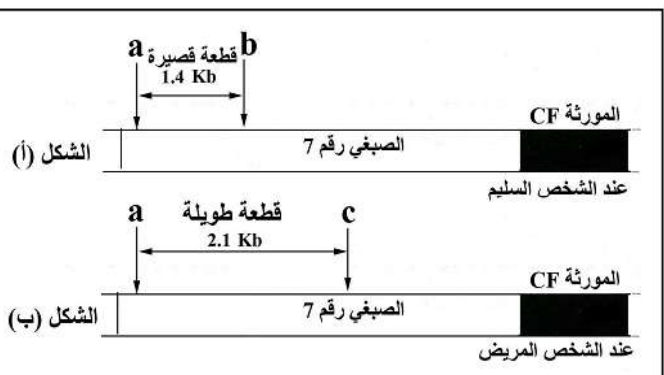
Lys	AAG,AAA	Gly	GGG,GGA,GGC,GGU
Ac.Glu	GAG,GAA	Phe	UUC,UUU
Asn	AAC,AAU	Val	GUG,GUA,GUC,GUU
Ile	AUA,AUC,AUU	Ser	UCC,UCU,UCA,UCG
Tyr	UAU,UAC		AGU,AGC

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).

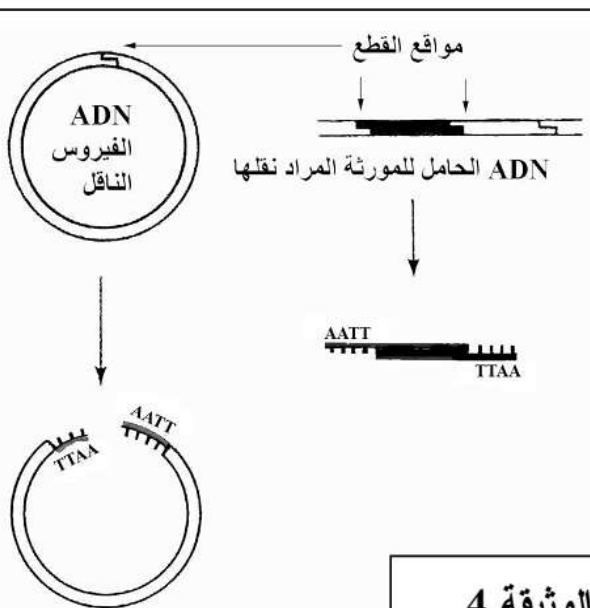
يلخص الجدول جانبه أنواع القطع التي تم الحصول عليها عند ثلاثة أشخاص I و II و III ينتمون لنفس العائلة:

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.
على إجابتك. (1 ن)

* في إطار البحث عن علاج لمرض

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



خاص يدعى Adénovirus.

تمثل الوثيقة 4 بعض مراحل كل من تقنية قطع ADN الناقل وعزل ADN الحامل للمورثة العادية 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 العادية 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 العادية؟ (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.

1 - أجز رسمياً تخطيطياً لهذه المرحلة مرفوقاً بالأسماء المناسبة.
(خذ 6). ($2n = 6$)



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

يعطي الجدول التالي النتائج المحصل عليها.

الوثيقة 1

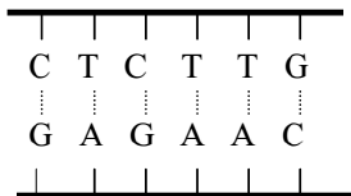
خلية بعد انقسام ثالث (الجيل G_3)	خلية بعد انقسام ثان (الجيل G_2)	خلية بعد انقسام أول (الجيل G_1)	خلية أم (الجيل G_0)	خلية إنسان خلال عدة انقسامات كمية ADN (ب pg)
7.3	7.3	7.3	7.3	(pg)ADN ب

2 - كيف تفسر ثبات كمية ADN في نواة خلايا الأجيال G_0 و G_1 و G_2 و G_3 ؟

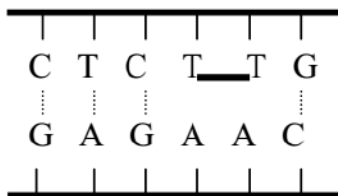
- II - يُعتبر جفاف الجلد (Xeroderma Pigmentosum) من الأمراض الوراثية النادرة التي تتميز بوجود خلايا جلدية لها حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية (UV). من بين أعراض هذا المرض ظهور بقع داكنة على الجلد و احتمال كبير للإصابة بسرطان جلدي.

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 التغير 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 أميني. تُبيّن الوثيقة 3 متاليّة النيكلويوتيدات لجزء من المورثة التي ترمّز لأنزيم XPA عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة بمرض جفاف الجلد.

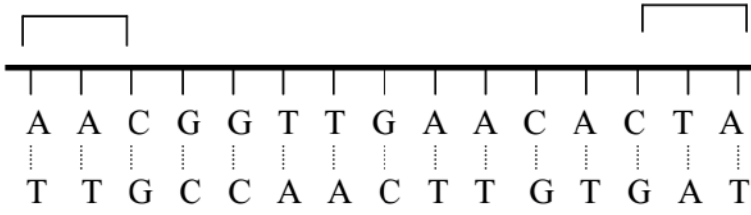
أرقام الثلاثيات

64

68

الوثيقة 3

خيط مستنسخ



الشكل - أ - :

جزء مورثة

الشخص السليم

خيط غير مستنسخ

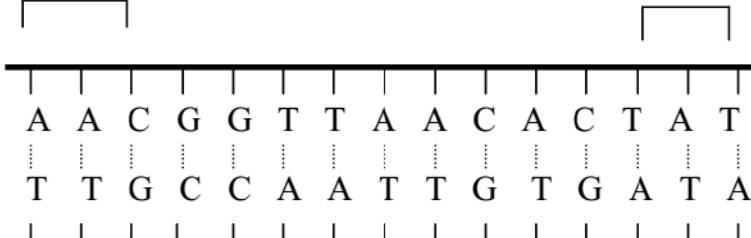
أرقام الثلاثيات

64

منحي القراءة

68

خيط مستنسخ



الشكل - ب - :

جزء مورثة

الشخص المصابة

خيط غير مستنسخ

		الحرف الثاني								
		U	C	A	G					
الحرف الأول	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 تريبتوفان Try	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	إзолوسين Ile متوبيون 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	الذين 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 متتالية الأحماض الأمينية لجزء الأنزيم XPA عند الشخص السليم و عند 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 المتتالية المرتبطة فيما بينها بعد نهاية التشعيع.

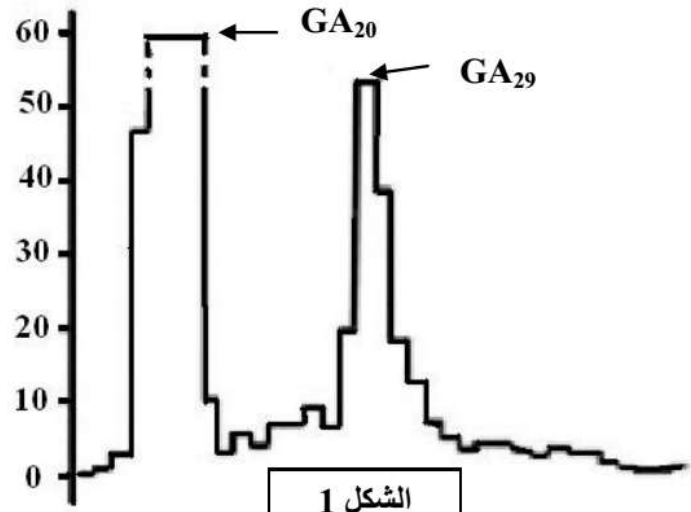
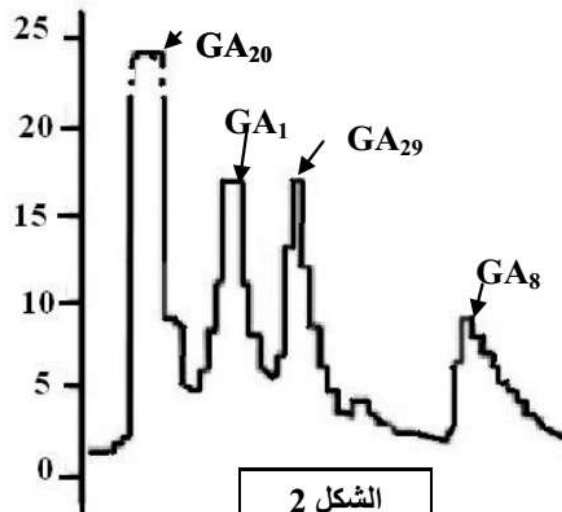
- 7- باستعمال المعطيات السابقة، فسر النتائج الممثلة في الوثيقة 5.

