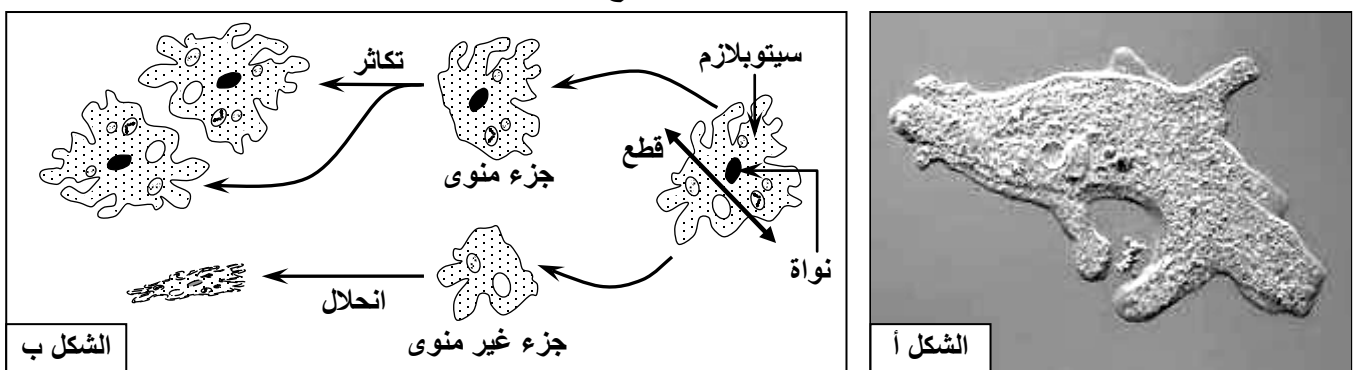


# هذا الملف تم تحميله من موقع : Talamid.ma

## الوحدة الثانية، الفصل الأول: طبيعة الخبر الوراثي

### الوثيقة 1: تجربة القطع عند الأميبا Amibe.

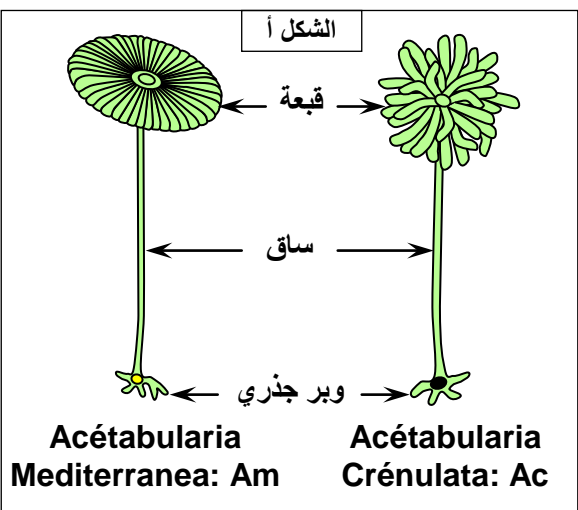
الأميبق (الشكل أ) كائن حي وحيد الخلية، وهي عبارة عن كتلة بروتوبلازمية مجرية يتراوح قطرها بين 127 و 340 $\mu\text{m}$ ، غير منتظمة الشكل تحتوى على نواة حقيقية واحدة، وتحرك حركة انزلاقية بطيئة باستخدام الأرجل الكاذبة (Pseudopodes). يبين الشكل ب من الوثيقة رسوما تخطيطية لمراحل تجربة القطع عند هذه الأميبق.



ماذا تستخلص من تحليل نتائج هذه التجربة؟

### الوثيقة 2: تجربة القطع والتطعيم عند الأسيتابولاريا.

تعد الأسيتابولاريا *Acétabularia* من بين الطحالب الخضراء البحرية الوحيدة الخلية. ويمثل الشكل أ رسوما تخطيطية لنوعين من هذا الطحلب.

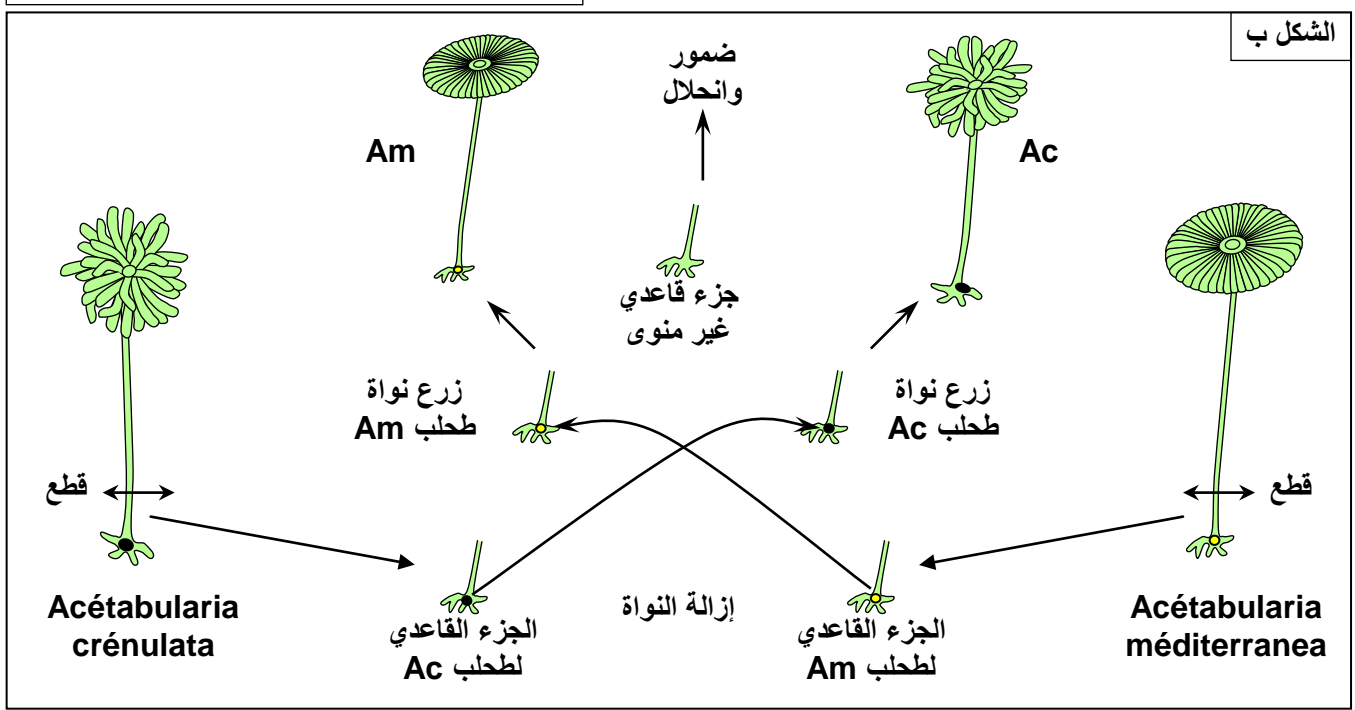


قام Hamerling ومساعدوه بتجربة القطع والتطعيم على النوعين المذكورين أعلاه من طحلب الأسيتابولاريا.

