

| العلامة | مجموع | عنصر الإجابة (الموضوع الأول) |
|---------|-------|---|
| العلامة | مجموع | التررين الأول: (06.5 نقاط) |
| 01.25 | | <p>I - التعرف على الخلايا المناعية المعنية وتفسير النتائج:</p> <ul style="list-style-type: none"> - التعرف على الخلايا المناعية: خلايا المقاومة LB. - تفسير نتائج التجاريتين: <p>✓ التجربة الأولى:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ارتباط بعض الخلايا المناعية بالمستضد (Z) يفسر بامتلاكها مستقبلات غشائية نوعية (BCR) تتكامل بنوياً مع محددات المستضد (Z). • بقاء خلايا مناعية أخرى حية نتيجة عدم وجود تكامل بنوي بين مستقبلاتها الغشائية النوعية ومحددات المستضد (Z). <p>✓ التجربة الثانية:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ارتباط بعض الخلايا المناعية الحرة المتبقية مع المستضد (Y) دليل على امتلاكها لمستقبلات غشائية نوعية (BCR) تكاملت بنوياً مع محددات المستضد (Y). • أما الخلايا المتبقية فلم ترتبط بالمستضد (Y) لعدم وجود تكامل بنوي بين مستقبلاتها الغشائية النوعية ومحددات هذا المستضد. <p>2 - المعلومات المستخلصة من هذه النتائج:</p> <ul style="list-style-type: none"> • وجود تنوع كبير في المقاويات داخل العضوية تختلف في مستقبلاتها الغشائية (BCR). • إنتخاب نسائل المقاويات LB (الانتقاء النسيلي للمقاويات LB) المؤهلة مناعياً المتدخلة في حدوث الاستجابة المناعية النوعية يتم عن طريق المستضد. |
| 0.5 | | <p>3 - التمثل برسومات تخطيطية نتائج كل تجربة:</p> <p>✓ التجربة الأولى:</p> <p>ملاحظة: يمثل التلميذ ثلات أنواع من LB على الأقل.</p> <p>✓ التجربة الثانية:</p> <p>ملاحظة: يمثل التلميذ نوعين من LB على الأقل.</p> |
| 01 | | |

| العلامة | عنصر الإجابة (الموضوع الأول) | |
|---------|------------------------------|---|
| العلامة | مجموع | جزء |
| 01.5 | | 1 - II - تفسير النتائج المحصل عليها في التجارب الثلاث: ✓ التجربة الأولى: عدم تشكيل معقدات مناعية لأن المصل خال من جزيئات دفاعية (أجسام مضادة) ضد المستضد (Z) لعدم وجود LB في عضوية الفار (S ₁) مصدر الأجسام المضادة، بسبب تعرضها للأشعة X التي تخرب خلايا نقي العظام. ✓ التجربة الثانية: تشكل نسبة قليلة من المعقدات المناعية لوجود نسبة قليلة من الجزيئات الدفاعية (الأجسام المضادة) في المصل المستخلص من عضوية الفار (S ₂) ويرجع ذلك لوجود LB، في حين استقبال الغدة التيموسية ينتج عنه غثاب LT4 المسؤولة عن تنشيط LB. ✓ التجربة الثالثة: تشكل نسبة كبيرة من المعقدات المناعية لوجود نسبة مرتفعة من الأجسام المضادة في مصل (S ₃) لوجود LB (نقي العظام) و LT4 (غدة تيموسية) منه تنشيط LB. |
| 0.25 | | 2 - الاستنتاج: إنتاج الأجسام المضادة يتطلب التعاون بين LB و LT. |
| 0.25 | 0.25 | 3 - تحديد نمط الاستجابة المناعية المدرستة: استجابة مناعية ذات وساطة خلطية. |
| 0.5 | | 4 - التعليل: يؤدي ارتباط الأجسام المضادة بالمستضد إلى تشكيل معقدات مناعية تعمل على إبطال مفعوله دون إقصاء. - تحديد الظاهرة المؤدية إلى إقصاء المستضد: البلعمة. |
| 01.25 | | III - الرسم التخطيطي الوظيفي الذي يوضح مراحل الاستجابة المناعية المؤدية إلى إقصاء المستضد (Z): ينجز التتميذ(ة) رسمًا تخطيطيًا يتضمن المظاهر الآتية: ✓ تعرض وتقدم الخلية البلعمية الكبيرة محدد المستضد إلى الخلية LT4 عن طريق الـ CMH II . إنقاء LB مباشرةً من طرف محدد المستضد. ✓ تنشط LT4 بواسطة IL1 المفرز من طرف الخلية البلعمية الكبيرة. تشفيط LB المحسنة بواسطة IL2 المفرز من طرف LTh (الناجحة عن تمايز LT4) ✓ تكاثر وتمايز الخلايا LB المنشطة إلى بلاسموسين منتجة للأجسام المضادة والبعض منها يعطي LBm . ✓ ارتباط الأجسام المضادة بمحدد المستضد وتشكل معقد مناعي. ✓ بلعمة المعقد المناعي. |

