



C:RS32

7	المعامل:	علوم الحياة والأرض	المادة:
3	مدة الإنجاز:	شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض	الشعب(ة) أو المسلك:

### التمرين الأول (4 نقط)

تتميز بعض السلالات الجبلية مثل سلالة جبال الاصطدام باستطاع نواعين من الصخور الكرانيتية (الكرانيت الأناتيكتي والكرانيت الاندساي) بجوار الصخور المتحولة. بين، من خلال عرض واضح ومنظم، العلاقة بين الصخور الكرانيتية والصخور المتحولة المجاورة لها. تطرق في عرضك للنقطة التالية:

- تعريف الأناتيكتية والتحول؛
- تحديد ظروف تكون كل من الكرانيت الأناتيكتي والكرانيت الاندساي؛
- إبراز تأثير الكرانيت الاندساي على الصخور المجاورة له.

### التمرين الثاني (6 نقط)

اقترض الباحثون في بداية القرن العشرين أن المورثات تتوضع على الصبغيات، وأن كل صبغي يتتوفر على تشكيلة معينة من المورثات. لتفسير كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية وفق هذه الفرضية نقترح التجارب الآتية عند ذبابات الخل.

#### السلسلة التجريبية الأولى:

التزاوج الأول: بين سلالتين من ذبابات الخل (*Drosophiles*), سلالة متواحشة ذات جسم مخطط (rayé) وعيون بنية (brunes) وسلالة طافرة ذات جسم أسود وعيون حمراء. أعطى هذا التزاوج جيلاً أو لا  $F_1$  يتكون من ذبابات خل بمظهر متواوح.

التزاوج الثاني: بين أنثى من أفراد  $F_1$  وذبابة خل ذكر ثانية التتحي. أعطى هذا التزاوج جيلاً  $F_2$  بالنسب الآتية:

- 4,5% من ذبابات خل بجسم أسود وعيون بنية؛
- 45,5% من ذبابات خل بجسم أسود وعيون حمراء؛
- 45,5% من ذبابات خل بجسم مخطط وعيون بنية؛
- 4,5% من ذبابات خل بجسم مخطط وعيون حمراء.

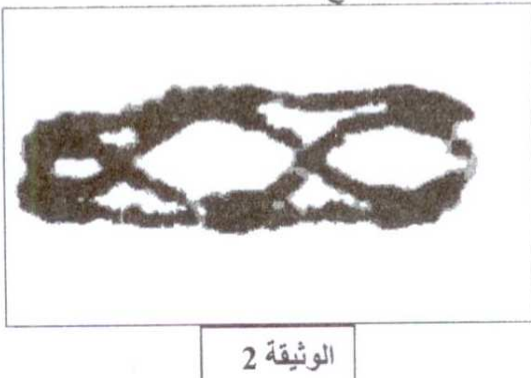
#### السلسلة التجريبية الثانية:

التزاوج الأول: بين ذبابة خل أنثى من سلالة متواحشة ذات عيون بنية وأجنحة بعروق مستعرضة (transversales)، وذبابة خل ذكر من سلالة طافرة ذات عيون حمراء وأجنحة بدون عروق مستعرضة. أعطى هذا التزاوج جيلاً أو لا  $F_1$  يتكون من ذبابات خل بمظهر متواوح.

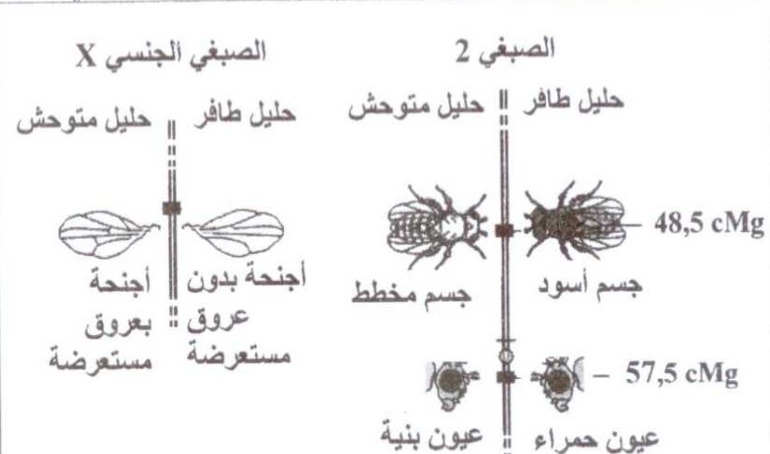
التزاوج الثاني: تم بين ذبابة خل ذكر من أفراد  $F_1$  وذبابة خل أنثى ثانية التتحي. أعطى هذا التزاوج جيلاً  $F_2$  بالنسب الآتية:

- 25% من ذبابات خل إناث بعيون بنية وأجنحة بعروق مستعرضة؛
- 25% من ذبابات خل إناث بعيون حمراء وأجنحة بعروق مستعرضة؛
- 25% من ذبابات خل ذكور بعيون بنية وأجنحة بدون عروق مستعرضة؛
- 25% من ذبابات خل ذكور بعيون حمراء وأجنحة بدون عروق مستعرضة.