يبين الشكل ب من الوثيقة ظروف ونتائج هذه التجربة.

1) حدد الهدف من هذه التجربة.

2) وضع فرضية تفسر بواسطتها تشكيل القبعة.



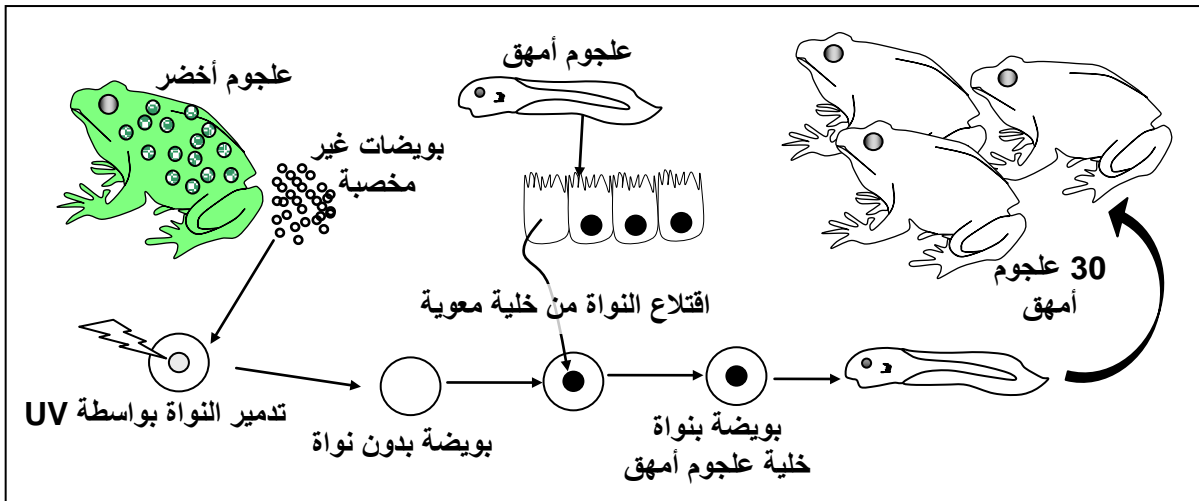
## الوثيقة 3: تجربة الاستنساخ عند العجوم (Crapaud Xénope)



قصد تحديد تموضع الخبر الوراثي داخل الخلية، قام العالم Gurdon سنة 1960 بتجربة على سلالتين من العجوم: عجوم عادي (متوازن) وعجوم أمهق (انظر الصورة جانبه).

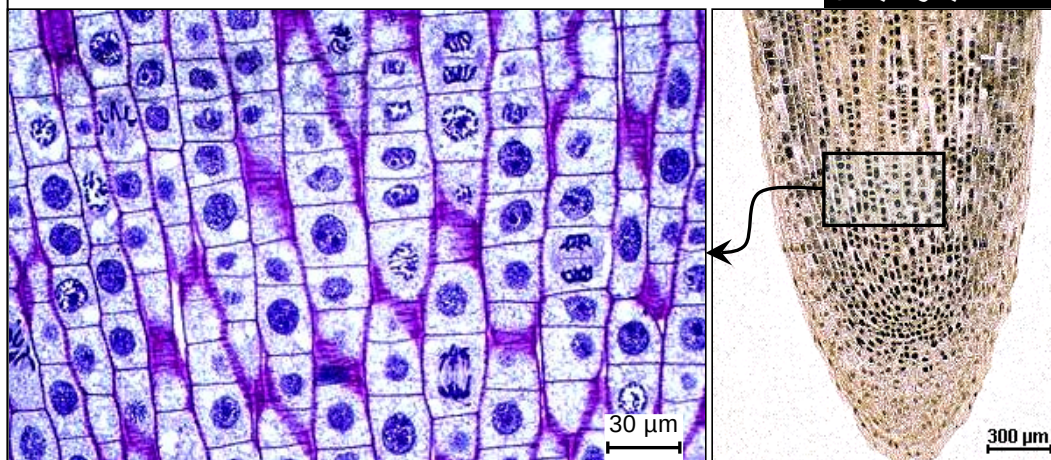
لقد قام هذا العالم بأخذ نواة خلية معوية لشرغوف أمهق، وزرعها داخل بويضة عجوم عادي، بعد أن قام بتعريض هذه البويضة للأشعة فوق البنفسجية UV بهدف تدمير نواتها الأصلية.

تمثّل الرسوم التخطيطية أسفله مراحل التجربة والنتائج المحصل عليها.



انطلاقاً من معطيات هذه التجربة، بين كيف مكنت تجربة Gurdon من تأكيد المعطيات الواردة في تجارب التقطيع الخلوي عند الأسيتابولاريا بخصوص تموضع الخبر الوراثي.

## الوثيقة 4: ملاحظة مجهرية لحافة جذر البصل.



تعطي الأشكال أمامه صور الكترونغرافية لملاحظات مجهرية لحافة جذر البصل.

انطلاقاً من تحليل هذه الوثائق بين كيف يتم التكاثر الخلوي؟

## الوثيقة 5: مراحل الانقسام غير المباشر.

★ يعطي الشكل أ من الوثيقة 5 صوراً الكترونغرافية لبعض الخلايا في طور الانقسام.

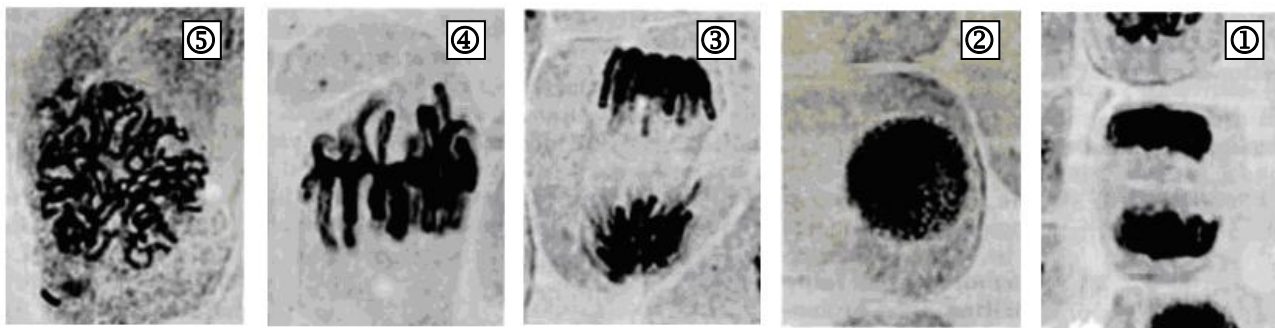
1) أعط عنواناً مناسباً لكل صورة من الصور 1، 2، 3، 4، و 5 بعد ترتيبها زمنياً والتعليق عليها.