| العلامة | | عناصر الإجابة (الموضوع الأول) |
|---------|--------|--|
| مجموع | مجاورة | التمرير الثاني: (07 نقاط) |
| 01 | 0.25 | ١ - العنوان وتنمية العنصرين: ✓ الشكل (أ): ما فوق بنية جزء من الميتوكوندري. |
| | 0.25 | ✓ الشكل (ب): ما فوق بنية جزء من الصانعة الخضراء. |
| | 0.25 | ✓ العنصر (س): مادة أساسية. |
| | 0.25 | ✓ العنصر (ص): الغشاء الداخلي. |
| 0.25 | 0.25 | ٢ - الميزة البنبوية المشتركة بين العنصرين: بنية حجرية. |
| 01.5 | 0.25 | ٣ - الاستنتاج على ضوء نتائج التحليل الكيميائي للعنصر (س): • يعتبر حمض البيروفيك مادة الأيض المستعملة من طرف الميتوكوندري. |
| | 0.25 | • الميتوكوندري مفر أكمدة حمض البيروفيك بواسطة أنزيمات متعددة (نازعات الهيدروجين ونازعات الكربوكسيل). |
| | 2 × | ملاحظة: - يمكن تقبل الإجابة . تستعمل الميتوكوندري حمض البيروفيك كمادة أيض في تفاعلات الأكمدة التنفسية بواسطة أنزيمات متعددة منها نازعات الهيدروجين ونازعات الكربوكسيل. ب - تفسير ظهور حمض البيروفيك على مستوى المادة الأساسية للميتوكوندري (العنصر . س): ظهور حمض البيروفيك يفسر بهدم الغلوكوز على مستوى الهيولى الخلوية إلى جزيئين من حمض البيروفيك في مرحلة التحلل السكري ودخولها إلى المادة الأساسية للميتوكوندري. - التدعيم بمعادلة كيميائية إجمالية: $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 2 \text{NAD}^+ + 2(\text{ADP} + \text{Pi}) \xrightarrow{\text{أنزيمات}} 2 \text{CH}_3 - \text{CO} - \text{COOH} + 2\text{ATP} + 2\text{NADH}_2\text{H}^+$ حمض البيروفيك غلوکوز |
| 01.5 | 0.25 | ٤ - تحليل نتائج الوثيقة (٢ - أ): تتمثل الوثيقة في تغيرات كمية حمض البيروفيك بدلالة الزمن في شروط تجريبية مختلفة. |
| | 2 × | • في الفترة الزمنية (ز٠ - ز١): قبل إضافة الأكسجين وفي الظلام نلاحظ ثبات كمية حمض البيروفيك. • في الفترة الزمنية (ز١ - ز٢): بإضافة كمية محددة من الأكسجين عند (ز١) وفي الظلام نلاحظ تناقص كمية حمض البيروفيك ليثبت بعد ذلك. |
| | 3 × | • في الفترة (ز٢ - ز٣): بوجود الضوء نلاحظ تناقص حمض البيروفيك حتى الانعدام. |