- تقدم الوثيقة 1 موضع المورثات المدرosa على الصبغي 2 وعلى الصبغي الجنسي X، وتعطي الوثيقة 2 زوجا من الصبغيات خلال الطور التمهيدي I من الانقسام الاختزالي المؤدي إلى تكون الأمشاج.



الوثيقة 2



cMg : وحدة قياس المسافة الفاصلة بين المورثات.

الوثيقة 1

1- فسر النتائج المحصلة في كل تزاوج بالنسبة للسلسلة التجريبية الأولى والسلسلة التجريبية الثانية. (5 ن)  
بالنسبة للمورثة المسؤولة عن لون الجسم: استعمل الرمز  $bl^+$  للحليل السائد و الرمز  $bl$  للحليل المتختلي؛  
بالنسبة للمورثة المسؤولة عن لون العيون: استعمل الرمز  $cd^+$  للحليل السائد و الرمز  $cd$  للحليل المتختلي؛  
بالنسبة للمورثة المسؤولة عن شكل الأجنحة: استعمل الرمز  $n^+$  للحليل السائد و الرمز  $n$  للحليل المتختلي.

2- بين من خلال هذا التفسير أن النتائج المحصلة تتوافق مع معطيات الوثائقين 1 و 2. (1 ن)

### التمرين الثالث (3 نقط)

أرفية السندر أو البتولة (La phalène du bouleau) فراشة ليلية تقضي النهار دون حركة على جذوع أشجار السندر (البتولة). يوجد مظهران خارجيان لهذه الفراشة: فراشات ذات لون أبيض مبقع بالأسود (الشكل الفاتح)، وفراشات ذات لون أسود (الشكل الميلاني forme mélânique). تتحكم في صفة لون هذه الفراشة مورثة بحليلين  $c^+$  و  $c$  للأفراد  $c^+//c^+$  و  $c//c^+$  شكل ميلاني وللأفراد  $c//c$  شكل فاتح.

حتى نهاية القرن التاسع عشر كانت الفراشات ذات الشكل الفاتح هي السائدة في إنجلترا، وفي سنة 1848 تم عزل أول نموذج من الفراشات ذات الشكل الميلاني في مدينة مانشستر (Manchester) الصناعية. بدأ تردد هذا الشكل يرتفع بشكل كبير في المناطق الصناعية، بينما ظل الشكل الفاتح منتشرًا في الأرياف.  
لتعرف الآلية التي تؤثر على تردد هذه الفراشات، حسب الشكل، في هذه المناطق نقترح المعطيات الآتية:

- قام باحثون بوضع بقعة صغيرة من الصباغة على بطن مجموعة من فراشات أرفية السندر (البتولة) ذات الشكل الفاتح وذات الشكل الميلاني، ثم أطلقوها (حررواها) بعد حساب ترددتها، في منطقتين غابويتين مختلفتين.
  - منطقة دورسي (Dorset) التي تحتوي على أشجار ذات جذوع فاتحة بفضل تواجد الأشناط بوفرة على جذوعها؛
  - منطقة برمونغهام (Birmingham) التي تحتوي على أشجار ذات جذوع داكنة بفعل التلوث الثنائي أوكسيد الكبريت ( $SO_2$ ) الذي يقضي على الأشناط مما يؤدي إلى ظهور اللون الداكن للجذوع.
- بعد مرور عدة أيام، تم اصطياد الفراشات من جديد لحساب نسبها. وتبين الوثيقة 1 معطيات هذه الدراسة.

