

التمرين 1: bac_svt_2016_Rat

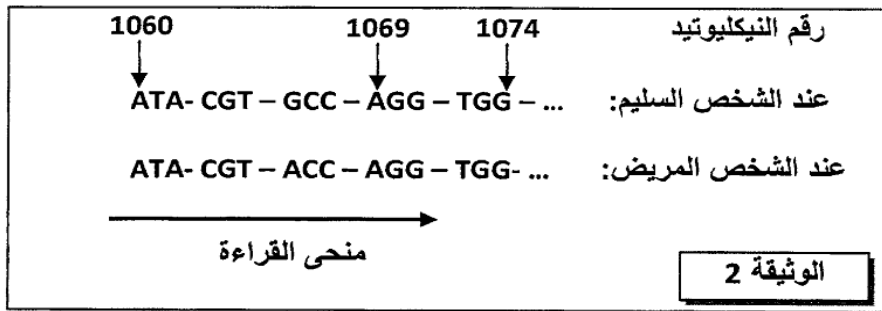
داء الاصطباغ الدموي "L'hémochromatose" الوراثي مرض ناتج عن إفراط في الامتصاص المعوي لعنصر الحديد الموجود في الأغذية مما يؤدي إلى تراكم هذا العنصر في الجسم، مسببا في ظهور مجموعة من الأعراض بعد سن الأربعين في شكل اضطرابات مختلفة على مستوى الكبد والغدد والجلد.

كمية الحديد المخزن في الأعضاء بـ (g)	كمية الحديد الممتص في مستوى الأمعاء بـ (mg) في اليوم	بروتين الإبيدين	الشخص
5	1 إلى 2	عادي	الشخص السليم
من 10 إلى 30	5 إلى 8	غير عادي	الشخص المريض

الوثيقة 1

يرتبط هذا المرض ببروتين يسمى "الإبيدين" (Hépcidine) تفرزه الكبد في الدم، حيث ينظم امتصاص الحديد في مستوى الأمعاء. مكن تحليل الدم عند شخص سليم وآخر مصاب بهذا المرض من الحصول على المعطيات الممثلة في الوثيقة 1.

1. قارن (ي) كمية الحديد الممتص وكمية الحديد المخزن في الأعضاء بين كل من الشخص السليم والشخص المصاب، ثم بين (ي) وجود علاقة ببروتين- صفة.



• تتحكم في تركيب بروتين "الإبيدين" مورثة تتموضع على الصبغي رقم 6 وتوجد في شكل حليلين:

- حليل مسؤول عن تركيب بروتين الإبيدين العادي؛

- حليل مسؤول عن تركيب بروتين "الإبيدين" غير العادي.

تقدم الوثيقة 2 جزء من خييط ADN القابل للنسخ بالنسبة للحليلين المسؤولين عن تركيب "الإبيدين" عند كل من الشخص السليم والشخص المريض،

وتقدم الوثيقة 3 مستخلصا من جدول الرمز الوراثي.

2. بالاعتماد على الوثيقتين 2 و3، أعط (ي) متتالية كل من ARNm والأحماض الأمينية الموافقة لكل من حليلي المورثة المدروسة. ثم بين (ي) وجود علاقة مورثة - بروتين.

التمرين 2: bac_svt_2016_Nor

التهاب الشبكية الصباغي (Rétinite pigmentaire) مرض يصيب العينين ويؤدي إلى انحلال الشبكية وفقدان تدريجي لوظيفة الإبصار قد يصل إلى العمى. لإبراز الأصل الوراثي لهذا المرض نقترح الدراسة التالية:

• ترتبط عدة أشكال من هذا المرض بخلل في تركيب بروتين (Rhodopsine). تتموضع المورثة المسؤولة عن مراقبة تركيب هذا البروتين على مستوى الزوج الصبغي رقم 3.

يقدم الشكل (أ) للوثيقة 1 جزء من الخييط القابل للنسخ للمورثة المسؤولة عن تركيب بروتين (Rhodopsine) عند شخصين، أحدهما بمظهر خارجي عاد والآخر مصاب بالتهاب الشبكية الصباغي، ويمثل الشكل (ب) مستخلصا من جدول الرمز الوراثي.

رقم الثلاثية:	21	22	23	24	25	26
أ. عند الشخص السليم:	CGC	AGC	CCC	TTC	GAG	TAC
ب. عند الشخص المصاب:	CGC	AGC	CAC	TTC	GAG	TAC

منحى القراءة

الشكل (أ)

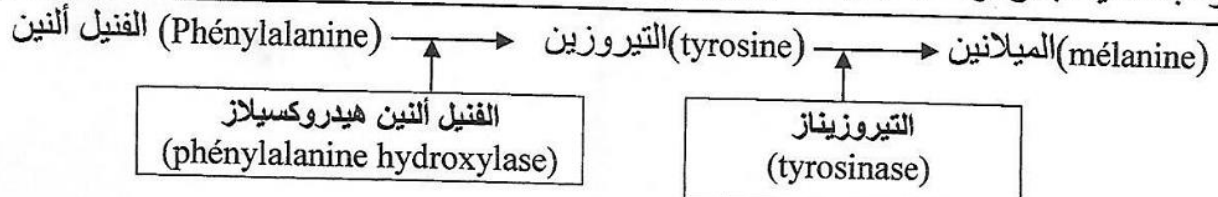
وحدات رمزية	UAG	GGG	GCG	GUG	CUC	AAG	AUG	UCG
أحماض أمينية	بدون معنى	Gly	Ala	Val	Leu	Lys	Met	Ser

الشكل (ب)

ARNm وسلسلة عديد البيبتيد لبروتين Rhodopsine، عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب، ثم بين (ي) العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (2 ن)

التمرين 3: bac_svt_2015_Rat

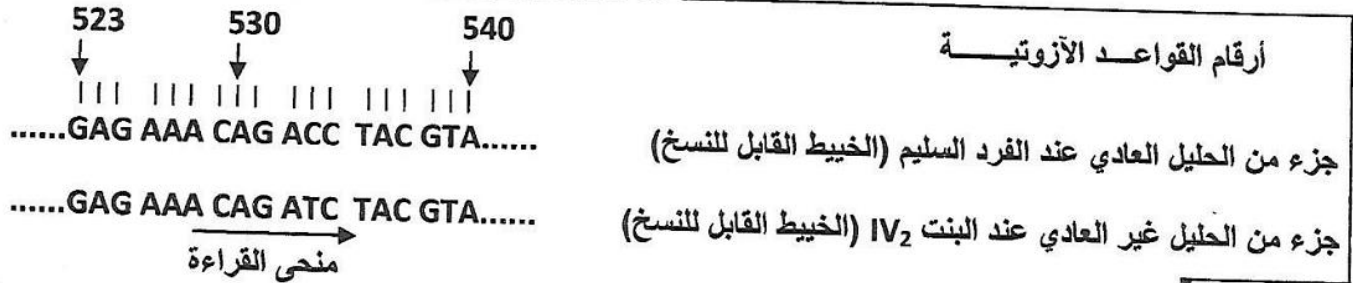
✓ تركيب خلايا البشرة وخلايا جذر الشعر بروتين الميلانين وفَقَّ السلسلة التفاعلية المبينة في الوثيقة 2:



- "الفينيل ألانين" حمض أميني يوجد في الأغذية.
- "الفينيل ألانين هيدروكسيلاز" و "التيروزيناز" أنزيمان تركيبهما خلايا البشرة وخلايا جذر الشعر.

الوثيقة 2

✓ تم عزل المورثة المسؤولة عن تركيب أنزيم التيروزيناز عند البنت IV₂ ومقارنتها مع مورثة فرد سليم غير ناقل لهذا المرض. تبرز الوثيقة 3 جزء من الخبيط القابل للنسخ لهذه المورثة عند هذين الفردين.



الوثيقة 3

3. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 4، أعط خبيط ARNm و متتالية الأحماض الامينية المطابقة لكل من جزء الحليل العادي وجزء الحليل غير العادي.

WWW.KHAYMA.COM/FATSVT

الرمز الوراثي	GUC	CUU	UAA	CAU	UUU	AGG	AUG	UGG
الحمض الأميني	Val	Leu	بدون معنى	His	Phé	أرجنين	ميتيونين	تريبتوفان

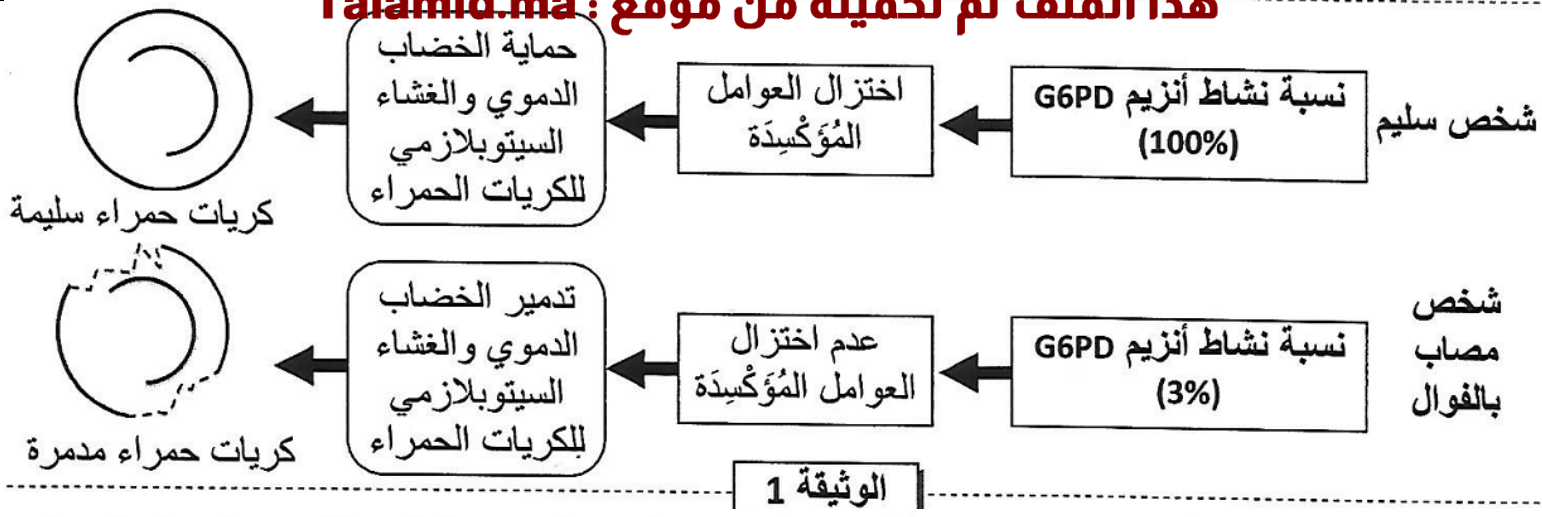
الوثيقة 4

4. اعتمادا على إجابتك على السؤال 3 ومعطيات الوثيقة 2، فسر الإصابة بالمهق. (1 ن)

التمرين 4: bac_svt_2015_Nor

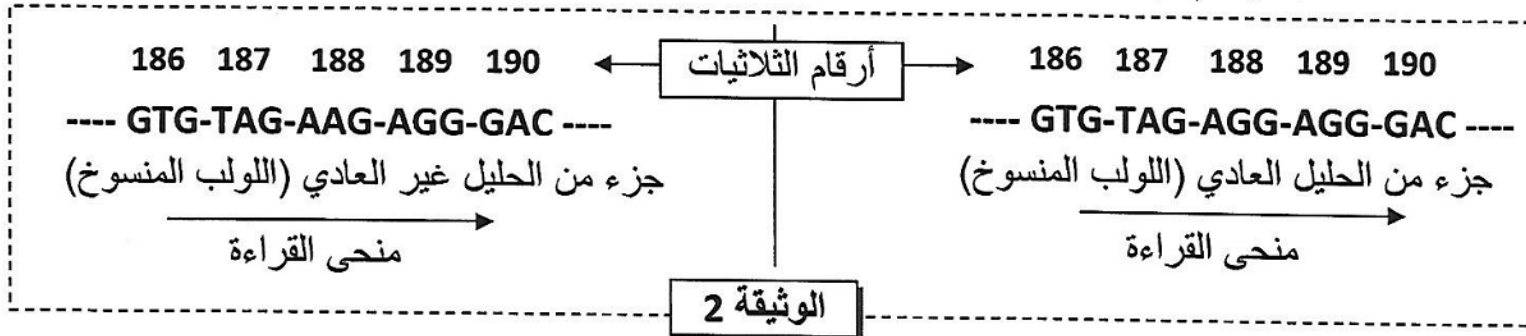
الفوال (Le Favisme)، أو نقص أنزيم G6PD، مرض وراثي يعرف انتشارا واسعا. يؤدي هذا المرض إلى تدمير الكريات الحمراء، مما يتسبب في فقر دم حاد واصفرار في الجلد، خصوصا بعد تناول بعض الأدوية أو بعض أنواع الأغذية مثل الفول.

- أنزيم G6PD بروتين يوجد في سيتوبلازم جميع الخلايا ويلعب دورا مهما في الحفاظ على سلامة الكريات الحمراء للدم. تقدم الوثيقة 1 العلاقة بين نشاط أنزيم G6PD وحالة الكريات الحمراء للدم عند شخص سليم وآخر مصاب بنقص أنزيم G6PD.



1. باستثمار معطيات الوثيقة 1، قارن نسبة نشاط الأنزيم G6PD بين كل من الشخص السليم والشخص المصاب ثم وضع العلاقة بروتين - صفة.

- تمثل الوثيقة 2 جزء من الحليل العادي (اللؤلؤ المنسوخ) المسؤول عن تركيب الأنزيم G6PD عند الشخص العادي وجزء من الحليل غير العادي (اللؤلؤ المنسوخ) المسؤول عن تركيب الأنزيم G6PD عند الشخص المصاب. وتقدم الوثيقة 3 مستخرجا من جدول الرمز الوراثي.



