



الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التربية الوطنية
الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

دورة: 2023

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: رياضيات

المدة: 02 سا و 30 د

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

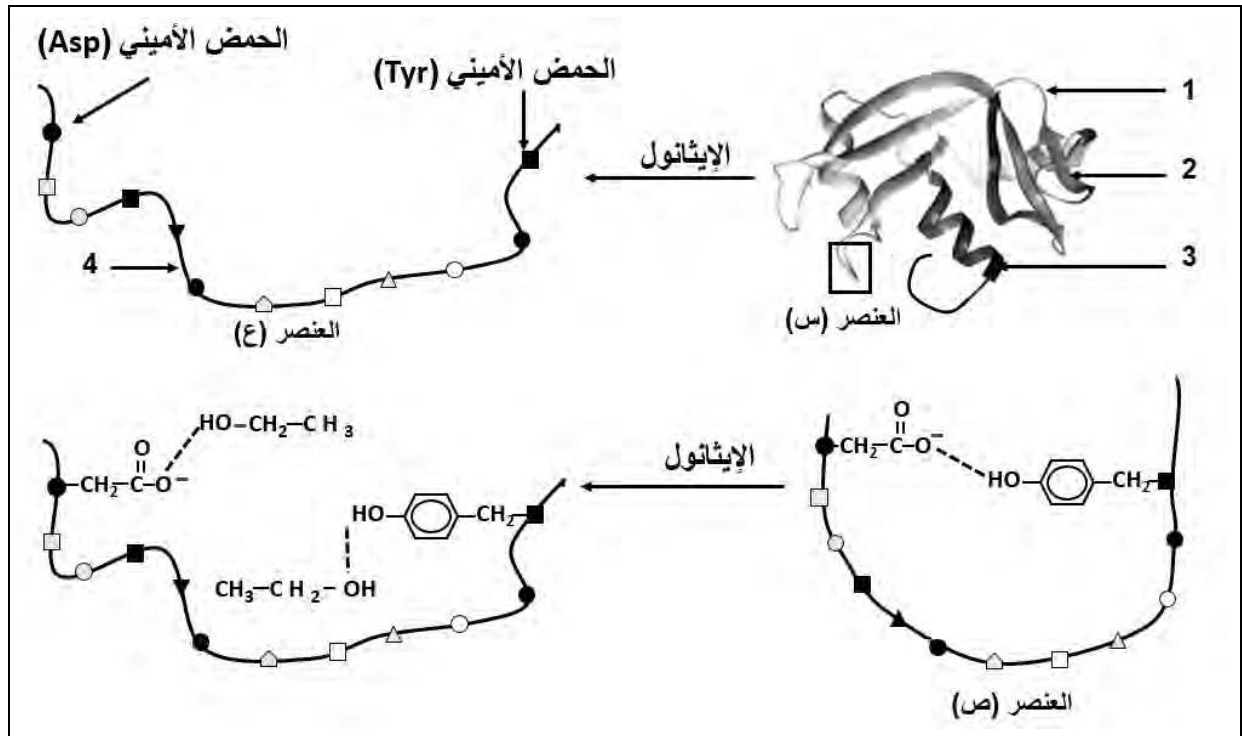
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (03) صفحات (من الصفحة 1 من 6 إلى الصفحة 3 من 6)

التمرين الأول: (08 نقاط)

تمتلك البروتينات بنية فراغية مستقرة تُؤهلها لأداء وظائف خاصة، تتأثر هذه البنيات ببعض العوامل الخارجية مثل الكحول الإيثيلي (الإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$) المستعمل كمطهر ضد البكتيريا. الوثيقة التالية تُظهر تأثير الكحول على بنية أحد البروتينات الغشائية للبكتيريا حيث العنصر (ص) تكبير للعنصر المؤطر (س).



1. تعرّف على البيانات المُرّقة من 1 إلى 4 وحدّد من الوثيقة نوع الرابطة المستهدفة من طرف الإيثانول.
2. أكتب الصيغة الكيميائية للحمضين الأمينيين (Tyr و Asp) ضمن السلسلة الببتيدية الممثلة في العنصر (ع).
3. بيّن في نص علمي كيفية تأمين استقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته وتأثير الكحول على ذلك مستعينا بالوثيقة ومكتسباتك.

