

الجُمْهُورِيَّة الجَزَائِرِيَّة الدِّيمُقْرَاطِيَّة الشَّعْبِيَّة وَزَارَةُ التَّرْبِيَةِ الوَطَنِيَّة مُدِيرِيَّةُ التَّرْبِيَة - الجَزَائِر وَسَط -مُدِيرِيَّةُ التَّرْبِيَة - الجَزَائِر وَسَط -مَدْرَسَةُ"الرَّجَاءِ وَالتَّفَوُّقِ"الخَاصَّة - بُوزَرِيعَة -



التّاريخ: 2023/03/09

المدّة: 03 سـا

تصحيح اختبار الفصل الثّاني

المستوى: 3ع ت المادّة: العلوم الطبيعية

سلم	نموذج للتصحيح وسلم التنقيط	الجزء
التَّنقيط		
	التمرين الأوّل:(08نقاط):	الجزء1
	1) تدخل الأجسام المضادَّة في إقصاء المستضد:	
	يبيِّن شكليّ الوثيقة (1) تدخُّل الأجسام المضادة في إقصاء المستضد حيث نلاحظ:	
	-في الشَّكل (أ) يرتبط الجسم المضاد لـ X بالمستضد X نتيجة التَّكامل البنيوي	
0.5	بين محدد المستضد للا وموقع تثبيته في الجسم المضاد على مستوى المنطقة	
	المتغيرة مشكلا معقد مناعي. كما يتثبت الجسم المضاد لـ X المكوّن للمعقد	
	المناعي على مستقبلات غشائيّة في البالعات نتيجة التكامل البنيوي بين موقع	
	التثبيت في المستقبل الغشائي والمنطقة الخاصة من الجسم المضاد التي تكونها	
	الجزء الثابت من السلسلتين الثقيلتين للجسم المضاد X.	
	بينما الجسم المضاد لا لا يرتبط بالمستضد X و بالتَّالي لا يتثبت على	
	Ecole Erradja wa Tafaouk المستقبل	
	الغشائي في البالعات. È C O L E P R I V E	
	- الشَّكل (ب): يرتبط الجسم المضاد لـ ٧ بالمستضد ٧ نتيجة التَّكامل البنيويّ	
0.5	بين محدد المستضد للا وموقع تثبيته في الجسم المضاد على مستوى المنطقة	
	المتغيِّرة مشكلًا معقد مناعي. كما يتثبت الجسم المضاد لـ ٧ المكوّن للمعقّد	
	المناعي على مستقبلات غشائيَّة في البالعات نتيجة التَّكامل البنيوي بين موقع	
	التَّثبيت في المستقبل الغشائي والمنطقة الخاصة من الجسم المضاد التي تكونها	
	الجزء الثابت من السلسلتين الثقيلتين للجسم المضاد ٧.	
	بينما الجسم المضاد للا لا يرتبط بالمستضد Y و بالتالي لا يتثبت على المستقبل	
	الغشائي في البالعات.	
1	كل جسم مضاد يرتبط نوعيا بالمستضد الذي حرض إنتاجه لكن مهما كان	
	المعقد المناعي فيمكنه التثبت على نفس المستقبل الغشائي في البالعات.	