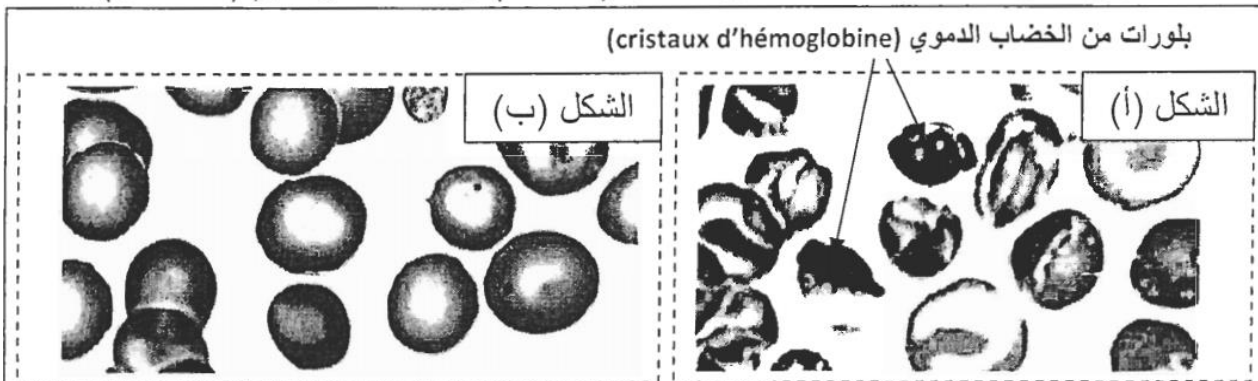
الوحدات الرمزية	UCC	CUG	CAU	UUU	AUC	UAA
الأحماض الأمينية	Ser	Leu	His	Phe	Ile	بدون معنى
الوثيقة 3	سرين	لوسين	هستدين	فينيل ألانين	إيزولوسين	

2. باعتماد الوثيقتين 2 و3 أعط متتالية ARNm وسلسلة الأحماض الأمينية الموافقة لكل من الحليل العادي والحليل غير العادي، ثم فسر الأصل الوراثي للمرض.

التمرين 5: bac_svt_2014_Rat

الهيموكلوبينوز C (Hémoglobinoze C) مرض وراثي يؤدي إلى فقر دم خفيف ناجم عن خضاب دموي غير عادي HbC. توجد المورثة المسؤولة عن إنتاج الخضاب الدموي في شكل عدة حليلات من بينها الحليل HbA الذي يتحكم في تركيب خضاب دموي عادي، والحليل HbC المسؤول عن تركيب خضاب دموي غير عادي (مُتَبَلَّر). لتعرف أسباب هذا المرض وكيفية انتقاله نقدم المعطيات الآتية:

- تبرز الوثيقة 1 ملاحظة مجهرية لكريات حمراء عند شخص مصاب (الشكل أ) وعند شخص سليم (الشكل ب).



الوثيقة 1

تمثل الوثيقة 4 متتالية النوكليوتيدات لجزء من المورثة المسؤولة عن تركيب الحصاب الدموي، في شكلها العادي (HbA) والطافر (HbC).

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
...	TAC	CAC	GTG	GAC	TGA	GGA	CTC	CTC	TTC	AGA	CGG ...
منحى القراءة						→					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
...	TAC	CAC	GTA	GAC	TGA	GGA	TTC	CTC	TTC	AGA	CGG ...
منحى القراءة						→					
متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوخة) للتحليل HbA:											
متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ (المنسوخة) للتحليل HbC:											

الوثيقة 4

4. أ. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 5، أعط متتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء التحليل العادي وجزء التحليل الطافر، ثم فسر سبب الإصابة بهذا المرض. (1.5 ن)

ب. اعتمادا على معطيات الوثيقتين 4 و 1، وضح العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (0.5 ن)

CAU CAC	CCU CCC CCA CCG	GUU GUC GUA GUG	CUU CUC CUA CUG	AAA AAG	GCU GCC GCA GCG	AUG	GAA GAG	ACU ACC ACA ACG	UCU UCC UCA UCG	الرمز الوراثي
His	Pro	Val	Leu	Lys	Ala	Met	Glu	Thr	Ser	الحمض الأميني
										الوثيقة 5

التمرين 6: bac_svt_2013_Nor

يعتبر مرض الودانة " l'achondroplasie " من الأمراض الوراثية عند الإنسان. يعاني الأشخاص المصابون بهذا المرض من شذوذات في نمو الغضاريف المؤدي إلى نوع من القزمية، خصوصا على مستوى الوجه والأطراف. لفهم سبب ظهور هذا المرض، وكيفية انتقاله نقترح دراسة المعطيات الآتية:

I. تمثل الوثيقة 1 متتالية النوكليوتيدات لجزء من المورثة FGFR3 المسؤولة عن تركيب مستقبل عامل النمو (FGF)، في شكلها العادي والطافر.

373	374	375	376	377	378	379	380	381	
...	ATA	CGT	CCG	TAG	GAG	TCG	ATG	CCC	CAC ...
متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص سليم: (جزء التحليل العادي)									
→									
...	ATA	CGT	CCG	TAG	GAG	TCG	ATG	TCC	CAC ...
متتالية النوكليوتيدات القابلة للنسخ عند شخص مصاب: (جزء التحليل الطافر)									
منحى القراءة →									

الوثيقة 1

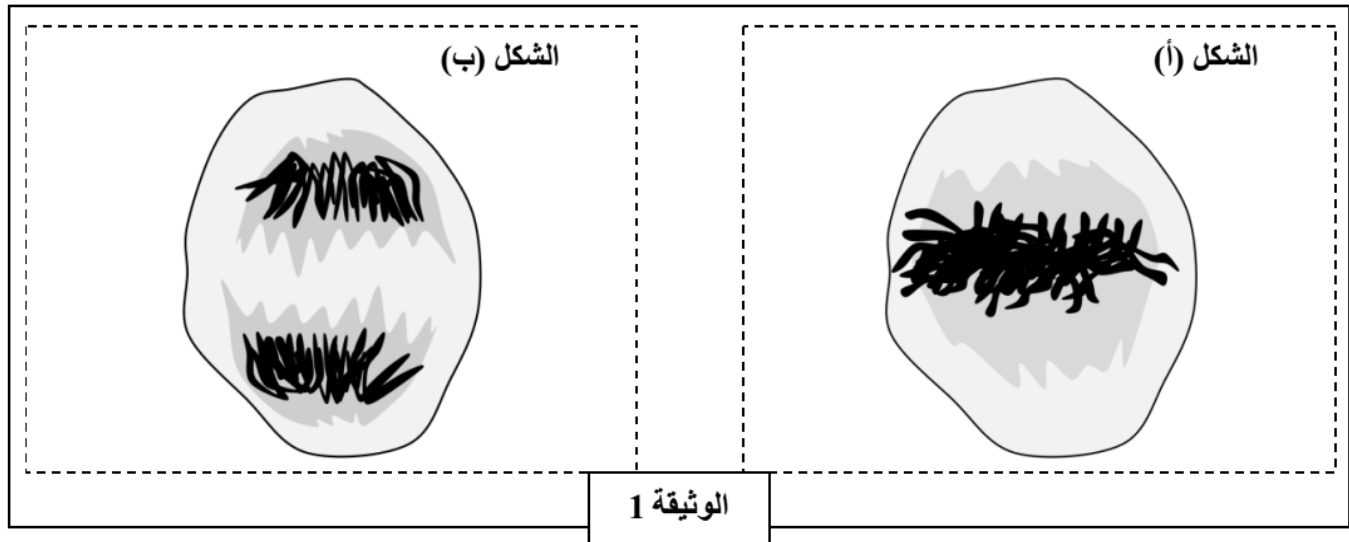
الحمض الأميني	الوحدات الرمزية	الحمض الأميني	الوحدات الرمزية
Tyr	UAU UAC	Thr	ACU ACC
Ileu	AUA AUC	Gly	GGU GGG GGC
Val	GUC GUG	Ser	AGC AGU
Phe	UUU UUC	Lys	AAA AAG
Leu	CUU CUC	Arg	AGG AGA
Ala	GCA GCG		

الوثيقة 2

1. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 2، أعط متتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء التحليل العادي وجزء التحليل الطافر. (1 ن)

2. فسر سبب الإصابة بمرض الودانة. (0.5 ن)

لدراسة بعض المظاهر المرتبطة بنقل الخبر الوراثي من خلية إلى أخرى وبكيفية تعبيره نقترح المعطيات الآتية:
• يمثل شكلا الوثيقة 1 طورين من أطوار الانقسام غير المباشر عند خلية حيوانية:



1. حدد الطور الممثل في كل شكل من الشكلين (أ) و (ب). علل إجابتك. (1 ن)
2. أنجز رسما تخطيطيا يفسر التطور الممثل في الشكل (ب) مستعملا الصيغة الصبغية: $2n = 4$. (0.5 ن)

• يتم تنشيط الانقسام الخلوي بواسطة بروتين غشائي يسمى RAS الذي يحفز مضاعفة ADN، يتوقف هذا الانقسام بفضل بروتين نووي يدعى P53، وذلك عن طريق كبح RAS. في الحالة التي يكون P53 غير فعال تنقسم الخلايا بشكل مستمر وعشوائي، وبالتالي تظهر الخلايا السرطانية.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 جزءا من قطعة ADN القابلة للنسخ المسؤولة عن تركيب P53 العادي، ويمثل الشكل (ب) جزءا من قطعة ADN القابلة للنسخ المسؤولة عن تركيب P53 غير الفعال.

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
T C A C T T C C G A T	T C A C T A T C C G A T
منحى القراءة	منحى القراءة
الشكل (ب)	الشكل (أ)

الوثيقة 2

الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
لوسين Leu	CUC CUA
أرجينين Arg	AGA AGG
غليسين Gly	GGU GGC
حمض أسبارتيك ac.Asp	GAU GAC
حمض الكلوتاميك ac.Glu	GAA GAG
سيرين Ser	AGU AGC

الوثيقة 3

3. باستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 3 أعط السلسلة الببتيدية لكل من P53 العادي و P53 غير الفعال، ثم حدد سبب الاختلاف بينهما مفسرا ظهور الخلايا السرطانية. (1.5 ن)

نقتل الوثيقة 2 جزئين من حليلي المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة البيبتيدية b للأنسولين، وتمثل الوثيقة 3 مستخرجا من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدات الرمزية
Tyr	UAU UAC
Phe	UUU UUC
Leu	CUU CUC
Gly	GGU GGC

الحمض الأميني	الوحدات الرمزية
Thr	ACU ACC
Lys	AAA AAG
Pro	CCU CCC CCA

الوثيقة 3

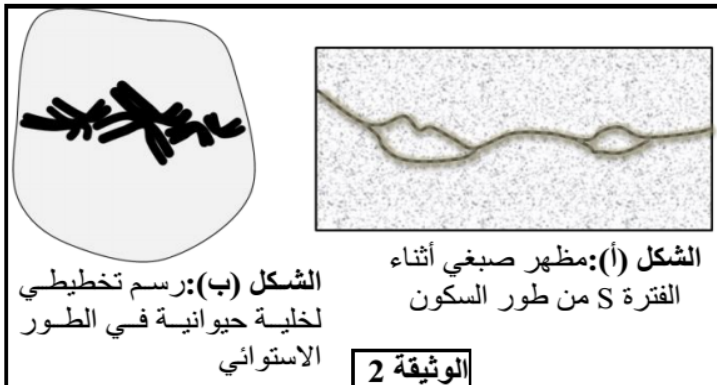
23	24	25	26	27	28	29	30
CCG	AAG	AAG	ATG	TGA	GGA	TTC	TGA
جزء من الحليل العادي (اللؤلؤ المنسوخ)							
23	24	25	26	27	28	29	30
CCG	GAG	AAG	ATG	TGA	GGA	TTC	TGA
جزء من الحليل الممرض (اللؤلؤ المنسوخ)							
منحى القراءة							

الوثيقة 2

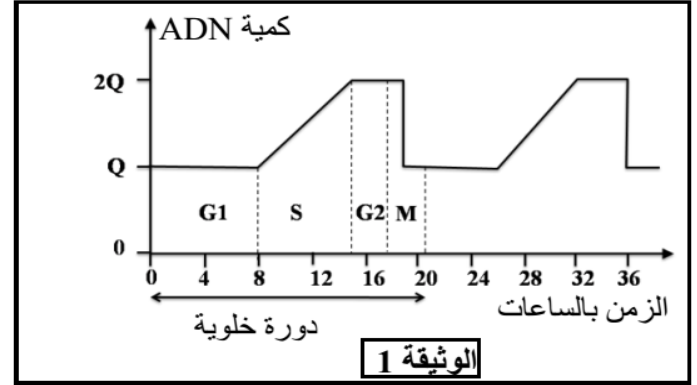
3. أعط جزء السلسلة البيبتيدية b لكل من الأنسولين العادي والأنسولين غير العادي، ثم فسّر سبب ظهور مرض السكري عند الشخص المصاب، مبرزاً العلاقة مورثة – بروتين والعلاقة بروتين – صفة وراثية. (2 ن)

التمرين 9: bac_svt_2011_Rat

لإبراز بعض مظاهر نقل الخبر الوراثي على المستوى الخلوي وتحديد بعض آليات تعبيره نقدم المعطيات الآتية: تتميز الدورة الخلوية بتعاقب مرحلتين أساسيتين: مرحلة السكون ومرحلة الانقسام غير المباشر. خلال كل دورة خلوية يتضاعف عدد الخلايا نتيجة الانقسام غير المباشر، تقدم الوثيقة 1 تطور كمية ADN في نواة خلية حيوانية حسب الزمن، وتبين الوثيقة 2 نتيجة الملاحظة المجهرية لمرحلتين من الدورة الخلوية.