التمرين الثاني: (12 نقطة)

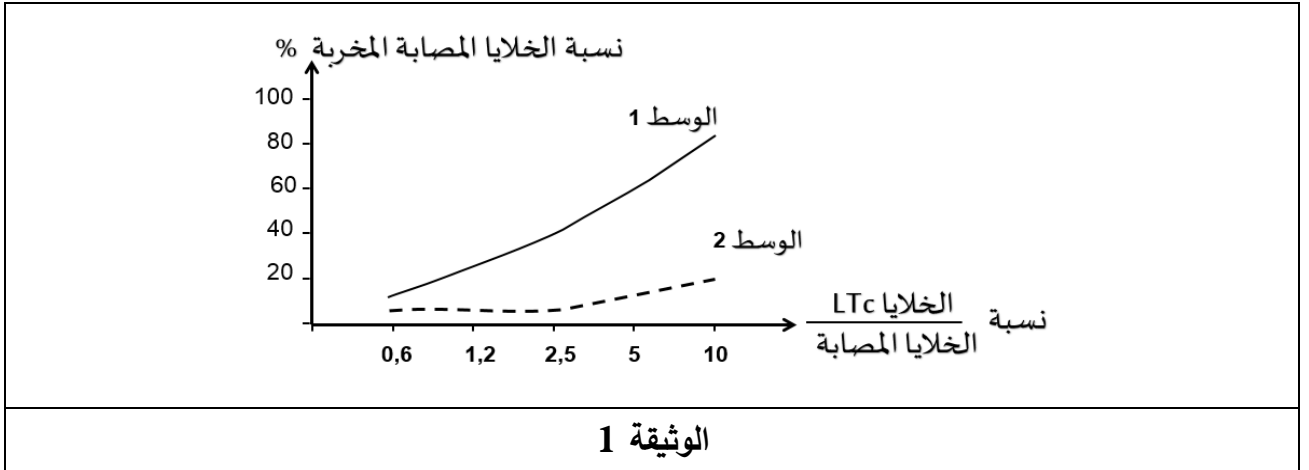
إنَّ فعالية الرَّد المناعي التَّوعي الخلوي تتطلَّب تدخل بروتينات متخصصة، إلَّا أنَّه في بعض الحالات يحدُث قصور حادُّ في هذا النَّوع من الرَّد يظهر بالخصوص عند فئة الأطفال، ناتج عن خللٍ في نشاط أحد أنواع هذه البروتينات.

الجزء الأول:

لفهم سبب هذا الخلل نستعرض الدِّراسة التَّالية:

تمَّ تتبُّع نسبة تخزُّب الخلايا المصابة بأحد أنواع الفيروسات بدلالة نسبة الخلايا (LTC) إلى الخلايا المصابة في وسطين حيث:

- **الوسط 1:** يحتوي على خلايا مصابة بالفيروس والخلايا للمفاوية التائية السامة (LTC) لشخص غير مصاب بالقصور المناعي (سليم).
 - **الوسط 2:** يحتوي على خلايا مصابة بالفيروس والخلايا للمفاوية التائية السامة (LTC) لشخص مصاب بالقصور المناعي (مريض).
- التَّنتائج المُحصَّلة عليها ممثلة بالوثيقة 1.



- اقترح فرضيتين توضِّح بهما سبب القصور المناعي الحادَّ باستغلالك لنتائج الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لإظهار سبب القصور المناعي الحاد نستعرض النَّتائج التَّجريبية المؤصَّحة في الوثيقة 2 حيث:

- **الشَّكل (أ)** يُمثِّل عدد جزيئات البرفورين المقاسة بتقنية الفلورة في خلايا LTC بعد الإصابة بأحد أنواع الفيروسات عند طفل سليم وآخر مريض.
- **الشَّكل (ب)** يُمثِّل جزءًا من مورثة PRF1 المسؤولة عن تركيب البرفورين عند طفل سليم وعند طفل آخر مريض.
- **بينما الشَّكل (ج)** يُمثِّل جزءًا من جدول الشفرة الوراثية.



47	48	49	50	ترتيب الأحماض الأمينية
AGT	GTC	ATA	GTG	جزء مورثة PRF1 عند طفل سليم
AGT	ATC	ATA	GTG	جزء مورثة PRF1 عند طفل مريض

الشكل (ب)

STOP	His	Tyr	Gln	Ser	الحمض الأميني
UAA	CAC	UAU	CAG	UCA	الرمزة
UAG	CAU	UAC	CAA	UCG	

الشكل (ج)

الوثيقة 2

عدد جزيئات البرفورين في الخلية LTc

حالة	عدد جزيئات البرفورين
طفل سليم	3500
طفل مريض	100

الشكل (أ)

- يبين سبب مرض القصور المناعي بما يسمح لك بالمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين باستغلالك لمعارفك وأشكال الوثيقة 2.

الجزء الثالث:

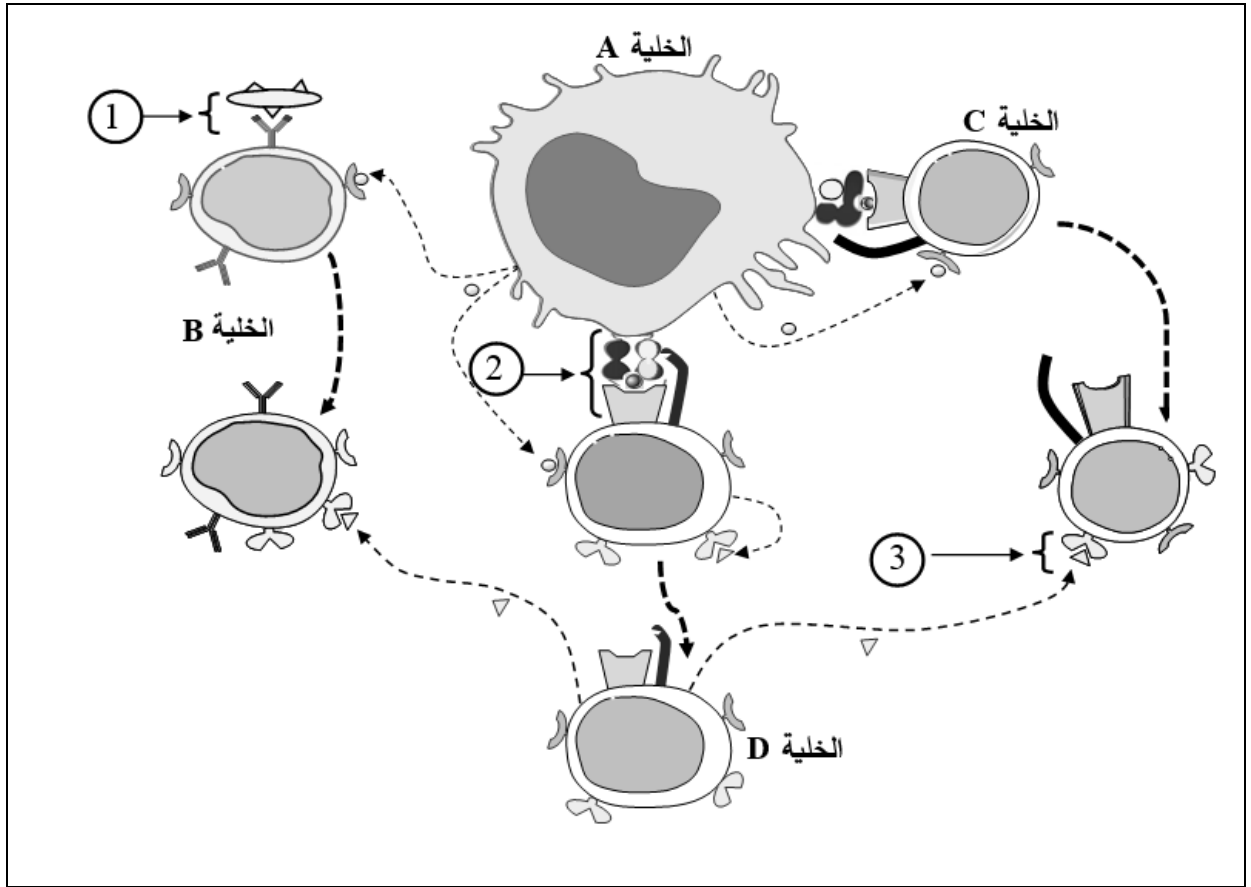
- لخص بمخطّط مراحل الرّد المناعي التّوعي الخلوي بعد إصابة العضوية بأحد أنواع الفيروسات عند طفل سليم وآخر مريض بالقصور المناعي انطلاقاً ممّا توصلت إليه في هذه الدّراسة ومكتسباتك.

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على (03) صفحات (من الصفحة 4 من 6 إلى الصفحة 6 من 6)

التمرين الأول: (07 نقاط)

يتطلب إقصاء اللآذات أنماطاً مختلفة من التّعاون الخلوي بين مختلف الخلايا المناعية، يتمّ ذلك بتدخل جزيئات بروتينية مناعية، فما هو دور هذه البروتينات في أنماط التّعاون بين الخلايا المناعية لإقصاء اللآذات؟
 تُمثّل الوثيقة التالية أنماط التّعاون بين خلايا مناعية مختلفة أثناء الاستجابة المناعية النوعية.



1. تعرّف على الخلايا (A، B، C، D)
2. سمّ مكونات العناصر (1 و 2 و 3) وحدّد العلاقة البنوية بين مكونات كل عنصر.
3. بيّن في نص علمي دور البروتينات في مختلف أنماط التّعاون بين الخلايا المناعية أثناء الاستجابة المناعية مستغلاً معارفك ومعطيات الوثيقة. (النّص العلمي مُهيكل في مقدّمة، عرض وخاتمة).

