

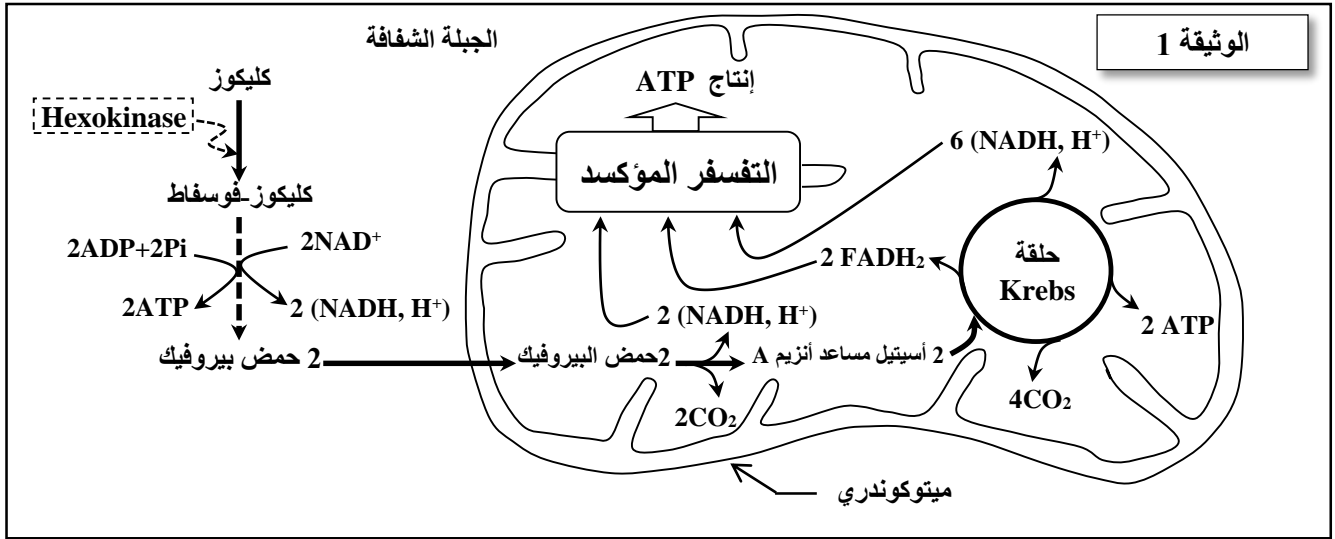


## المكون الثاني: الاستدلال العلمي والتعبير الكتابي والبياني (15 نقط)

## التمرين الأول: (3 نقط)

في إطار دراسة التفاعلات الاستقلابية الحيوانية المسؤولة عن تحرير الطاقة الكامنة في جزيئة الكليكوز والضرورية للانقسامات الخلوية، وبهدف تحديد تأثير جزيئة 2-DG) 2-désoxy-glucose جزيئة صغيرة تستعمل في العلاج الطبي للسرطان) على هذه التفاعلات الاستقلابية، نقتراح المعطيات التالية:

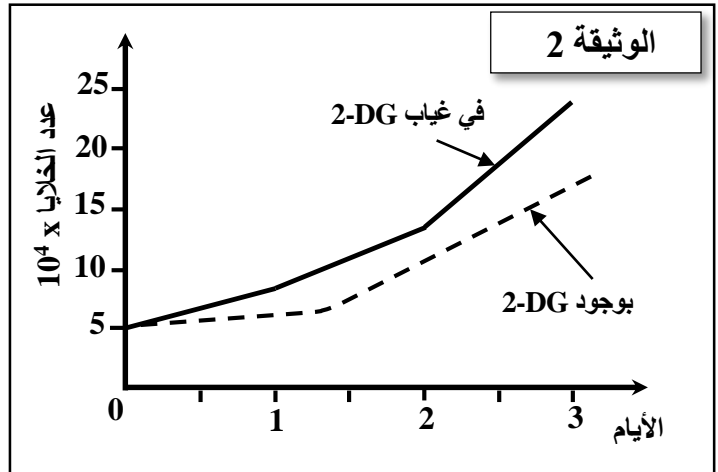
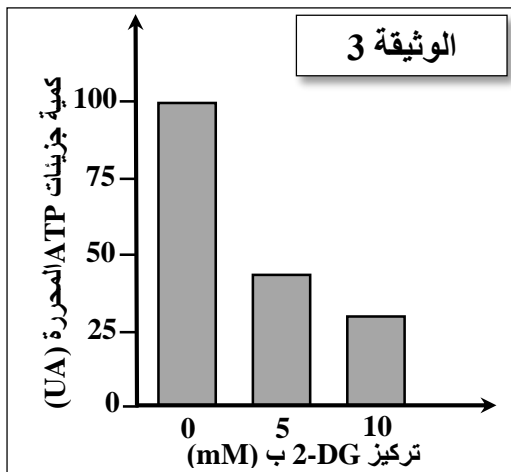
● المعطى الأول: تبين الوثيقة 1 مجموع التفاعلات الاستقلابية الأساسية المسؤولة عن تركيب ATP في الظروف الحيوانية على مستوى الخلية.