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 الجبيريلين Gibberelline، وهي: GA_1 و GA_{20} و GA_8 و GA_{20} . تبين الوثيقة 1 نتائج استعمال هذه التقنية عند نبات الجلبان ذي سيقان قصيرة (الشكل 1) و عند نبات الجلبان ذي سيقان طويلة (الشكل 2).

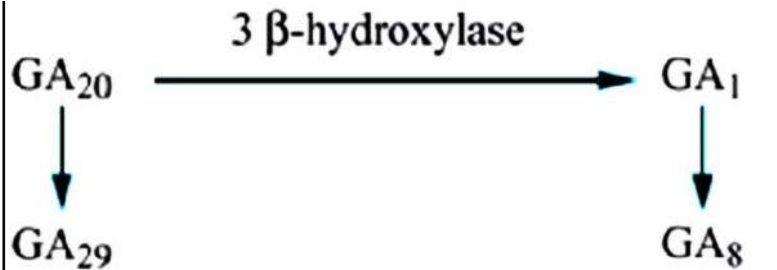
كمية الإشعاع بوحدات اصطلاحية

كمية الإشعاع بوحدات اصطلاحية



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 الأنزيم 3β -hydroxylase موجود على شكل حلبلين: الحليل (Le) 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).

جزء من متتالية النوكليوتيدات للحليل (Le)

جزء من متتالية النوكليوتيدات للحليل (Led)

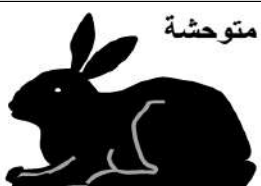
الوثيقة 3

- 1- استنتج من مقارنة معطيات الوثيقة 1، سبب اختلاف النمو في طول سيقان نبتة الجلبان.(1 ن)
- 2- باستثمار 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, إ, ج)



سلالة متواحشة



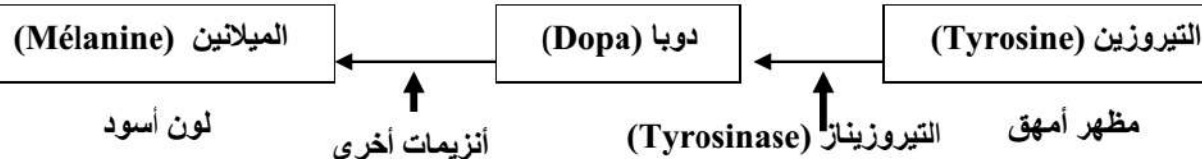
سلالة من الصنف
الهيملايا

في وسط درجة حرارته 20°C , تبقى درجة حرارة الجسم عند الأرانب ثابتة تقريباً في 39°C , باستثناء أرجلها وذيلها وأذنابها التي تصبح درجة حرارتها تقريباً 33°C .

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 الميلانين الموجودة في الزغب. يتم تركيب هذه الصبغة في عدة مراحل انتلماً من الحمض الأميني التirozine. يتدخل في هذا التركيب عدة أنزيمات من بينها أنزيم التirozine الضروري لتحول التirozine إلى المركب Dopa. تبين الوثيقة 3 أصل اللون الأسود للزغب عند هذه الأرانب:



- عند السلالة من الصنف المتتوحش يكون أنزيم التirozine نشطاً في درجة حرارة 33°C وفي درجة حرارة 39°C.
- عند السلالة من الصنف الهيملاجي يكون أنزيم التirozine نشطاً في درجة حرارة 33°C ، لكنه يصبح غير نشط (غير فعال) عندما ترتفع درجة الحرارة فوق 33°C.
- لا تتأثر الأنزيمات الأخرى، المتدخلة في تركيب الميلانين، بهذه التغيرات في درجة الحرارة عند السلالتين.

الوثيقة 3

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

التمرين 19 bac_pc_2011_Nor:

- تنقل 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 الميلانين في الخلايا الميلانينية. 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 التirozine (tyrosinase) المسؤول عن إنتاج الميلانين في حالة مورثة عادية ووراثة طافرة (الشكل أ). كما تبين الوثيقة جزءاً من جدول الرمز الوراثي (الشكل ب).

جزء مورثة التirozine				
أرقام الوحدات الرمزية				
80	81	82	83	84 85
TGC	CAA	CGA	TCC	TAT CTT

الشكل أ

الوحدات الرمزية	الأحماض الأمينية	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 التirozine (tyrosinase) العادية والطافرة ، بين كيف أدت الطفرة إلى تغيير 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 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 متتالية 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 UUC UUA UUG	UCU UCC UCA UCG	UAU UAC UAA UAG	Tyr بدون معنى	UGU UGC UGA UGG	سيستين Cys بدون معنى تريبتوفان Trp
C	CUU CUC CUA CUG	CCU CCC CCA CCG	CAU CAC CAA CAG	His غلوتامين Gln	CGU CGC CGA CGG	أرجينين Arg
A	AUU AUC AUA AUG	ACU ACC ACA ACG	AAU AAC AAA AAG	Asn ليزين Lys	AGU AGC AGA AGG	Ser أرجينين Arg
G	GUU GUC GUA GUG	GCU GCC GCA GCG	GAU GAC GAA GAG	حمض أسبارتيك Asp حمض الغلوتاميك Glu	GGU GGC GGA GGG	غليسين Gly
	Val فالين	Ala ألين				

الوثيقة 2

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

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

التمرين 21 bac_pc_2013_Rat: 21

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

I- يعتبر المحقق عاهاه 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 :



يُحَفَّز أنزيم التирوزيناز التفاعلين 1 و 2، وتَتَجَمَّع 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	76 TCC	77 CCT	78 TGG	79 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 (تربيونين)	ACC
بدون معنى	UAA
Ser (سرين)	AGC
(حمض غلوتاميك) Ac. Glu	GAA

الوثيقة 2

١ - بعد تحديك لممتالية الأحماض الأمينية لجزء أنزيم التيروزيناز العادي وجزء أنزيم التيروزيناز غير العادي، استنتج مصدر الإصابة بعاهة المهدق. (٢ ن)

التمرين 22 bac_pc_2014_Nor:

لإبراز العلاقة صفة - بروتين ومورثة - بروتين وفهم كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية نقترح المعطيات الآتية:
 ١ - تتميز الأرانب المتوجهة (a) بفرو داكن وتتميز الأرانب من سلالة الأرانب الهيملاجي (b) Lapin himalayan بفرو أبيض باستثناء بعض مناطق الجسم التي تكون داكنة (نهاية القوائم والأنف والأذنين والذيل). عند إزالة الفرو للأرنب الهيملاجي 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 الهيملاجي ودرجة حرارة الوسط، نقترح المعطيات الآتية:

- ينتج لون الفرو الداكن عن وجود مادة الميلانين التي يتم تركيبها حسب سلسلة التفاعلات الممثلة في الوثيقة ١ :



تم استخلاص أنزيم التيروزيناز من خلايا فرو أرنب هيملاجي، ووضع هذا الإنزيم في أنبوبين ١ و ٢ يحتويان على نفس التركيز من التيروزين:

- وضع الأنابيب ١ في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C ؛

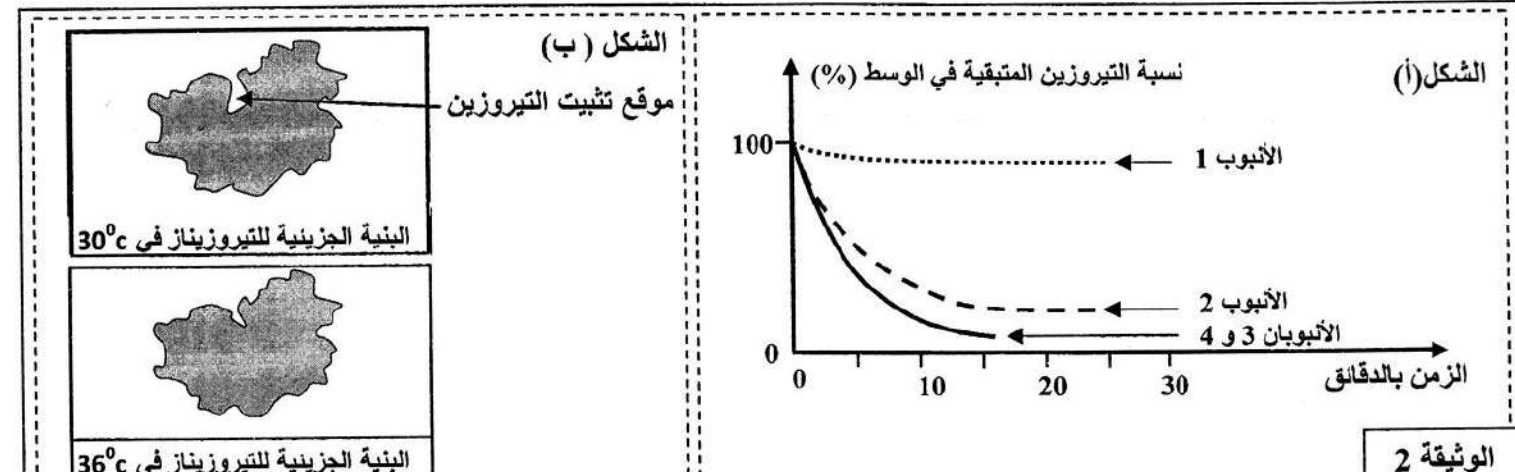
- وضع الأنابيب ٢ في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .