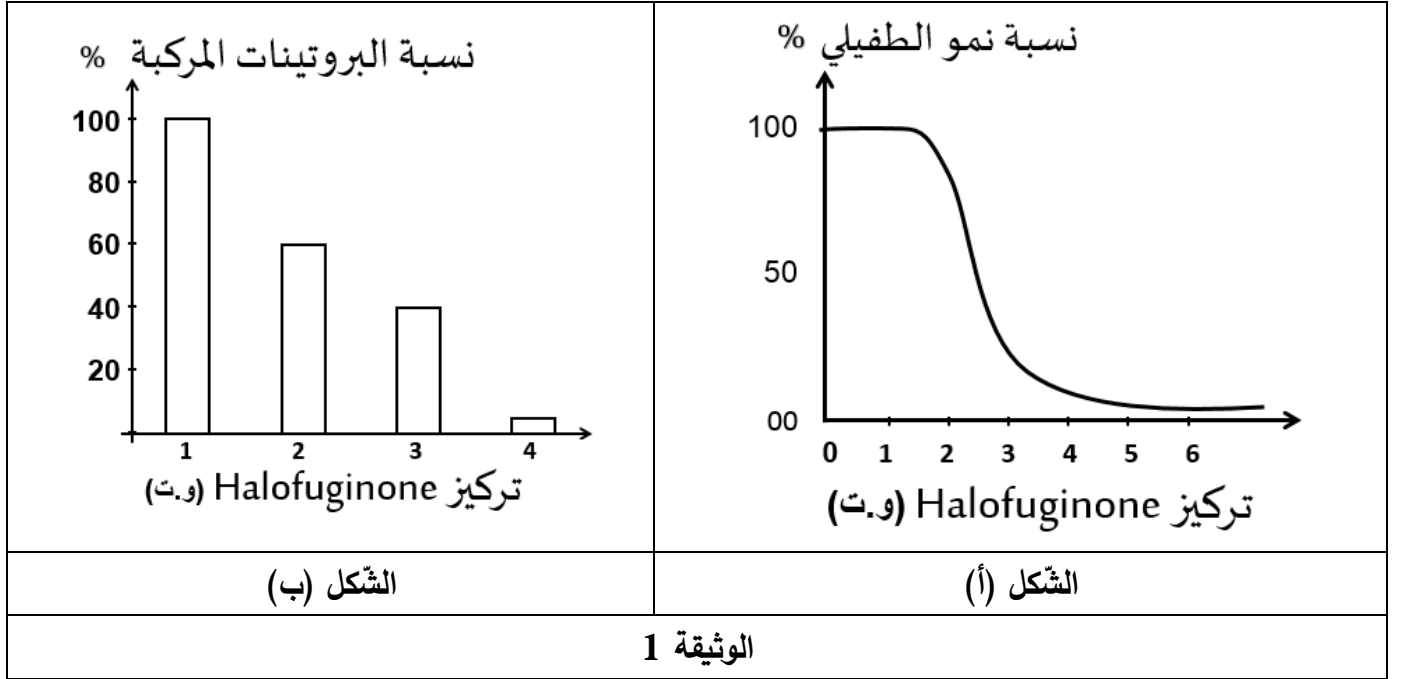
التمرين الثاني: (13 نقطة)

يتوقف نشاط البروتينات على بنيتها الفراغية. يهتم الباحثون في مجال الصيدلة باستهداف بعض العناصر المتدخلة في تركيب البروتين وفي هذا الإطار ولعلاج مرض الملاريا أنتج دواء هالوفيجينون (Halofuginone) وهو مركب اصطناعي مشتق من مادة طبيعية (febrifugine) موجودة في عشب صيني يدعى: *Dichroa febrifuga*.
الجزء الأول:

لمعرفة آلية تأثير هذا المركب على طفيلي البلاسموديوم المسبب للملاريا نُقترح عليك الدراسة الآتية:

- يُمَثَّل الشكل (أ) من الوثيقة 1 نسبة نمو الطفيلي في وجود تراكيز متزايدة من دواء Halofuginone ضمن شروط ملائمة.

- يُمَثَّل الشكل (ب) من الوثيقة 1 نسبة بروتينات الطفيلي المركبة في شروط ملائمة وتراكيز متزايدة من دواء Halofuginone.



- اقترح فرضيتين حول تأثير هذا الدواء على الطفيلي المسبب لمرض الملاريا باستغلال الوثيقة 1 ومعلوماتك.

الجزء الثاني:

للتأكد من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين سابقا تقدم لك الدراسة الآتية:

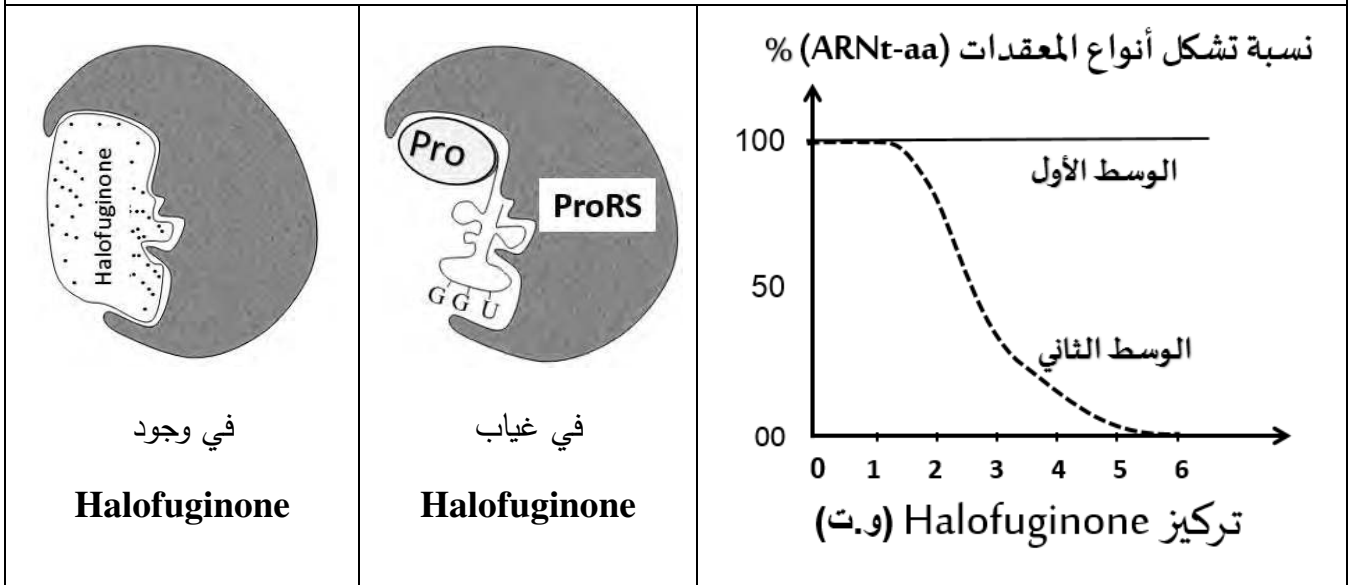
- يُلخَّص جدول الشكل (أ) من الوثيقة 2 شروط ونتائج تجريبية في أوساط مختلفة.

- يُمَثَّل الشكل (ب) من الوثيقة 2 نتائج قياس نسبة تشكّل أنواع المعقدات حمض أميني-ARNT (ARNT-aa) المحصل عليها في وسطين حيويين بهما تراكيز متزايدة من Halofuginone حيث:
الوسط الأول: يحتوي على كل الاحماض الأمينية ما عدا البرولين (Pro).
الوسط الثاني: يحتوي الحمض الأميني برولين فقط.

- يُوضّح الشّكل (ج) من الوثيقة 2 نشاط إنزيم (ProRS) الخاص بتنشيط الحمض الأميني برولين (Pro) عند الطّيفلي في غياب وفي وجود Halofuginone.

النتائج	الشروط التجريبية	الوسط التجريبي
تركيب البروتين	ATP + ARNt + ARNm + أحماض أمينية + ريبوزومات + إنزيمات	1
عدم تركيب البروتين	Halofuginone بتركيز 3 (وحدة تقريبية) + دواء	2
تركيب البروتين	ATP + ARNm + أحماض أمينية منشطة + ريبوزومات + دواء Halofuginone بتركيز 3 (وحدة تقريبية)	3

الشّكل (أ)



الشّكل (ج)

الشّكل (ب)

الوثيقة 2

1. بيّن آلية تأثير دواء Halofuginone على الطّيفلي ممّا يسمح لك بالمصادقة على صحّة إحدى الفرضيتين المُقترحتين سابقا باستغلال معلوماتك وأشكال الوثيقة 2.
2. يتناول بعض المرضى أحيانا الأدوية دون احترام المقادير المحدّدة في الوصفات الطّبية. قدّم نصيحةً مبرّرة لتقادي ذلك.

الجزء الثالث:

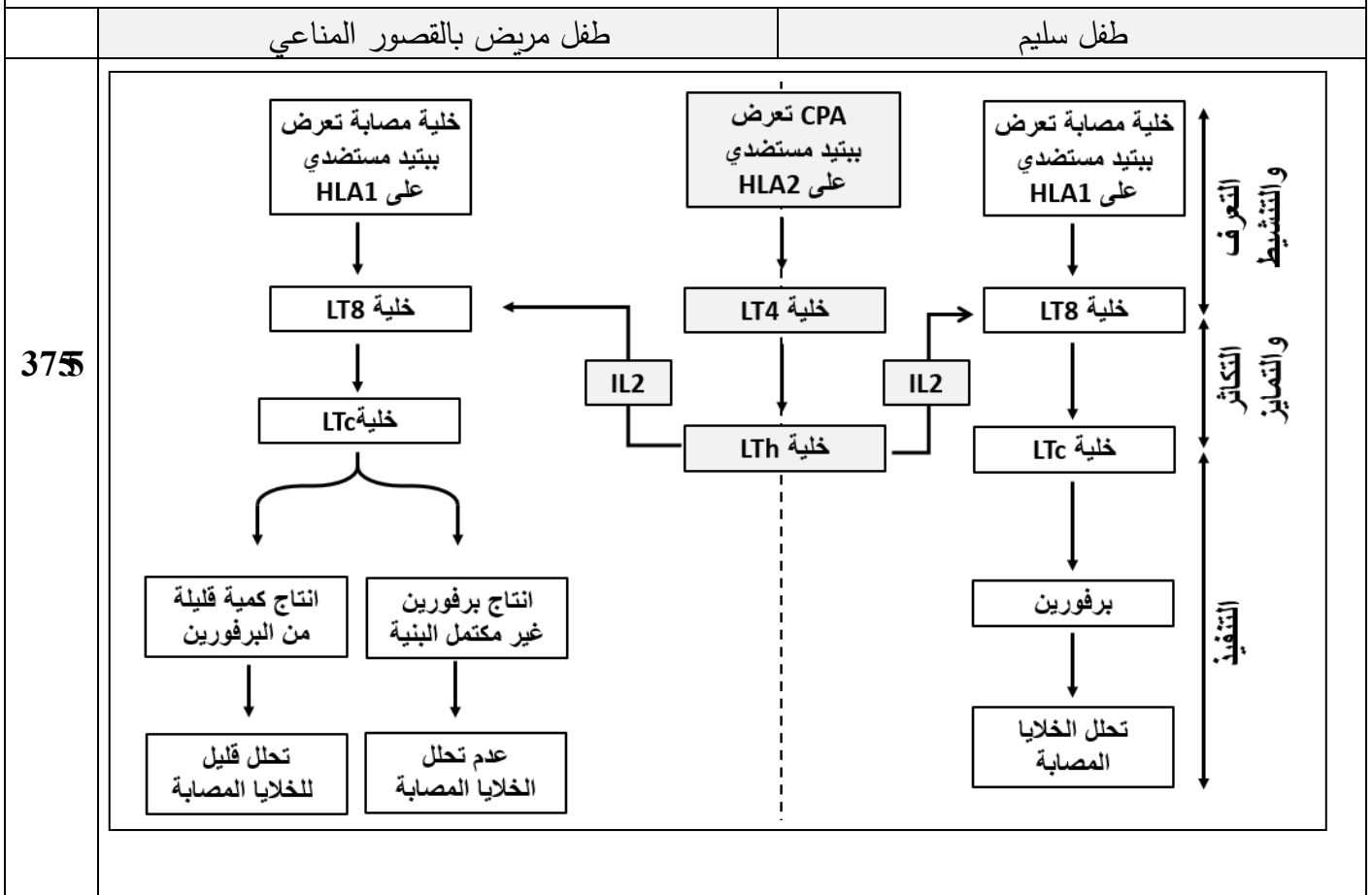
لخصّ في مخطّط آلية تركيب البروتين في غياب ووجود (Halofuginone) معتمدا على ما توصلت إليه في هذه الدّراسة ومكتسباتك.

12 نقطة		التمرين الثاني (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
3755	57.0	الجزء الأول: اقتراح فرضيتين لتوضيح سبب القصور المناعي: استغلال الوثيقة 1: تمثل الوثيقة تغيرات نسبة الخلايا المصابة المخربة بدلالة نسبة (الخلايا LTC على الخلايا المصابة) في الوسطين حيث نسجل: في الوسط 1: عند الطفل السليم بزيادة نسبة (الخلايا LTC على الخلايا المصابة) من 0.6 إلى 10 نلاحظ ارتفاع كبير لنسبة الخلايا المصابة المخربة من (10 إلى 80) % .
	57.0	في الوسط 2: عند الطفل المريض بزيادة نسبة (الخلايا LTC على الخلايا المصابة) من 0.6 إلى 10 نلاحظ ارتفاع طفيف لنسبة الخلايا المصابة المخربة من (05 إلى 20) % فقط ونفسر ذلك بوجود نسبة قليلة من الخلايا LTC القادرة على تخريب الخلايا المصابة.
	5705	الاستنتاج: يعود سبب المرض إلى عجز الخلايا التائية السامة على تخريب الخلايا المصابة من المعلوم أن من شروط عمل الخلايا LTC قدرتها على إنتاج البرفورين وتكاملها البنيوي مع الخلايا المصابة لذلك نقترح ما يلي:
	5705	الفرضية 1: وجود خلل في إنتاج البرفورين في الخلايا الـ LTC عند الطفل المريض.
	5705	الفرضية 2: عدم وجود تكامل بنيوي بين الخلايا الـ LTC والخلايا المصابة بالفيروس عند الطفل المريض (تقبل أي فرضية وجيهة)
0705	5705	الجزء الثاني: تبيان سبب مرض القصور المناعي بما يسمح بالمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين: استغلال أشكال الوثيقة 2: الشكل (أ): يمثل نتائج قياس عدد جزيئات البرفورين في خلية الـ LTC عند طفل سليم وآخر مريض حيث: عند الطفل السليم: عدد جزيئات البرفورين أعظمي ويقدر بـ 3500 جزيئة.
	5705	عند الطفل المريض: عدد جزيئات البرفورين قليلة جدا وتقدر بحوالي 100 جزيئة.
	5705	الإستنتاج: الخلايا LTC عند الطفل المريض غير قادرة على تركيب البرفورين بكميات طبيعية.
	5705	الشكلان (ب و ج) : - استخراج تتابع رامزات الـ ARNm وتتابع الأحماض الأمينية الموافقة لجزء مورثة PRF1
2755	0755	الطفل السليم: 47 48 49 50 AGT GTC ATA GTG : جزء المورثة: UCA CAG UAU CAC : الـ ARNm
	0755	متتالية الأحماض الأمينية: Ser - Gln - Tyr - His الطفل المريض: 47 48 49 50 AGT ATC ATA GTG : جزء المورثة: UCA UAG UAU CAC : الـ ARNm متتالية الأحماض الأمينية: Ser ملاحظة: في حلة تمثيل السلسلة الببتيدية فقط تعطى العلامة الكاملة .