1. باعتمادك على الوثيقة 1، حدد (ي) نواتج هدم الكليكوز في مستوى الجبلة الشفافة، ثم أحسب (ي) الحصيلة الطاقية (عدد جزيئات ATP) للأكسدة التامة لجزيئتي حمض البيروفيك في مستوى الميتوكوندري. (0,75 ن)

ملحوظة: خلال التفسفر المؤكسد، ينتج عن إعادة أكسدة 1 (NADH, H<sup>+</sup>) تحرير 3ATP، وينتج عن إعادة أكسدة 2FADH<sub>2</sub> تحرير 2ATP.

● المعطى الثاني: تتم انقسامات الخلايا العادية بشكل منتظم، على عكس انقسامات الخلايا السرطانية، التي تتم بشكل عشوائي ومستمر. من أجل تحديد تأثير جزيئة 2-DG) 2-désoxy-glucose على انقسامات الخلايا السرطانية، تم زرع في وسط ملائم خلايا سرطانية مأخوذة من الثدي، بوجود وفي غياب جزيئة 2-DG) 2-désoxy-glucose، ثم تم تتبع عدد الخلايا المزروعة بدلالة الزمن. تبين الوثيقة 2 النتائج المحصل عليها. بعد ذلك، تم قياس كمية جزيئات ATP المحررة من طرف الخلية السرطانية بوجود جزيئة 2-DG) 2-désoxy-glucose بتركيز مختلف. تقدم الوثيقة 3 النتائج المحصل عليها.



2. اعتمادا على معطيات الوثيقتين 2 و3:

- أ. قارن (ي) تطور عدد الخلايا السرطانية بوجود وفي غياب جزيئة 2-désoxy-glucose (2-DG)، ثم صف (ي) تغير كمية جزيئات ATP المحررة حسب تركيز جزيئة 2-désoxy-glucose (2-DG). (0.5ن)  
ب. اقترح (ي) فرضية لتفسير تأثير جزيئة 2-désoxy-glucose (2-DG) خلال العلاج الطبي للسرطان. (0.5ن)

● المعطى الثالث: لتحديد آلية تأثير جزيئة 2-désoxy-glucose (2-DG)، نقوم بقياس نشاط الأنزيم Hexokinase وهو أنزيم يحفز تفاعل تحول الكليكوز إلى كليكوز-فوسفات خلال انحلال الكليكوز (الوثيقة 1) وذلك بوجود وفي غياب 2-DG. تقدم الوثيقة 4 النتائج المحصل عليها.

الوثيقة 4	
في غياب 2-DG	بوجود 2-DG
1.1	0.37
نشاط الأنزيم Hexokinase ب (UA)	

3. من خلال الوثيقة 4، قارن (ي) نشاط أنزيم Hexokinase بوجود وفي غياب جزيئة 2-désoxy-glucose (2-DG)، واعتمادا على المعطيات السابقة، فسّر (ي) استعمال جزيئة 2-DG لعلاج السرطان ثم تحقق (ي) من الفرضية المقترحة. (1.25ن)

### التمرين الثاني (5 ن)

يعتبر التصلب الجانبي الضموري (SLA) أو ما يسمى بمرض Charcot، مرضا مسؤولا عن الضمور العصبي الحاد. يتميز هذا المرض بضعف عضلي وصعوبة في المشي ومشاكل في البلع وإصابة العضلات التنفسية المؤدية غالبا إلى موت المريض. ينتج هذا المرض عن الموت التدريجي للخلايا العصبية الحركية بالمراكز العصبية المركزية. لفهم الأصل الوراثي لهذا المرض وكيفية انتقاله، نقتح المعطيات التالية:

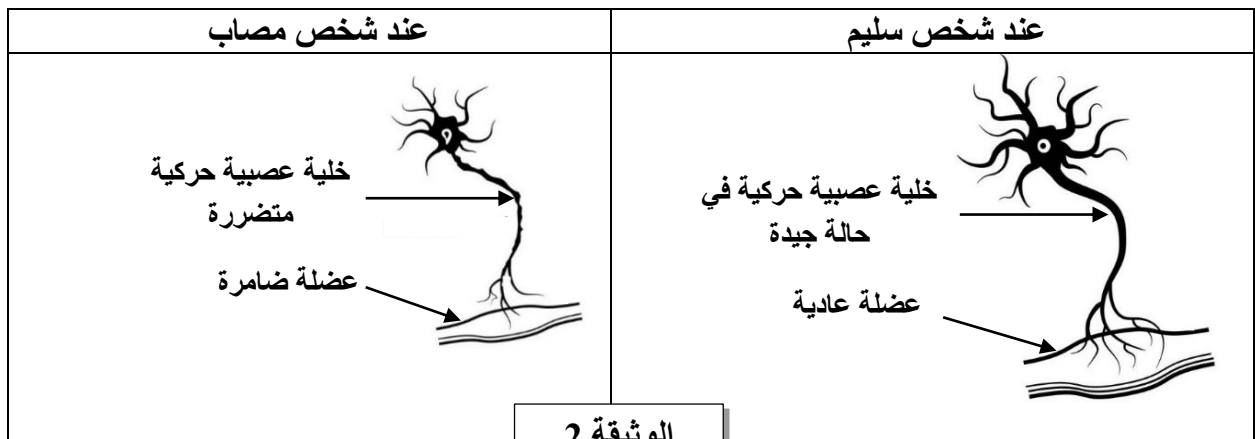
● المعطى الأول: أظهرت عدة أبحاث أن مرض Charcot مرتبط بنشاط أنزيم (بروتين) 1 la superoxyde dismutase (SOD1) المسؤول عن إبطال مفعول الجزيئات السامة. تقدم الوثيقة 1 نشاط أنزيم 1 la superoxyde dismutase (SOD1) وتراكم الجزيئات السامة داخل الخلايا العصبية الحركية

تراكم الجزيئات السامة	نشاط الأنزيم SOD1 ب %	الخلايا العصبية الحركية عند الشخص السليم
+	100	الخلايا العصبية الحركية عند الشخص المصاب
+++	20	

الوثيقة 1

+++ قوي + ضعيف

عند شخص سليم وآخر مصاب. تقدم الوثيقة 2 مظهر الخلايا العصبية الحركية والعضلات عند شخص سليم وآخر مصاب.