الوثيقة 2



1 صف تطور كمية ADN خلال دورة خلوية (الوثيقة 1) وبين العلاقة بين هذا التطور وتغير مظهر الصبغيات المبين في الشكلين (أ) و (ب) للوثيقة 2. (1 ن)

2 مثل بواسطة رسم تخطيطي، مرفوق بالأسماء المناسبة الطور الموالي للشكل (ب) من الوثيقة 2 (اعتبر $2n=6$). (0.5 ن)

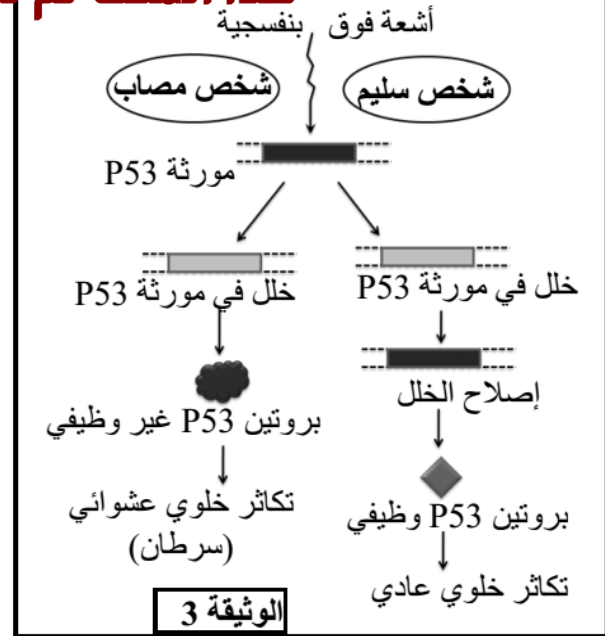
- تظهر الأورام السرطانية في الجسم نتيجة خلل في الدورة الخلوية لبعض الخلايا، حيث تتحول هذه الخلايا إلى خلايا سرطانية تنقسم بشكل عشوائي وسريع. لتحديد آلية تحول الخلايا العادية إلى خلايا سرطانية نقدم نتائج بعض الدراسات:
- Xeroderma pigmentosum** مرض وراثي نادر، من بين أعراضه ظهور جروح على الجلد نتيجة تعرض الخلايا الجلدية للأشعة فوق البنفسجية. يمكن لهذه الجروح أن تتطور إلى أورام سرطانية.
- تتسبب الأشعة فوق البنفسجية في خلل على مستوى جزيئات ADN الخلايا الجلدية (طفرة جسدية).
- بالنسبة للشخص السليم، وعند تعرض ADN الخلايا الجلدية للخلل يتدخل بروتين يسمى P53 لإيقاف الانقسام الخلوي لهذه الخلايا، إلى حين إصلاح الخلل. يتم هذا الإصلاح بواسطة أنزيم يدعى ERCC3.
- أما عند الأشخاص المصابين بمرض **Xeroderma** فيكون البروتين ERCC3 غير وظيفي. وعند تعرض المورثة المسؤولة عن تركيب البروتين P53 لخلل، بواسطة الأشعة فوق البنفسجية، يتوقف البروتين P53 عن أداء دوره فتتكاثر الخلايا بطريقة عشوائية مما يتسبب في ظهور ورم سرطاني (الوثيقة 3).
- تبين الوثيقة 4 جزء من الحليل المسؤول عن تركيب بروتين ERCC3 العادي وجزء من الحليل المسؤول عن تركيب بروتين ERCC3 الطافر.

...ACA-TGC-GTT-ACA-GCT-AGC...	الشخص العادي
...ACA-TGC-GTT-ATA-GCT-AGC...	الشخص المصاب
منحى القراءة	

الشكل (أ): الجزء القابل للنسخ من حللي المورثة المسؤولة عن تركيب الأنزيم ERCC3.

ACU	UGA	CGU	UCG	UGC	UAU	CAA	الوحدات
ACA	UAA	CGC	UCA	UGU	UAC	CAG	الرمزية
ACG	UAG	CGA	UCU				
Thr	بدون معنى	Arg	Ser	Cys	Tyr	Gln	الحمض الأميني

الشكل (ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي. الوثيقة 4



3 - بالاعتماد على الوثيقة 4 أعط السلسلة الببتيدية بالنسبة لكل حليل وفسر سبب الاختلاف الملاحظ. (1.5 ن)

4 - بالاعتماد على المعطيات السابقة بين العلاقة مورثة - بروتين - صفة. (1 ن)

التمرين 10: bac_svt_2011_Nor

لإبراز العلاقة صفة- بروتين والعلاقة مورثة- بروتين، نقترح دراسة مرض وراثي يسمى ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم (Hypercholestérolémie). في الحالة العادية ينقل جل الكوليسترول في الدم على شكل جزيئات بروتينية- دهنية تسمى جزيئات LDL. تتوفر الخلايا العادية على مستقبلات غشائية تتعرف بشكل نوعي على جزيئات LDL وتمكن من إدخالها إلى السيتوبلازم، مما يساهم في انخفاض نسبة الكوليسترول في الدم. لتعرف سبب مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم أنجزت دراسة على أشخاص عاديين وآخرين مصابين، موزعين على ثلاث مجموعات.

تركيز الكوليسترول في الدم (g.L ⁻¹)	عدد المستقبلات العادية لجزيئات LDL (وحدة اصطلاحية)	
من 0,5 إلى 1,6	52	المجموعة 1: أشخاص سليمون
من 1,9 إلى 2,2	28	المجموعة 2: أشخاص ذوو إصابة متوسطة الشدة
من 4,7 إلى 4,9	0	المجموعة 3: أشخاص ذوو إصابة خطيرة

الوثيقة 1

تقدم الوثيقة 1 عدد المستقبلات الغشائية العادية لجزيئات LDL في خلايا المجموعات الثلاثة مع تركيز الكوليسترول لديها.

1 صف نتائج الوثيقة 1، ثم بين العلاقة بين هذه النتائج والحالة الصحية لأشخاص كل مجموعة. (1.5 ن)

يتوفر مستقبل جزيئات LDL على جزء خارجي يثبت جزيئات LDL وعلى جزء سيتوبلازمي مسؤول عن إدخال هذه الجزيئات إلى سيتوبلازم الخلية. لتحديد سبب مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم يقدم الشكل (أ) من الوثيقة 2 قطعة من المورثة المسؤولة عن تركيب الجزء السيتوبلازمي للمستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب بالمرض، وتمثل الوثيقة 3 بنية هذا المستقبل عند شخص سليم وآخر يعاني من إصابة شديدة بالمرض.

AAA	AAC	UGG	CUU	CGC	UGA	الوحدات
AAG	AAU		CUC	CGU	UAG	الرمزية
			CUA	CGA	UAA	
Lys	Asp	Try	Leu	Arg	بدون معنى	الأحماض الأمينية المقابلة

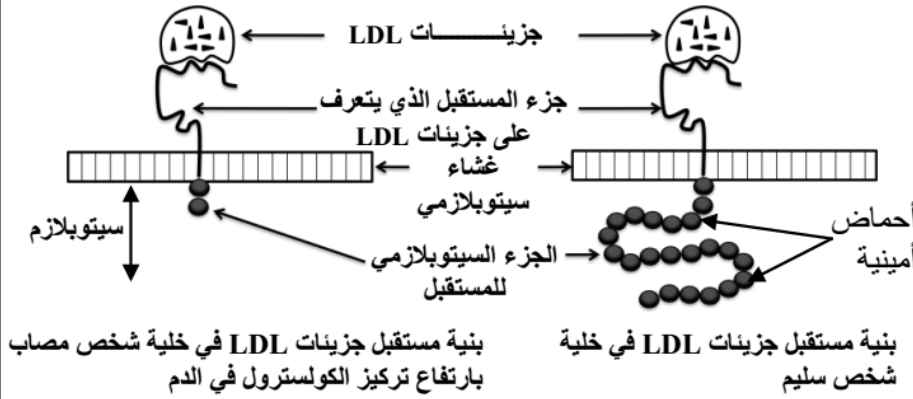
الشكل (ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي.

...TTT-TTG -ACC-GCG-GAA...	الأشخاص السليمون
...TTT-TTG -ATC-GCG-GAA...	الأشخاص المصابون بمرض ارتفاع تركيز الكوليسترول
منحى القراءة	

الشكل (أ): متتالية الجزء القابل للنسخ من حللي المورثة المسؤولة عن تركيب مستقبل جزيئات LDL.

الوثيقة 2

الوثيقة 3



2 باعتماد معطيات الوثيقة 2، أعط متتالية الأحماض الأمينية لجزء الحليل العادي وجزء الحليل الطافر. (1 ن)

3 قارن بنية المستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب، وفسر الاختلاف الملاحظ اعتمادا على جوابك على السؤال السابق. (1 ن)

4 بين العلاقة بين هذه البنية والحالة الصحية عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب. (1 ن)

التمرين 11: bac_svt_2010_Rat

يعتبر مرض فقر الدم المنجلي (la drépanocytose) من الأمراض الوراثية التي تصيب الإنسان ويمكن أن يتسبب في مضاعفات صحية خطيرة. ينجم هذا المرض عن وجود خضاب دموي غير عادي HbS في الكريات الدموية الحمراء للمصابين مما يؤدي إلى تشوهها، عكس الكريات الدموية الحمراء العادية التي تتوفر على خضاب دموي عادي HbA. لوحظ عند بعض الساكنات الإفريقية أن الأشخاص الذين يتوفرون على خضاب دموي غير عادي HbS يبدون مقاومة أكبر تجاه مرض الملاريا (مرض ناجم عن طفيلي يسمى البلازموديوم Plasmodium). لفهم سبب مرض فقر الدم المنجلي وللكشف عن علاقته بمرض الملاريا نقترح دراسة الوثائق الآتية:

- تبيين الوثيقة 1 جزءا من متتالية النيوكليوتيدات للولب المنسوخ لكل من الحليل الرامز لبروتين الخضاب الدموي HbA والحليل الرامز لبروتين الخضاب الدموي HbS وتقدم الوثيقة 2 مستخرجا من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدة الرمزية	الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
لوسين Leu	CUU CUC CUA CUG	ثريونين Thr	ACU ACC ACA ACG
ليزين Lys	AAA AAG	هستيدين His	CAU CAC
حمض الغلوتاميك Glu	GAA GAG	حمض أسبارتيك Asp	GAU GAC
سرين Ser	UCU UCC UCA	بدون معنى	UAA UAG UGA

الوثيقة 2

→ منحنى القراءة
GTG GAC TGA CTA CTC CTC
جزء من الحليل HbA
→ منحنى القراءة
GTG GAC TGA CTA TTC CTC
جزء من الحليل HbS

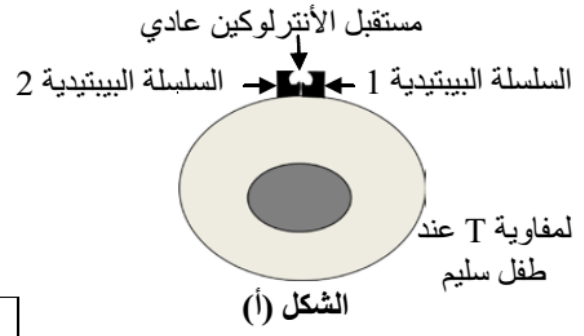
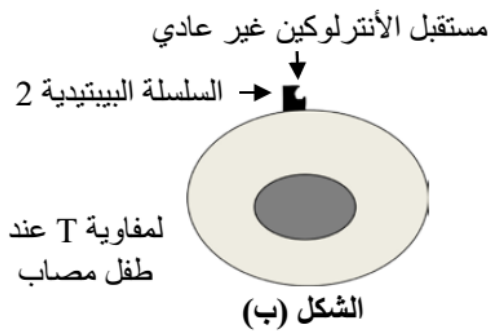
الوثيقة 1

1- اعتمادا على الوثيقة 1 وباستعمالك لمستخرج الرمز الوراثي المقدم في الوثيقة 2، حدد السلسلة الببتيدية المناسبة لكل جزء من الحليلين ثم فسر الاختلاف الملاحظ بين الخضاب الدموي HbA و HbS. (1,75 ن)

التمرين 12: bac_svt_2010_Nor

يعتبر مرض القصور المناعي المسمى DICS-X (Déficit immunitaire combiné sévère) من الأمراض الوراثية الخطيرة التي تصيب بعض المواليد، الذين يصبحون عرضة لأمراض انتهازية متعددة (تعفنات تنفسية، تعفنات هضمية...). لحماية الأطفال المصابين يتم وضعهم في قاعات معقمة في انتظار العلاج. لفهم سبب ظهور المرض عند المواليد نقترح دراسة المعطيات الآتية:

- توجد على غشاء اللمفاويات T مستقبلات بروتينية نوعية للأنترلوكينات. يبين الشكل (أ) من الوثيقة 1 بنية مستقبل الأنترلوكين عند طفل سليم، ويبين الشكل (ب) من نفس الوثيقة بنية هذا المستقبل عند طفل مصاب بمرض DICS-X.



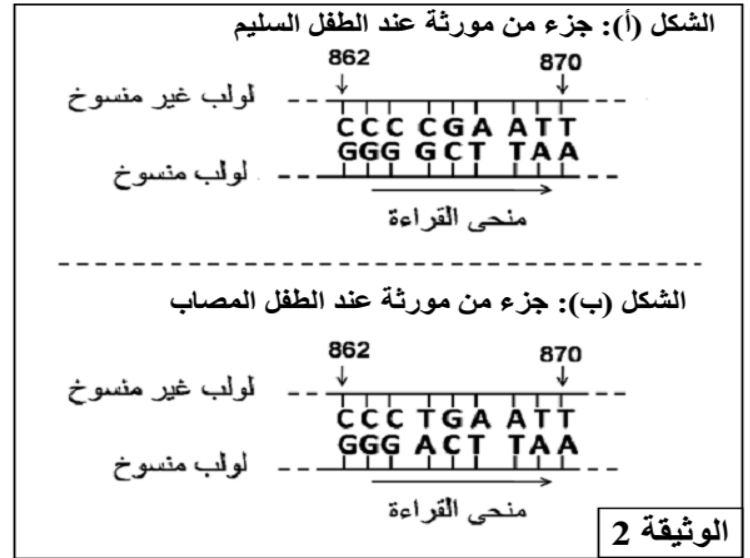
الوثيقة 1

1- استخراج ، انطلاقا من الوثيقة 1 ، الخل الملاحظ على مستوى لمفاويات الطفل المصاب بمرض DICS-X (0,5 ن) .

