



الصفحة
1
4



الامتحان الوطني الموحد للميكالوريا
الدورة العادية 2010
عناصر الاجابة

3	المعامل:	NR36	علوم الحياة والأرض	المادة:
2	مدة الإجاز:		شعبة العلوم الرياضية (أ)	الشعب (أ) أو المسار:

"قبول كل اجابة صحيحة ذات صياغة لغوية سليمة بالنسبة لكل سؤال"

التمرين الأول (4 نقط)

النقطة	عنصر الاجابة	السؤال
0.5 ن	<ul style="list-style-type: none"> - تعريف الانقسام الاختزالي والاخصاب: ▪ الانقسام الاختزالي: انقسامان متتاليان لخلية (2n) (انقسام منصف متبع بانقسام تعادلي) ينتج عندهما خلية (n)..... ▪ الاخصاب: التحام المشيخ الذكري (n) بالمشيخ الأنثوي (n) ينتج عنه بيضة ثنائية 	
0.5 ن	<ul style="list-style-type: none"> - دور الانقسام الاختزالي والاخصاب في الحفاظ على ثبات عدد صبغيات النوع: ▪ الانقسام الاختزالي: انتقال من الطور ثانوي الصبغية الصبغية إلى الطور أحادي الصبغية الصبغية أثناء تشكيل الأمشاج ▪ الاخصاب: انتقال من الطور أحادي الصبغية الصبغية إلى الطور ثانوي الصبغية الصبغية، من خلال التحام المشيخ الذكري (n) بالمشيخ الأنثوي (n). بذلك يبقى عدد الصبغيات عند أفراد الخلف مساوياً لعدها عند الآباء، (ثبات عدد صبغيات النوع عبر الأجيال)..... 	
0.75 ن	<ul style="list-style-type: none"> - دور الانقسام الاختزالي والاخصاب في تخليط الحليلات المؤدي إلى التنوع الوراثي: ▪ الانقسام الاختزالي: تخليط الصبغيات وبالتالي الحليلات عبر الـيتين: ▪ التخليط الضمصبغي: بواسطة ظاهرة العبور في الطور التمهيدي I والذي ينتج عنه صبغيات بتركيب جديد..... 	
0.75 ن	<ul style="list-style-type: none"> ▪ التخليط البيصبغي: خلال الطورين الانفصاليين I و II حيث تتوزع الصبغيات (بالصدفة) وينتج عن ذلك تخلطيها، مما يرفع عدد التوليفات الممكنة للحيليلات في الأمشاج..... ▪ الاخصاب: النساء عشوائي للأمشاج الذكرية والأنثوية، وتخليط الصبغيات والhililat، مما ينتج عنه تنوع الأفراد..... 	

التمرين الثاني (6 نقط)

النقطة	عنصر الاجابة	السؤال
0.5 ن	<ul style="list-style-type: none"> - إنجاب أبوين سليمين لطفل مصاب إذن الحليل المسؤول عن المرض متاح - لو افترضنا أن الحليل المتاح المسؤول عن المرض محمول على الجزء الخاص بالصبغي Y، لاقتصار المرض على الذكور، بينما تظهر شجرة النسب نساء مصابات بالمرض مما يفتد هذا الافتراض. 	1
1 ن	<p>لو أن الحليل المتاح محمول على الجزء الخاص بالصبغي X ، لكان أب كل امرأة مصابة مريضاً، الشيء الذي تفتده معطيات شجرة النسب (قبول أي تفسير صحيح آخر).</p> <p>إذن الحليل المسؤول عن المرض غير محمول على الصبغيات الجنسية، وبالتالي فهو محمول على صبغي لا جنسي (أو الجزء المشترك بين الصبغيات الجنسية).....</p>	