★ يعطي الشكل ب من الوثيقة 5 رسوماً تخطيطية لملاحظات مجهرية لخلايا نباتية وحيوانية في طور الانقسام.

2) أعط الأسماء المناسبة لعناصر كل رسم ثم حدد اسم كل طور وعدد الصبغيات. ماذا تستنتج من ذلك؟

3) صف أهم مميزات كل مرحلة من مراحل الانقسام غير المباشر؟

الشكل أ: صور الكترونوجرافية لبعض الخلايا في طور الانقسام



الشكل ب: رسوم تخطيطية للاحظات مجهرية لخلايا نباتية وحيوانية في طور الانقسام

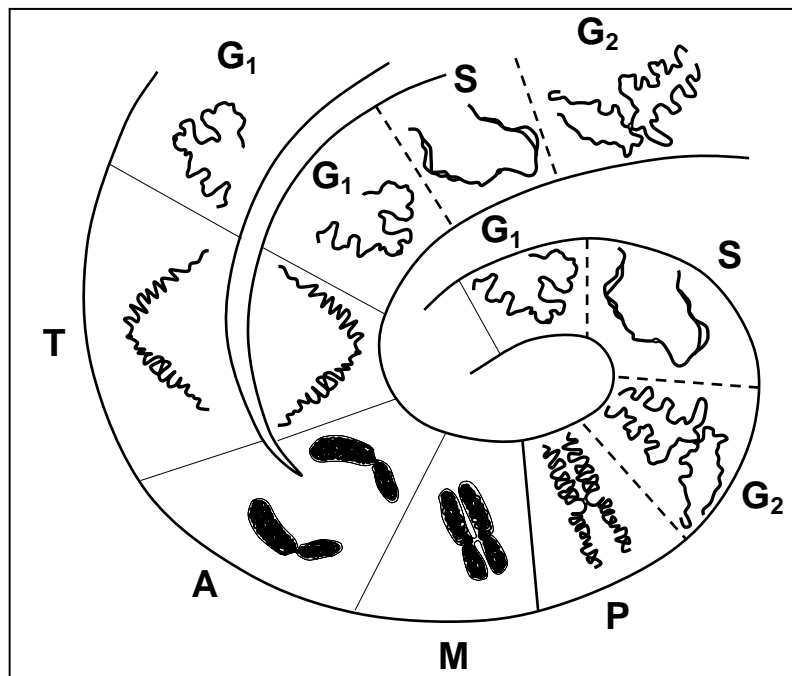
خلية حيوانية

خلية نباتية

عدد الصبغيات:	..... ..... ..... ..... ..... .....	1 2 3 4 5 6	عدد الصبغيات: ..... المرحلة: .....
عدد الصبغيات:	..... ..... ..... ..... ..... ..... 7	1 2 3 4 5 6	عدد الصبغيات: ..... المرحلة: .....
عدد الصبغيات:	..... ..... ..... .....	1 2 3 4	عدد الصبغيات: ..... المرحلة: .....
عدد الصبغيات:	..... ..... .....	1 2 3	عدد الصبغيات: ..... المرحلة: .....

## الوثيقة 6: مفهوم الدورة الخلوية

بين الرسم التخطيطي أمامه، مظاهر الصبغيات خلال دورة خلوية.  
ماذا تستخلص من تحليل هذه المعطيات؟



- ..... =  $G_1$   
 ..... =  $S$   
 ..... =  $G_2$   
 ..... =  $P$   
 ..... =  $M$   
 ..... =  $A$   
 ..... =  $T$

## الوثيقة 7: تجربة Griffith

في سنة 1928 قام العالم الإنجليزي Frederick Griffith بلاحظة المكورات الثانوية الرئوية Les pneumocoques، وهي بكتيريا تسبب التهاب الرئة، وتوجد على شكلين مختلفين:

- ✓ شكل يحتوي على محفظة (علبية) ويكون لمات ملساء، نرمز لها بالحرف  $S$  (Smooth). يميز هذا الشكل بكونه حاد (ممرض).
- ✓ شكل بدون محفظة ويكون لمات حرشة (خشنة)، نرمز لها بالحرف  $R$  (rough). وهذا الشكل غير حاد.

في محاولة منه لتحويل البكتيريا  $S$  إلى بكتيريا  $R$  غير معدية، قام هذا العالم بالتجارب الملخصة على الجدول التالي:  
ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج أبحاث Griffith ؟

التجربة	ظروف التجربة	النتائج	تحليل دم الفأر
①	حقن مكورات $S$ حية	موت الفأر	حيّة $S$
②	حقن مكورات $R$ حية	يبقى الفأر حيّا	غياب المكورات الرئوية
③	حقن مكورات $S$ ميتة	يبقى الفأر حيّا	غياب المكورات الرئوية
④	حقن مكورات $S$ ميتة + مكورات $R$ حية	موت الفأر	حيّة $S$