تم استخلاص أنزيم التيروزيناز من خلايا فرو أرنب متوجه، ووضع هذا الإنزيم في أنبوبين ٣ و ٤ يحتويان على نفس التركيز من التيروزين:

- وضع الأنابيب ٣ في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C .

- وضع الأنابيب ٤ في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .

بعد ذلك تم تتبع تطور نسبة التيروزين في هذه الأنابيب. يمثل الشكل (أ) من الوثيقة ٢ النتائج المحصلة، ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة البنية الجزيئية لأنزيم التيروزيناز لأرنب هيملاجي في 30°C و في 36°C .



١. باستغلال معطيات الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة ٢ وبتوظيف معطيات الوثيقة ١، فسر سبب ظهور الفرو الداكن في بعض مناطق الجسم عند الأرنب الهيملاجي. (١.٥ ن)

- لتوضيح سبب تأثر البنية الجزيئية لأنزيم التيروزيناز بدرجة حرارة الوسط، عند الأرنب الهيملاجي ، نقترح معطيات الوثيقة ٣. تمثل الوثيقة ٤ 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 هيملاجي (الحليط الطافر)
 ...CAG AAA AGT GAC ATT TGC A...

الوثيقة ٣

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

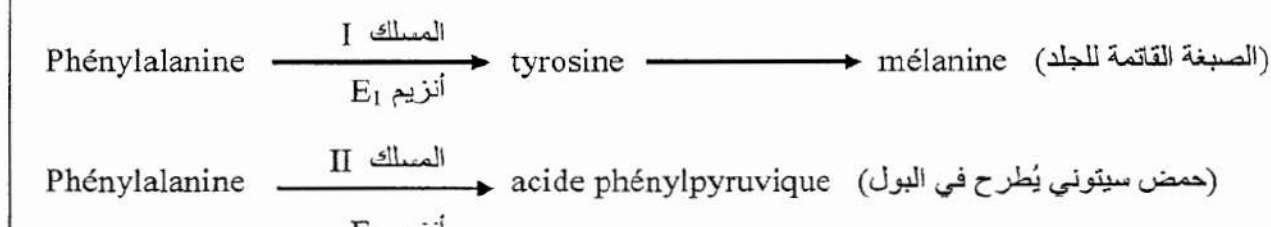
2. باستغلال الوثائقين 3 و 4 ، أعط متتاليتي الأحماض الأمينية المطابقة لكل من الحليل المتواش والحليل الطافر، ثم فسر سبب تأثر لون الفرو بدرجة حرارة الوسط عند الأرنب الهميلاي. (1.5 ن)

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

الوثيقة 1



- يوجد الأنزيم E₁ بالخلايا الكبدية للشخص العادي.

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

الوثيقة 2

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
-----	---------------------------------------	-----	--------------	-----------

الرمز الوراثي	Arg	Val	Ile	Pro	Phe	Thr	Ser	Trp	الحمض الأميني	الوثيقة 4
CGU	GUU	AUU	CCU	UUU	ACU	UCU	UGG			
CGC	GUC	AUC	CCC	UUC	ACC	UCC				
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)

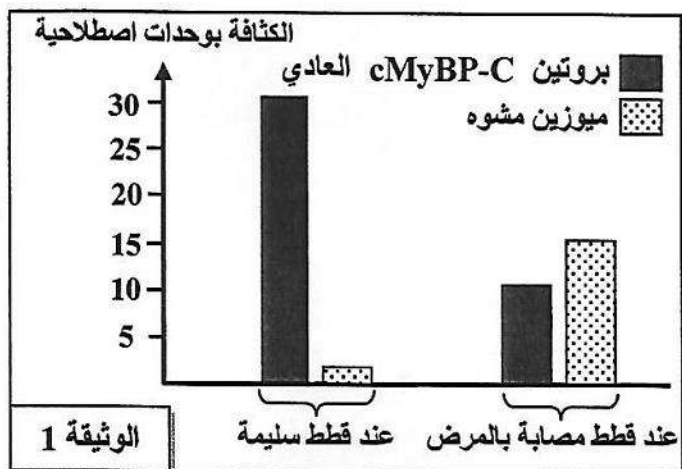
تمثل الوثيقة 5 متتالية الأحماض الأمينية للأنزيم E₁ من الثلاثية 405 إلى 412 عند الشخص المصابة.

405	Thr – Ile – Pro – Trp – Pro – Phe – Ser – Val	412	الوثيقة 5
-----	---	-----	-----------

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

التمرين 24 bac_pc_2015_Nor:

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



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

1. باعتمادك الوثيقة 1، قارن النتائج المحسّلة عند القطط السليمة ب تلك 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 كل من قط سليم وقط مصاب بتضخم عضلة القلب، وتمثل الوثيقة 3 مستخرجاً لجدول الرمز الوراثي.

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

جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب العادي)

جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الحليب الطافر)

الوثيقة 2	الوحدات الرمزية	الأحماض الأمينية
GGU	AAG	Gly
GGC	AAA	Lys
GGA	CCC	Pro
GGG	CCA	Arg
	CCG	CGG
	CGA	CGU
	CUA	CUU
	CUG	CAU
		CAC
		UAA
		UAG
		UGA
		UGU
		UGC
		His
		Leu
		بدون معنى
		Cys

الوثيقة 3

2. حدد متاليّة الأحماض الأمينية المطابقة لكل 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)

التمرين 25 bac_pc_2015_Rat:

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

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

الوثيقة 1	حجم الخصيّة	الإفراز اليومي للتيستوسترون
	حادي	من 1 إلى 4ng/mL
	صغير جداً	أقل من 1ng/mL

عند الشخص السليم، ترتبط جزيئ LH بمستقبلات خاصة على مستوى غشاء الخلايا المفرزة لهرمون التيستوسترون، 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.