الوثيقة 2

1. باعتمادك على معطيات الوثيقتين 1 و2، قارن (ي) نشاط الأنزيم SOD1، وكمية الجزيئات السامة المترابطة داخل الخلايا العصبية الحركية عند الشخص السليم وعند الشخص المصاب، ثم بين (ي) العلاقة بروتين - صفة. (1ن)  
 ● المعطى الثاني: بينت الأبحاث أن تركيب الأنزيم SOD1 تتحكم فيه مورثة تحمل نفس الاسم SOD1، تمثل الوثيقة 3 جزء من الخييط غير المستنسخ للتحليل SOD1 العادي عند شخص سليم وجزء من الخييط غير المستنسخ للتحليل SOD1 الطافر عند شخص مصاب بمرض Charcot. تقدم الوثيقة 4 جدول الرمز الوراثي.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	أرقام الثلاثيات
ACCATGGAGAACATACGGTCCGTTTCT									جزء من التحليل SOD1 العادي عند شخص سليم.
→ منى القراءة									
ACCATGGAGAACATACTGTCCGTTTCT									جزء من التحليل SOD1 الطافر عند شخص مصاب.
→ منى القراءة									

## الوثيقة 3

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

## الوثيقة 4

2. بالاعتماد على الوثيقتين 3 و4، أعط (ي) متتالية ARNm ومنتالية الأحماض الأمينية المقابلة لجزء التحليل SOD1 عند الشخص السليم وعند الشخص المصاب، ثم فسر (ي) الأصل الوراثي لمرض Charcot. (1.5ن)

● المعطى الثالث: تمثل الوثيقة 5 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بمرض Charcot.

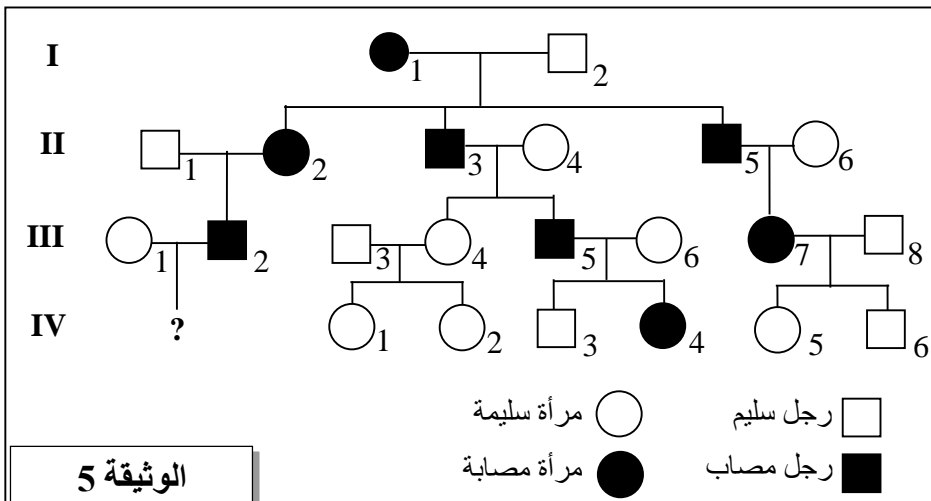
3. بالاعتماد على معطيات الوثيقة 5، وعلمنا أن الفرد IV<sub>4</sub> مختلف الاقتران، بين (ي) أن التحليل المسؤول عن مرض Charcot سائد ومحمول على صبغي لاجنسي؟ (1.25ن)

4. باعتمادك على الوثيقة 5:

أ. اعط (ي) معلا جوابك، النمط الوراثي لكل من الفرد III<sub>1</sub> والفرد III<sub>2</sub>. (0.5ن)

ملحوظة: استعمل (ي) الرمز M و m للتعبير عن حليلي المورثة المدروسة.

ب. يرغب الزوج III<sub>1</sub> وIII<sub>2</sub> في إنجاب مولود، حدد (ي) احتمال أن يكون المولود سليما، علل (ي) جوابك بالاستعانة بشبكة التزاوج. (0.75ن)



## الوثيقة 5

## التمرين الثالث (3 نقط)

في إطار دراسة انتقال صفتين وراثيتين غير مرتبطين بالجنس عند الأبقار، تتعلق بطول القوائم ووجود أو غياب القرون، نقترح نتائج التزاوج التاليين:

- **التزاوج الأول:** تتميز حيوانات سلالة Dexter بقوائم قصيرة، بينما تتميز حيوانات سلالة Kerry بقوائم ذات طول عادي. يعطي التزاوج بين أفراد من نفس السلالة Dexter خلفا يتكون من:
  - 2/3 من الأفراد من سلالة Dexter (حيوانات بقوائم قصيرة)؛
  - 1/3 من الأفراد من سلالة Kerry (حيوانات بقوائم عادية).