نسب الفراشات المصطادة		نسب الفراشات المحررة		منطقة Birmingham
الشكل الميلاني	الشكل الفاتح	الشكل الميلاني	الشكل الفاتح	
84%	16%	71%	29%	
26%	74%	51%	49%	منطقة Dorset

الوثيقة 1

1- اعتماداً على معطيات الوثيقة 1 ، أربط العلاقة بين توزيع نسب الفراشات وظروف الوسط. (1 ن)

العدد الإجمالي المصطادة	عدد الفراشات الداكنة المصطادة	عدد الفراشات الفاتحة المصطادة	منطقة
190	164	26	Dorset
58	15	43	Birmingham

الوثيقة 2

- تم وضع عدد متساوٍ من فراشات السندر ذات الشكلين الفاتح والميلاني على جذوع فاتحة وتم القيام بنفس العملية على جذوع داكنة، وذلك في منطقتين مسجرتين مختلفتين: منطقة (Dorset) المميزة بجذوع فاتحة، ومنطقة (Birmingham) المميزة بجذوع داكنة. بواسطة المنظار تم تتبع عدد الفراشات المصطادة من طرف طيور أبي الحناء (Rouges gorges). يبين جدول الوثيقة 2 النتائج المحصلة.

في سنة 1950 طبقت بريطانيا العظمى قانوناً ضد التلوث مكّن من الحد من طرح  $\text{SO}_2$  في الجو، مما سمح للأشجار بالنمو فوق جذوع الأشجار. يعطي جدول الوثيقة 3 تطور ترددات الحليلات وتترددات المظاهر الخارجية بعد تبني هذا التشريع.

السنوات	تردد الشكل الميلاني	تردد الشكل الفاتح	تردد الحليل c	تردد الحليل c <sup>+</sup>	الوثيقة 3
1995	0,18	0,94			
1960	0,82	0,06			
	0,906	0,245	c		
	0,094	0,755	c <sup>+</sup>		

#### التمرين الرابع (3 نقط)

يؤدي سوء استعمال بعض المضادات الحيوية، مثل oligomycine، للعلاج من بعض التعففات البكتيرية إلى بعض الأعراض الثانوية نذكر منها: إحساس الشخص بالعياء الناتج عن عدم إنتاج الطاقة اللازمة لmovement الحركات العضلية. لتفصيل هذه الظاهرة، نستعين بالمعطيات الآتية:

- يبين جدول الوثيقة 1 ، نتائج معايرة بعض المركبات بعضلة طيرية لضفدعه، قبل وبعد التقلص، وذلك في الحالة العادية وفي حالة حقنها بكمية مهمة من المضاد الحيوي oligomycine، مع استجابة هذه العضلة عند تهييجهما في الحالتين 1 و 2.

بعد التقلص	قبل التقلص	الحالات
0.8	1.08	الحالة 1: تجربة شاهدة (الحالة العادية)
1.35	1.35	
1.08	1.08	الحالة 2: بعد حقن كمية مهمة من Oligomycine
0	1.35	

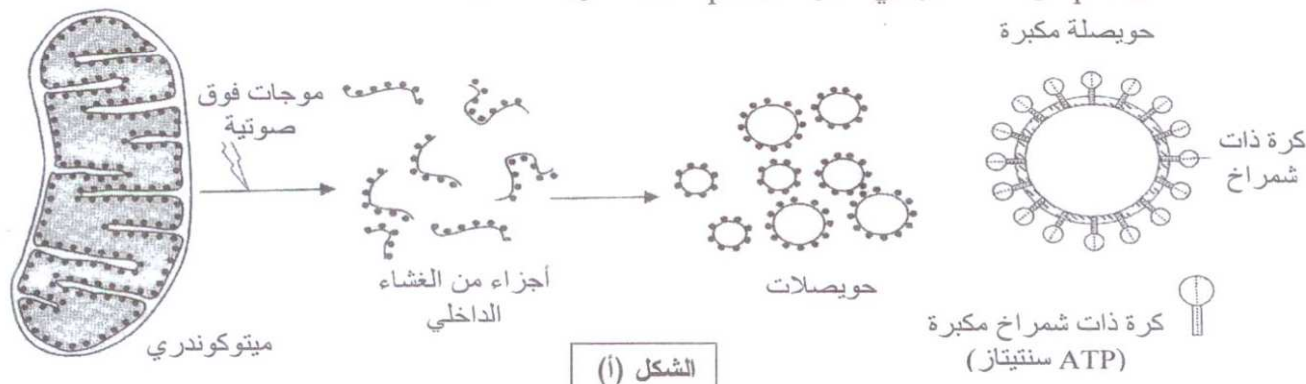
الكلينوجين - (mg في كل g من عضلة طيرية)  
 (بوحدات اصطلاحية) ATP  
 استجابة العضلة: تتناقص العضلة طيلة مدة التهيج

الكلينوجين (mg في كل g من عضلة طيرية)  
 (بوحدات اصطلاحية) ATP  
 استجابة العضلة: توقف مفاجئ لتناقص العضلة رغم استمرار التهيج

الوثيقة 1

- 1- باستعمال معطيات الوثيقة 1 فسر النتائج المحصلة في الحالتين 1 و 2. (ن)
- للكشف عن الآلية المسؤولة عن إنتاج ATP الضروري للنفاس العضلي ، تم إنجاز تجربة على حويصلات متوكوندرية، وتلخص الوثيقة 2 ظروف ونتائج هذه التجربة.