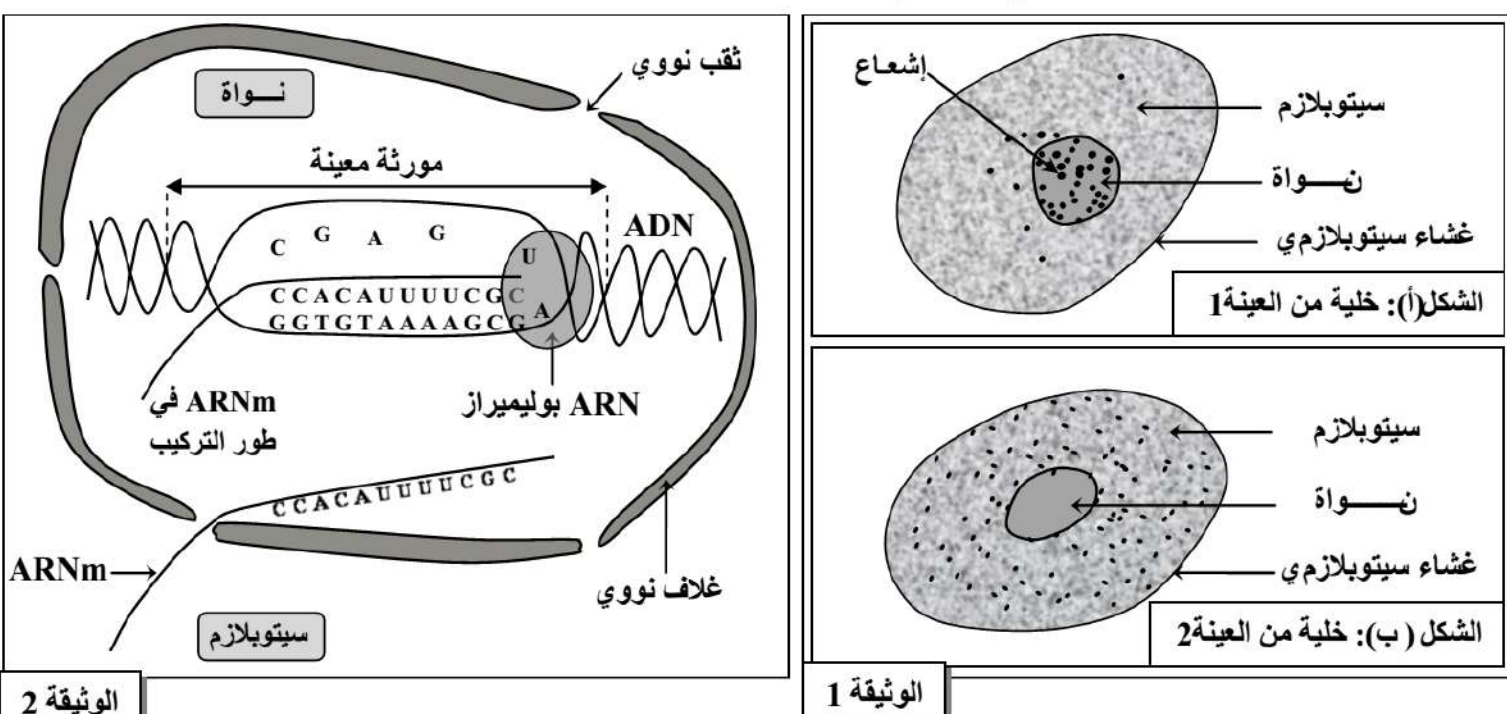
منحي القراءة									
71	72	73	74	75	76	77	78		
GGG	GAC	GGA	GTC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (أ): شخص سليم	
GGG	GAC	GGA	GCC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (ب): شخص مصاب	
								الوثيقة 2	الوثيقة 3
UGU UGC	UAA UAG	CUU CUC	CCU CCC	CAA CAG	CGU CGC	ACU ACC	GUU GUC	GGU GGC	الوحدات الرمزية
UGA UGA	CUA CUA	CCA CCA		CGA CGG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

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)
 - فسر ضمور الخصيتيين عند الشخص المصابة. (1 ن)

bac_agr_2014_Nor: 26 التمرين

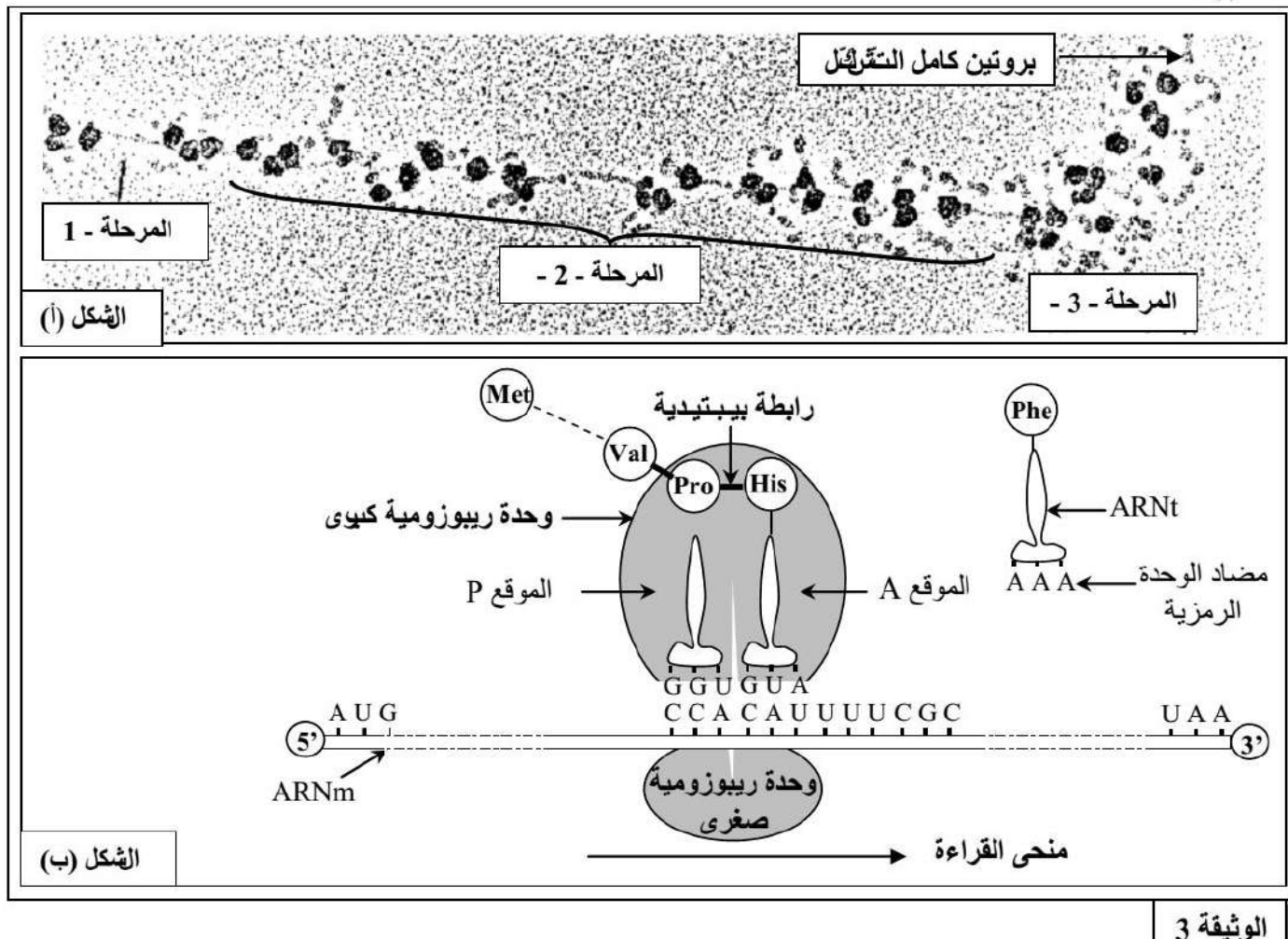
من أجل إبراز آلية تعبير الخبر الوراثي، والعلاقة مورثة - بروتين، والعلاقة بروتين - صفة نقترح المعطيات الآتية:

I- تم زرع خلايا في وسط بيئة مورثة - بروتين، والعلاقة بروتين - صفة نقترح المعطيات الآتية: تم زرع خلايا في وسط بيئة مورثة الأوريدين (Uridine) (Précursor) وهو بشير (Uridine) يدخل في تركيب الأوراسيل (U) الذي يعتبر من مكونات الحمض النووي الريبيوزي (ARN). بعد حوالي 15 دقيقة تم غسل عينة 1 من هذه الخلايا وتعریضها للتصوير الإشعاعي الذاتي، أما الخلايا المتبقية (العينة 2) فقد تم إعادة زراعتها لمدة ساعة ونصف في وسط زرع بدون أوريدين مشع ثم غسلها وتعریضها للتصوير الإشعاعي. يعطي شكل 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 معتمدًا على معطيات الوثيقة 2. (1.25 ن)

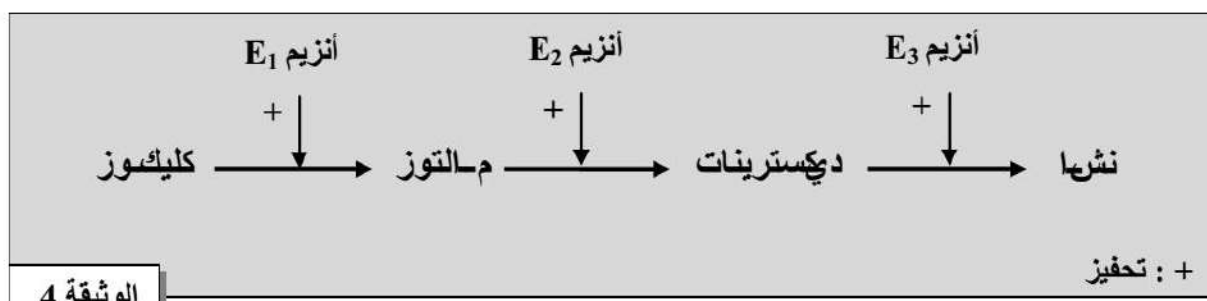
II- تم إنجاز ملاحظة مجرية لـ ARNm في سيتوبلازم خلية أثناء تركيب البروتينات . يقدم الشكل - أ- من الوثيقة 3 صورة إلكترونغرافية لهذه الملاحظة . ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة تفاصيل الأحداث الممثلة في المرحلة - 2- من الشكل (أ).