1. باعتمادك على النتائج المحصل عليها، حدد (ي) كيفية انتقال الصفة المدروسة، ثم أعط (ي) التفسير الصبغي لهذا التزاوج وذلك بإنجاز شبكة التزاوج. (1ن)

**ملحوظة:** استعمل (ي) الرمزين D و d للتعبير عن حليلي المورثة المسؤولة عن طول القوائم.

- **التزاوج الثاني:** تم بين أفراد بقرون وأفراد بدون قرون. أعطى هذا التزاوج جيلا  $F_1$  يتكون من أفراد بدون قرون.
- 2. باستغلالك لنتائج التزاوج الثاني، حدد (ي) كيفية انتقال الصفة المدروسة، ثم أعط (ي) النمط الوراثي للأفراد بدون قرون المحصل عليهم في الجيل  $F_1$ . (0,75ن)

**ملحوظة:** استعمل (ي) الرمزين R و r للتعبير عن حليلي المورثة المسؤولة عن وجود أو غياب القرون.

- **التزاوج الثالث:** تم بين هجاء  $F_1$  بدون قرون وذوي قوائم قصيرة (سلالة Dexter).

3. باعتبار المورثتين مستقلتين، وبالإعتماد على شبكة التزاوج، أعط (ي) التفسير الصبغي للتزاوج الثالث، محددًا نسب الأمشاج ونسب المظاهر الخارجية المنتظرة. (1,25ن)

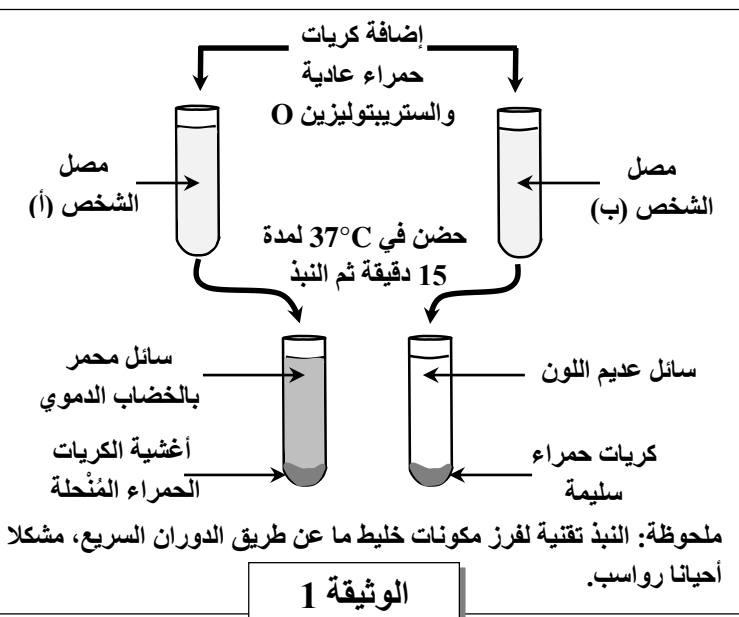
## التمرين الرابع (4 نقط)

في إطار دراسة بعض مظاهر الاستجابة المناعية النوعية، ومن أجل فهم الكيفية التي تُستغل بها هذه المظاهر في التحاليل الطبية والمخبرية للكشف عن التعفنات البكتيرية المحتملة عند المرضى نقترح دراسة المعطيات التالية:

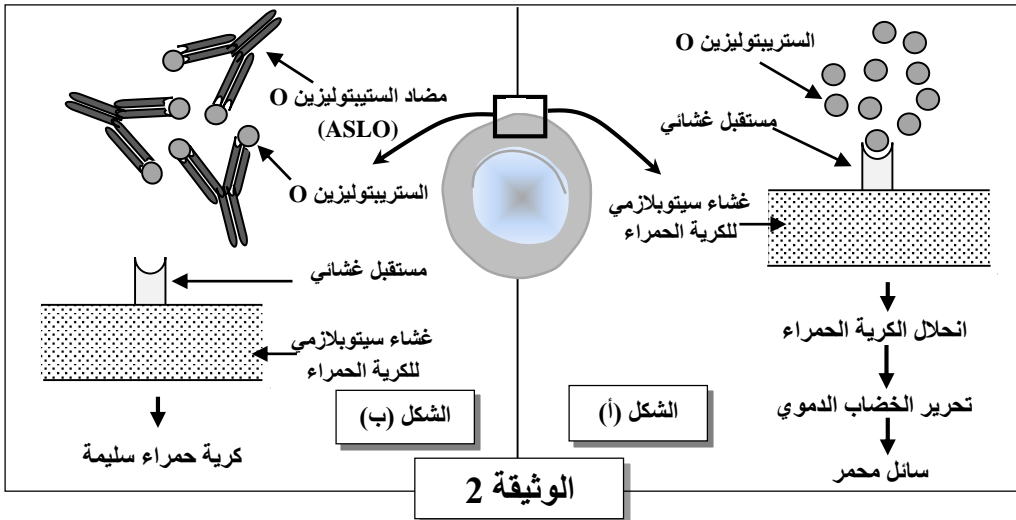
● **المعطى الأول:** عند دخولها للجسم، تفرز بكتيريا المكورات

العنقودية Streptocoques سمينات تدعى الستربتوتوليزين O المسؤولة عن انحلال الكريات الحمراء مما ينتج عنه تحرير الخضاب الدموي في البلازما. يتدخل الجهاز المناعي بإفراز مضادات أجسام نوعية موجهة ضد هذه السمينات، وتدعى مضاد الستربتوتوليزين O (ASLO).