- يمثل شكلا الوثيقة 2 متتالية النيكلوتيدات لجزء من المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة البيبتيدية 1 عند كل من الطفل السليم (الشكل أ) والطفل المصاب (الشكل ب). وتمثل الوثيقة 3 مستخرجا من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	الوحدة الرمزية	الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
برولين Pro	CCU CCC CCA CCG	ثريونين Thr	ACU ACC ACA ACG
أرجينين Arg	CGU CGC CGA CGG	غليسين Gly	GGU GGC GGA GGG
إزولوسين Ile	AUU AUC AUA	بدون معنى	UAA UAG UGA
سرين Ser	UCU UCC UCA UCG	ألانين Ala	GCU GCC GCA GCG

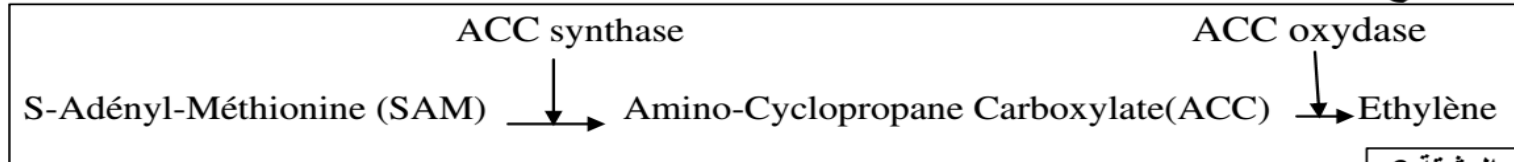
الوثيقة 3



2- انطلاقا من استغلال الوثيقتين 1 و 2 وباستعمال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 3 ، فسر سبب الإصابة بمرض DICS-X عند بعض المواليد، علما أن السلسلة البيبتيدية 1 المركبة عند الطفل المصاب لا تتثبت على غشاء اللمفاويات T. (2,5 ن)

التمرين 13: bac_svt_2009_Nor

- تتدخل مادة الإثيلين (éthylène) في عملية نضج ثمار الطماطم ويتم تركيب هذه المادة طبيعيا في خلايا نباتات الطماطم عبر تفاعلين أساسيين متتاليين وبتحفيز أنزيمين: الأنزيم ACC synthase والأنزيم ACC oxydase ، كما توضح الوثيقة 3.



تم إجراء معايرة تجريبية لنشاط الأنزيمين ACC synthase و ACC oxydase ، بعد استخلاصهما من ثمار طماطم غير ناضجة (ذات لون أخضر) ومن ثمار طماطم ناضجة. يعطي جدول الوثيقة 4 النتائج المحصل عليها.

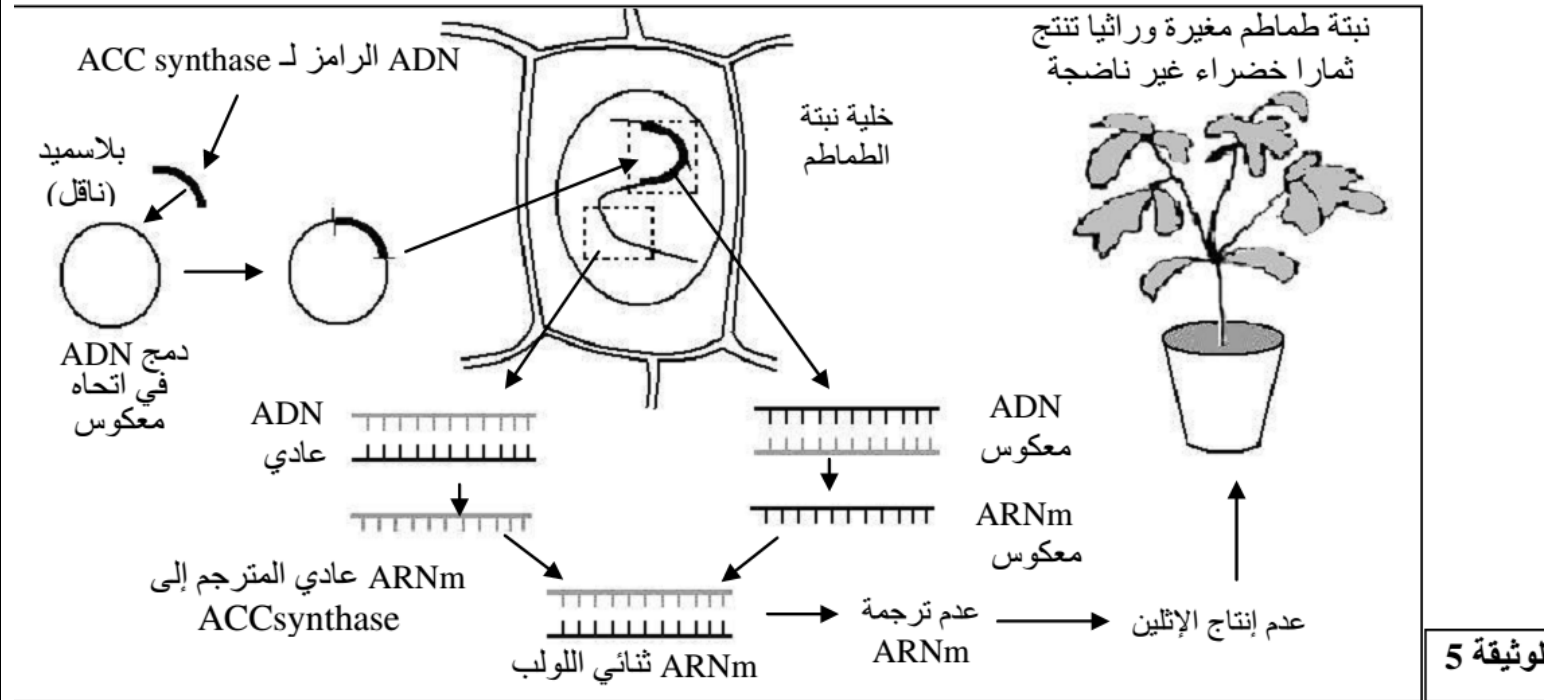
ملحوظة: يتم تقدير نشاط الأنزيم ACC synthase عن طريق معايرة Acc المنتج ويتم تقدير نشاط الأنزيم ACC oxydase عن طريق معايرة الإثيلين المنتج.

نشاط الأنزيم ACC oxydase (الإثيلين المنتج) nanomol /heure/gramme	نشاط الأنزيم ACC synthase (ACC المنتج) nanomol /heure/gramme	
40	0,25	ثمار طماطم غير ناضجة
60	6	ثمار طماطم ناضجة

الوثيقة 4

4- باستغلال معطيات الوثيقتين 3 و4، وضح العلاقة بين النشاط الأنزيمي ونضج ثمار الطماطم. (1 ن)

بتطبيق تقنيات الهندسة الوراثية تم عزل المورثة التي تتحكم في تركيب الأنزيم ACC synthase ودمجها داخل بلاسميد بكتيرية *Agrobacterium tumefaciens* At في اتجاه معكوس ، بعد ذلك تم نقل البلاسميد المعاد وراثيا إلى خلية نبتة الطماطم، بحيث انطلقا من ADN المدمج في اتجاه معكوس يتم نسخ ARNm معكوس يحاكي متتالية نكليوتيدية مكملة للمتتالية النكليوتيدية لـ ARNm العادي. (الوثيقة 5)



5- وظف معطيات الوثيقة 5 والمعطيات السابقة لتفسير كيف تم التحكم في نضج ثمار الطماطم بالحفاظ عليها غير ناضجة، وبالتالي جعلها قابلة للتخزين. (1 ن)

التمرين 14: bac_svt_2008_Nor

من بين الأمراض الاستقلابية الوراثية، يوجد مرض ناتج عن نقص في نشاط أنزيم كليكوز 6 فوسفات مزيل الهيدروجين (G6PD). يلعب هذا الأنزيم دورا أساسيا في استقلال الكليكوز 6 فوسفات داخل الخلايا، وخاصة الكريات الحمراء. ينتج عن هذا النقص الإصابة بفقر الدم. لفهم أصل هذا المرض وطريقة انتقاله، نقترح دراسة المعطيات الآتية:

- توجد عدة أنواع من أنزيمات G6PD يختلف نشاطها حسب الحليل المسؤول عن تركيبها. تبين الوثيقة 1 جزء من متتالية نكليوتيدات الخيط غير المستنسخ لحليلين من حليلات مورثة G6PD، وتمثل الوثيقة 2 نشاط الأنزيمين المرموز إليهما بهذين الحليلين.

الوثيقة 1	الحليل	رقم الوحدة الرمزية
	G6PD _B	186 - 187 - 188 - 189 - 190...
	G6PD _M	...CAC ATC TCC TCC CTG...
		...CAC ATC TTC TCC CTG...

الوثيقة 2	الحليل	النشاط الأنزيمي بـ (%)
	G6PD _B	100
	G6PD _M	3

U	C	A	G
UUU } Phe UUC } UUA } Leu UUG }	UCU } UCC } Ser UCA } UCG }	UAU } UAC } Tyr UAA } UAG } بدون معنى	UGU } UGC } Cys UGA } بدون معنى UGG } Trp
CUU } CUC } CUA } Leu CUG }	CCU } CCC } CCA } Pro CCG }	CAU } CAC } His CAA } CAG } Glu	CGU } CGC } CGA } Arg CGG }
AUU } AUC } Ile AUA } AUG } Met	ACU } ACC } ACA } Thr ACG }	AAU } AAC } Asn AAA } AAG } Lys	AGU } AGC } Ser AGA } AGG } Arg
GUU } GUC } GUA } Val GUG }	GCU } GCC } GCA } Ala GCG }	GAU } GAC } حمض أسبارتيك GAA } GAG } حمض الغلوتاميك	GGU } GGC } GGA } Gly GGG }

- (1) باستعمال جدول الرمز الوراثي (الوثيقة 3)، حدد جزءا متتالية الأحماض الأمينية للأنزيمين G6PD_M و G6PD_B وقارن بينهما. (5,1ن)
 (2) استنتج سبب الاختلاف في نشاط الأنزيمين، والمسؤول عن ظهور المرض. (0.5 ن)

التمرين 15: bac_scex_2007_Rat

- I - يُصيب مرض Mucoviscidose بعض الأشخاص، ويتسبب في اضطرابات تنفسية نتيجة تركيب بروتين غشائي CFTR غير عادي، مما يؤدي إلى تراكم مخاطة سمكية على مستوى القصبات الهوائية. للكشف عن أصل هذا المرض وكيفية تشخيصه، نقترح دراسة المعطيات التالية:**
 * يمثل الشكلان (أ) و(ب) للوثيقة 1 تسلسل النكليوتيدات لجزء من خيط ADN غير المستنسخ :
 - بالنسبة للمورثة CF المسؤولة على تركيب البروتين CFTR العادي : الشكل (أ) .
 - بالنسبة للمورثة CF المسؤولة على تركيب البروتين CFTR غير العادي : الشكل (ب) .

الشكل (أ)	منحى القراءة → 5'...AAA GAA AAT ATC ATC TTT GGT GTT TCC TAT...3'
الشكل (ب)	5'...AAA GAA AAT ATC ATT GGT GTT TCC TAT...3'

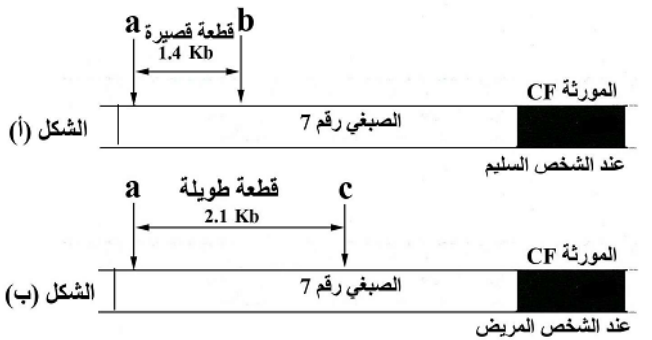
الوثيقة 1

Lys	AAG,AAA	Gly	GGG,GGA,GGC,GGU
Ac.Glu	GAG,GAA	Phe	UUC,UUU
Asn	AAC,AAU	Val	GUG,GUA,GUC,GUU
Ile	AUA,AUC,AUU	Ser	UCC,UCU,UCA,UCG
Tyr	UAU,UAC		AGU,AGC

- 1 - أعط قطعة خيط ADN المستنسخ عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب بـ Mucoviscidose. (5,0 ن)**

الوثيقة 2

- 2 - باستعمال جدول الوثيقة 2، أعط تسلسل الأحماض الأمينية التي يرمز إليها جزء المورثة المناسب لكل من الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 1. (1 ن)**
3 - فسر انطلاقا من المعطيات السابقة سبب ظهور مرض Mucoviscidose. (1ن)
 * توجد المورثة CF المسؤولة عن تركيب البروتين CFTR على الصبغي رقم 7، ويمكن حاليا بواسطة تقنية خاصة تحديد الشخص الحامل للمورثة الطافرة وذلك باستعمال أنزيم Taq1 الذي يقطع ADN قريبا من المورثة CF كما يلي :



الوثيقة 3

- في حالة المورثة العادية يقطع الأنزيم Taq1 قطعة ADN في الموقعين a و b (الشكل (أ) من الوثيقة 3) .
 - في حالة المورثة المسؤولة عن المرض يقطع هذا الأنزيم قطعة ADN في الموقعين a و c (الشكل (ب) من الوثيقة 3) .