الربط: منه فتدخل الأجسام المضادة في إقصاء المستضد يتم كالتالي: يحتوى الجسم المضاد موقعين لتثبيت المحددات المستضدية، تشكلاهما نهايات السلاسل الخفيفة والثقيلة للمناطق المتغيرة وهي التي تحدد الخصوصية المستضدية للجسم المضاد. - يرتبط الجسم المضاد بالمستضد ارتباطا نوعيا في موقع التثبيت وبشكلان معا معقد مستضد- جسم مضاد يدعى المعقد المناعي. - يؤدي تشكل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد ويمنع تكاثره وانتشاره، - كما يحتوي الجسم المضاد على موقع تثبيت خاص عند جميع الأجسام المضادة في مستوى الجزء الثابت للجسم المضاد (تشكله السلاسل الثقيلة) يسمح بتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنيوي بين هذه المستقبلات وبين موقع تثبيت. ليتم بعدها التخلص من المعقد المناعي المتشكل، عن طريق ظاهرة البلعمة. للجسم المضاد دور مزدوج تثبيط المستضد بتشكل معقد مناعي وتنشيط البلعمة. 2) استخرج المعلومات التي تمكّن من استخلاص الدعامة الجزيئية المتسببة في ميزة التنوّع الكبير للأج<mark>سام المضادة:</mark> المؤشرات: بالنسبة للشَّكل (1): السِّلسلَّة الخفيفة ؟ النَّفوق الخاصَّة مؤ1: -اختلاف الأحماض الأمينية من 1 إلى110 المكونة للسلاسل الخفيفة. مؤ2: بعض الأحماض الأمينية تمتاز بتغير عال والممثل 25-50-107 مؤ3: تماثل الأحماض الأمينية من 107- 214 مهما كان الجسم المضاد. مؤ 4: تحتوي السلسلة الخفيفة للجسم المضاد جزأين جزء متغير تتالى الأحماض الأمينية فيه متغيرة من جسم مضاد لآخر وجزء ثابت تتماثل فيه الأحماض الأمينية مهما كان الجسم المضاد. بالنسبة للشكل (2): السلسلة الثقيلة مؤ1: -اختلاف الأحماض الأمينية من 1 إلى120 المكونة للسلاسل الثقيلة. مؤ2: بعض الأحماض الأمينية تمتاز بتغير عال والممثل تتواجد في الجزء الأول مؤ3: تماثل الأحماض الأمينية من 120-446 مهما كان الجسم المضاد. مؤ 4:

0.5

0.5

1

	تحتوي السلسلة الثقيلة للجسم المضاد جزأين جزء متغير تتالي الأحماض	
	الأمينية فيه متغيرة من جسم مضاد لآخر وجزء ثابت تتماثل فيه الأحماض	
	الأمينية مهما كان الجسم المضاد.	
	مما سبق:	
	فميزة التنوع الكبير للأجسام المضادة تعود لاختلاف تسلسل الأحماض الأمينية	
	المكونة للمنطقة المتغيرة من الجسم المضاد والتي تشكلها الأجزاء المتغيرة	الجزء2
	للسلاسل الخفيفة والثقيلة التي تحدد بنيته الفراغية ذات موقع تثبيت نوعي	
	ومتكامل مع محدد المستضد الذي حرّض إنتاجه.	
0.5	لذا كل جسم مضاد يرتبط نوعيا مع المستضد الخاص به فالجسم المضاد لـ X	
	يرتبط مع المستضد X و لا يرتبط مع Y و الجسم المضاد لـ Y يرتبط مع المستضد	
	Y و لا يرتبط مع X.	
	بينما الأجزاء الثابتة من السلاسل الثقيلة أو الخفيفة فتتالي الأحماض الأمينية	
	فيها متماثل وبالتالي بنيتهما متماثلة فمهما كان الجسم المضاد المكون للمعقد	
	المناعي يمكنه التثبت على نفس المستقبل الغشائي في البالعات لذا الجسم	
	المضاد لX و الجسم المضاد لY المشكلان للمعقد المناعي تثبتا على المستقبل	
0.5	الغشائي في البالعة.	
	1) استغلال المعطيات الممثلة في اشكال الوثيقة (2) لتفسير مصدر التنوع الكبير	
	للأجسام المضادة له الرجاء واللموق الحاصه	
	استغلال الشكل (أ): Ecole Erradia wa Tafao (۱۸): - يعطي الجدول معلومات حول مورثات التي تشرف على تركيب الأجسام	
	المضادة عند خلايا LB غير ناضجة و LBناضجة حيث:	
0.5	• يشرف عل تركيب سلاسل الجسم المضاد عدة مورثات:	
	- مورثات C _L J _L VL بالنسبة للسلاسل الخفيفة.	
	- مورثات D _H C _H J _H VH بالنسبة للسلاسل الثقيلة.	
	- تحتوي كل مورثة عدة نماذج ما عدا C للسلاسل الخفيفة.	
	- تتواجد كل نماذج هذه المورثات في ADN الصبغي 2 أو 14 عند الخلايا LB	
	قبل نضجها (طلائع).	
	- بينما LBالناضجة فتحتوي نموذجا واحدا من كل مورثة.	
	يميز LB الناضجة تركيبة خاصة من مورثات D C J V	
	استغلال الشكل (ب):	