| العلامة | عنصر الإجابة (الموضوع الأول) | |
|---------|--|-----|
| العلامة | مجموع | جزء |
| | | |
| 0.25 | <p>ب - الاستنتاج:</p> <p>الأكسجين ضروري لأنكستة حمض البيروفيك داخل الميتوكوندري.</p> <p>(نشاط الميتوكوندري يتطلب توفر الأكسجين).</p> | |
| 0.25 | <p>ج - تحديد بدقة مصدر الأكسجين:</p> <p>التخلل الضوئي للماء خلال المرحلة الكيموносنية من عملية التركيب الضوئي.</p> | |
| 0.25 | <p>د - التدعيم بمعادلة:</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 10px; text-align: center;"> $2 \text{ H}_2\text{O} \xrightarrow[\text{بخضور}]{\text{ضوء}} 4\text{e}^- + 4\text{H}^+ + \text{O}_2$ </div> | |
| 01.75 | <p>1 - مقارنة نتائج المراحلتين (1 و 2):</p> <ul style="list-style-type: none"> في وجود ADP و Pi فقط لا يتم استهلاك الأكسجين ولا يحدث تشكيل ATP. بينما في وجود ADP، Pi، NADH.H⁺ يتم استهلاك الأكسجين وتتشكل ATP. <p>ب - الاستنتاج:</p> <p>يتطلب تشكيل ATP استهلاك الأكسجين وتتوفر كل من ADP، Pi، NADH.H⁺.</p> | |
| 0.25 | <p>ج - الشرح:</p> <p>تأثير السياتور:</p> <ul style="list-style-type: none"> يمنع السياتور انتقال الإلكترونات عبر السلسلة التقفسية فلا يتم أكسدة NADH.H⁺ كما لا يتم إرجاع الأكسجين (عدم استهلاكه) ومنه لا يتشكل ندرج في تركيز البروتونات (H⁺) على جانبي الغشاء الداخلي للميتوكوندري، فلا يتشكل ATP. | |
| 0.25 | <p>د - تأثير DNP:</p> <ul style="list-style-type: none"> ينتج عن أكسدة NADH.H⁺ ندرج في تركيز البروتونات (H⁺) على جانبي الغشاء الداخلي للميتوكوندري. تواجد ATP يجعل الغشاء الداخلي للميتوكوندري نفذاً للـ H⁺ نحو المادة الأساسية (وج)، وهو ما يؤدي إلى توقف مرور البروتونات (H⁺) عبر الكربة المتنبة مما يمنع تحفيز نشاط أنزيم ATP سيناز على فسفرة ADP (عدم تركيب ATP). لا يؤثر ATP على انتقال الإلكترونات وبالتالي يتم إرجاع الأكسجين. | |

| العلامة | عنصر الإجابة (الموضوع الأول) |
|---------|--|
| مجموع | مجزأة |
| 01 | <p>III - رسم تخطيطي لأنماط الفسفرة التأكسدية:</p> <p>سلسلة النقل الإلكتروني</p> <p>فراغ بين غشائين</p> <p>غشاء داخلي</p> <p>مادة أساسية</p> |
| 0.75 | <p>I - 1 - تسمية المراحل المشار إليها بالأرقام:</p> <p>1 الإستساخ. 2 انتقال ARNm من النواة إلى الهيولى. 3 الترجمة.</p> |
| 0.5 | <p>2 - المقارنة بين تتابع الأحماض الأمينية في البروتينات:</p> <p>يتكون كل من البروتينات من 09 أحماض أمينية ويختلفان في حمضين أمينيين هما الثالث (3) والثامن (8).</p> |
| 01.25 | <p>II - 1 - تسمية المرحلة المنوية إلى تشكيل المعد (Aminoacyl - ARNt):</p> <p>تشييط الأحماض الأمينية.</p> <p>- العناصر الضرورية لتشييط الحمض الأميني:</p> <p>أنزيمات نوعية (أنزيمات التشييط)، أحماض أمينية، جزيئات لا ATP، جزيئات لا ARNt.</p> |
| 02.25 | <p>2 - أ - تسمية بياتات العناصر المرقمة في الشكل (ب):</p> <p>1 - حمض أميني. 2 - ARNt. 3 - رمزه مضادة. 4 - تحت وحدة صغيرة للريبيزوم.</p> <p>5 - موقع A للريبيزوم. 6 - تحت وحدة كبيرة. 7 - موقع P. 8 - ARNm.</p> <p>- تسمية المرحلة المعنية (الشكل . ب .): الإستانطة من مرحلة الترجمة.</p> |