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

III- يعتبر البروتين نتاجاً لتعبير الخبر الوراثي، ومسؤولًا عن مظهر 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 ديكسترينيات (Dextrines) 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 E₃ مورثة توجد في شكل حللين: الحليل A الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية بالنشا والحليل B الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية باليكسترينيات. تعطي الوثيقة 5 جزءاً من متالية النيكلويوتيدات عند الحليل A والحليل B.

1 2 3 4 5 6 7 8 9
GGA-TTC-GCA-TAT-CGG-ATG-GGT-TCT-TCG

1 2 3 4 5 6 7 8 9
GGA-TTC-GCA-TAT-CGG-ATC-GGG-TTC-TTC

منحي القراءة

الوثيقة 5

رقم الثلاثية
جزء من الخليط المستنسخ للحليل A

رقم الثلاثية
جزء من الخليط المستنسخ للحليل B

تمثل الوثيقة 6 مقتطفاً من جدول الرمز الوراثي.

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

الوثيقة 6

3- اعتماداً على الوثائق 4؛ و5؛ و6، أبوز العلاقة مورثة - بروتين - صفة عند سلالتي الذرة A وB. (1.75 ن)

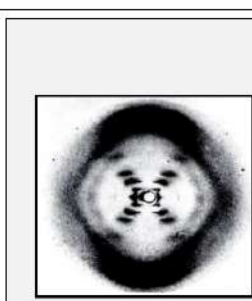
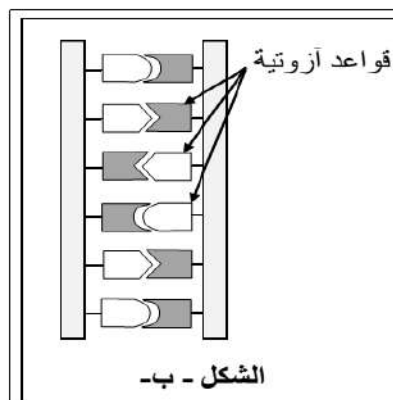
bac_agr_2013_Rat: 27 التمرين

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

- ♦ بيّنت الدراسات البيوكيميائية أن ADN يتكون من تسلسل مجموعه من النيكلويتيدات ويكون النيكلويوتيد من وحدة أساسية هي القاعدة الأزوتية. بيّن جدول الوثيقة 1 نسب القواعد الأزوتية في ADN بعض الكائنات الحية؛ كما يقدم الشكل - أ- من الوثيقة 2 نتائج دراسة الباحثة Rosalind Franklin حول المادة الوراثية والشكل - ب- نموذجاً مقتراح لبنية هذه المادة.

تي敏: T	سيتوزين: C	كوانين: G	أدفين: A	القواعد الأزوتية	
				الكائنات الحية	الخرف
28.3%	21%	21.4%	29.3%		
27.8%	22.5%	21.5%	28.2%		
27.9%	21.3%	20.5%	28.8%		
27.1%	22.8%	22.7%	27.3%		

الوثيقة 1



تم الحصول على هذه الصورة من طرف الباحثة R. Franklin بتسليط أشعة X على جزيئ ADN الخالص.

صرح James Watson عند ملاحظة هذه الصورة قائلاً: "بمجرد ما شاهدت هذه الصورة انبهرت ... العالمة X التي تتوسط الصورة لا يمكن أن تأتي إلا من بنية لولبية"

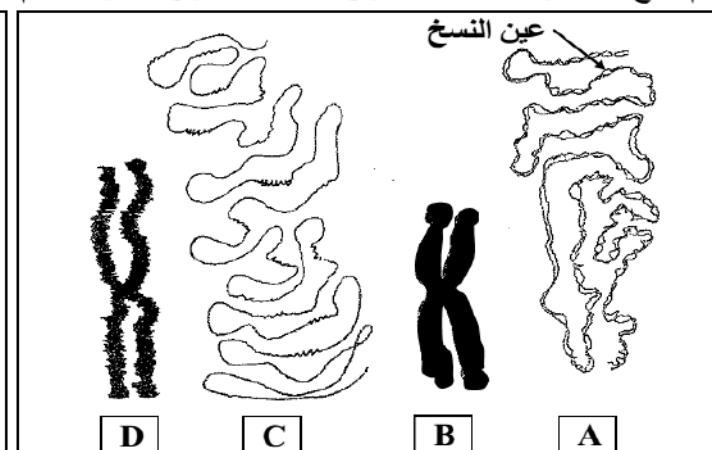
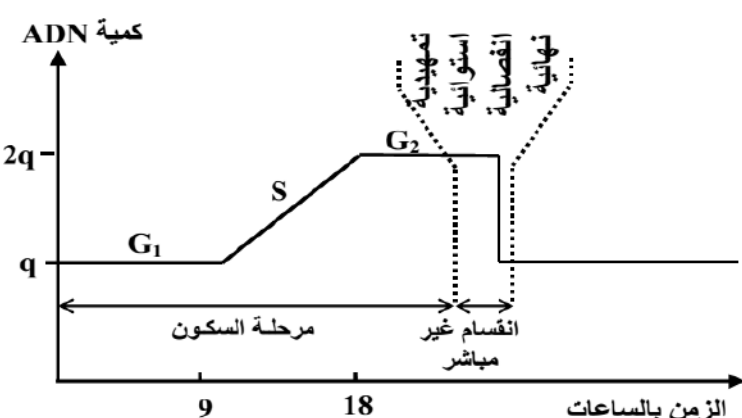
شكل - أ -

الوثيقة 2

1 - أ- انطلاقاً من استغلال الوثيقتين 1 و 2، استنتاج بنية ADN. (1.5 ن)

ب- أنجز رسمياً تخطيطياً لقطعة من ADN تتواء في هذه البنية. (0.5 ن)

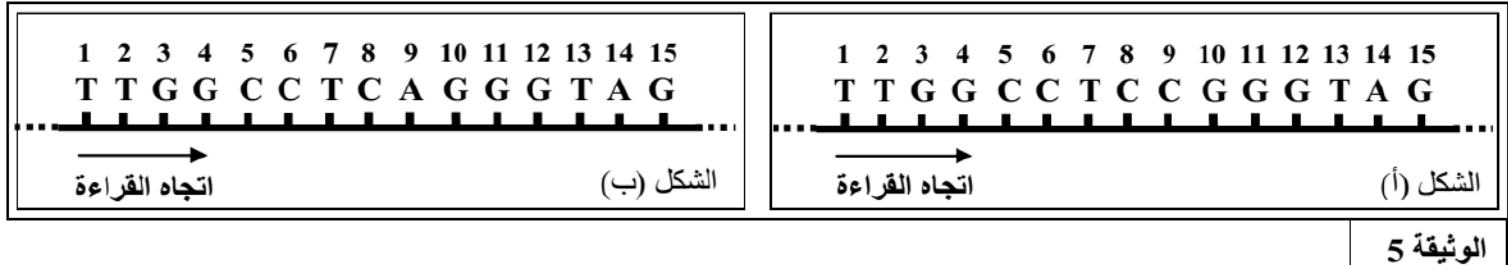
♦ تم تتبع شكل وكمية المادة الوراثية خلال دورة خلوية، فتم الحصول على النتائج الممثلة في الوثائقين 3 و 4.



2- أنسُب لكل شكل من أشكال الوثيقة 3 (A، B، C، D) ما يناسبه في أطوار أو فترات الوثيقة 4؛ ثم فسّر تغير كمية ADN في خلية خلال الفتولة S وخلال الطور الانفصالي من الورة الخلوية. (1.5 ن)

♦ يوجد بروتين يسمى P_{53} في الخلايا العادية، 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 شكل الوثيقة 5 قطعة من الخليط المستنسخ للمورثة P_{53} في خلية كبدية عادية (الشكل أ) وفي خلية كبدية سرطانية (الشكل ب).