تعطي الوثيقة معلومات تخص المصدر الوراثي للأجزاء البيبتيدية المكوّنة للسلاسل الجسم المضاد حيث:

- تشرف المورثات $J_L V_L$ على تركيب الجزء المتغير من السلسلة الخفيفة بينما الجزء الثابت من السلسلة الخفيفة فمصدرها المورثة \mathcal{L} .
- تشرف المورثات $J_H D_H V_H$ على تركيب الجزء المتغير من السلسلة الثقيلة بينما الجزء الثابت من السلسلة الثقيلة فمصدرها المورثة C_H

للجزء المتغير والثابت لسلسلة الجسم المضاد مصدر مورثى مختلف.

الشكل (ج): يمثل نمذجة للآلية المسؤولة عن التغيرات التي تحدث للمورثات JVC التي تشرف على تركيب السلسلة الخفيفة للجسم المضاد أثناء نضج الخلايا LB في نقي العظام

- قبل النضج يحتوي ADN الصبغي رقم 2 لطلائع LB مورثات VJ بكل النماذج المختلفة وتكون متسلسلة.
- أثناء النضج وبتدخل إنزيمات خاصة تتشكل حلقات خاصة ينتج عنها تقارب نماذج معينة من مورثات VJ.
- يؤدي تشكل الحلقات وتقارب المورثات المتباعدة إلى ظهور ADNيحتوي على نموذج واحد فقط من مورثات V1J2 مثلا V1J2

أثناء النضج داخل نقي العظام يتم إعادة ترتيب مورثات VI ناتجة عن تقارب وحذف. محرست الرجاء والنموو الحاصة

الربط: تفسير مصدر التنوع الكبير للأجسام المضادة. LB الكبير للأجسام المضادة عدة نسيلات من LB يميزها جسم مضاد غشائى خاص حيث:

قبل النضج تحتوي مورثة VJ على عدة نماذج، وأثناء النضج يحدث إعادة ترتيب هذه النماذج المورثية ينتج عنها في كل مرة تقارب بين نموذج من V مع اخرمن J فينتج عن هذا عدة تراكيب ممكنة هي مصدر اللمات المختلفة للخلايا LB الناضجة بحيث الخلية اللمفاوية LB الناضجة تحتوي على نموذجا واحدا فقط من النماذج المختلفة يضاف إلها الجزء C المتماثل.

عند التعبير المورثي تتشكل أجسام مضادة غشائية مصدر سلاسلها تعبير مورثي لورثات VJC.

بما أن مورثات VJ تتواجد بعدة احتمالات وهي التي تشرف على تركيب الجزء المتغير في السلاسل الخفيفة بينما C متماثل وبما أن كل لمة من LB لها نموذجا

1

1.5

واحدا من مورثات VJ إذن كل لمة تشكل جسم مضاد غشائي ذو موقع تثبيت محدد المستضد نوعي مختلف عن اللمات الأخرى بينما الجزء فهو متماثل عند كل اللمات.

وبما أن الأجسام المضادة مصدرها الخلايا LB بعد تمايزها فللجسم المضاد الساري نفس خصائص الجسم المضاد الغشائي.

إن التنوع الكبير للأجسام المضادة مصدره إعادة ترتيب مورثات VDJ أو VDJ أثناء نضج LB والتي ينتج عنها عدة لمات بكل الاحتمالات الممكنة عند دخول مستضد تنتخب لمة تتعرف عليه نوعيا ما يؤدي إلى إنتاج أجسام مضادة نوعية تعمل على إقصائه

2) المعلومات التي تسمح لك بالمصادقة على النقاط التي جاءت في نظرية Mac Farlane Burnet من الوثيقة (4):

لتفسير مصدر تنوع الأجسام المضادة قدم العالم Mac Farlane Burnet سنة 1959م نظرية ملخصة في الن<mark>قاط الثلاثة التالية:</mark>