الوثيقة 8: أبحاث Avery , MacLeod , Avery . 1944

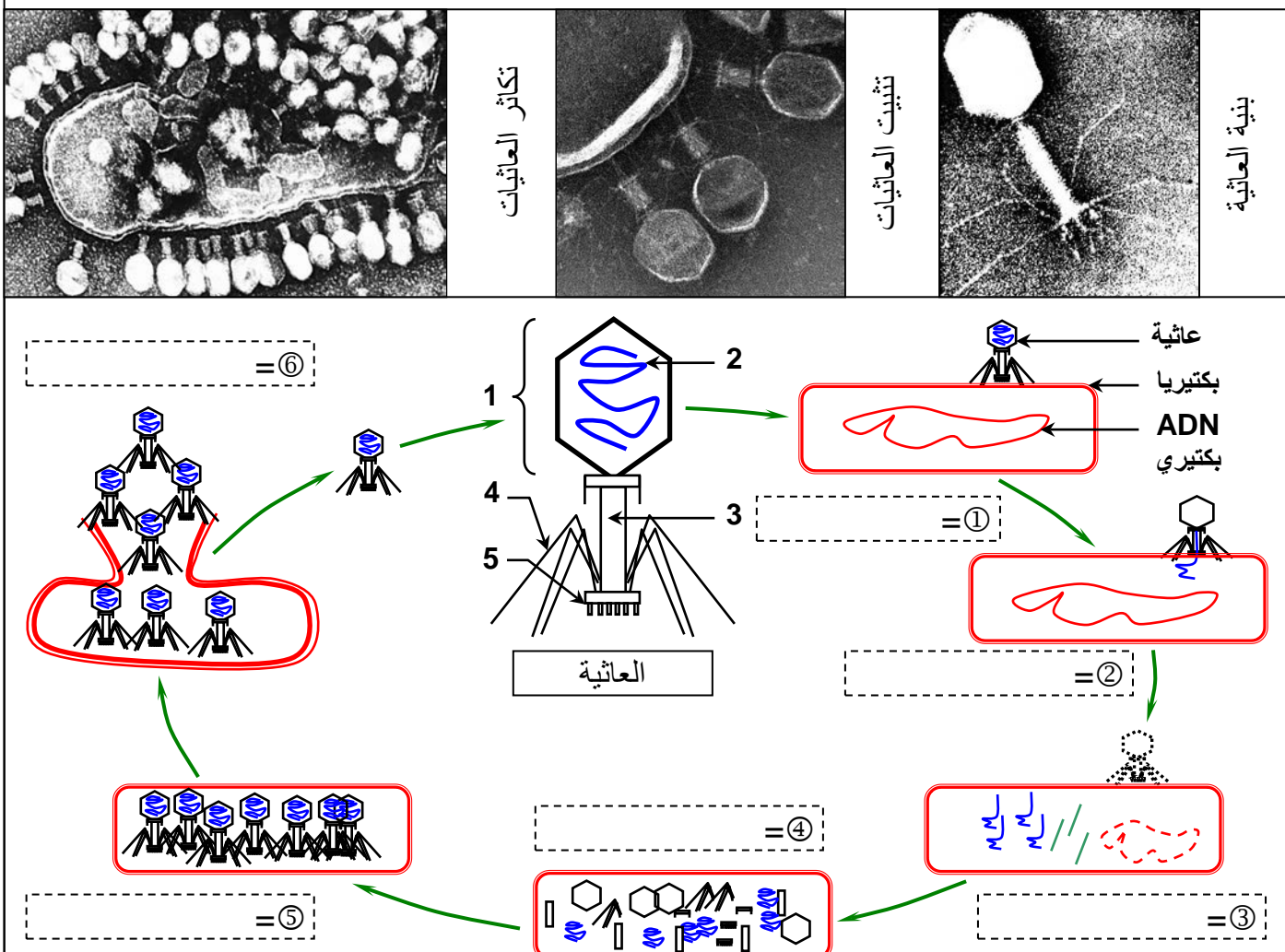
لمعرفة العلة المحولة، أي تحديد العامل المسؤول عن تحول البكتيريا R غير الممرضة، إلى بكتيريا S ممرضة، قام هؤلاء الباحثون بإضافة أنزيمات خاصة لتفكيك بعض المكونات الكيميائية للبكتيريا، فكانت النتائج كالتالي:

- بكتيريا R حية + بكتيريا S ميتة + أنزيم محل للبروتينات = تحول البكتيريا R إلى بكتيريا S حية.
- بكتيريا R حية + بكتيريا S ميتة + أنزيم محل للدهون = تحول البكتيريا R إلى بكتيريا S حية.
- بكتيريا R حية + بكتيريا S ميتة + أنزيم محل ل ARN = تحول البكتيريا R إلى بكتيريا S حية.
- بكتيريا R حية + بكتيريا S ميتة + أنزيم محل ل ADN = عدم تحول البكتيريا R إلى بكتيريا S حية.
- حقن ADN بكتيريا S لبكتيريا R حية ثم حقن هذه الأخيرة للفأر = موت الفأر وبين تحليل دمه وجود بكتيريا S حية.

ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج تجربة Avery ومساعدوه؟

الوثيقة 9: آلية تكاثر العاثيات

بعد تجارب Avery ومساعديه، واقترابهم لطبيعة العلة المحولة، تمكن العالمين Alfred Hershey وChase Martha (1952) من تأكيد الطبيعة الكيميائية للخبر الوراثي. لقد اعتمد هذان العالمان في تجاربهم على تكاثر العاثيات Bacteriophage، التي تعتبر نوع من أنواع الفيروسات، التي تتکاثر على حساب البكتيريات، ويتم ذلك على مراحل (أنظر الصور الالكترونغرافية والرسم التخطيطي أسفله).



تعتبر الفيروسات نظاما حيا، لها شكل هندسي مكون من بروتينات يتوسطها حمض نووي ADN وأحيانا ARN في حالة الزكام والسيだ. ليس لها استقلاب خاص بها بل تتکاثر على حساب خلايا أخرى.

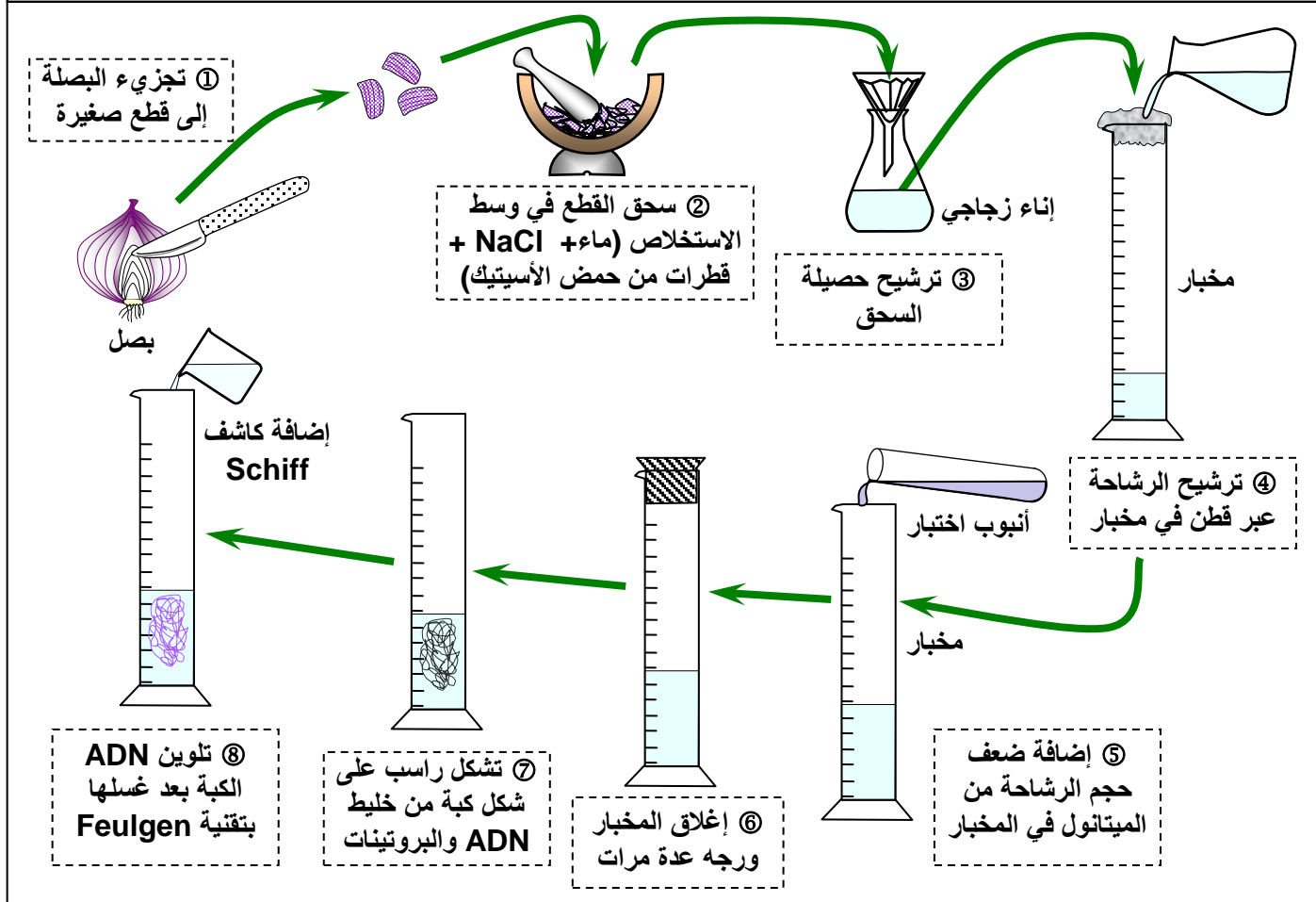
اعتمادا على معطيات هذه الوثائق ماذا يمكنك استخلاصه من تفسير آلية تكاثر العاثيات؟