يؤدي تعریض المتوكوندریات للموجات فوق الصوتیة إلى تقطیعها، فت تكون حويصلات مغلقة تحمل كرات ذات شمراخ متصلة بالوسط التجربی الذي يحتوى على  $O_2$  و نواقل مختزلة  $R'H_2$  و فوسفور غير عضوي Pi و ADP: كما أن pH الوسط التجربی أكبر من pH داخل الحويصلات.



الشكل (أ)

حويصلة مكبرة

شمراخ



شما

كرات ذات شمراخ مكبرة  
(ATP سنتيتاز)

النتائج	الظروف التجريبية
تركيب ATP و إعادة أكسدة المركبات $R'H_2$	حويصلات متوكوندرية تحمل كرات ذات شمراخ
عدم تركيب ATP ولكن إعادة أكسدة المركبات $R'H_2$	حويصلات متوكوندرية بدون كرات
تركيب ATP وإعادة أكسدة المركبات $R'H_2$	حويصلات متوكوندرية بدون كرات مع إضافة كرات معزولة للوسط

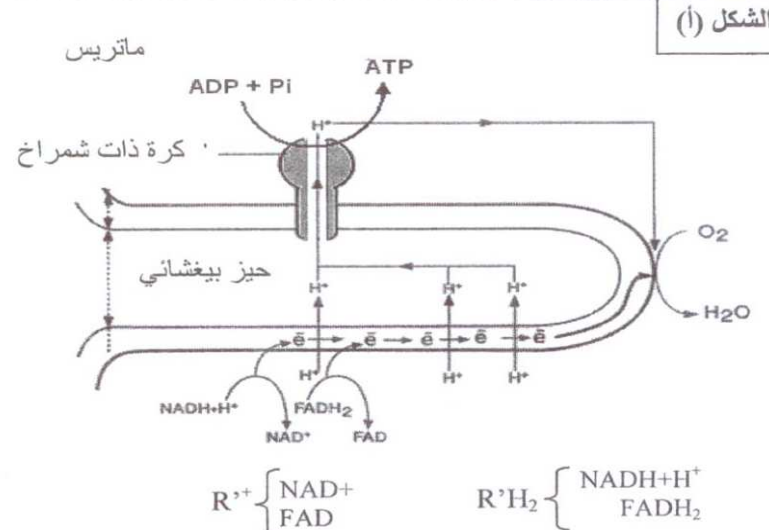
الشكل (ب)

الوثيقة 2

- 2- اعتماداً على معطيات شكل الوثيقة 2 وعلى مكتباتك، اكتب التفاعلات الأساسية التي تحدث أثناء تركيب ATP في الوسط التجربی. (ن 0.75)
- يلخص الشكل (أ) من الوثيقة 3 الآلية المؤدية إلى تركيب ATP في مستوى الغشاء الداخلي للمتكوندری، ويعطي الشكل (ب) من نفس الوثيقة كيفية تأثير oligomycin على هذه الآلية.

بيّنت الدراسات أن المضاد الحيوي oligomycin يتسبّب على القناة التي يتدفق عبرها تيار البروتونات  $H^+$  على مستوى الكرات ذات الشمراخ مما ينبع عنه منع خروج هذه البروتونات إلى الماتريس.

الشكل (ب)



الوثيقة 3

- باعتبار إجابتك على السؤال 2، وبتوظيف معطيات الوثيقة 3 وملوماتك، وضح كيف يؤدي المضاد الحيوي oligomycin إلى عدم تجديد ATP وتوقف تفاعلات تحويل الغليكوجين على مستوى الخلية العضلية، وبالتالي إحساس الشخص بالعياء. (1.25 ن)

**التمرين الخامس (4 نقط)**

يعود ظهور أحد أنواع أمراض السكري المرتبط بالأنسولين إلى تدمير الخلايا  $\beta$  المنتجة للأنسولين في مستوى البنكرياس.