| العلامة | | عناصر الإجابة (الموضوع الأول) |
|---------|-------|--|
| مجموع | مجراً | |
| 0.25 | 2 × | <p>-دور المعنقد (Aminoacyl - ARNt) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • نقل الحمض الأميني إلى الريبوزوم. • كما أنه يحمل الرامزة المضادة (ACA)، حيث تسمح بالتعرف على الموقع المناسب لثبيث الحمض الأميني الذي يحمله حسب الرامزة الموافقة على ARNm (UGU). <p>ملاحظة: يمكن تقبل الإجابة بدون الإشارة إلى الرامزة المضادة ACA والرامزة الموافقة UGU.</p> <p>ب - تحديد تتابع الأحماض الأمينية الخمسة الأولى:</p> <pre> ARNm → AUG UGU UAU AUU CAA..... ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ Met — Cys — Tyr — Ile — Gln ① ② ③ ④ ⑤ </pre> |
| 0.5 | | <p>ملاحظة: إجابة أخرى محتملة</p> <p>تقبل الإجابة بإعطاء الأحماض الأمينية الخمسة الأولى في حالة الهرمون الوظيفي (بعد فصل Met).</p> <pre> ARNm → UGU UAU AUU CAA AAC..... ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ Cys — Tyr — Ile — Gln — Asn ① ② ③ ④ ⑤ </pre> |
| 0.75 | | <p>..... 3 - إقتراح تتابع القواعد الأزوتية في جزء المورثة لسلسلة المستنسخة:</p> <pre> ARNm → AUG UGU UAU AUU CAA..... ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ TAC — ACA — ATA — TAA — GTT ① ② ③ ④ ⑤ </pre> |
| 0.5 | | |

| العلامة | مجموع | جزأة | عناصر الإجابة (الموضوع الأول) |
|---------|-------|------|---|
| | | | <u>ملاحظة: إجابة أخرى محتملة</u> |
| 0.25 | 01 | 01 | <p style="text-align: center;"> </p> <p>ب - تحديد مصدر الاختلاف بين الهرمونين: يختلف تسلسل الأحماض الأمينية في الهرمونين (الحمضين 3 و 8) يرجع إلى اختلاف الرامزتين 3 و 8 على ARNm نتيجة اختلاف تسلسل القواعد الأزوية (الثلاثين 3 و 8) في مورثة كل منها (مصدر الاختلاف وراثي).</p> <p>III - النص العلمي: (العلاقة بين النواة، ARN، البروتين والهيبولى)</p> <ul style="list-style-type: none"> • تتواجد جزيئه الدا داخلي النواة (عند حقيقيات النواة) وتحمل هذه الجزيئه المعلومات الوراثية، وتكون هذه المعلومات منظمة في صورة مورثات يؤدي التعبير عنها إلى تركيب بروتينات. • يتم في النواة استنساخ المعلومات الوراثية الموجودة على مستوى المورثة الممثلة بتتابع محدد من النيوكليوتيدات لتركيب جزيئه ARNm. • تنتقل جزيئه ARNm إلى الهيكل ليتم ترجمة تتابع النيوكليوتيدات على ARNm إلى تتابع أحماض أمينية في شكل سلسلة ببتيدية (بروتين نوعي). |