## الوثيقة 10: استخلاص مادة ADN من الخلايا والكشف عنها.

للكشف عن مادة ADN تستعمل طريقة Feulgen، إذ تعتمد هذه التقنية على استعمال كاشف Schiff وهو مادة عديمة اللون تتلون بالأحمر عند اتصالها بـ ADN.

تبز الرسوم أسفله مراحل تجربة استخلاص جزيئة ADN من خلايا بصلة البصل.

إذا علمت أن الصبغين يتلون بالأحمر بواسطة كاشف Schiff، ماذا تستخلص من نتائج تجربة استخلاص ADN حول العلاقة بين الصبغين وـ ADN المستخلص.

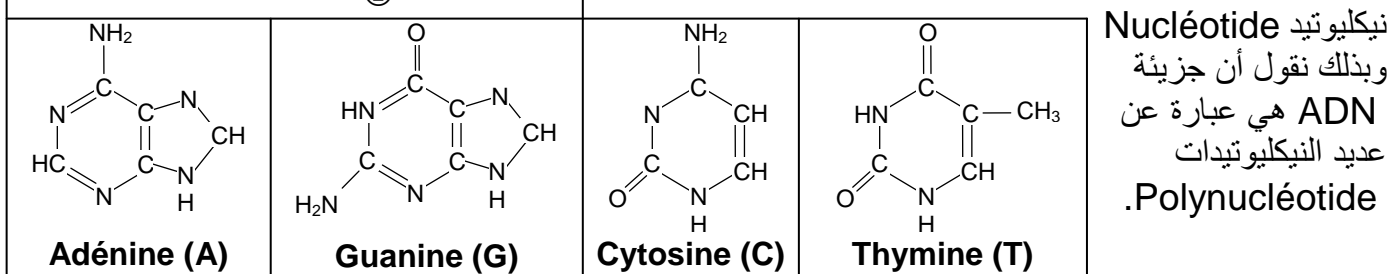


## الوثيقة 11: التركيب الكيميائي لجزيء ADN.

اعتماداً على الحلمة الأنزيمية، أمكن عزل مختلف مكونات جزيء ADN، إذ تعتبر جزيئ ADN جزيء كبيرة تتكون من ثلاثة عناصر هي:

- ① حمض فسفوري Acide phosphorique
- ② سكر الريبيوز ناقص الأكسجين Désoxyribose
- ③ قاعدة ازوتية Base azotée وهي إما:
  - ✓ الأدينين Adénine (A)
  - ✓ الغوانين Guanine (G)
  - ✓ الثيمين Thymine (T)
  - ✓ السيتوزين Cytosine (C)

تكون هذه الأجزاء الثلاثة، الوحدة الأساسية لـ ADN ونسميها



## الوثيقة 12: بنية جزيئة ADN.

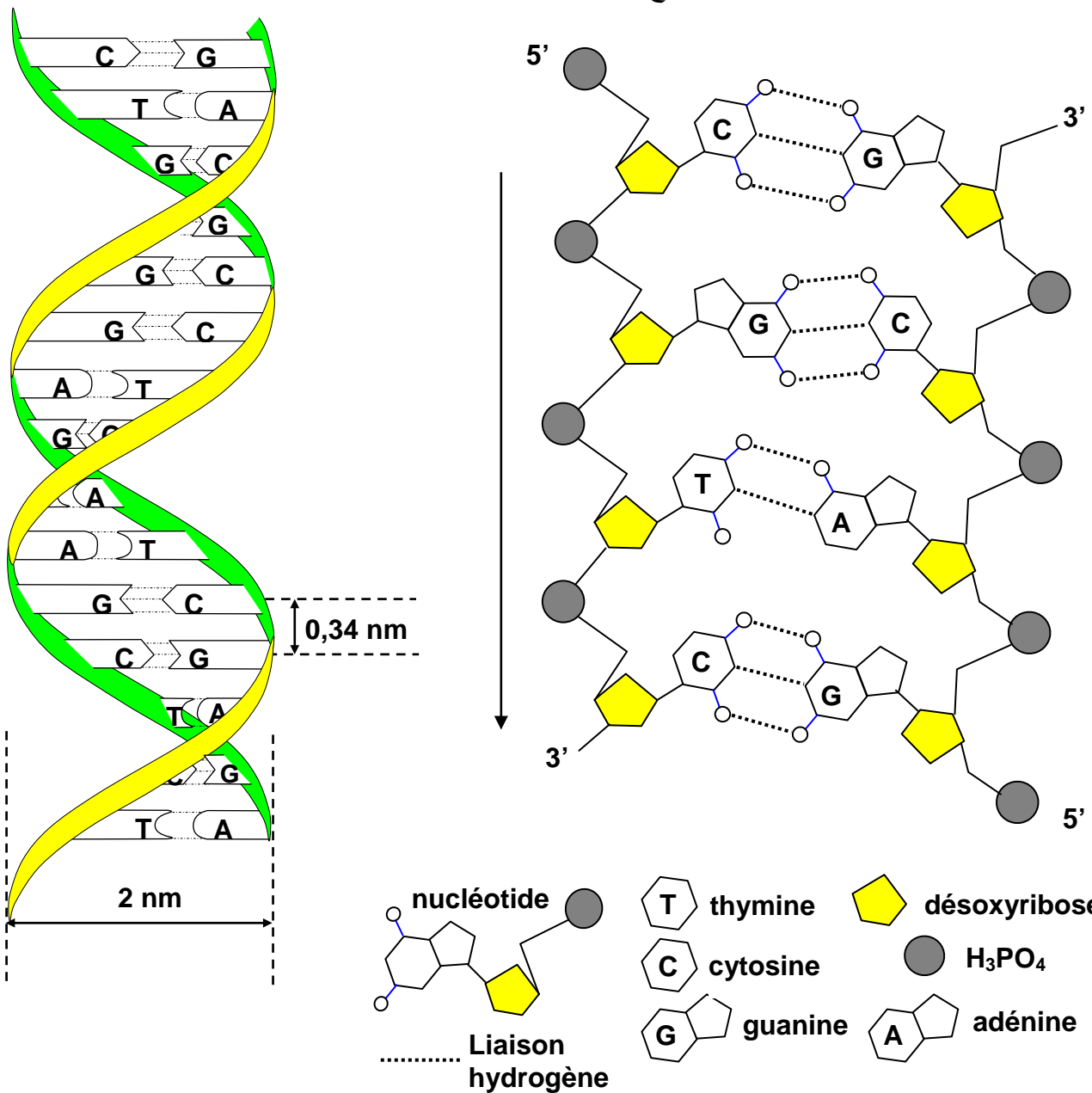
ساهمت أبحاث العالم Erwin Chargaff سنة 1950 في فتح الباب أمام تحديد بنية جزيئة ADN. فقد قام هذا الباحث بتحديد نسب القواعد الأزوتية الأربع، A, T, C, G، في جزيئات ADN ذات مصادر مختلفة، فحصل على النتائج المماثلة في الجدول أسفله.