برولين:	أرجينين:	أرجينين:	غليسين:	إيزولوسين:	سيرين:	أسبارجين:	فينيل إلين:	تيروزين:	الحمض الأميني
Pro	Arg	Gly	Ile	Ser	Asn	Phe	Tyr		
CCG	AGG	GGG	AUC	AGU	AAC	UUU	UAC		وحدات الرمزية
CCC	CGG			UCA		UUC			(ARNm)

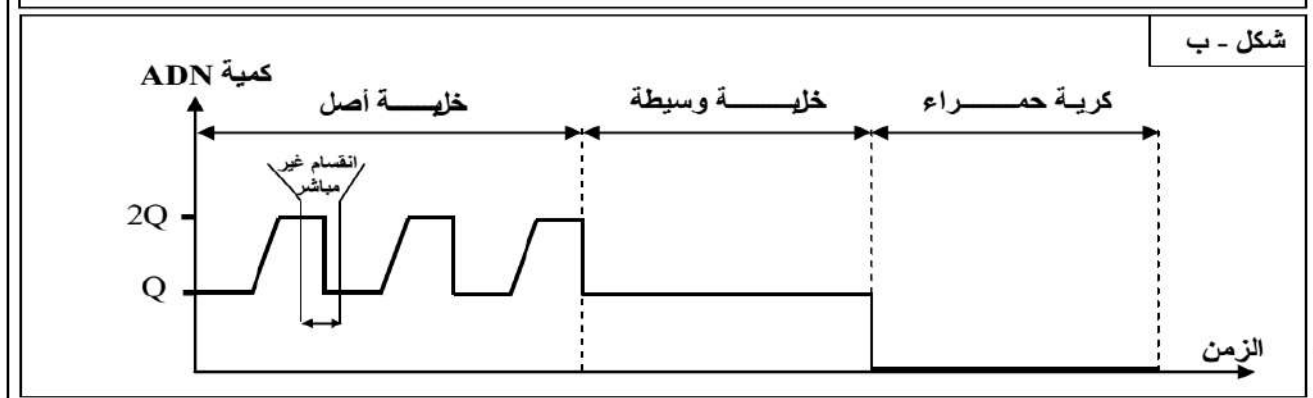
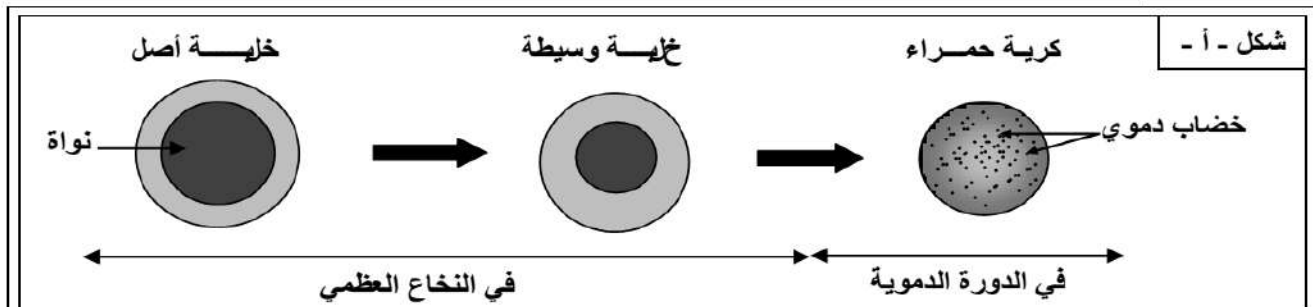
الوثيقة 6: مقتطف من جدول الرمز الوراثي

3 - باعتماد المعطيات الواردة في الوثيقة 5 ومقتطف جدول الرمز الوراثي، أعطِ الجزء البروتيني الذي ترمز له المورثة P_{53} في خلية عادية وفي خلية سرطانية، ثم فسّرْ 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 بروتين الخضاب الدموي الذي يعمل على نقل الأوكسجين إلى خلايا الجسم. كما تحدد الكريات الحمراء الفصائل الدموية بواسطة كليكتوبروتينات (واسمات) توجد على مستوى غشائها السيتوبلازمي.

للكشف عن ظروف إنتاج بروتين الخضاب الدموي وإبراز العلاقة مورثة - بروتين - صفة، نقترح استثمار المعطيات الآتية:
■ تحدّر الكريات الحمراء من خلايا أصل توجّد في النخاع العظمي وتهاجر بعد ذلك للتتحق بالدورة الدموية. طيّخص شكل الوثيقة 1 أهم التحولات التي تتعرّض لها هذه الخلايا.

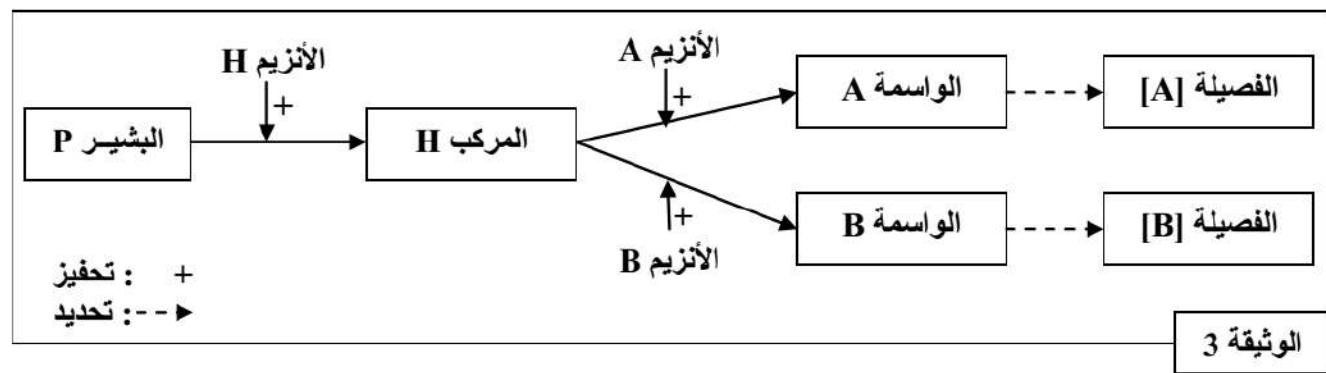


تمت معايرة بعض المواد الكيميائية داخل الخلايا خلال مراحل تشكيل الكريات الحمراء. يعطي جدول الوثيقة 2 النتائج المحصلة.

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

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

- لتحديد 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 متالية نيكليوتيدات جزء من ADN الحليل A وجزء من الحليل B المسؤولين على التوالي 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 متالية الخليط القابل للنسخ للhilil A :
ATG	ATG	TAC	CCC	CGC	AAG	جزء من متالية الخليط القابل للنسخ للhilil B :
→ منحي القراءة						الوثيقة 4

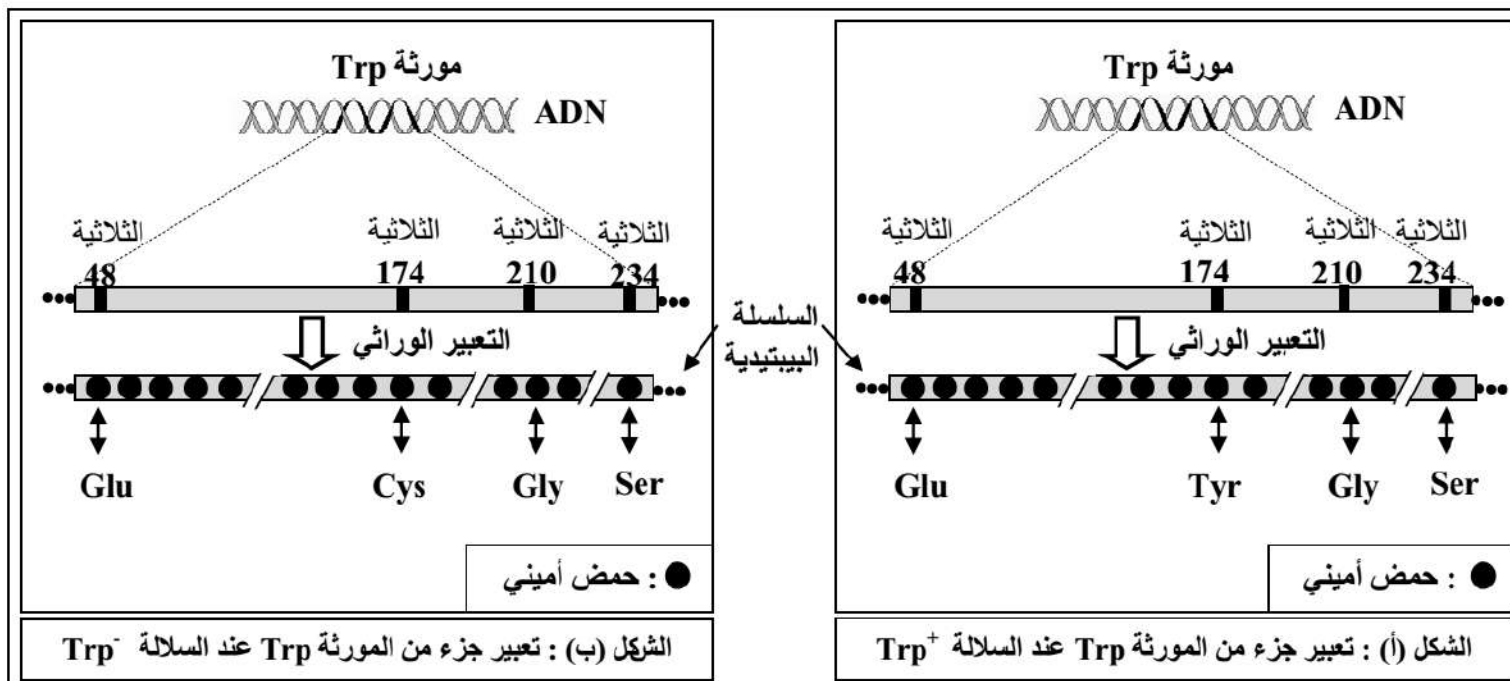
برولين:	ليزين:	غليسين:	لوسين:	ميثيونين:	ألين:	فنيل ألين:	تيروزين:	الحمض الأميني
Pro	Lys	Gly	Leu	Met	Ala	Phe	Tyr	
CCG CCA	AAA	GGG	CUG	AUG	GCU GCG	UUU UUC	UAC	وحدات الرمزية (ARNm)