النقطة	عناصر الإجابة (التمرين الثاني تابع)	السؤال																	
0.5 ن	<ul style="list-style-type: none"> - يتعلّق الأمر إذن بهجونة أحادية حالة سيادة غير مرتبطة بالجنس..... - احتمال إنجاب طفل مصاب من طرف الزوجين III_2 و III_3 يتضح من الشجرة أن هذين الزوجين أنجبا طفلين مصابين بالمرض وأنهما غير مصابين به، وبالتالي فهما مختلفاً الاقتران بالنسبة للحليل الطافر تمكن شبكة التزاوج من إثارة احتمال إنجاب طفل مصاب بالمرض من طرف هذين الزوجين. ترمز للحليل الطافر ب ph والحليل المتواش ب PH والنطط الوراثي لكل من الآبوبين هو PH/ph. 	2																	
0.5 ن	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td align="center">γ^{δ}</td><td align="center">γ^{Ω}</td><td align="center">1/2 PH/</td><td align="center">1/2 ph/</td></tr> <tr> <td align="center">PH//PH [PH] 1/4</td><td align="center">PH//ph [PH] 1/4</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td align="center">1/2 PH/</td><td align="center"></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td align="center">1/2 ph/ [PH] 1/4</td><td align="center">ph//ph [ph] 1/4</td><td></td><td></td></tr> </table>	γ^{δ}	γ^{Ω}	1/2 PH/	1/2 ph/	PH//PH [PH] 1/4	PH//ph [PH] 1/4			1/2 PH/				1/2 ph/ [PH] 1/4	ph//ph [ph] 1/4				
γ^{δ}	γ^{Ω}	1/2 PH/	1/2 ph/																
PH//PH [PH] 1/4	PH//ph [PH] 1/4																		
1/2 PH/																			
1/2 ph/ [PH] 1/4	ph//ph [ph] 1/4																		
0.5 ن	<p>يتضح من الشبكة أن احتمال إنجاب طفل مصاب من طرف الزوجين III_2 و III_3 هو: 1/4</p> <ul style="list-style-type: none"> - احتمال إنجاب طفل مصاب من طرف الزوجين III_2 و III_5 على عكس الزوجين السابقيين (III_2 و III_3)، لا نعرف النطط الوراثي للزوجين III_5 و III_6 وبالتالي ينبغي تحديد الأنماط الوراثية الممكنة للزوجين، وكذا احتمال التوفّر على كل نمط..... 																		
0.5 ن	<ul style="list-style-type: none"> * الأم III_5 لها أبوان سليمان وأخت مصابة بالمرض، وبالتالي فالآبوبان مختلفاً الاقتران بالنسبة للحليل الطافر المنتهي. بما أن الأم III_5 سليمة من المرض فإن نمطها الوراثي بالنسبة لهذه المورثة، يمكن أن يكون مشابه الاقتران أو مختلف الاقتران. تبرز شبكة التزاوج السابقة أن الآبوبين مختلفي الاقتران ينجبان $\frac{1}{4}$ من الأطفال السليمين، الثالث ($\frac{1}{3}$) منهم مشابه الاقتران بالنسبة للحليل المتواش، والثانين ($\frac{2}{3}$) منهم مختلفو الاقتران..... * بالنسبة للأب III_6، فإننا لا نعرف شجرة نسبه ولكن نعرف أن كل فرد من بين 63 فرداً، حامل للحليل الطافر. وبالتالي يمكن القول بأن تردد الأفراد مختلفي الاقتران بالنسبة للحليل الطافر هو: 1/63 * إذا كان أحد الآبوبين مشابه الاقتران بالنسبة للحليل المتواش، فالطفل المنتظر سيكون سليماً، لأن أحد أبويه سينقل له الحليل المتواش السادس. إذن احتمال إنجاب طفل مصاب لن يتم إلا إذا كان الآبوبان معاً مختلفي الاقتران. تبرز شبكة التزاوج الآتية إمكانات هذا الاحتمال: 																		
0.5 ن	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td align="center" rowspan="2">PH//ph III_5 1/3</td> <td align="center" rowspan="2">γ^{δ}</td> <td align="center" rowspan="2">γ^{Ω}</td> <td align="center">1/2 PH/</td> <td align="center">1/2 ph/</td> </tr> <tr> <td align="center">PH//PH [PH] $(1/63)$ $\times 1/2 \times 1/2 \times 2/3 =$ 1/378</td> <td align="center">PH//ph [PH] 1/378</td> </tr> <tr> <td align="center">1/2 PH/</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td align="center">1/2 ph/</td> <td align="center">PH//ph [PH] 1/378</td> <td align="center">ph//ph [ph] 1/378</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	PH//ph III_5 1/3	γ^{δ}	γ^{Ω}	1/2 PH/	1/2 ph/	PH//PH [PH] $(1/63)$ $\times 1/2 \times 1/2 \times 2/3 =$ 1/378	PH//ph [PH] 1/378	1/2 PH/					1/2 ph/	PH//ph [PH] 1/378	ph//ph [ph] 1/378			
PH//ph III_5 1/3	γ^{δ}				γ^{Ω}	1/2 PH/	1/2 ph/												
		PH//PH [PH] $(1/63)$ $\times 1/2 \times 1/2 \times 2/3 =$ 1/378	PH//ph [PH] 1/378																
1/2 PH/																			
1/2 ph/	PH//ph [PH] 1/378	ph//ph [ph] 1/378																	
1 ن	<p>من خلال ما سبق، يمكن إنجاب طفل مصاب باحتمال 1/378 في حالة آبوبين مختلفي الاقتران.....</p>																		