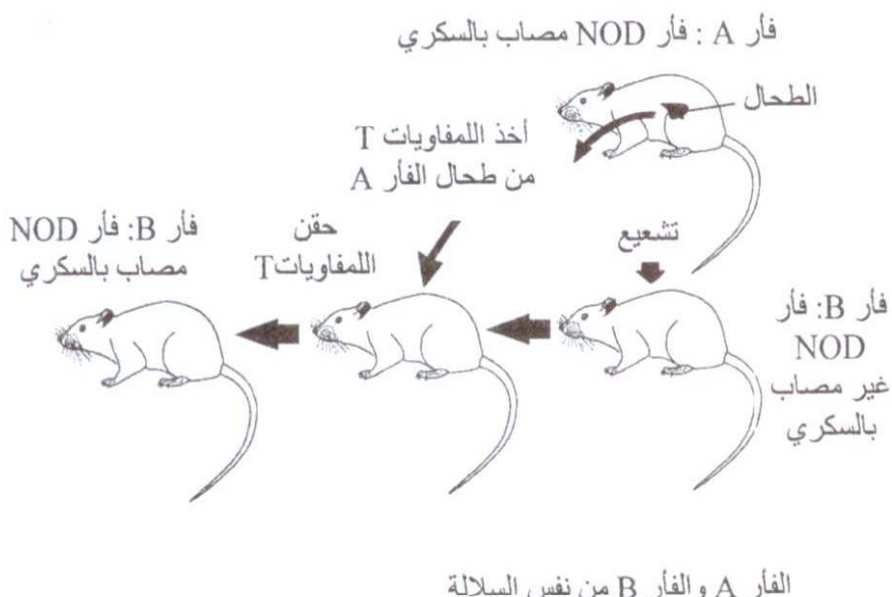
للكشف عن أسباب تدمير هذه الخلايا نقترح دراسة المعطيات التالية:

**(أ) تجارب على فئران NOD:**

(Non obèse diabète)

يعتبر الفار NOD من الحيوانات التي تصاب تلقائياً بمرض السكري المرتبط بالأنسولين حيث يظهر عندها هذا المرض بعد 10 أسابيع من ولادتها. لتعرف سبب ظهور هذا المرض عند فئران NOD أجرت التجربتان التاليتان:

- التجربة الأولى: تمثل الوثيقة 1 تجربة نقل مرض السكري عند فئران NOD من نفس السلالة ومتباههة وراثياً.



الوثيقة 1

- التجربة الثانية: يُبيّن جدول الوثيقة 2 ظروف ونتائج تجربة أجرت على فئران NOD عمرها 5 أسابيع.

النتائج عند بلوغ عمر الفئران 10 أسابيع	الظروف التجريبية
ظهور مرض السكري المرتبط بالأنسولين	فئران NOD عاديّة (لم تخضع لأيّة عمليّة)
عدم ظهور مرض السكري	فئران NOD بدون لمفاويات T8
عدم ظهور مرض السكري	فئران NOD محقونة بمضادات أجسام ضد المفاويات T4

الوثيقة 2

1- فسر النتائج المحصلة في التجربتين 1 و 2. (2 ن)

**(ب)** تؤدي الإصابة بفيروس كوكساكي (Coxsackie virus) إلى ظهور تعفنات مختلفة عند الإنسان (على مستوى القلب والكبد والبنكرياس ...)، وقد تم الكشف عن وجود تشابه كبير بين بروتين P2C الذي ينتجه فيروس كوكساكي والبروتين GAD البشري (أنزيم يوجد فقط في الخلايا  $\beta$  المسئولة عن إنتاج الأنسولين). تمثل الوثيقة 3 جزءاً من متالية الأحماض الأمينية لكل من البروتين P2C والبروتين GAD.

بروتين GAD البشري	...Lys – Met – Phe – Pro – Glu – Val – Lys – Glu – Lys - Gly...
بروتين P2C الفيروسي	...Lys – Ile – Phe – Pro – Glu – Val – Lys – Glu – Lys - Pro...
الوثيقة 3	

-2 باعتماد هذه المعطيات، بين كيف تؤدي الإصابة بفيروس كوكساكي إلى ظهور مرض السكري المرتبط بالأنسولين. (1 ن)

**(ج)** في سنة 2003 ، قام أخصائيون بتجرب علاج على مرضى السكري المرتبط بالأنسولين أدى إلى توقف تطور المرض خلال 18 شهراً، وذلك بعد علاج دام أسبوعاً؛ يتمثل هذا العلاج في استعمال مضادات أجسام ضد CD3 (CD3 هو مولد مضاد محمول على سطح اللمفويات T4 و T8).

-3 بناء على معارفك حول دور اللمفويات T4 و T8 و LB في الاستجابة المنعنة للذات والمدمرة للخلايا  $\beta$  وضح كيف يمكن هذا العلاج من توقف تطور مرض السكري المرتبط بالأنسولين. (1 ن)