2705	0755	<p>- من خلال مقارنة التتابع النيكلوتيدي لجزء المورثة PRF1 لكل من الطفل السليم والطفل المريض نلاحظ:</p> <p>. تماثل في الثلاثيات رقم 47,49,50 واختلاف في الثلاثية رقم 48 حيث تم استبدال القاعدة الأزوتية الأولى (G) بالقاعدة (A).</p> <p>. مما أدى إلى ظهور رامزة توقف (UAG) في الـ ARNm . نتج عن ذلك تركيب سلسلة بيبتيديية قصيرة.</p>
	5705	<p>الاستنتاج: تركيب الخلايا LTC عند الطفل المريض برفورين غير مكتمل البنية.</p>
	5705	<p>الربط (تبيان سبب مرض القصور المناعي):</p> <p>من خلال الدراسة يتبين أن سبب القصور المناعي هو خلل في إنتاج البرفورين حيث أن الخلايا LTC عند الطفل المريض تُركب برفورين بكميات قليلة جدا و في حالة اخرى يركب برفورين غير مكتمل البنية.</p>
	5705	<p>وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 1 التي تنص على:</p> <p>"وجود خلل في إنتاج البرفورين في الخلايا الـ LTC عند الطفل المريض".</p>

الجزء الثالث:

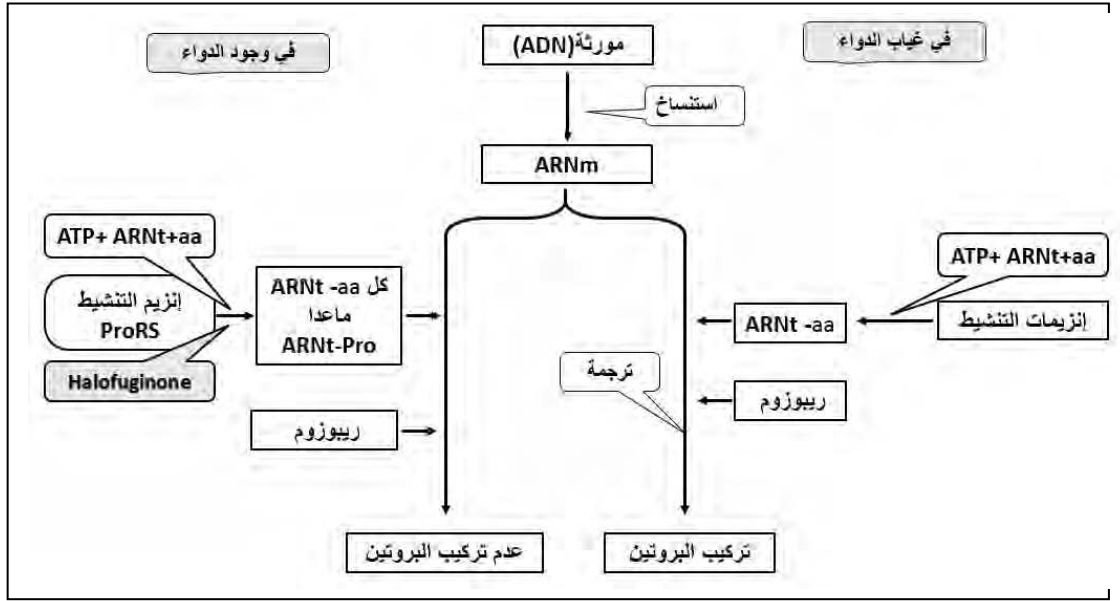
مخطط يوضح الرد المناعي النوعي الخلوي بعد إصابة العضوية بأحد أنواع الفيروسات عند طفل مصاب بالقصور المناعي وآخر غير مصاب.