الوثيقة 5: مقتطف من جدول الرمز الوراثي

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

التمرين 29 bac_agr_2012_Nor: 29

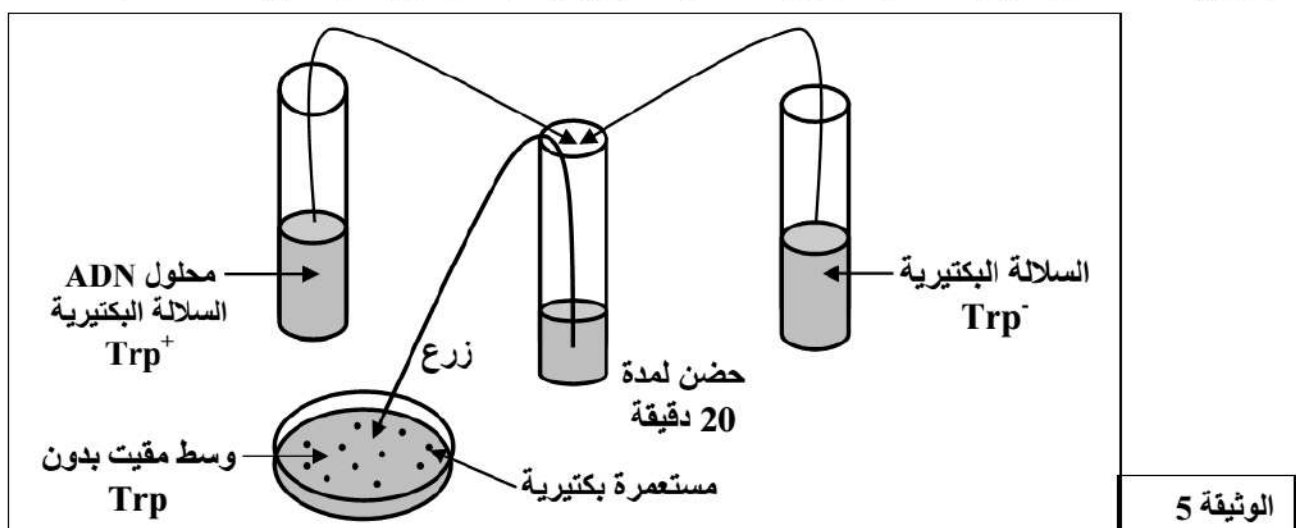
- الأنزيم تريبيتوفان سانتيتاز بروتين يُكون من 268 حمض أميني يقتل الوثيقة 3 تعبر جزء من المورثة Trp المسؤوله عن تركيب جزء من هذا الأنزيم عند السلالة Trp^+ (الشكل أ) وعن السلالة الطافرة Trp^- (الشكل ب). وتعطي الوثيقة 4 الوحدات الرمزية لـ ARNm التي ترمز لمختلف الأحماض الأمينية المكونة لهذا الجزء من البروتين.



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

2- قارن السلاسلين البيبتيديتين للأنزيم تريبيتوفان سانتيتاز بلعتماد الأحماض الأمينية المقدمة في الوثيقة 3 عند السلاطين Trp^+ و Trp^- ، ثم أبرز العلاقة بروتين- صفة؛ والعلاقة مورثة - بروتين مستعينا في ذلك بـ الوثيقة 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 مقيد بدون الحمض الأميني Trp . تقدم الوثيقة 5 النتيجة المحصلة.

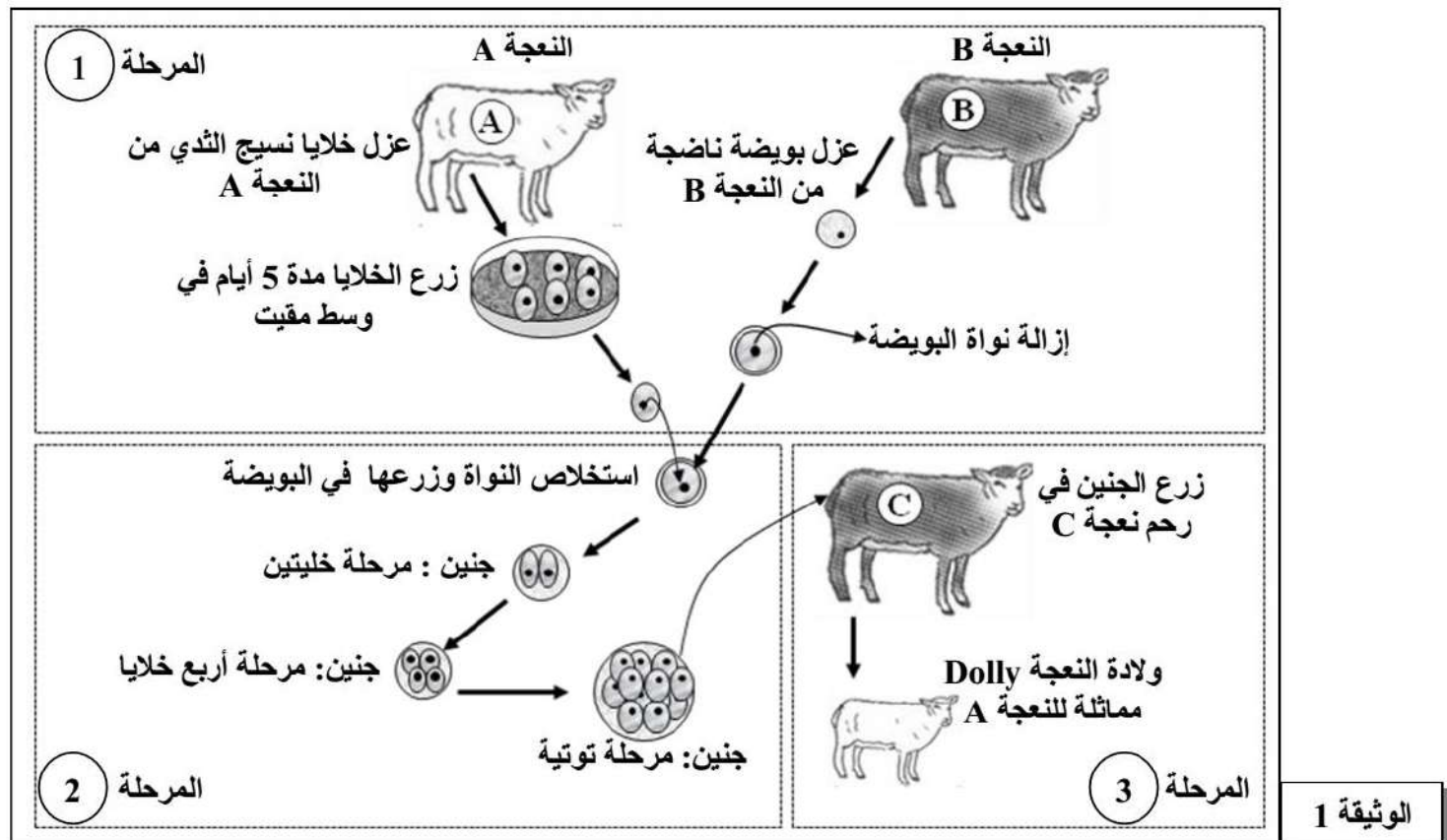


3- بالاعتماد على معطيات الوثيقة 5 وبتوظيف معارفك، أعط تفسيرا للنتيجة المحصلة. (1 ن)