داخل مختبر التحاليل الطبية، تم عزل مصلى شخصين (أ) و(ب)، أُضيفت له كريات حمراء عادية وسمين الستربتوتوليزين O. تمثل الوثيقة 1 نتائج الاختبار المحصل عليها. تمثل الوثيقة 2 الكيفية التي يؤدي بها سمين الستربتوتوليزين O إلى انحلال الكريات الدموية الحمراء (الشكل أ)، والكيفية التي يتم بها إبطال مفعول هذا السمين بواسطة مضادات الأجسام ASLO (الشكل ب).



1. بالاعتماد على الوثيقتين 1 و2، فسر (ي) نتيجة الاختبار عند الشخص (أ) والشخص (ب). ثم استنتج (ي) أي الشخصين (أ) أو (ب) مصاب بالتعفن بالمكورات العنقودية. (1ن)



● المعطي الثاني: من أجل فهم آلية إنتاج مضادات الأجسام الموجهة ضد سمين الستربتوليزين O (ASLO)، تم إنجاز سلسلة من التجارب:

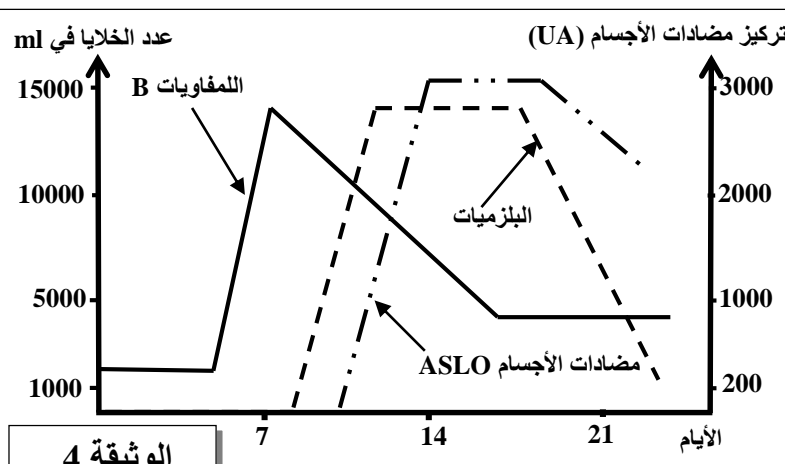
تم زرع اللمفاويات B واللمفاويات T المأخوذة من فئران عادية في وسط ملائم. بعد ذلك تم حقنها لثلاث مجموعات من الفئران المشعة (2 و 3 و 4) المنتمية لنفس

السلالة. تمثل الوثيقة 3 الظروف التجريبية والنتائج المحصل عليها. تشكل فئران المجموعة 1 المجموعة الشاهدة.

مجموعات خضعت للتشيع: تدمير كلي لللمفاويات			مجموعة غير معالجة
المجموعة 4: المكورات العنقودية اللمفاويات B و T	المجموعة 3: المكورات العنقودية اللمفاويات B	المجموعة 2: المكورات العنقودية اللمفاويات T	المجموعة 1: شاهدة المكورات العنقودية
سائل عديم اللون كرويات حمراء سليمة	سائل محمر بالخضاب الدموي أغشية الكريات الحمراء المُنحلة	سائل محمر بالخضاب الدموي أغشية الكريات الحمراء المُنحلة	سائل عديم اللون كرويات حمراء سليمة

● بعد مرور أسبوع، أخذ مصل فئران كل مجموعة، ثم إضافة سمين الستربتوليزين O.  
● حضن الأمصال في درجة حرارة 37°C لمدة 15 دقيقة ثم اخضاعها للنبذ.

### الوثيقة 3



### الوثيقة 4

2. بالاعتماد على الوثيقة، 3 صف (ي) نتائج هذه التجارب، ثم حدد (ي) الشروط الضرورية لإنتاج مضادات الأجسام الموجهة ضد الستربتوليزين O (ASLO). (1ن)  
في نهاية التجربة، يتم أخذ عينات بشكل منتظم من الدم على مستوى طحال فئران المجموعة 4، ويتم تعداد اللمفاويات B والبلازيمات وقياس تركيز مضادات الأجسام الموجهة ضد الستربتوليزين O (ASLO). تقدم الوثيقة 4 النتائج المحصل عليها.

3. بالاعتماد على الوثيقة 4 والمعطيات السابقة ومكتسباتك:

أ. اربط (ي) العلاقة بين تغير عدد اللمفاويات B والبلازيمات وتركيز مضادات الأجسام ASLO. (0,75ن)

ب. أنجز (ي) خطاطة تركيبية تبين كيفية تدخل اللمفاويات B و T خلال الاستجابة المناعية الموجهة ضد بكتيريا المكورات العنقودية. (1,25ن)