نسبة القواعد الأزوتية			التركيب من القواعد الأزوتية ب%				الأجسام
A+G/C+T	G / C	A / T	T	C	G	A	
1.03	1.01	1.05	29.4	19.8	19.9	30.9	الإنسان
1.03	1.02	1.04	28.3	21.0	21.4	29.3	الخروف
0.97	0.95	0.98	29.3	21.5	20.5	28.8	الدجاج

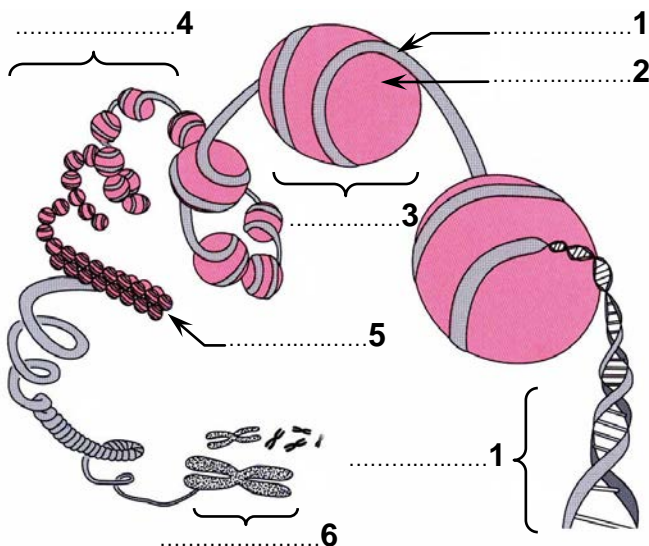
ما المعلومات الممكن استخلاصها من أبحاث Chargaff بخصوص بنية ADN؟

## الوثيقة 13: نموذج Crick و Watson لتفسير بنية جزيئة ADN.

تعتبر أبحاث العالمين Crick و Watson سنة 1953، من أهم محطات تحديد بنية جزيئة ADN بشكل دقيق، حيث اقترحوا نموذج اللولب المضاعف الممثل في الوثيقة أسفله. صفت هذه الوثيقة كيف تندمج مختلف مكونات جزيئة ADN.

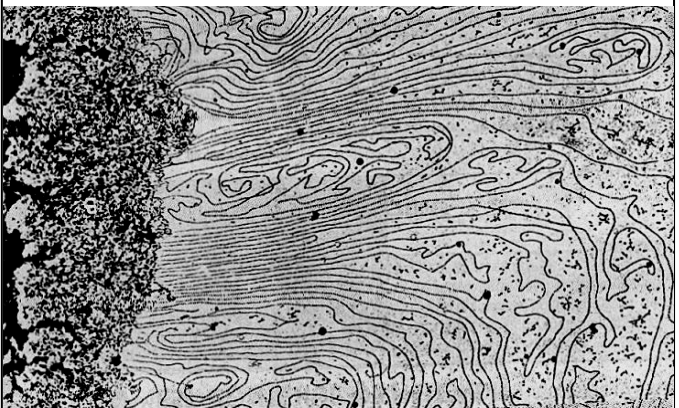


الشكل ب: نموذج تفسيري يبيّن العلاقة البنوية بين الخيط النووي والصبغي.



الوثيقة 14: العلاقة بين الصبغين الصبغيات و ADN.

الشكل أ: ملاحظة الكترونغرافية لصبغي استوائي معالج بواسطة أنزيمات نوعية تحل البروتينات.

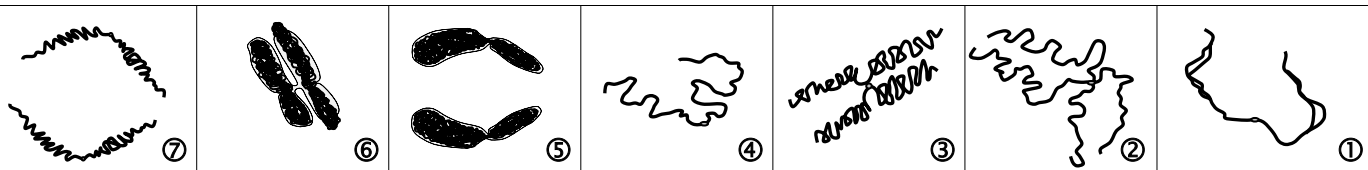
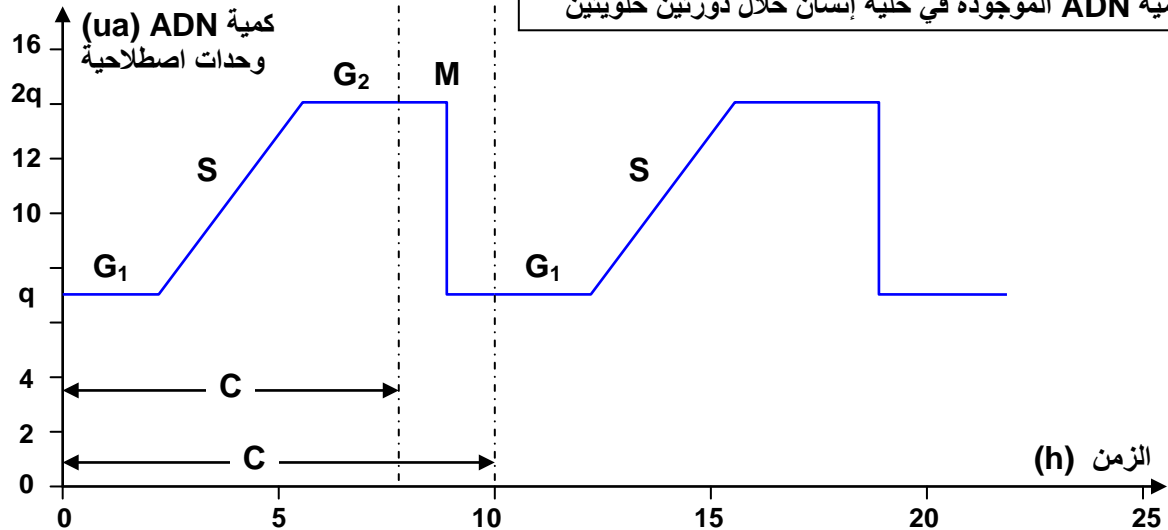


انطلاقاً من تحليل معطيات هذه الوثيقة، استخرج بنية الصبغين والصبغيات وحدد العلاقة البنوية بين الصبغين الصبغيات و ADN.