التمرين 30 bac_agr_2011_Rat: 30

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

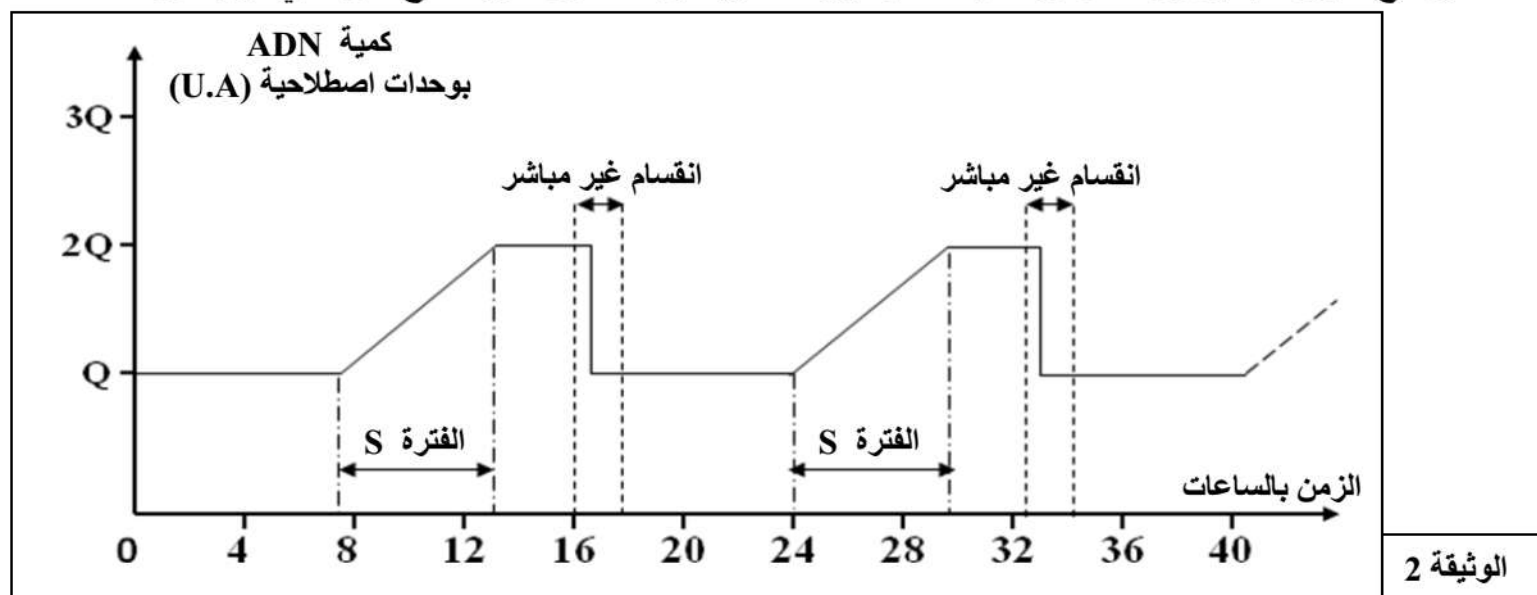
- في سنة 1996 تمكن أحد الباحثين في اسكتلندا من استنساخ الشاة دولي (Dolly). تمثل الوثيقة 1 مراحل هذا الاستنساخ.



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

1 - بين أهم مراحل استنساخ النعجة Dolly الممثلة في الوثيقة 1 واستنتج دور النواة. (1.25 ان)

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



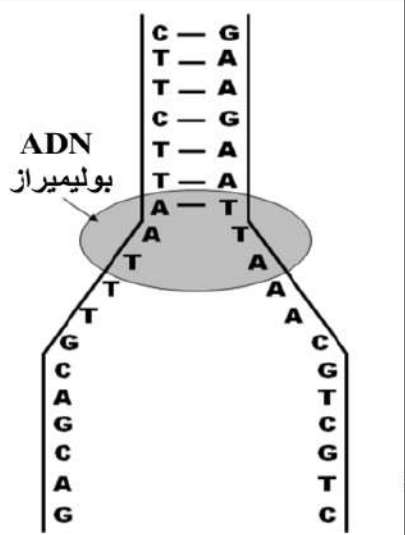
2 - فسر التغيرات الملاحظة في كمية ADN الممثلة في الوثيقة 2، ثم بين أهميتها الوراثية . (1.5 ن)

- في السنتين من القرن الماضي اقترح الباحثان Stahl و Meselson 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 الأزوٌوت (كلورور الأمونيوم) ثم استخلاص ADN البكتيريات المزروعة وتعريضه 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	100% 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	100% 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	100% 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	50% 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

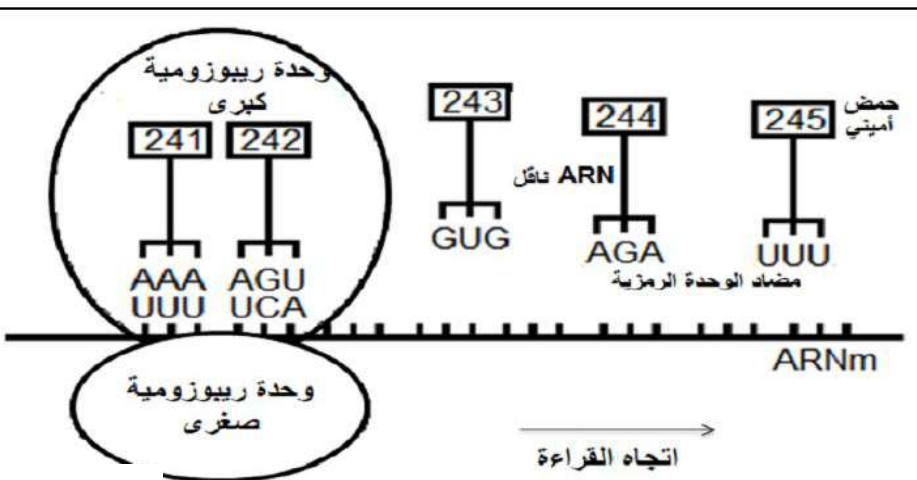
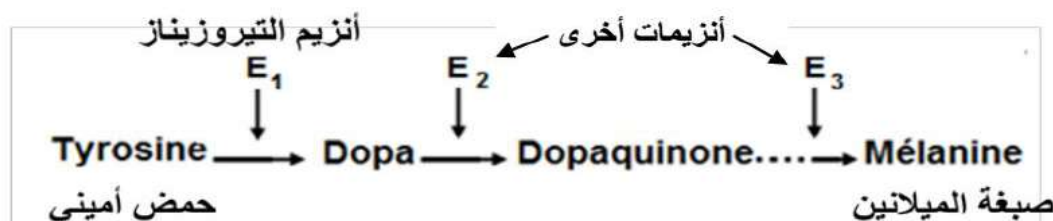
ADN الممثلة في الوثيقة 4. (0.5 ن)

bac_agr_2010_Nor: 31 التمرين

تُعتبر 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 التирوروزيناز عند الأرانب عدم تركيب صبغة الميلانين وبالتالي الإصابة بالمهق.

• تمثل الوثيقة 1 بعض مراحل تركيب إنزيم التيروروزيناز 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 .

الوثيقة 1

	U	C	A	G				
U	UUU فنيل الألين Phe UUC UUA UUG	UCU UCC UCA UCG	Ser	UAU UAC UAA UAG	Tyr بدون معنى Tirozine	UGU UGC UGA UGG	Cys بدون معنى Triptofan	U C A G
C	CUU CUC CUA CUG	CCU CCC CCA CCG	برولين	CAU CAC CAA CAG	His غلوتامين Gln	CGU CGC CGA CGG	أرجينين Arg	U C A G
A	AUU AUC AUA AUG	ACU ACC ACA ACG	تريلين	AAU AAC AAA AAG	أسبارجين Asn ليزين Lys	AGU AGC AGA AGG	سيرین Ser أرجينين Arg	U C A G
G	GUU GUC GUA GUG	GCU GCC GCA GCG	فالين	Ala	حمض أسبارتیک Asp حمض الغلوتامیک Gln	GGU GGC GGA GGG	غليسین Gly	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
الطاافر

الوثيقة 3

- ٢- باعتمادك لمعطيات الوثائق السابقة ومكتسباتك، بين كيفية ظهور الحليل الطافر ثم فسر سبب الإصابة بالمهق عند الأرانب. (١.٧٥ ن)

التمرين 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 وجاء ADN الرامي لتركيب جبنين حليب الشاة الممثل في الشكل ٢ . (١ن)

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