\*\*\* § انتهى § \*\*\*

# الامتحان الوطني الموحد للبكالوريا

## الدورة العادية 2024

SSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSS

عناصر الإجابة

NR 32

3h

مدة الإجازة

علوم الحياة والأرض

المادة

7

المعامل

شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض

الشعبة أو المسلك

التنقيط	عناصر الإجابة	السؤال
<b>المكون الأول: استرداد المعارف (5 نقط)</b>		
0,5 ن	قبول كل تعريف صحيح من قبيل: أ- الاستجابة الأرجية: استجابة مناعية موجهة ضد مواد غالبا غير ضارة للجسم (مؤرجات) ..... ب- السلسلة التنفسية: مجموع نواقل الإلكترونات على مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري والمسؤولة عن تفاعلات أكسدة-اختزال.....	I
0,5 ن	أ- القانون الأول لماندل: يكون أفراد الجيل $F_1$ الناتجين عن تزاوج أبوين من سلالتين نقيتين وبصفات متعارضة، متجانسين وهجاء ..... ب- $2n + 1 = 22 AA + XXY = 47$ .....	II
0,5 ن	(1، ب) (2، ج) (3، د) (4، ب)	III
0,5 ن	1 ← شريط فاتح 2 ← شريط قاتم 3 ← منطقة (شريط) H 4 ← حز Z	IV
<b>المكون الثاني: الاستدلال العلمي والتواصل الكتابي والبياني (15 نقطة)</b>		
<b>التمرين الأول (3 نقط)</b>		
0,75 ن	● نواتج هدم الكليكوز: يعطي هدم جزيئة الكليكوز في مستوى الجبلة الشفافة جزيئتي حمض البيروفيك، $(NADH, H^+)$ و2 جزيئتي ATP ..... ● حساب الحصيلة الطاقية: الجزيئات الطاقية الناتجة عن الأكسدة التامة لجزيئتي حمض البيروفيك في مستوى الميتوكوندري: $2ATP, 2FADH_2, 8(NADH, H^+)$ وبالتالي فإن الحصيلة الطاقية هي: $30ATP = (8 \times 3) + (2 \times 2) + 2$ ..... 0,5 ن	1
0,5 ن	● مقارنة: ارتفاع مهم في عدد الخلايا المزروعة في غياب جزيئة 2-DG، مقارنة مع الخلايا المزروعة بوجود جزيئة 2-DG ..... ● الوصف: كلما ارتفع تركيز 2-DG في الوسط (من 0 إلى 10mM) كلما انخفض تركيب ATP (من 100UA إلى 30UA) ..... 0,25 ن	أ-2
0,5 ن	● فرضية: يمكن قبول كل فرضية تبين العلاقة بين تأثير جزيئة 2-DG وتركيب ATP وانقسامات الخلايا السرطانية على سبيل المثال: جزيئة 2-DG تكبح تركيب ATP وبالتالي تخفض من عدد انقسامات الخلايا السرطانية ..... 0,5 ن	ب-2

الصفحة	NR 32	الامتحان الوطني الموحد للبكالوريا - الدورة العادية 2024 - محاضر الإجابة
2		
5		مادة: علوم الحياة والأرض - شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض

1,25ن	<p>● مقارنة: بوجود 2-DG نشاط أنزيم الهيكسوكيناز ضعيف مقارنة مع غياب 2DG. يمكن كذلك قبول: في حالة غياب 2DG نشاط أنزيم الهيكسوكيناز مرتفع مقارنة مع وجوده.....0,25ن</p> <p>● التفسير: العلاج ب 2-DG ← كبح أنزيم الهيكسوكيناز ← تحول ضعيف للكليكويز إلى كليكوز-فوسفات ← كمية حمض البيروفيك ضعيفة على مستوى الميتوكوندري ← تركيب ضعيف للـ ATP ← انخفاض في عدد الانقسامات الخلوية ← تراجع السرطان .....0,75ن</p> <p>● التحقق من الفرضية: قبول كل تحقق منطقي.....0,25ن</p>	3
<b>التمرين الثاني (5 نقط)</b>		
1ن	<p>● المقارنة: - يكون نشاط الأنزيم SOD1 بالخلايا العصبية الحركية عاديًا عند الشخص السليم (100%)، على عكس الشخص المصاب حيث يكون نشاط هذا الأنزيم ضعيفًا (20%).....0,25ن</p> <p>- تراكم كمية كبيرة من الجزيئات السامة في الخلايا العصبية الحركية عند الشخص المصاب، في حين يكون تراكمها ضعيفًا عند الشخص السليم.....0,25ن</p> <p>● العلاقة بروتين - صفة .....0,5ن</p> <p>- أنزيم SOD1 (بروتين) ذو نشاط مرتفع (عادي): عدم تراكم الجزيئات السامة ← خلايا عصبية في حالة جيدة ← عضلة عادية ← شخص سليم (الصفة).</p> <p>- أنزيم SOD1 (بروتين) ذو نشاط منخفض (غير عادي: غير وظيفي): تراكم الجزيئات السامة ← خلايا عصبية متضررة ← عضلة ضامرة ← شخص مصاب بمرض Charcot (الصفة).</p>	1
1,5ن	<p>● عند الشخص السليم: ACC AUG GAG AAC AUA CGG UCC GUU UCU:ARNm .....0,25ن - متتالية الأحماض الأمينية: Thr - Met - Ac.glu - Asn - Ile - Arg - Ser - Val - Ser .....0,25ن</p> <p>● عند الشخص المصاب: ACC AUG GAG AAC AUA CUG UCC GUU UCU:ARNm .....0,25ن - متتالية الأحماض الأمينية: Thr - Met - Ac.glu - Asn - Ile - Leu - Ser - Val - Ser .....0,25ن</p> <p>● التفسير: طفرة باستبدال النيكلوتيد G ب T في مستوى الثلاثية رقم 6 على مستوى اللولب غير المستنسخ (أو C ب A باللولب المستنسخ) ← ظهور وحدة رمزية جديدة CUG ترمز للحمض الأميني Leu عوض الوحدة الرمزية CGG التي ترمز ل Arg ← تركيب بروتين SOD1 غير عادي (أنزيم) ذو نشاط ضعيف ← تراكم المواد السامة ← ظهور مرض Charcot .....0,5ن</p>	2
1,25ن	<p>قبول كل جواب منطقي:</p> <p>● الفرد IV<sub>4</sub> مختلف الاقتران وبالتالي يحمل الحليلين معا ومظهره الخارجي مصاب ← الحليل المسؤول عن المرض سائد نرمل له ب M والحليل العادي متنحي نرمل له ب m .....0,5ن</p> <p>● وجود إناث مصابات بالمرض يبين أن الحليل الممرض غير محمول على الصبغي الجنسي Y .....0,25ن</p> <p>● الفرد III<sub>4</sub> أنثى سليمة وتنحدر من أب II<sub>3</sub> مصاب ← الحليل المسؤول عن المرض غير محمول على الصبغي الجنسي X .....0,25ن</p> <p>إذن الحليل الممرض (المرض) محمول على صبغي لاجنسي .....0,25ن</p>	3