يلخص الجدول جانبه أنواع القطع التي تم الحصول عليها عند ثلاثة أشخاص I و II و III ينتمون لنفس العائلة:

III	II	I (سليم)	الأشخاص
قطعتان قصيرتان	قطعتان طويلتان	قطعة طويلة + قطعة قصيرة	نوع القطع المحصل عليها

4 - اعتمادا على معطيات الوثيقة 3 ونتائج الجدول، حدد من بين الشخصين II و III الشخص المريض. علل إجابتك. (1 ن)

* في إطار البحث عن علاج لمرض

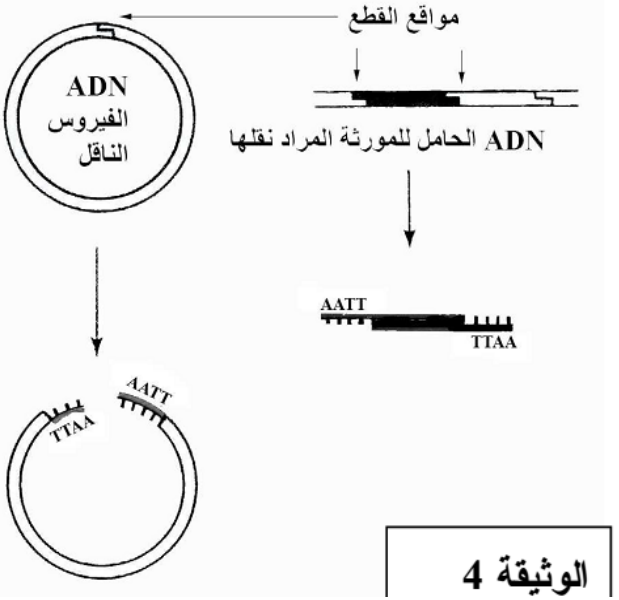
Mucoviscidose تم اللجوء إلى تقنيات الهندسة الوراثية، وذلك بنقل المورثة العادية بواسطة ناقل بيولوجي

خاص يدعى Adénovirus.

تمثل الوثيقة 4 بعض مراحل كل من تقنية قطع ADN الناقل وعزل ADN الحامل للمورثة العادية بواسطة أنزيم قطع خاص.

5 - باعتماد معطيات الوثيقة 4 :

أ - وضح لماذا يتم استعمال نفس أنزيم الفصل لقطع ADN الحامل للمورثة المراد نقلها و ADN الفيروس الناقل. (0,5 ن)



الوثيقة 4

ب - أنجز رسما تخطيطيا لجزيئة ADN الجديدة التركيب (ADN الحامل للمورثة المراد نقلها مدمج بـ ADN الفيروس) التي يتم الحصول عليها. (0,5 ن)

بعد نقل المورثة العادية لشخص مريض، يلاحظ عنده ظهور البروتين العادي CFTR و ARNm المناسب له في مخاطة المسالك التنفسية.

6 - على ماذا يدل ظهور البروتين العادي CFTR عند الشخص الذي أخضع لنقل المورثة العادية؟ (0,5 ن)

التمرين 16: bac_scex_2006_Nor

لدراسة بعض مظاهر نقل الخبر الوراثي وتعبيره، نقترح المعطيات التالية:

- I - * تمثل الوثيقة 1 مرحلة من مراحل الانقسام غير المباشر تمت ملاحظتها على مستوى جذر البصل.
- 1 - أنجز رسما تخطيطيا لهذه المرحلة مرفوقا بالأسماء المناسبة. (خذ $2n = 6$).



الوثيقة 1

* تمت معايرة كمية ADN في نواة خلية إنسان خلال عدة انقسامات غير المباشرة.

يعطي الجدول التالي النتائج المحصل عليها.

خلية إنسان خلال عدة انقسامات	خلية أم (الجيل G_0)	خلية بعد انقسام أول (الجيل G_1)	خلية بعد انقسام ثان (الجيل G_2)	خلية بعد انقسام ثالث (الجيل G_3)
كمية ADN (ب pg)	7.3	7.3	7.3	7.3

2 - كيف تفسر ثبات كمية ADN في نواة خلايا الأجيال G_0 و G_1 و G_2 و G_3 ؟

II- يُعْتَبَر جفاف الجلد (Xeroderma Pigmentosum) من الأمراض الوراثية النادرة التي تتميز بوجود خلايا جلدية لها حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية (UV). من بين أعراض هذا المرض ظهور بقع داكنة على الجلد و احتمال كبير للإصابة بسرطان جلدي.

لفهم أسباب هذا المرض، نقترح دراسة المعطيات التالية:

* يُبَيِّن الشكل - أ - من الوثيقة 2 ، جزء من ADN مستخلصا من خلايا جلدية تعرضت لأشعة فوق بنفسجية عند شخص مصاب بجفاف الجلد. ويمثل الشكل - ب - من نفس الوثيقة جزء من ADN ينتمي لخلايا جلدية لشخص سليم لم يسبق لها أن تعرضت لأشعة فوق بنفسجية.

<pre> C T C T T G G A G A A C </pre>	<pre> C T C T T G G A G A A C </pre>	الوثيقة 2
الشكل - ب -	الشكل - أ -	

3- حدّد، انطلاقا من الوثيقة 2، تأثير الأشعة فوق البنفسجية على ADN الخلايا الجلدية.

- يؤدي التغير الملاحظ على مستوى بنية جزيئة ADN خلايا الشخص المصاب بجفاف الجلد إلى حدوث ظاهرة تتمثل في ضياع زوج أو عدة أزواج من النيكليوتيدات بعد النسخ الجزيئي لـ ADN .

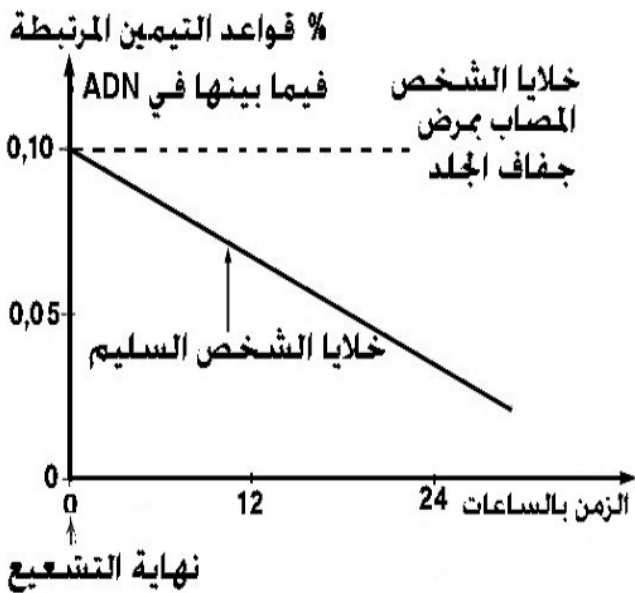
4- سمّ هذه الظاهرة وأعط تعريفا لها.

توجد على مستوى نواة الخلايا عدة أنزيمات تتدخل في إصلاح ADN المُعَيَّر، نجد من بين هذه الأنزيمات أنزيم XPA الذي يحتوي على 215 حمضا أمينيا. تُبَيِّن الوثيقة 3 متتالية النيكليوتيدات لجزء من المورثة التي ترمز لأنزيم XPA عند كل من الشخص السليم و الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد.

أرقام الثلاثيات		64	68	الوثيقة 3
خيط مستسخ				الشكل - أ - :- جزء مورثة الشخص السليم
خيط غير مستسخ				
أرقام الثلاثيات	64	منحى القراءة →	68	
خيط مستسخ				الشكل - ب - :- جزء مورثة الشخص المصاب
خيط غير مستسخ				

		هذا الملف لم يكتشف بعد Tatainnnna : موقع الحرف الثاني						
		U	C	A	G			
الحرف الأول	U	UUU } فنيل النين UUC } Phe UUA } لوسين UUG } Leu	UCU } سيرين UCC } Ser UCA } UCG }	UAU } ثيروزين UAC } Tyr UAA } بدون معنى UAG } معنى	UGU } سيمستيين UGC } Cys UGA } بدون معنى UGG } تريبتوفان Try	U	C	الحرف الثالث
	C	CUU } لوسين CUC } Leu CUA } CUG }	CCU } برولين CCC } Pro CCA } CCG }	CAU } هستدين CAC } His CAA } غلوتامين CAG } Glu	CGU } أرجينين CGC } Arg CGA } CGG }	U	C	
	A	AUU } إزولوسين AUC } Ile AUA } ميثونين AUG } Met	ACU } تريونين ACC } Thr ACA } ACG }	AAU } أسبارجين AAC } Asp AAA } ليزين AAG } Lys	AGU } سيرين AGC } Ser AGA } أرجينين AGG } Arg	U	C	
	G	GUU } فالين GUC } Val GUA } GUG }	GCU } ألنين GCC } Ala GCA } GCG }	GAU } حمض أسبارتيك GAC } Ac.Asp GAA } حمض الغلوتاميك GAG } Ac.Glu	GGU } غليسين GGC } Gly GGA } GGG }	U	C	

الوثيقة 4



الوثيقة 5

5- باستعمال جدول الرمز الوراثي (الوثيقة 4)، أعط متتالية الأحماض الأمينية لجزء الأنزيم XPA عند الشخص السليم وعند الشخص المصاب اعتمادا على الشكلين - أ - و - ب - من الوثيقة 3.

6- كيف تفسر غياب نشاط أنزيم XPA عند الشخص المصاب بمرض جفاف الجلد؟

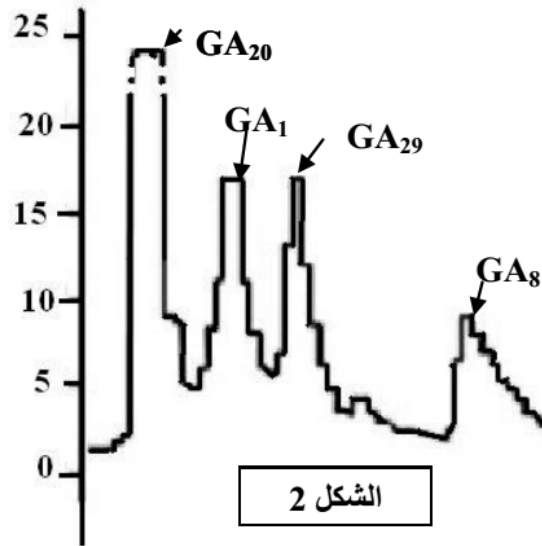
* أخذت خلايا جلدية، لم يسبق لها أن تعرضت للأشعة فوق البنفسجية من شخصين أحدهما سليم، والآخر مصاب بجفاف الجلد. وُضع كل نوع من هذه الخلايا في وسط زرع وتم تعريض كل وسط خلال لحظات للأشعة فوق البنفسجية شدتها 25 erg/mm^2 .

تُبين الوثيقة 5 نتائج تطور النسبة المئوية لقواعد التيمين المتتالية المرتبطة فيما بينها بعد نهاية التشعيع.

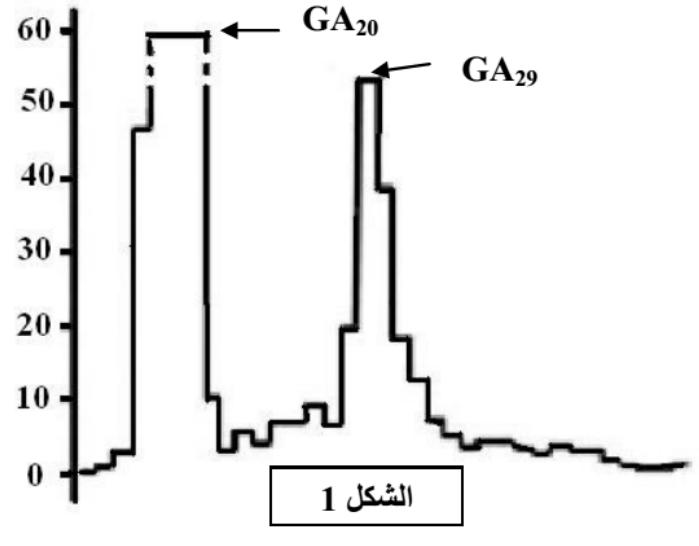
7- باستعمال المعطيات السابقة، فسر النتائج الممثلة في الوثيقة 5.

التمرين 17: bac_pc_2009_Nor

- I- نصادف، عند نبات الجلبان، نباتات ذات سيقان طويلة وأخرى ذات سيقان قصيرة. للكشف عن بعض أسباب اختلاف طول السيقان عند هذا النبات، نقترح استثمار المعطيات التالية:
- A- مكن استعمال تقنية التحليل الكروماتوغرافي بالإيسام الإشعاعي من الكشف، عند نبات الجلبان، عن وجود أربعة أنواع من هرمون نباتي يدعى الجبريلين Gibbérelline، وهي: GA_1 و GA_8 و GA_{20} و GA_{29} . تبين الوثيقة 1 نتائج استعمال هذه التقنية عند نبات الجلبان ذي سيقان قصيرة (الشكل 1) وعند نبات الجلبان ذي سيقان طويلة (الشكل 2).



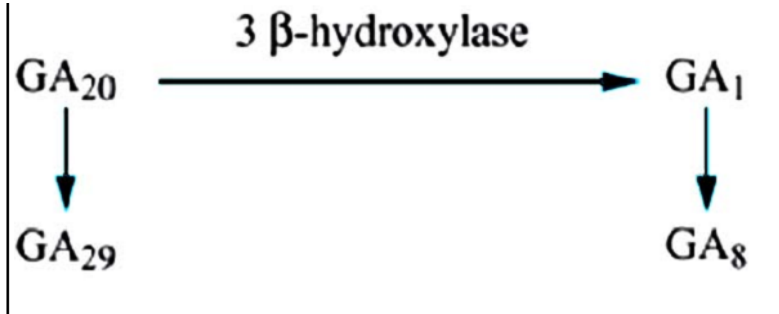
الشكل 2



الشكل 1

الوثيقة 1

ملحوظة: تشير كل قمة من قمم المنحنى إلى وجود نوع من الجبريلين.



الوثيقة 2

B - تقدم الوثيقة 2 سلسلة تفاعلات تركيب مختلف أنواع الجبريلين. تعبر الأسهم عن تفاعلات تتحكم فيها أنزيمات نوعية.

C - تتحكم في تركيب الأنزيم 3β-hydroxylase مورثة توجد على شكل حليلين: الحليل (Le) الموجود عند نبات الجلبان ذي سيقان طويلة، والحليل (Led) الموجود عند نبات الجلبان ذي سيقان قصيرة. تمثل الوثيقة 3 جزء من متتالية النكليوتيدات لكل من الحليل (Le) والحليل (Led).