| العلامة | عناصر الاجابة |
|---------|---|
| مجموع | جزء |
| 0.75 | <p>التعريف الأول: (06 نقاط)</p> <p>1 - تمثل الأحماض الأمينية المرقمة في الشكل (2): الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال.</p> <p>- العناصر:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ (س): مادة التفاعل (الركيزة S). ✓ (ع1 و ع2): نواتج التفاعل (P₁ و P₂). <p>2 - كيفية الانتقال من الحالة (أ) إلى الحالة (د): ✓ <u>الانتقال من الحالة (أ) إلى الحالة (ب)</u>:</p> <p>• في غياب الركيزة، الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال متباينة عن بعضها البعض حيث يكون الموقع الفعال غير متكامل بنبويا مع الركيزة.</p> <p>• في وجود الركيزة تأخذ الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال وضعية متقاربة نحو الركيزة فيتغير الشكل الفراغي للموقع الفعال ليصبح مكملا للركيزة (تكامل محفز).</p> <p>• يتشكل معقد (أنزيم - ركيزة) بظهور روابط انتقالية بين جزء من مادة التفاعل وجذور الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال.</p> <p>✓ <u>الانتقال من الحالة (ب) إلى (ج)</u>:</p> <p>• تغير شكل الموقع الفعال لأنزيم يسمح بحدوث التفاعل لأن المجموعات الكيميائية الضرورية لحدثه تصبح في الموقع المناسب للتأثير على مادة التفاعل S.</p> <p>• بداية التأثير على الركيزة (ظهور أول ناتج).</p> <p>✓ <u>الانتقال من الحالة (ج) إلى الحالة (د)</u>:</p> <p>• بعد حدوث التفاعل تتحرر النواتج (ع1، ع2) ويستعيد الموقع الفعال شكله الفراغي الأصلي.</p> <p>- المعادلة :</p> $E + S \longrightarrow \bar{E}S \longrightarrow E + P_1 + P_2$ $E + S \longrightarrow ES \longrightarrow E + P_1 + P_2$ <p>و تقبل المعادلة التالية:</p> |
| 0.75 | <p>3 - استخراج الأدلة التي تؤكد أن الأنزيمات وسائل حيوية من الشكل 2: ✓ <u>الأنزيم وسيط</u>:</p> <p>يبين الشكل (2) أن الأنزيم يدخل في التفاعل ولا يستهلك خلاه، أي بعد حدوث التفاعل استرجع شكله الطبيعي.</p> |
| 0.5 | |

| | | |
|------|-------|--|
| | | ✓ الإنزيم حيوي: |
| 0.25 | | تبين المعطيات أن الإنزيم ذو طبيعة بروتينية ناتج عن ارتباط عدد ونوع وترتيب معين أحماض أمينية |
| 01 | | <p>II - استخراج الشروط الملائمة لعمل هذا الإنزيم مع التعليل :</p> <p><u>الشروط الملائمة:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - درجة حرارة = 37°C - درجة الحموضة $\text{pH} = 7$. - التعليل: <p>- لأن زمن الإستهلاك الكلي لعادة التفاعل في هذه الشروط قصير مقارنة بالشروط التجريبية الأخرى، مما يدل على أن سرعة التفاعل الإنزيمي كبيرة وأعظمية في هذه الشروط .</p> <p>2 - تفسير مدة الإستهلاك للركيزة عند $\text{pH} = 2$, درجة حرارة = 4°C:</p> <p>✓ عند $\text{pH} = 2$:</p> <p>هي قيمة أقل من درجة الـ pH المثلى (7) لعمل هذا الإنزيم، تؤثر حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية الحرة للأحماض الأمينية في السلسلة البيبتيدية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال، بحيث في الوسط الحمضي تصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية موجبة مما يعيق ثبيت الركيزة S وبالتالي يعيق تشكيل المعقد الإنزيمي ES وهذا ما يفسر طول المدة الازمة لـ الإستهلاك الكلي للركيزة.</p> <p>✓ عند درجة 4°C:</p> <p>درجة الحرارة المنخفضة تقلل من حركة الجزيئات فتقل التصادمات بين الإنزيم والركيزة فيبتداً تشكل المعقد ES مما يؤدي إلى زيادة المدة الازمة لـ الإستهلاك الكلي للركيزة.</p> |
| 0.5 | | <p>III - تعريف الموقع الفعال:</p> <p>هو جزء من الإنزيم، يتكون من عدد قليل من الأحماض الأمينية محددة ورتيباً (عدد، نوعاً وترتيباً)، ذات تموضع فراغي دقيق يسمح بالتعرف النوعي على الركيزة وثبيتها وتأثيرها عليها نوعاً، بعض الأحماض تشكل موقع الثبيت وبعضها الآخر يشكل موقع التحفيز.</p> |

التمرين الثاني (06.5 نقاط):