0,5 ن	<p>● الأنماط الوراثية للفردين III<sub>2</sub> و III<sub>1</sub>: الفرد III<sub>1</sub> ← فرد سليم والحليل العادي (السليم) متنحي: m//m ..... 0,25 ن الفرد III<sub>2</sub> ← فرد مصاب (يحمل الحليل M) وأبوه II<sub>1</sub> سليم [m]: M//m ..... 0,25 ن</p>	4- أ												
0,75 ن	<p>● حساب احتمال إنجاب طفل سليم من طرف الزوج III<sub>2</sub> و III<sub>1</sub>: الآباء: III<sub>1</sub> ♀ x III<sub>2</sub> ♂ المظهر الخارجي: [m] x [M] النمط الوراثي: m//m x M//m الأمشاج: 1 m/ ; ½ M/ ; ½ m/</p> <p>شبكة التزاوج: ..... 0,5 ن</p> <table border="1"> <tr> <td></td> <td>أمشاج III<sub>1</sub></td> <td>1 m/</td> </tr> <tr> <td>أمشاج III<sub>2</sub></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>½ M/</td> <td></td> <td>M//m [M] ½</td> </tr> <tr> <td>½ m/</td> <td></td> <td>m//m [m] ½</td> </tr> </table> <p>← احتمال إنجاب طفل سليم: 1/2 (50%) ..... 0,25 ن</p>		أمشاج III <sub>1</sub>	1 m/	أمشاج III <sub>2</sub>			½ M/		M//m [M] ½	½ m/		m//m [m] ½	4- ب
	أمشاج III <sub>1</sub>	1 m/												
أمشاج III <sub>2</sub>														
½ M/		M//m [M] ½												
½ m/		m//m [m] ½												
<b>التمرين الثالث (3 نقط)</b>														
1 ن	<p>● كيفية انتقال الصفة الوراثية: ..... 0,5 ن - الأفراد من فصيلة Dexter مختلفو الاقتران: الحليل المسؤول عن قوائم قصيرة سائد ونرمز له ب D. والحليل المسؤول عن قوائم بطول عادي متنحي نرمز له ب d. - النسب المحصل عليها (2/3 و 1/3) تشير إلى وجود مورثة مميّنة.</p> <p>● التفسير الصبغي: ..... 0,5 ن</p> <p>الآباء: P x P المظهر الخارجي: [D] x [D] النمط الوراثي: D//d x D//d الأمشاج: ½ D/ ; ½ d/ x ½ D/ ; ½ d/</p> <p>شبكة التزاوج:</p> <table border="1"> <tr> <td></td> <td>½ D/</td> <td>½ d/</td> </tr> <tr> <td>½ D/</td> <td><del>D//D [D] ¼</del></td> <td>D//d [D] ¼</td> </tr> <tr> <td>½ d/</td> <td>D//d [D] ¼</td> <td>d//d [d] ¼</td> </tr> </table> <p>تؤدي المورثة المميّنة إلى موت الأفراد D//D وبالتالي نحصل على النسب 2/3 [D] و 1/3 [d].</p>		½ D/	½ d/	½ D/	<del>D//D [D] ¼</del>	D//d [D] ¼	½ d/	D//d [D] ¼	d//d [d] ¼	1			
	½ D/	½ d/												
½ D/	<del>D//D [D] ¼</del>	D//d [D] ¼												
½ d/	D//d [D] ¼	d//d [d] ¼												
0,75 ن	<p>● كيفية انتقال الصفة الوراثية: ..... 0,5 ن - هجونة أحادية - F<sub>1</sub> متجانس حسب القانون الأول لماندل، الآباء من سلالة نقية. - الحليل المسؤول عن غياب القرون سائد (R)، والحليل المسؤول عن وجود القرون متنحي (r). ● النمط الوراثي للأفراد بدون قرون (الجيل F<sub>1</sub>): R//r : ..... 0,25 ن</p>	2												

## ● التفسير الصبغي:

باعتبار المورثتين مستقلتين.