120	121	122	123	124	125	126	127	128	129	
CCT	TTC	GCA	TAT	CGC	ATC	CGT	GGT	TCT	TCG	جزء من متتالية النكليوتيدات للحليل (Le)
CCT	TTC	GCA	TAT	CGC	ATC	GTG	GTT	CTT	CGA	جزء من متتالية النكليوتيدات للحليل (Led)

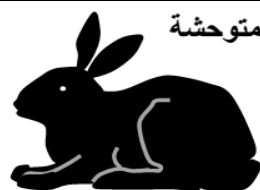
الوثيقة 3

- 1- استنتج من مقارنة معطيات الوثيقة 1، سبب اختلاف النمو في طول سيقان نبتة الجلبان. (1 ن)
- 2- باستثمار معطيات الوثائق 1 و 2 و 3، فسر اختلاف طول سيقان نبات الجلبان. (1.75 ن)

ملحوظة: يمثل النوع GA₈ الهرمون الفعال لنمو نبات الجلبان.

التمرين 18: bac_pc_2010_Nor

الموضوع: (3,5)



سلالة متوحشة



سلالة من الصنف الهيملاي

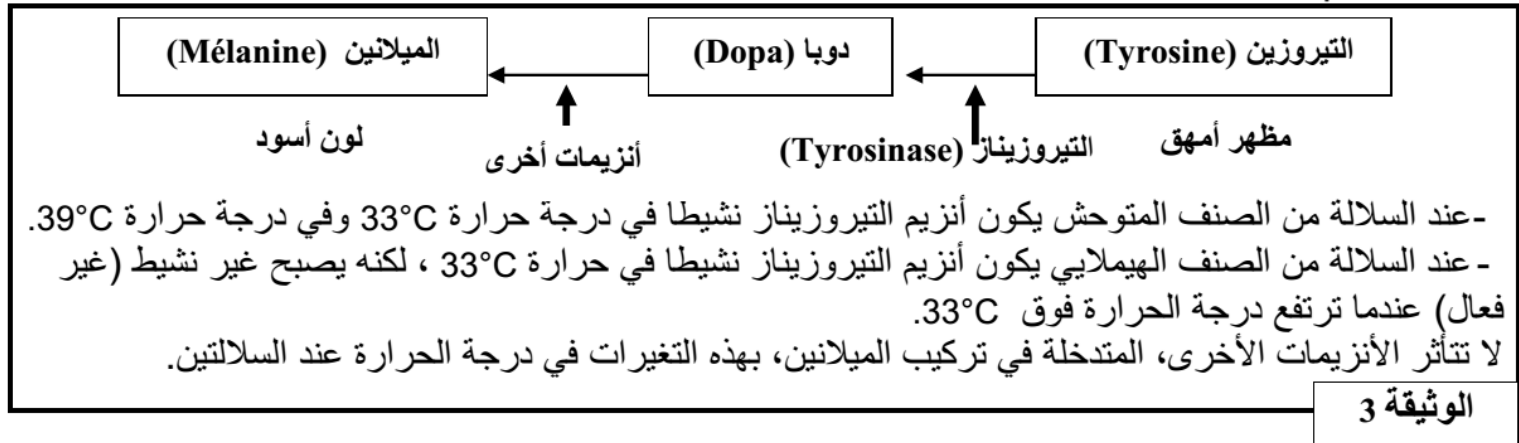
في وسط درجة حرارته 20°C، تبقى درجة حرارة الجسم عند الأرانب ثابتة تقريبا في 39°C، باستثناء أرجلها وذيلها وأذناها التي تصبح درجة حرارتها تقريبا 33°C.

د. محمد اشباني

II- لإبراز العلاقة صفة - بروتين نقترح دراسة صفة لون الزغب عند سلالتين من الأرانب، سلالة متوحشة ذات مظهر أسود وسلالة من الصنف الهيملاي ذات مظهر أمهق، نقدم المعطيات الآتية: تبين الوثيقة 2 مظهر هاتين السلالتين من الأرانب بعد وضعهما في وسط درجة حرارته 20°C.

الوثيقة 2

يرجع اللون الأسود للأرانب إلى صبغة الميلانين الموجودة في الزغب. يتم تركيب هذه الصبغة في عدة مراحل انطلاقاً من الحمض الأميني التيروسين. يتدخل في هذا التركيب عدة أنزيمات من بينها أنزيم التيروسيناز الضروري لتحويل التيروسين إلى المركب Dopa. تبين الوثيقة 3 أصل اللون الأسود للزغب عند هذه الأرانب:



3- باستغلال معطيات الوثيقتين 2 و 3، وضح العلاقة صفة بروتين. (1,5 ن)

التمرين 19: bac_pc_2011_Nor

تنتقل الصفات الوراثية عند أفراد نفس النوع عبر الأجيال. وترتبط كل صفة ببروتين تتحكم في تركيبه مورثة محددة. لإبراز العلاقة مورثة - بروتين وكيفية انتقال الصفات الوراثية عند أفراد نوع حيواني، نقترح استغلال المعطيات الآتية:

- يرتبط غياب لون الزغب عند الثدييات بخلل في تركيب صبغة الميلانين في الخلايا الميلانينية. عند الأفراد ذوي زغب منعدم اللون لا تتمكن هذه الخلايا من التركيب السليم لهذه الصبغة.

تبين الوثيقة 1 جزءاً من المورثة التي تتحكم في تركيب أنزيم التيروسيناز (tyrosinase) المسؤول عن إنتاج الميلانين في حالة مورثة عادية ومورثة طافرة (الشكل أ). كما تبين الوثيقة جزءاً من جدول الرمز الوراثي (الشكل ب).

جزء مورثة التيروسيناز					
80	81	82	83	84	85
TGC	CAA	CGA	TCC	TAT	CTT
جزء المورثة العادية (اللؤلؤ القابل للنسخ)					
TGC	CAA	CAA	TCC	TAT	CTT
جزء المورثة الطافرة (اللؤلؤ القابل للنسخ)					

الأحماض الأمينية	الوحدات الرمزية
ثريونين (Thr)	ACU , ACC , ACA , ACG
فالين (Val)	GUU , GUC , GUA , GUG
ألانين (Ala)	GCU , GCC , GCA , GCG
أرجينين (Arg)	CGU , CGC , CGA , CGG , AGA , AGG
إزولوسين (Ile)	AUU , AUC , AUA
حمض الكلوتاميك (ac.Glu)	GAA , GAG

الوثيقة 1 :

1. اعتماداً على معطيات الوثيقة 1، وبعد مقارنة جزأي مورثة التيروسيناز (tyrosinase) العادية والطافرة ، بين كيف أدت الطفرة إلى تغير في المظهر الخارجي على المستويات الجزيئي والخلوي ولون الزغب الظاهر. (1 ن)

التمرين 20: bac_pc_2012_Rat

لفهم آلية تعبير الخبر الوراثي ونقله عند ثنائيات الصيغة الصبغية نقترح المعطيات الآتية :

I - يوجد بروتين الديستروفين La dystrophine في جميع الألياف العضلية تحت الغشاء الخلوي. ويتدخل في عملية التقلص العضلي. يؤدي خلل في تركيب هذا البروتين إلى إصابة الألياف العضلية وظهور نوعين من مرض الهزال العضلي. تبين الوثيقة 1 متتالية نيكليوتيدات جزء من اللؤلؤ المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب الديستروفين، عند شخص A عاد وشخص B مصاب بنوع من الهزال العضلي. وتمثل الوثيقة 2 جدول الرمز الوراثي .

جزء اللؤلؤ المنسوخ للمورثة عند الشخص A: CCA AAC TAA ACC TTA TAT

منحى القراءة

الوثيقة 1

	U	C	A	G	
U	UUU } Phe النين UUC } UUA } Leu لوسين UUG }	UCU } UCC } Ser سرين UCA } UCG }	UAU } ثيروزين UAC } UAA } بدون معنى UAG }	UGU } سيستين UGC } Cys UGA } بدون معنى UGG } تريبتوفان Trp	U C A G
C	CUU } CUC } CUA } Leu لوسين CUG }	CCU } CCC } CCA } Pro برولين CCG }	CAU } CAC } His هستدين CAA } CAG } Gln غلوتامين	CGU } CGC } CGA } Arg أرجينين CGG }	U C A G
A	AUU } AUC } Ile إزولوسين AUA } AUG } Met متيونين	ACU } ACC } ACA } Thr تريونين ACG }	AAU } AAC } Asn أسبارجين AAA } AAG } Lys ليزين	AGU } AGC } Ser سرين AGA } AGG } Arg أرجينين	U C A G
G	GUU } GUC } GUA } Val فالين GUG }	GCU } GCC } GCA } Ala ألين GCG }	GAU } GAC } حمض أسبارتيك Asp GAA } GAG } حمض الغلوتاميك Glu	GGU } GGC } GGA } Gly غليسين GGG }	U C A G

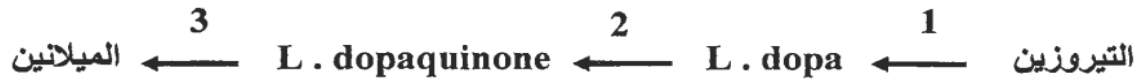
الوثيقة 2

1 - باستغلال الوثيقتين 1 و 2، قارن متتاليتي الأحماض الأمينية المطابقتين لجزئي المورثتين عند كل من الشخصين A و B. (1.25 ن)

2 - استنتج سبب ظهور مرض الهزال العضلي عند الشخص B. (1 ن)

التمرين 21: bac_pc_2013_Rat

لإبراز آلية ومراحل تعبير الخبر الوراثي داخل الخلية نقترح المعطيات الآتية:
I- يعتبر المهق عاهة وراثية ناتجة عن طفرة تصيب المورثة المسؤولة عن تركيب صبغة الميلانين. يتم تركيب هذه الصبغة في بشرة الإنسان وفرو الحيوانات من طرف خلايا متخصصة وفق السلسلة التفاعلية:



يُحفّز أنزيم التيروزيناز التفاعلين 1 و 2، وتنتج عن عدم تركيبه (أو تركيب تيروزيناز غير عادي) الإصابة بالمهق.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 متتالية نيكليوتيدات جزء من الشريط المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب أنزيم تيروزيناز عاد، ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة متتالية نيكليوتيدات جزء من الشريط المنسوخ للمورثة المسؤولة عن تركيب أنزيم تيروزيناز غير عاد.

رقم الوحدات الرمزية :	75	76	77	78	79
الشكل (أ) :	GTC	TCC	CCT	TGG	TCG
الشكل (ب) :	GTC	TCC	CTT	TGG	TCG

منحى القراءة

الوثيقة 1

تبين الوثيقة 2 جزءا من جدول الرمز الوراثي:

الوحدة الرمزية	الأحماض الأمينية المقابلة لها
CAG	Gln (غلوتامين)
AGG	Arg (أرجينين)
GGA	Gly (غليسين)
GUA	Val (فالين)
ACC	Thr (تريونين)
UAA	بدون معنى
AGC	Ser (سرين)
GAA	Ac. Glu (حمض غلوتاميك)

التمرين 22 bac_pc_2014_Nor

إبراز العلاقة صفة - بروتين ومورثة - بروتين وفهم كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية نقترح المعطيات الآتية:

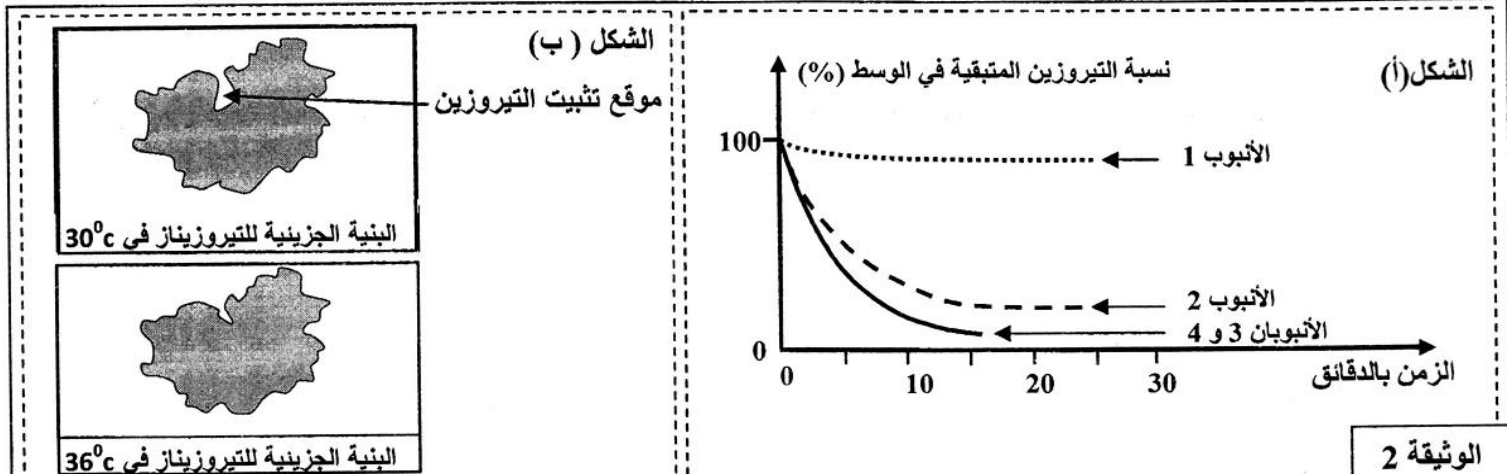
I - تتميز الأرانب المتوحشة (a) بفرو داكن وتتميز الأرانب من سلالة الأرنب الهيملاي (b) Lapin himalayan بفرو أبيض باستثناء بعض مناطق الجسم التي تكون داكنة (نهاية القوائم والأنف والأذنين والذيل). عند إزالة الفرو للأرنب الهيملاي ووضع هذا الأرنب في وسط درجة حرارته 15°C طيلة فترة تجديد فروه، يَظْهَرُ الفرو الجديد كله داكنا مثل فرو السلالة المتوحشة.

ملحوظة: للإشارة درجة حرارة جسم الأرنب هي 37°C .