	النقاط المصادق عليها من نظرية Mac Farlane Burnet	المؤشر	الجزء المستغل من الوثيقة (4)
	غوّق"الخاصّة	الطحال عضو لمفاوي محيطي	من (1): استخلاص
0.75	حراثناء نضع الخلايا اللمفاوية في الأعضاء المركزية	يحتوي على خلايا مناعية ذات كفاءة مناعية.	خلايا LB من LB في في ألف في الطحال.
0.75	للجهاز المناعي (مثل نقي العظام) تتشكل خلايا لمفاوية مزودة بمستقبلات غشائية تمكنها من التعرف على	مؤشر على وجود لمفاويات تتعرف على مختلف المستضدات.	(2) الفأر(ف3) ركب أجسام مضادة لمختلف المستضدات
0.5	مختلف المستضدات التي تغزو العضوية	مؤشر على احتواء اللمفاويات على مستقبل غشائي يتعرف نوعيا على المستضد.	الفأر(ف2) ركب أجسام مضادة لمختلف المستضدات ما عدا أجسام مضادة للمستضد

0.25.2			(- 1)	
0.25x3		عدم ترکیب	سالمونيل	
		أجسام مضادة		
		لسالمونين		
0.5x2		مؤشرعلى أن LB		
		التي تتعرف عليه		
		لها مستقبل		
		غشائي تعرف على		
0.5		سالمونيل المثبتة		
		على حبيبات		
1		اللاتيكس داخل		
		الأنبوب فبقيت		
0.5		مثبتة ولم تترشح.		
		مؤشرعلی أن كل		
	. كل خلية لمفاوية تحتوي	خلي <mark>ة أو</mark> لمة خلوية		
0.5	على نوع واحد من	تتعرف على نوع		
	المستقبلات الغشائية، بينما	واحد من	الفأر (ف2) لم يركب	
	المجموعة اللمفاوية التي	المستضدات	أجسام مضادة	
	تملك نفس المستقبل تمثّل	فاللمفاويات	للمستضد سالمونيل	
	Ecole Erra	الأخرى لها dja الأخرى	afaouk	
	ÉCOL	مستقبلات غشائية	ÉΕ	
1		للمفويات أخرى.		
	يؤدي دخول مستضد إلى	مؤشرعلى أنّ	الفأر (ف3) ركب	
	العضوية إلى انتخاب لمّة	تركيب الأجسام	أجسام مضادة	
	لمفاوية تتعرف عليه فتتنشط	المضادة النوعية	لسالمونيل لوجود لمة	
0.75	" وينتج عن ذلك إنتاج عناصر	مرتبط بدخول	تعرفت عليه نوعيا.	
	دفاعية (أجسام مضادة)	مستضد و بوجود	بينما الفأر (2) لم	
0.75	نوعية بغية إقصائه. ≫	لة من LB تتعرف	يركب أجسام مضادة	
		عليه.	لسالمونيل لغياب لمة	
		-	تعرفت عليه نوعيا.	

التمرين الثاني:(12ن)

1) التحليل:

2

تمثل الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لجزء من نفس المشبك العصبي العضلي وبعض التغيرات الكهروكيميائية التي تتم على مستواه أثناء مرور رسالة عصبية إثر تنبيهن للعصبون قبل مشبكي.

عند التنبيه (ت1): نسجل في العصبون قبل مشبكي كمون عمل واحد وصوله إلى النهاية العصبية يؤدي إلى التحام عدد قليل من الحويصلات المشبكية و إفراز كمية قليلة من المبلغ العصبي في الشق المشبكي، التي تتثبت على عدد محدود من المستقبلات القنوية ودخول نسبة قليلة من الشوارد الموجبة المسببة زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكيPPSE بسعة صغيرة.

عند التنبيه (ت2): نسجل في العصبون قبل مشبكي ثلاث كمونات عمل وصولها إلى النهاية العصبية يؤدي إلى التحام عدد أكبر من الحويصلات المشبكية وإفراز كمية أكبر من المبلغ العصبي في الشق المشبكي، التي تتثبت على عدد أكبر من المستقبلات القنوية ودخول نسبة عالية من الشوارد الموجبة المسببة لزوال استقطاب الغشاء بعد مشبكيPPSE بسعة أكبر.