العلامة		عناصر الإجابة الموضوع الثاني	
مج موع	مجزأة		
7 نقاط		التمرين الأول:	
3.00	0.25x4	<p>1. التعرف على الخلايا A، B، C، D والعناصر المرقمة من الوثيقة (1): الخلية A: عارضة للمستضد (الماكروفاج (CPA))، الخلية B: (LB) للمفاويعائية (، الخلية C: LT8 (لمفاوية التائية) الخلية D: LTh</p>	
	0.50	العلاقة البنيوية	تسمية المكونات
	1.00	تكامل بنيوي بين موقع التثبيت ومحدد المستضد	معقد مستضد BCR/
	0.50	تكامل بنيوي بين TCR ومحدد المستضد المحمول على HLA2 وبين CD4 و HLA2	معقد (CD4 و TCR) / (HLA2 و حدد المستضد)
	0.50	تكامل بنيوي بينهما	معقد مستقبل IL2/IL2
4.00	3755	<p>3. النص العلمي: - مقدمة: يجب ان تتضمن المشكل العلمي: حول دور البروتينات في مختلف انماط التعاون بين الخلايا المناعية. العرض يتطرق الى المؤشرات التالية: - خلال التعرف: تقدم كل من الخلية المصابة و CPA محدد المستضد محمولا على HLA₁ إلى الخلايا LT₈ التي تتعرف عليهما ب TCR و CD₈ (تعرف مزدوج). تقدم CPA محدد المستضد محمولا على HLA₂ إلى الخلايا LT₄ التي تتعرف عليهما ب TCR و CD₄ (تعرف مزدوج). تتعرف LB بواسطة BCR على محدد المستضد. - خلال التنشيط: تفرز CPA الـ IL1 لتنشيط LT₈ و LT₄ و LB المحسّسة لتركيب مستقبل IL₂. تفرز LTh الـ IL₂ لتحفيز LT₈ و LB على التكاثر والتمايز إلى LTC والخلايا البلازمية إلى جانب خلايا الذاكرة . - خلال التنفيذ: تفرز الخلايا البلازمية أجساما مضادة (Ac) لتشكيل معقدات مناعية وتنشيط المستضد. يثبت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد) على مستقبل خاص على غشاء البالعات ويهضم بأنزيمات حالة. تفرز LTC البرفورين والانزيمات الحالة لتحليل الخلايا المصابة. الخاتمة: تؤمن البروتينات المناعية مختلف أنماط التعارف بين الخلايا الدفاعية أثناء الاستجابة المناعية .</p>	

03 نقاط		التمرين الثالث:
0705	5705 5705 5705	<p>الجزء الأول:</p> <p>1- اقتراح فرضيتين حول تأثير دواء Halofuginone:</p> <p>استغلال أشكال الوثيقة 1:</p> <p>الشكل (أ): يمثل نسبة نمو الطفيلي بدلالة التراكيز المتزايدة من الدواء، حيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> • في غياب الدواء و عند تراكيز أقل من 1.5 و.ت من الدواء: تثبت نسبة نمو الطفيلي عند 100%. • من التركيز 1.5 إلى 5 و.ت من الدواء: تتناقص نسبة نمو الطفيلي من 100% إلى أن تكاد تنعدم ابتداء من التركيز 5 و.ت. <p>الاستنتاج: الدواء Halofuginone يوقف نمو الطفيلي عند تراكيز محددة.</p>
50	5705 5705	<p>شكل (ب):</p> <p>يمثل الشكل (ب) نسبة البروتينات المركبة بدلالة تركيز الدواء Halofuginone. حيث:</p> <p>من التركيز 1 إلى 4 و.ت من الدواء نسجل تناقص كمية البروتينات المصنعة عند الطفيلي من 100% إلى أن تكاد تنعدم.</p> <p>الاستنتاج: دواء Halofuginone يثبط عملية تركيب البروتين عند الطفيلي.</p>
01	2x0.50	<p>الربط (اقتراح الفرضيتين): دواء Halofuginone يوقف تكاثر الطفيلي المسبب للملاريا بتثبيط تركيب البروتين، وعليه يمكن اقتراح الفرضيتين التاليتين:</p> <p>1. يثبط دواء Halofuginone عملية الإستساخ.</p> <p>2. يثبط دواء Halofuginone عملية الترجمة.</p> <p>(ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة).</p>
02	0.50 0.50 0.50 0.50	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1. تبيان آلية تأثير دواء (Halofuginone) للمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين استغلال أشكال الوثيقة (2):</p> <p>الشكل (أ): يمثل الشكل جدولاً يلخص شروط تجريبية ونتائجها في أوساط مختلفة حيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> • في الوسط التجريبي 1: عند توفر كل العناصر اللازمة لمرحلة الترجمة وفي غياب الدواء يتم تركيب البروتين. • في الوسط التجريبي 2: في وجود كل العناصر اللازمة لمرحلة الترجمة إضافة إلى الدواء بتركيز 3 (و.ت) لا يتم تركيب البروتين. • في الوسط التجريبي 3: من مكونات الوسط التجريبي 1 وعند استبدال عناصر مرحلة التنشيط (أحماض أمينية، إنزيم التنشيط النوعي، ARNt) بالأحماض الأمينية المنشطة ورغم وجود الدواء يتم تركيب البروتين. <p>الاستنتاج: يثبط دواء Halofuginone عملية تنشيط الأحماض الأمينية أثناء عملية الترجمة.</p>

الجزء الثالث: مخطط يوضح آلية تركيب لبروتين في غياب وجود الـ Halofuginone
(يقبل أي مخطط وجيه)



03