- لفهم العلاقة بين تغير لون الفرو عند الأرنب الهيملاي ودرجة حرارة الوسط، نقترح المعطيات الآتية:
- ينتج لون الفرو الداكن عن وجود مادة الميلانين التي يتم تركيبها حسب سلسلة التفاعلات الممثلة في الوثيقة 1 :



- تم استخلاص أنزيم التيروسيناز من خلايا فرو أرنب هيملاي، وُضِعَ هذا الأنزيم في أنبوبين 1 و 2 يحتويان على نفس التركيز من التيروسين:
- وُضِعَ الأنبوب 1 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C ؛
- وُضِعَ الأنبوب 2 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .
- تم استخلاص أنزيم التيروسيناز من خلايا فرو أرنب متوحش، وُضِعَ هذا الأنزيم في أنبوبين 3 و 4 يحتويان على نفس التركيز من التيروسين:
- وُضِعَ الأنبوب 3 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 36°C .
- وُضِعَ الأنبوب 4 في وسط ذي درجة حرارة ثابتة تساوي 30°C .
- بعد ذلك تم تتبع تطور نسبة التيروسين في هذه الأنابيب. يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 النتائج المحصلة، ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة البنية الجزيئية لأنزيم التيروسيناز لأرنب هيملاي في 30°C و في 36°C .



1. باستغلال معطيات الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 2 وبتوظيف معطيات الوثيقة 1، فسر سبب ظهور الفرو الداكن في بعض مناطق الجسم عند الأرنب الهيملاي. (1.5 ن)
- لتوضيح سبب تأثر البنية الجزيئية لأنزيم التيروسيناز بدرجة حرارة الوسط، عند الأرنب الهيملاي، نقترح معطيات الوثيقة 3. تمثل الوثيقة 4 مستخرجا من جدول الرمز الوراثي.

1 2 3 4 5 6 7
...CAG AAA AGT GTG ACA TTT GCA...

جزء من اللولب غير المستنسخ لمورثة التيروسيناز عند أرنب متوحش (الخليل المتوحش)

1 2 3 4 5 6
...CAG AAA AGT GAC ATT TGC A...

جزء من اللولب غير المستنسخ لمورثة التيروسيناز عند أرنب هيملاي (الخليل الطافر)

الوثيقة 3

Cys	Ser	Val	Ala	Ile	Thr	Gln	Asp	Phe	Lys
UGU	AGU	GUU	GCU	AUU	ACC	CAA	GAU	UUU	AAA
UGC	AGC	GUC	GCC	AUC	ACA	CAG	GAC	UUC	AAG
		GUA	GCA	AUA	ACG				
		GUG	GCG						

الوثيقة 4

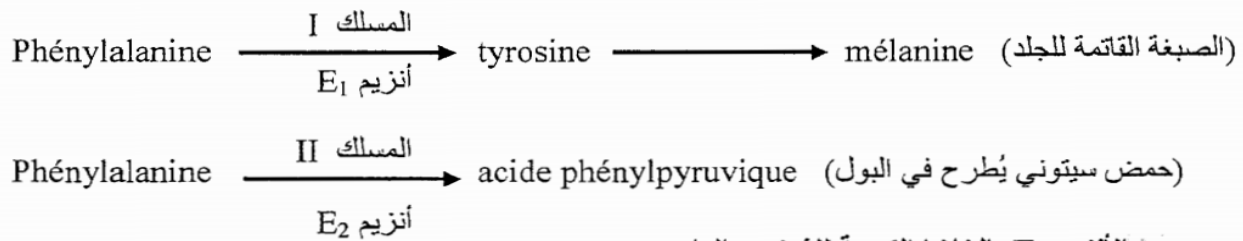
2. باستغلال الوثيقتين 3 و 4، أعط متتاليتي الأحماض الأمينية المطابقة لكل من الحليل المتوحش والحليل الطافر، ثم فسّر سبب تأثر لون الفرو بدرجة حرارة الوسط عند الأرنب الهيملاي. (1.5 ن)

التمرين 23: bac_pc_2014_Rat

I- تُعتبر البيلة الفينيلسيتونية (phénylcétonurie) مرضا وراثيا يرجع إلى خلل في استقلاب الحمض الأميني فنيل ألانين (phénylalanine). يؤدي هذا المرض إلى اضطرابات هضمية وجروح جلدية، ويتميز الشخص المصاب ببشرة شاحبة ولون فاتح. يمثل جدول الوثيقة 1 نتائج قياسات مخبرية أنجزت عند شخص عادي وعند شخص مصاب بالبيلة الفينيلسيتونية. وتمثل الوثيقة 2 المسلكين الاستقلابيين I و II لهدم الفينيل ألانين في جسم الإنسان.

تركيز المواد الكيميائية	عند الشخص العادي	عند الشخص المصاب
فينيل ألانين بـ mg/1000ml	من 1 إلى 2	من 15 إلى 63
الحمض الفينيل بيروفي (acide phénylpyruvique) بـ mg/1000 ml	من 1 إلى 2	من 300 إلى 1000
	0	من 0,3 إلى 1,8
	0	من 200 إلى 300

الوثيقة 1



- يوجد الأنزيم E_1 بالخلايا الكبدية للشخص العادي.
- لا يستعمل المسلك II إلا في حالة ارتفاع مفرط لتركيز الفينيل ألانين في الدم.

الوثيقة 2

1. باستغلال معطيات الوثيقتين 1 و 2، فسّر النتائج المحصلة عند الشخص المصاب. (0.75 ن)
مكنت الدراسات العلمية من تحديد السبب الوراثي لهذا المرض. تمثل الوثيقة 3 جزءا من ADN غير المستنسخ المسؤول عن تركيب الأنزيم E_1 في الحالة العادية وتمثل الوثيقة 4 مستخرجا لجدول الرمز الوراثي.

405	412
ACA ATA CCT CGG CCC TTC TCA GTT	
منحى القراءة $\longrightarrow$	

الوثيقة 3

CGU	GUU	AUU	CCU	UUU	ACU	UCU	UGG	الرمز الوراثي
CGC	GUC	AUC	CCC	UUC	ACC	UCC		
CGA	GUA	AUA	CCA		ACA	UCA		
CGG	GUG		CCG		ACG	UCG		
Arg	Val	Ile	Pro	Phe	Thr	Ser	Trp	الحمض الأميني

الوثيقة 4

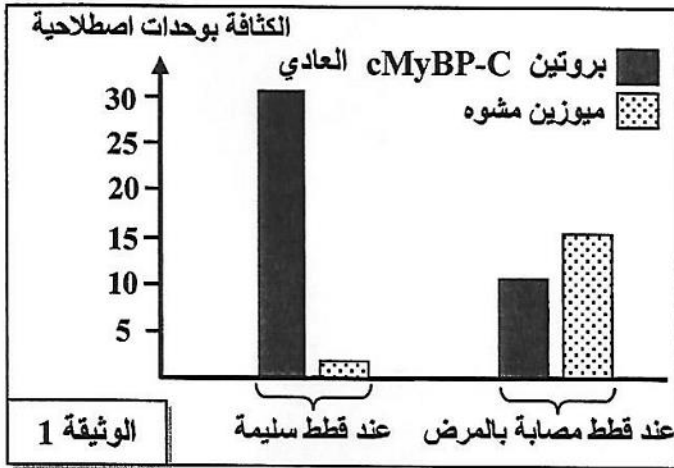
2. باستغلال مستخرج جدول الرمز الوراثي الممثل في الوثيقة 4، أعط متتالية الأحماض الأمينية للأنزيم E_1 من ثلاثية النيكليوتيدات 405 إلى 412. (0.25 ن)
تمثل الوثيقة 5 متتالية الأحماض الأمينية للأنزيم E_1 من الثلاثية 405 إلى 412 عند الشخص المصاب.

405	412
Thr – Ile – Pro – Trp – Pro – Phe – Ser – Val	الوثيقة 5

3. باعتمادك على الوثيقة 5 وعلى كل المعطيات السابقة، حدد، مغللا إجابتك، الأصل الوراثي لهذا المرض. (1 ن)

II. تضخم عضلة القلب مرض وراثي يصيب الإنسان وبعض الحيوانات كالقطط، ويتميز بتضخم غير عاد لعضلة القلب واضطرابات في نشاطه. لتحديد سبب هذا المرض عند نوع من القطط يدعى Maine Coon، نقترح دراسة المعطيات الآتية:

- من بين البروتينات المشكلة لساركوميرات عضلة القلب نجد بروتين cMyBP-C، وهو جزيئة مرنة ترتبط بخييطي الميوزين والأكتين وتضمن التقلص العادي لعضلة القلب. بينت التحاليل أن القطط المصابة بتضخم عضلة القلب تُركَّب بروتينا cMyBP-C هشاً يخضع للتفكيك مباشرة بعد تركيبه، مما يؤدي إلى تشوه خييطات الميوزين. مكّنت دراسة كثافة البروتين cMyBP-C العادي والميوزين المشوه في خلايا عضلة القلب عند قطط سليمة وأخرى مصابة بالمرض من الحصول على النتائج المبينة في الوثيقة 1.



1. باعتمادك الوثيقة 1، قارن النتائج المحصلة عند القطط السليمة بتلك المحصلة عند القطط المصابة بالمرض. (0.5 ن)

- تتحكم في تركيب بروتين cMyBP-C مورثة تدعى MyBPC3. تمثل الوثيقة 2 متتالية النوكليوتيدات لجزء من هذه المورثة عند كل من قط سليم وقط مصاب بتضخم عضلة القلب، وتمثل الوثيقة 3 مستخرجا لجدول الرمز الوراثي.

28	29	30	31	32	33	34	
...GTG	TTC	GAG	GCC	GAG	ACA	GAG	...
جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الجيل العادي)							
28	29	30	31	32	33	34	
...GTG	TTC	GAG	CCC	GAG	ACA	GAG	...
جزء من اللولب المستنسخ لمورثة MyBPC3 (الجيل الطافر)							
الوثيقة 2							

GGU	AAG	CCU	CGU	CUU	CAU	UAA	UGU	الوحدات الرمزية
GGC	AAA	CCC	CGC	CUC	CAC	UAG	UGC	
GGA		CCA	CGA	CUA		UGA		
GGG		CCG	CGG	CUG				
Gly	Lys	Pro	Arg	Leu	His	بدون معنى	Cys	الأحماض الأمينية

2. حدّد متتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من جزء الحليل العادي وجزء الحليل الطافر. (1ن)
3. اعتمادا على إجابتك على السؤالين السابقين، فسّر الإصابة بمرض تضخم القلب عند قطط Maine Coon. (1ن)

التمرين 25 bac_pc_2015_Rat

لإبراز بعض الجوانب المتعلقة بتعبير الخبر الوراثي وانتقاله عن طريق التوالد الجنسي، نقترح استثمار معطيات مرتبطة بأحد أدوار هرمون بروتيني يدعى LH. يُفرَز هذا الهرمون من طرف الغدة النخامية ويؤثر على نمو الخصية المسؤولة عن إفراز هرمون التستوسترون.

يعاني بعض الأشخاص من ضمور الخصيتين (Hypogonadisme)، وتقدم الوثيقة 1 بعض المعطيات المتعلقة بشخصين أحدهما مصاب بضمور الخصيتين.

الإفراز اليومي للتستوسترون	حجم الخصية	
من 1 إلى 4ng/mL	عادي	شخص سليم
أقل من 1ng/mL	صغير جدا	شخص مصاب بضمور الخصيتين

الوثيقة 1

عند الشخص السليم، ترتبط جزيئة LH بمستقبلات خاصة على مستوى غشاء الخلايا المفرزة لهرمون التستوسترون، مما يؤدي إلى تحفيز إفراز التستوسترون، وهذا الأخير يتدخل في نمو الخصية. يتكون بروتين LH من سلسلتين بيبتيديتين α و β . تمثل الوثيقة 2 جزءاً من خيط ADN المنسوخ للمورثة المتحكمة في تركيب السلسلة β عند شخص سليم (الشكل أ) وشخص مصاب بضمور الخصيتين (الشكل ب). تقدم الوثيقة 3 مستخلص جدول الرمز الوراثي.