الآباء:  $F_1 \times F_1$   
المظهر الخارجي:  $[R, D] \times [R, D]$   
النمط الوراثي:  $R/r D/d \times R/r D/d$   
الأمشاج:  
 $\frac{1}{4} R/ D/$        $\frac{1}{4} R/ D/$   
 $\frac{1}{4} r/ d/$        $\frac{1}{4} r/ d/$   
 $\frac{1}{4} R/ d/$        $\frac{1}{4} R/ d/$   
 $\frac{1}{4} r/ D/$        $\frac{1}{4} r/ D/$

شبكة التزاوج:  $0,25$  .....  $0,25$  .....  $0,5$  .....

1,25 ن

3

أمشاج $F_1$	$\frac{1}{4} R/ D/$	$\frac{1}{4} r/ d/$	$\frac{1}{4} R/ d/$	$\frac{1}{4} r/ D/$
أمشاج $F_1$	<del><math>\frac{1}{4} R/ D/</math></del> $[R, D]$	$\frac{1}{4} R/r D/d$ $[R, D]$	$\frac{1}{4} R/R D/d$ $[R, D]$	<del><math>\frac{1}{4} r/ D/</math></del> $[R, D]$
$\frac{1}{4} R/ D/$	<del><math>\frac{1}{4} R/ D/</math></del> $[R, D]$	$\frac{1}{4} R/r D/d$ $[R, D]$	$\frac{1}{4} R/R D/d$ $[R, D]$	<del><math>\frac{1}{4} r/ D/</math></del> $[R, D]$
$\frac{1}{4} r/ d/$	$\frac{1}{4} R/r D/d$ $[R, D]$	$\frac{1}{4} r/r d/d$ $[r, d]$	$\frac{1}{4} R/r d/d$ $[R, d]$	$\frac{1}{4} r/r D/d$ $[r, D]$
$\frac{1}{4} R/ d/$	$\frac{1}{4} R/R D/d$ $[R, D]$	$\frac{1}{4} R/r d/d$ $[R, d]$	$\frac{1}{4} R/R d/d$ $[R, d]$	$\frac{1}{4} R/r D/d$ $[R, D]$
$\frac{1}{4} r/ D/$	<del><math>\frac{1}{4} r/ D/</math></del> $[R, D]$	$\frac{1}{4} r/r D/d$ $[r, D]$	$\frac{1}{4} R/r D/d$ $[R, D]$	<del><math>\frac{1}{4} r/ D/</math></del> $[r, D]$

بعد حذف الأفراد متشابهي الاقتران  $D/D$  نحصل على:

$0,25$  .....  $6/12 [R, D]$  ;  $2/12 [r, D]$  ;  $3/12 [R, d]$  ;  $1/12 [r, d]$  ←

## التمرين الرابع (4 نقط)

## ● التفسير:

■ عند الشخص (أ): لا يحتوي المصل على مضادات الأجسام ASLO ← تثبيت الستريبتوليزين O على المستقبلات الغشائية للكريات الحمراء ← انحلال الكريات الحمراء ← تحرير الخضاب الدموي ← احمرار السائل.....  $0,25$

1 ن

1

■ عند الشخص (ب): يحتوي المصل على مضادات الأجسام ASLO ← تثبيت مضادات الأجسام ASLO على السمين (مولد المضاد) ← عدم تثبيت السمين على المستقبل الغشائي ← كريات حمراء سليمة ← عدم تحرير الخضاب الدموي ← سائل عديم اللون.....  $0,25$

## ● الاستنتاج:

■ الشخص (ب): يتوفر على مضادات أجسام ASLO، وبالتالي فإنه مصاب بتعفن بالمكورات العنقودية.....  $0,5$

## ● الوصف

- عند فئران المجموعة 1 (الشاهدة): السائل عديم اللون بالإضافة الى وجود كريات حمراء سليمة.

1 ن

2

- عند فئران المجموعة 2 التي حقنت بالمفاويات T فقط، يصبح السائل محمرا بالخضاب الدموي، بالإضافة إلى انحلال الكريات الحمراء.

- عند فئران المجموعة 3 التي حقنت بالمفاويات B فقط، يصبح السائل محمرا بالخضاب الدموي، بالإضافة إلى انحلال الكريات الحمراء.

- عند الفئران التي حقنت بالمفاويات B و T معا، يبقى السائل عديم اللون بالإضافة الى وجود كريات حمراء سليمة.

	<p>● تحديد الشروط اللازمة لإنتاج مضادات الأجسام ..... 0,5 ن إنتاج مضادات الأجسام يتطلب: - الاتصال مع مولد المضاد. - تواجد للمفاويات B و T معا.</p>	
0,75 ن	<p>● تحديد العلاقة: بوجود للمفاويات T، تتكاثر وتتفرق للمفاويات B إلى بلزميات والتي تفرز مضادات الأجسام. ....</p>	3.أ
1,25 ن	<p>● خطأ تركيبي: بكتيريا المكورات العنقودية ← إفراز الستريبتوليزين O (مولد المضاد) ← تعاون خلوي بين المفاويات B و T</p> <p>↓</p> <p>تفريق المفاويات B إلى بلزميات</p> <p>↓</p> <p>إفراز مضاد الستريبتوليزين O (مضاد الأجسام)</p> <p>↓</p> <p>تشكل مركب مولد المضاد-مضاد أجسام (المركب المنيع)</p> <p>إبطال المفعول</p>	3.ب

\*\*\* انتهى \*\*\*