| | | | |
|-------|--------|-------|---|
| 01 | 0.25 | | 1 - التسجيل 1: يمثل كمون عمل (أحادي الطور). ✓ مميزاته: سعته = $+30\text{mV}$ ، مده = 3ms . ✓ مراحله: زوال استقطاب، عودة الاستقطاب، فرط الاستقطاب. |
| 02.25 | 3×0.25 | | 2 - تحليل النتائج: <u>المنحنى (1):</u> عند فرض الكمون وفي الظروف الطبيعية تسجل: - تيار أيوني داخل مده قصيرة (حوالي 1.2 ms) - يليه تيار أيوني خارج مده أطول (حوالي 3 ms). <u>المنحنى (2):</u> عند فرض الكمون وبوجود مادة TTX: - لا يسجل التيار الأيوني الداخلي. - يسجل تيار أيوني خارج ببدا من 0.5 ms حيث يدوم مدة أطول مما هو عليه في الظروف الطبيعية. <u>المنحنى (3):</u> عند فرض الكمون وبوجود مادة TEA: - يسجل تيار أيوني داخل يدوم مدة أطول (حوالي 2 ms) - لا يسجل التيار الأيوني الخارج. - الاستنتاج: ✓ الآليات المتباعدة في تغير الكمون الغشائي أثناء التسجيل (1): - زوال استقطاب سريع للغشاء مرتبطة بتدفق داخلي سريع و كثيف لـ Na^+ نتيجة افتتاح قنوات Na^+ المرتبطة بالفولطية. - عودة الاستقطاب ناتجة عن تدفق خارجي لـ K^+ نتيجة افتتاح بطيء لقنوات K^+ المرتبطة بالفولطية. ✓ نوع القنوات (س) و(ع): - القناة (س): قناة صوديوم Na^+ مرتبطة بالفولطية. - القناة (ع): قناة بوتاسيوم K^+ مرتبطة بالفولطية. |
| 01 | 2×0.25 | | II - 1 - تحليل تسجيلات الوثيقة (2- ب): • عند تبييه العصبون قبل مشبكى (ع) تسجل كمون بعد مشبكى تبييهي PPSE في الغشاء بعد مشبكى (ع)، ونسجل ظهور زوال استقطاب ضعيف في القطعة الابتدائية للمحور الأسطواني للعصبون (ع) ونسجل كمون الراحة في الجهاز (O_4). |

| | | |
|--------|---|--|
| | | <ul style="list-style-type: none"> عند تبییه العصبون قبل مشبکی (ع۲) تسجل کمون بعد مشبکی تشیطی PPSI في الغشاء بعد مشبکی لـ ع۱، وتسجل ظہور إفراط استقطاب بسعة ضعيفة في القطعة الإبتدائية للمحور الأمسطوانی للعصبون (ع۲)، وتسجل کمون الراحة في الجهاز (O۴). |
| 2x0.25 | | <ul style="list-style-type: none"> - الاستنتاج بخصوص دور العصبونين (ع۱) و(ع۲): <p style="margin-left: 2em;">✓ دور العصبون (ع۱): عصبون منبه للعصبون (ع۳).</p> <p style="margin-left: 2em;">✓ دور العصبون (ع۲): عصبون مثبط للعصبون (ع۳).</p> |
| 0.5 | | <p>2 - تفسیر التسجيلین على مستوى O۴:</p> <ul style="list-style-type: none"> إثر التبییه في ع۱ يسجل في O۴ کمون راحة نتیجة تسجيل کمون بعد مشبکی منبه (PPSE) في الغشاء بعد المشبکی لـ ع۳ (ينتشر على مسافة محددة بسعة متناقصة) ولم يبلغ العتبة في مستوى القطعة الإبتدائية وبالتالي لا يؤدی کمون عمل، ومنه يبقى العصبون المحرک في حالة استقطاب (کمون الراحة). إثر التبییه في ع۲ يسجل في O۴ کمون راحة نتیجة تسجيل کمون بعد مشبکی تشیطی في الغشاء بعد المشبکی لـ ع۳ ، يمنع تولید کمون عمل في مستوى القطعة الإبتدائية، ومنه يبقى العصبون المحرک في حالة استقطاب (کمون الراحة). |
| 0.75 | | <p>3 - النتیجة المتوقعة: ...</p> <p>إثر تبییهین متتالینین متقاربین على مستوى ع۱ يسجل کمون عمل في O۴ (العصبون المحرک)</p> <p>- التعطیل:</p> <p style="margin-left: 2em;">تجمیع زمنی على مستوى القطعة الإبتدائية لکمونین بعد مشبکین منبیین (PPSE+PPSE) محصلتهما الجبریة زوال استقطاب في مستوى القطعة الإبتدائية تساوی أو تفوق عتبة زوال الاستقطاب يسمح بتولید کمون عمل في العصبون المحرک.</p> |
| 01 | 1 | <p>III - رسم تخیطی لآلیة النقل المشبکی: ...</p> <p><u>ملحوظة</u> : الإشارة للبروتینات والتدفق الأیونی . (0.5)</p> |