الوثيقة 15: آلية مضاعفة ADN وعلاقتها بالحفظ على الخبر الوراثي.

يعتبر الـ ADN المكون الأساسي للصبغيات والحامل الكيميائي للخبر الوراثي، وينتقل من جيل لآخر بواسطة الانقسام الخلوي غير المباشر. قصد فهم الآليات التي تضمن الحفاظ على الخبر الوراثي من دورة خلوية لأخرى، نقترح دراسة تطور كمية الـ ADN خلال دورة خلوية.

معاييرة كمية ADN الموجودة في خلية إنسان خلال دورتين خلويتين



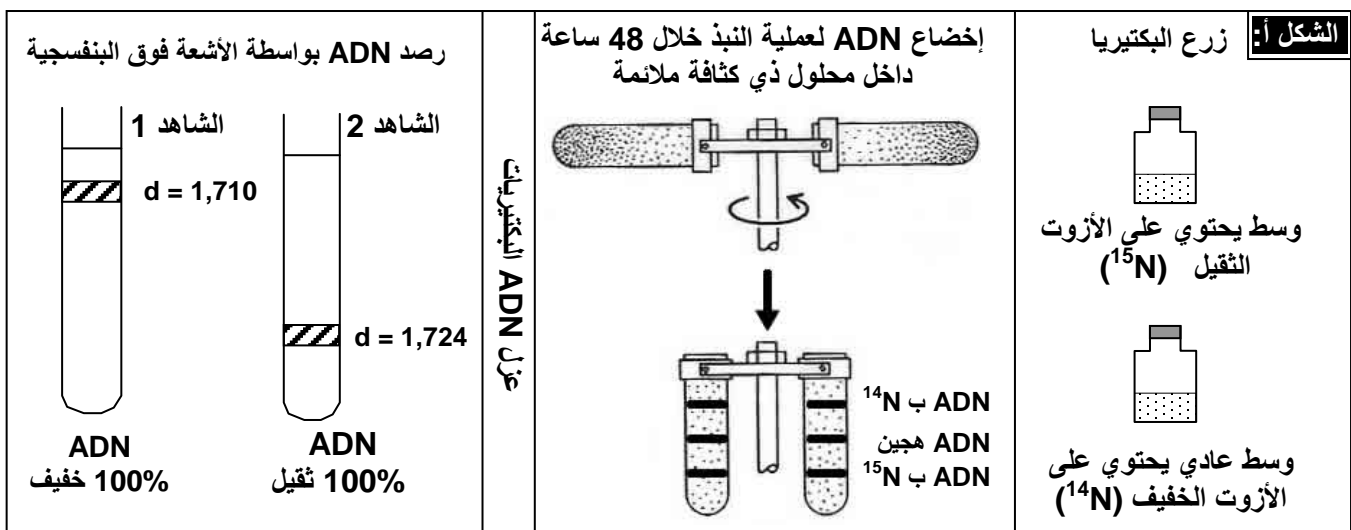
- 1) سم المراحل المشار إليها بحروف على الوثيقة. ثم حدد المدة الزمنية التقريبية للمراحل: A ، C ، و M.
- 2) كيف تتطور كمية ADN في الخلية خلال الدورة الخلوية؟
- 3) أنساب كل من أشكال الوثيقة (① ، ② ، ③ ، ... ، ⑦)، لمرحلة الدورة الخلوية المطابقة له (M,G<sub>2</sub>,S,G<sub>1</sub>).
- 4) بين العلاقة بين كمية ADN في الخلية وشكل الصبغي في مختلف مراحل الدورة الخلوية.

الوثيقة 16: تجربة Stahl و Meselson 1957.

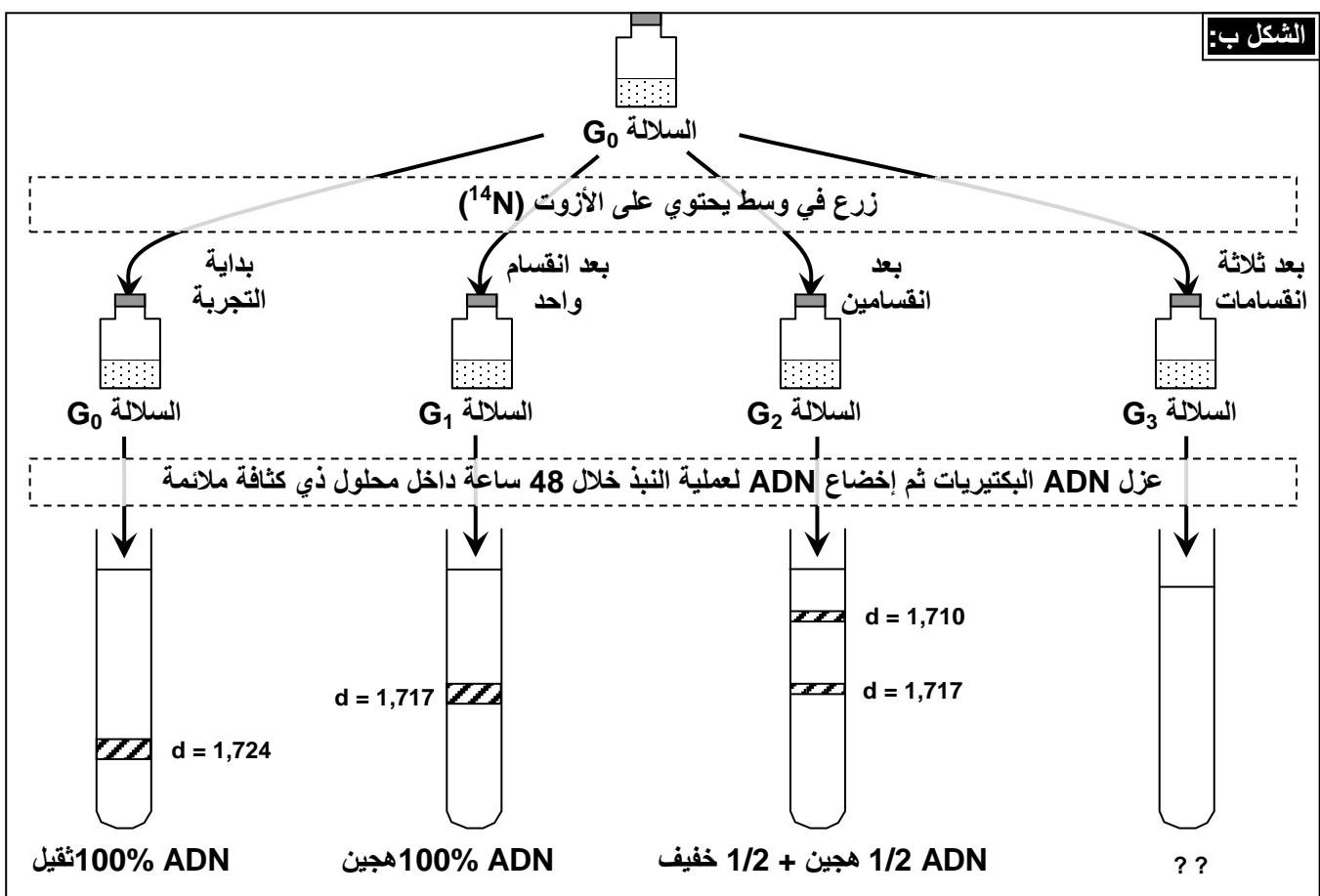
بهدف تحديد الكيفية التي تتم بها مضاعفة ADN، قام العالمان ADN و Stahl بإجراء التجارب التالية:

★ قام العالمان بتحضير بكتيريات عاديه، ذات ADN خفيف بوضعها في وسط اقتياطي يدخل في تركيبه الأزوت الخفيف  $N^{14}$ <sup>1</sup>، فحصلوا على بكتيريات كلها ذات ADN خفيف (الشاهد 1).

★ بعد ذلك، زرعا هذه البكتيريات في وسط مغذي، حيث المصدر الوحيد للأزوت هو الأزوت الثقيل  $N^{15}$ <sup>2</sup>. بعد عدة أيام، حصل العالمان على بكتيريات ذات ADN ثقيل (الشاهد 2) : الجيل  $G_0$ .



★ وضع العالمان عينة من بكتيريات الجيل  $G_0$  في وسط اقتياطي به آزوت خفيف  $N^{14}$ ، و قاما بقياس كثافة هذه البكتيريات بواسطة تقنية النبذ Centrifugation، بعد انقسام واحد  $G_1$ ، ثم بعد انقسام ثان  $G_2$ ، ثم بعد انقسام ثالث  $G_3$ . يمثل الشكل ب من الوثيقة النتائج التجريبية المحصل عليها.



1) ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج تجربة Stahl و Meselson ؟

2) بالاعتماد على معطيات الوثيقة 17 ، ترجم الاستنتاجات السابقة على شكل رسوم تخطيطية محترما الطبيعة الفيزيائية لجزئية ADN، قصد تفسير نتائج تجربة Stahl و Meselson .

## الوثيقة 17: النماذج المقترحة لتفسير آلية مضاعفة ADN.

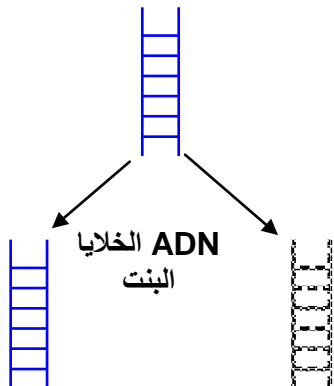
لتحديد الكيفية التي تتم بها مضاعفة ADN تم اقتراح ثلاثة نماذج يمكن أن تتم بها هذه المضاعفة. تمثل الوثيقة أسفله رسوماً تخطيطية للنماذج الثلاثة المقترحة.

الشريط القديم      الشريط الجديد

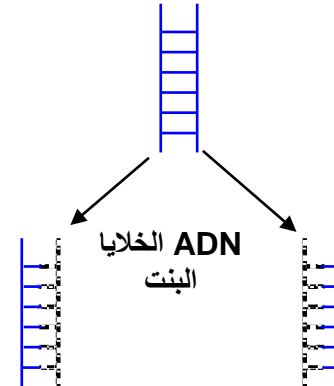
ADN الخلية الأم

ADN الخلية الأم

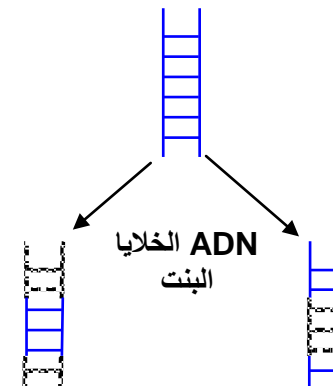
ADN الخلية الأم



نموذج محافظ  
Théorie conservante



نموذج نصف محافظ  
Théorie semi - conservative



نموذج تبديدي  
Théorie dispersive

## الوثيقة 18: تجربة Taylor.

وضع وضع Taylor جذور نبات *Bellevalia* في وسط يحتوي على التيمدين معلم بالتربيتوم  $H^3$  ، وهو نظير إشعاعي النشاط للهروجين. وبعد مرور 8 ساعات (مدة طور السكون )، أخرج جذور هذه *Taylor* ثم غسلها ووضعها في وسط اقتياطي محابد (غير مشع)، وتتبع اندماج التيمدين بالتصوير الإشعاعي الذاتي وذلك أثناء الانقسامات الخلوية، ومن أجل تسهيل ملاحظة الصبغيات، أضاف *Taylor* للمحلول الاقتياطي مادة الكولشيسين التي تمنع افتراق الصبغيات في نهاية الطور الاستوائي. فحصل على النتائج المبينة على الوثيقة التالية:

الوثيقة 3

③ مظهر الصبغيات بعد وضعها في وسط محابد خلال مدة زمنية ت مقابل دوريتين خلويتين	② مظهر الصبغيات بعد وضعها في وسط محابد خلال مدة تقابل دورة خلوية	① مظهر الصبغيات بوجود التريتيوم

- 1) بين أهمية توظيف التيمدين والكولشيسين في هذه التجربة.
- 2) صف نتائج هذه التجربة.
- 3) فسر بواسطة رسوم نتائج هذه التجربة، مع العلم أن كل صبغي يتكون من جزيئ ADN واحدة.

## الوثيقة 18: آلية التضاعف نصف المحافظة لجزيئة ADN.

يعطي الشكل أ من الوثيقة ملاحظة الكترونوجرافية لصبيغي في الفترة S من مرحلة السكون. تعطي الأشكال ب، ج، د من الوثيقة رسوما تخطيطية توضيحية لآلية المضاعفة نصف المحافظة لجزيئة ADN من خلال معطيات هذه الوثائق، صف كيف تتم مضاعفة الـ ADN.