الاستنتاج: الرسالة العصبية مشفرة على شكل تواتر كمون عمل في الغشاء قبل مشبكي لتصبح مشفرة على شكل تراكيز مبلغ عصبي في الشق المشبكي ثم مشفرة كهربائيا في الغشاء بعد مشبكي النصوص الخاصة

- البروتينات المسببة للتغيرات الملاحظة:
- **Ecole Erradia** - ق-ف: للصوديوم وق-ف للبوتاسيوم. (كمون عمل).
 - -ق-ف للكالسيوم: دخول الكالسيوم وتغير نمط التشفير (كيميائي)
 - ق-ك: دخول شوارد موجبة وتسجيل PPSE

2- الفرضيتين:

2.5

ف1: تثبت α بنغاروتوكسين على مستقبلات في الغشاء بعد مشبكي مانعا تثبت المبلغ العصبي وبالتَّالي لا تنفتح القناة الكيميائية و لا تنتقل الرسالة (شلل).

ف2: تثبت فاسيكيلين على ق-ف للكالسيوم في الغشاء قبل مشبكي مانعا تحول الرسالة الكهرباية إلى كميائية لا تنتقل الرسالة (شلل).

1- استغلال الوثائق لتبيان مقر تأثير السمين:

استغلال أشكال الوثيقة (2):

استغلال الشكل (أ) للتوصل إلى:

يشرف إنزيم أسيتيلكولين إستراز AchE على تفاعل إماهة الأسيتيلكولين. الشكل (ب): يمثل المنحنى تغيرات نشاط إنزيم AchE بدلالة تركيز السم.

- في وجود سم α بنغاروتوكسين تبقى سرعة نشاط إنزيم AchE أعظمية وثابتة بينما في وجود سم الفاسيكيلين فكلما زاد تركيز هذا السم نقص نشاط الإنزيم حتى الانعدام بعد التركيز 10-13

الفاسيكيلين سم يثبط عمل إنزيم AchE بينما بنغاروتوكين لا تؤثر على الانزيم. الشكل (ج):

للإنزيم AchE بنية فراغية خاصة ذات موقع فعال يسمح بتثبيت سم الفاسيكيلين.

الفاسيكيلين سم ينافس المبلغ العصبي Ach على المواقع الفعالة لإنزيم AchE الوثيقة (3):

الشَّكل (أ):

- في وجود تركيز ثابت من Ach وفي غياب السم α بنغاروتوكسين نسجل تيارات داخلة بشدة كبيرة ناتجة عن دخول شوارد عبر قنوات تشكلت إثر إضافة جزيئات Ach .
- في وجود السم نسجل تناقص شدة التيار كلما كانت نسبة السم المحقونة كبيرة دليل على تناقص عدد قنوات المفتوحة بسبب السم الذي يمنع تشكل القناة.

يعمل سم α بنغاروتوكسين على منع تأثير ال Ach على الغشاء بعد مشبكي. الشكل (ب): α الشكل (ب): α

مستقبل Ach عبارة عن بروتين غشائي ذو مستوى بنيوي رابعي يشكل قناة مغلقة في غياب Ach .

يحتوي المستقبل القنوي موقعين لتثبيت Ach ، تثبت هذه الأخيرة يسبب انفتاح قناة و دخول شوارد الصوديوم.

مصدر التيارات الداخلة هي شوارد الصوديوم عبر قنات يشكلها المستقبل القنوي بعد تثبت ACH عليه.

الربط:

- يؤثر سم فاسيكيلين في مستوى الشق المشبكي حيث يحتوي على بنية فراغية تسمح له بالتثبت على المواقع الفعّالة لإنزيم AchE و بالتالي يمنع إماهة ال Ach فيبقى هذا الأخير مدة طويلة في الشق المشبكي ما يجعل

العصبون المحرك في حالة زوال استقطاب دائم فيختل النقل المشبكي و تصاب العضلات بالكزاز (تشنج) ثم الشلل خاصة العضلات الحيوية مثل الحجاب الحاجز فينجم عن ذلك ضيق في التنفس ينتهي بالموت في حالة غياب الإسعافات.

- بينما سم α بنغاروتوكسين فيؤثر على الغشاء بعد مشبكي بتثبته على المستقبلات القنوية في الغشاء بعد مشبكي مانعا تثبت المبلغ العصبي فينتج عن ذلك عدم انفتاح قناة الصوديوم وبالتالي لا تنتقل الرسالة العصبية إلى الخلية بعد مشبكية فيصاب النقل المشبكي بخلل ينتج عنه موت الحيوان لأن الوائف الحيوية تتطلب عمل منسق بين العضلات القابضة و الباسطة.