التمرين الثالث: (07.5 نقاط)

| | | |
|-------|--------|--|
| 0.75 | 3x0.25 | <p>I - تسمية العضية الممثلة في الوثيقة (1) والعنصران (س) و(ع):</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ العضية: صانعة خضراء. ✓ العنصر (س): تيلاكوينيد. <p>2 - تعريف العبارات:</p> <ul style="list-style-type: none"> • الصانعة مقسمة إلى ثلاثة حجيرات تحدها أغشية، وهي: الفراغ ما بين الغشائين، تجاويف التيلاكوينيدات، الحشوة. • التركيب الكيموحيوي للحشوة والتيلاكوينيد نوعي أي يحتوى كل منهما على مواد وأنزيمات مختلفة، مما يدل على اختلاف دور كل منهما. • تجويف التيلاكوينيد حامضي في وجود الضوء، لترامك البروتونات (H^+) الناتجة من التحليل الضوئي للماء إثر تحفيز اليخصوص بالضوء وتلك التي تضخ إليه أثناء إنتقال الإلكترونات عبر نوافل السلسلة التركيبية الضوئية. |
| 01 | 3x0.25 | <p>II - تحليل النتائج الشكل (ب) من الوثيقة (2):</p> <ul style="list-style-type: none"> • بعد 2 ثانية: ظهور الإشعاع بنسبة عالية في الـ APG كما يظهر بنسبة أقل في الـ TP. • بعد 5 ثواني: تناقص نسبة الإشعاع في الـ APG و بالمقابل تزايد نسبة في TP كما يظهر بنسبة قليلة في مركب الـ HP. • بعد 15 ثانية: استمرار تناقص نسبة الإشعاع في الـ APG، كما تناقص أيضا في TP بينما تزداد نسبة الإشعاع في الـ HP مع ظهور مركب جديد هو الـ RDP. - استنتاج التسلسل الزمني لظهور مختلف المركبات: <p style="text-align: center;">$APG \longrightarrow TP \longrightarrow HP \longrightarrow RDP$</p> <p>2 - اقتراح فرضيات لتفسير مصدر الـ APG:</p> <ul style="list-style-type: none"> • الفرضية الأولى: ينتج الـ APG عن تكثف ثلاثة جزيئات من الـ CO_2. • الفرضية الثانية: ينتج الـ APG عن ارتباط جزئية CO_2 مع مركب ثاني الكربون. • الفرضية الثالثة: ينتج الـ APG عن ارتباط جزئية CO_2 مع مركب خماسي الكربون ليعطي مركبا سادسي الكربون يننشر إلى جزيئين ذات C_3. <p><u>ملاحظة:</u> نكتفي بفرضيتين على أن تتضمن الإجابة الفرضية الثالثة.</p> <p>3 - تفسير نتائج التجربة الأولى:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ثبات كمية الـ APG و RDP يرجع لتوافر ديناميكي بين سرعة تشكيلهما وتحوileهما. • نعم تسمح نتائج التجاريتين (2) و (3) بتأكيد صحة الفرضية الثالثة. |
| 0.5 | 0.5 | |
| 01.75 | 0.5 | |
| | 0.25 | |

- التوضيح:

0.5

- تبين التجربة الثانية تناقص كمية الـ APG وترابع RDP دليل على عدم استعمال CO₂ لتشكيل APG لغياب الـ CO₂.
- وبين التجربة الثالثة تناقص الـ RDP وترابع APG في وجود الـ CO₂ ما يدل على استعمال RDP و الـ CO₂ لتشكيل الـ APG.
- هذه النتائج تؤكد أن الـ APG ينبع من ثبات الـ CO₂ على RDP.

ج - للتيلاكونيد دور في ظهور نتائج التجربة (2):

0.5

- تراكم الـ RDP يفسر بتجديده انطلاقاً من إرجاع APG الذي يتطلب ATP و NADPH,H⁺ ATP و NADPH,H⁺ والتي يتم إنتاجهما على مستوى التيلاكونيد المعرض للضوء.

2

..... III . إكمال التفاعلات: كل بروتين بـ 0.25 ...