التمرين الثالث (7 نقط)

ن 2	<p>- تقديم طريقة الحساب على شكل جدول إجمالي لحساب الثابتات المطلوبة.</p> $M_0 = 27 \text{ Kg/j}$ $\bar{X} = 27.64 \text{ Kg/j}$ $\text{الانحراف المعياري (النمطي)} \quad \delta = 2.78 \quad (\pm 0.02)$	<p>1</p>
ن 1.5	<p>مقارنة النتائج:</p> <ul style="list-style-type: none"> - منوال العينة (أ) ($M_0 = 15 \text{ Kg/j}$) أكبر من منوال العينة (ب) ($M_0 = 27 \text{ Kg/j}$) - الوسط الحسابي للعينة (أ) ($\bar{X} = 27.64 \text{ Kg/j}$) أكبر من الوسط الحسابي للعينة (ب) ($\bar{X} = 18.5 \text{ Kg/j}$). - الانحراف المعياري للعينة (أ) ($\delta = 2.78$) أكبر من الانحراف المعياري للعينة (ب) ($\delta = 4.37$). <p>استنتاج: إذن العينة (أ) أكثر تجانساً وإنتاجية من العينة (ب)</p>	<p>2</p>
ن 0.5	<p>تردد الحليل R:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 108 من أفراد العينة لها نمط وراثي (RR) أي تحمل حليلين من R. إذن عدد الحليلات هو: $108 \times 2 = 216$ • 144 من أفراد العينة لها نمط وراثي (RB) أي تحمل حيلاً واحداً من R. إذن عدد الحليلات: $144 \times 1 = 144$ • كل فرد من أفراد العينة ثانوي الصيغة الصبغية ← العدد الإجمالي للhililat في العينة هو: $300 \times 2 = 600$ $\text{إذن تردد الحليل R : } f(R) = p = \frac{360}{600} = 0.6$ $\text{تردد الحليل B : } f(B) = q = 1 - p = 1 - 0.6 = 0.4$	<p>3</p>
ن 0.75	<p>بما أن هذه الساكنة النظرية تخضع لقانون Hardy-Weinberg :</p> <ul style="list-style-type: none"> • تردد الأسماط الوراثية عند أفرادها هو: $p^2 = (0.6)^2 = 0.36$ $q^2 = (0.4)^2 = 0.16$ $2pq = 2(0.6)(0.4) = 0.48$ $0.36 \times 300 = 108$ $0.48 \times 300 = 144$ $0.16 \times 300 = 48$	<p>4</p>
ن 0.5	<p>نعم، الأعداد المنتظرة مطابقة للأعداد الملاحظة في العينة. وبالتالي فإن هذه الساكنة في حالة توازن.....</p>	<p>5</p>

التمرين الرابع (3 نقط)		
النقطة	عناصر الإجابة	السؤال
1ن	<p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>العوامل:</p> <ul style="list-style-type: none"> - عامل الانحراف الجيني ذو مفعول مؤسس - عامل الهجرة..... <p>التحليل:</p> <p>حضرت ساكنة « Saguenay-lac-st-jean » لمفعول ثلاثة هجرات:</p> <ul style="list-style-type: none"> - هجرة أولى لعينة من الساكنة الأم (ساكنة غرب فرنسا) إلى منطقة Québec، شكلت بها ساكنة خلفاً جديدة: عامل الانحراف الجيني ذو مفعول مؤسس. - هجرة ثانية لعينة من الساكنة الخلف ب Charlevoix إلى منطقة Québec شكلت بها ساكنة خلفاً ثانية: عامل الانحراف الجيني ذو مفعول مؤسس. - هجرة ثالثة لعينة من الساكنة الثانية في Charlevoix نحو منطقة « Saguenay-lac-st-jean » وأسست بها $\frac{3}{4}$% ساكنة خلف ثالثة: عامل الهجرة. <p>في كل هجرة تعرضت الساكنة الناشئة عن تواجد العينة المهاجرة إلى تغير في تردد الحليلات (نتيجة التعبان échantillonage بالصدفة وصغر حجم الساكنة)، نتج عنه تغير في البنية الوراثية لساكنة هذه المنطقة قياساً إلى الساكنة الأم وبقية ساكنات العالم، في اتجاه تثبيت الحليل الطافر المسؤول عن مرض Tyrosinémie de typeI</p>
2ن		