منحى القراءة									
71	72	73	74	75	76	77	78		
GGG	GAC	GGA	GTC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (أ): شخص سليم	
GGG	GAC	GGA	GCC	CAC	CAC	ACG	TGG	الشكل (ب): شخص مصاب	
UGU	UAA	CUU	CCU	CAA	CGU	ACU	GUU	GGU	الوحدات
UGC	UAG	CUC	CCC	CAG	CGC	ACC	GUC	GGC	الرمزية
	UGA	CUA	CCA		CGA	ACA	GUA	GGA	
		CUG	CCG		CGG	ACG	GUG	GGG	
Cys	بدون معنى	Leu	Pro	Gln	Arg	Thr	Val	Gly	الأحماض الأمينية

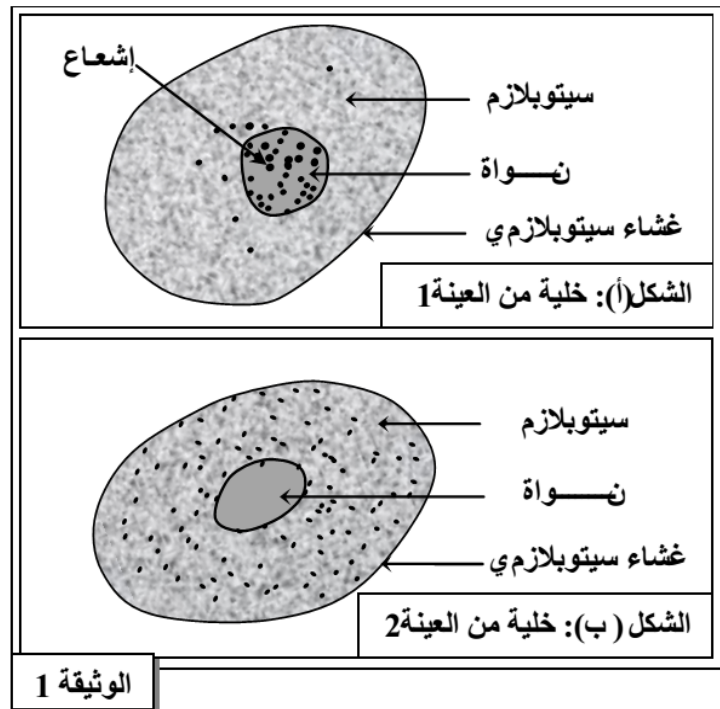
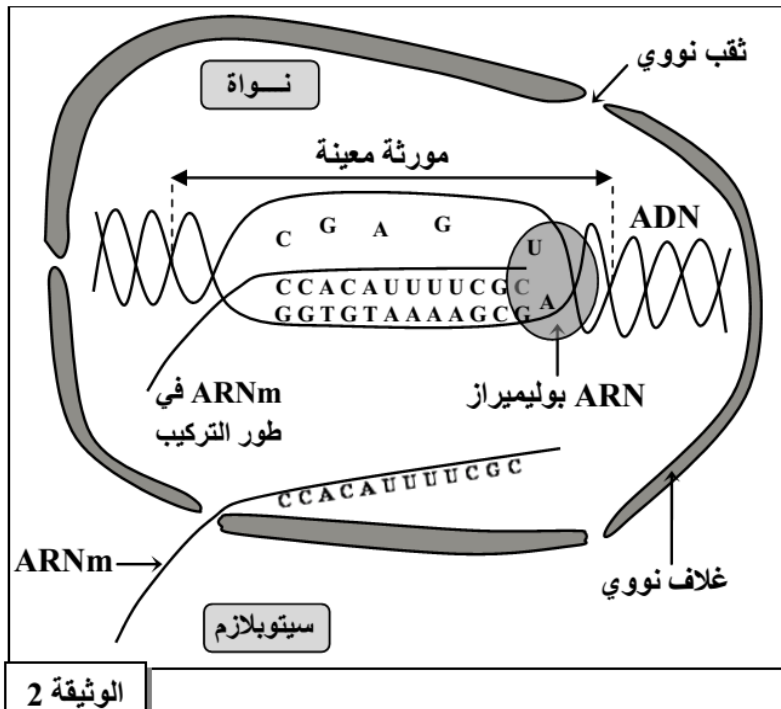
1. باستثمارك للمعطيات السابقة وباستعمالك لمستخلص جدول الرمز الوراثي :

- أ - حدّد متتالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل شكل من الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 2. (1 ن)
ب - فسّر ضمور الخصيتين عند الشخص المصاب. (1 ن)

التمرين 26: bac_agr_2014_Nor

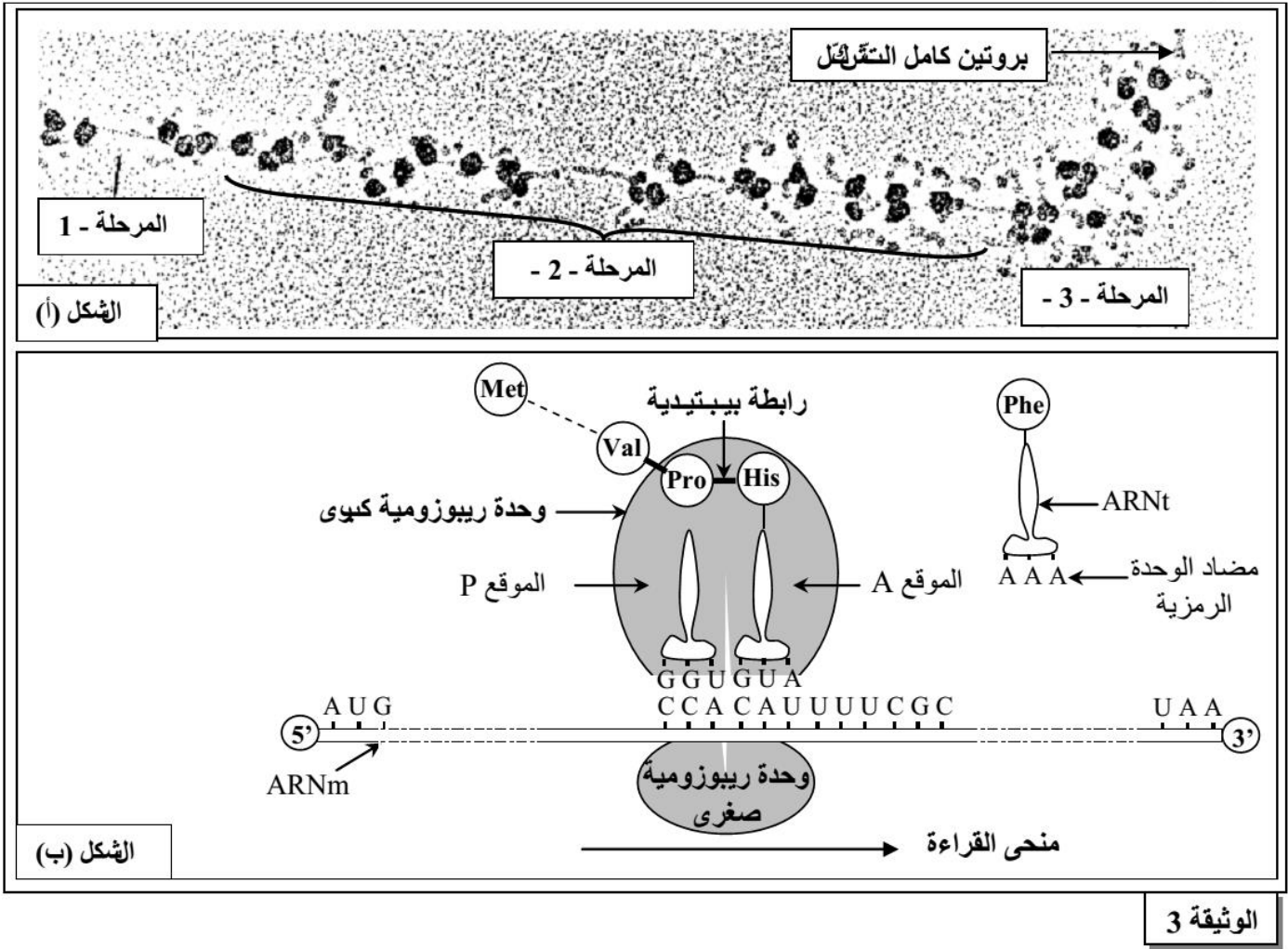
من أجل إبراز آلية تعبير الخبر الوراثي، والعلاقة مورثة - بروتين، والعلاقة بروتين - صفة نقترح المعطيات الآتية:

I- تم زرع خلايا في وسط به مادة الأوريدين (Uridine) المشع، وهو بشير (Précurseur) يخل في تركيب الأوراسيل (U) الذي يعتبر من مكونات الحمض النووي الريبوزي (ARN). بعد حوالي 15 دقيقة تم غسل عينة 1 من هذه الخلايا وتعريضها للتصوير الإشعاعي الذاتي، أما الخلايا المتبقية (العينة 2) فقد تم إعادة زرعها لمدة ساعة ونصف في وسط زرع بدون أوريدين مشع ثم غسلها وتعريضها للتصوير الإشعاعي. يعطي شكلا الوثيقة 1 رسميّ تخطيطيين للخلايا الملاحظة. تمثل كل بقعة سوداء مكان وجود الإشعاع. كما تقدم الوثيقة 2 تركيب ARNm.



1- فسّر النتائج المحصلة في الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 1 معتمدا على معطيات الوثيقة 2. (2.5 ن)

II- تم إنجاز ملاحظة مجهرية لـ ARNm في سيتوبلازم خلية أثناء تركيب البروتينات . يقدم الشكل - أ - من الوثيقة 3 صورة إليكترونوغرافية لهذه الملاحظة . ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة تفاصيل الأحداث الممثلة في المرحلة - 2 - من الشكل (أ).

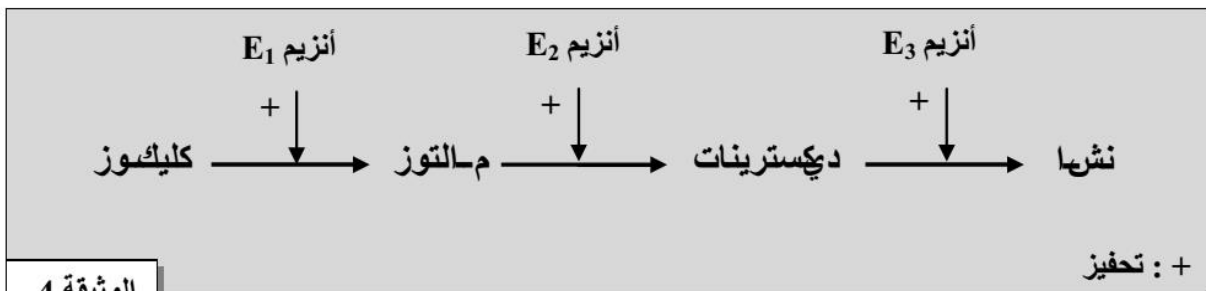


الوثيقة 3

2- تعرّف المراحل الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 3، وبيّن كيف سيتم إدماج الحمض الأميني Phe في السلسلة الببتيدية معتمداً على معطيات الشكل (ب) من نفس الوثيقة. (2 ن)

III- يعتبر البروتين ناتجاً لتعبير الخبر الوراثي، ومسؤولاً عن مظهر خارجي معين. قصد إبراز الطفرة على المظهر الخارجي، نقترح المعطيات الآتية:

- **المعطى الأول:** توجد مدخرات السكريات عند نبات الـ E_1 على شكل نشا عند السلالة A، وعلى شكل ديكستريانات (Dextrines) عند السلالة B. تتشكل هذه المدخرات السكرية عند السلالتين انطلاقاً من الكليكوز حسب التفاعلات البيوكيميائية الممثلة في الوثيقة 4.



- **المعطى الثاني:** تتحكم في تركيب الأنزيم E_3 مورثة توجد في شكل حليلين: الحليل A الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية بالنشا والحليل B الموجود عند نبات الذرة ذي البذور الغنية بالديكستريانات. تعطي الوثيقة 5 جزءاً من متتالية النيكلوتيدات عند الحليل A والحليل B.

1 2 3 4 5 6 7 8 9
GGA-TTC-GCA-TAT-CGG-ATG-GGT-TCT-TCG

رقم الثلاثية
جزء من الخيط المستنسخ للتحليل A

1 2 3 4 5 6 7 8 9
GGA-TTC-GCA-TAT-CGG-ATC-GGG-TTC-TTC

رقم الثلاثية
جزء من الخيط المستنسخ للتحليل B

منحى القراءة

الوثيقة 5

تمثل الوثيقة 6 مقتطفا من جدول الرمز الوراثي.

الحمض الأميني	برولين Pro	سيرين Ser	أرجنين Arg	هستيدين His	تيروزين Tyr	ايزولوسين Ile	ألانين Ala	بدون معنى	ليزين Lys	غليسين Gly
الوحدة الرمزية	CCU CCA	AGC	CGU AGA	CAU	UAC	AUA	GCC	UAG	AAG	GGG

الوثيقة 6

3- اعتمادا على الوثائق 4؛ 5؛ و6، أبورُ العلاقة مورثة - بروتين - صفة عند سلالتَيِ الذرة A وB. (1.75ن)

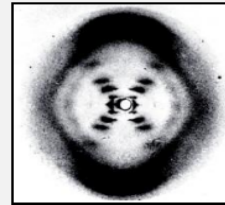
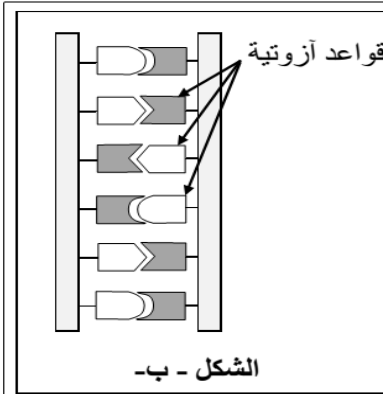
التمرين 27: bac_agr_2013_Rat

لدراسة تركيب وبنية المادة الوراثية ونقل وتعبير الخبر الوراثي نقترح ما يلي:

♦ بينت الدراسات البيوكيميائية أن ADN يتكون من تسلسل مجموعة من النيكلوتيدات ويتكون النيكلوتيد من وحدة أساسية هي القاعدة الآزوتية. يبين جدول الوثيقة 1 نسب القواعد الآزوتية في ADN بعض الكائنات الحية؛ كما يقدم الشكل - أ - من الوثيقة 2 نتائج دراسة الباحث Rosalin Franklin حول المادة الوراثية والشكل - ب - نموذج مقترح لبنية هذه المادة.

القواعد الآزوتية الكائنات الحية	أدنين: A	كوانين: G	سيتوزين: C	ثيمين: T
الخروف	29.3%	21.4%	21%	28.3%
الشور	28.2%	21.5%	22.5%	27.8%
الدجاج	28.8%	20.5%	21.3%	27.9%
القمح	27.3%	22.7%	22.8%	27.1%

الوثيقة 1



الشكل - أ -

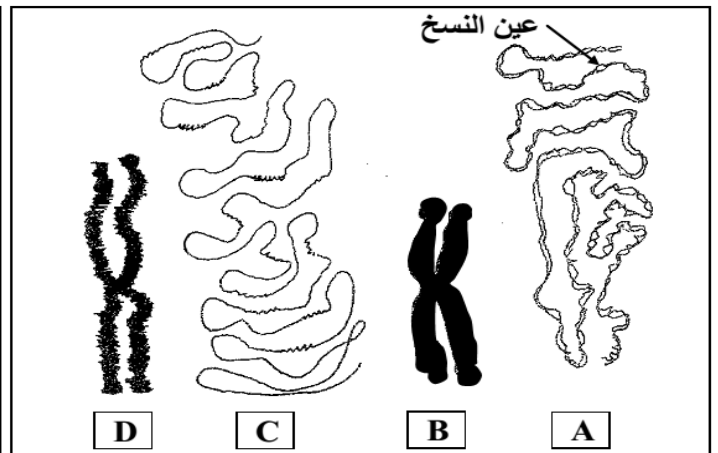
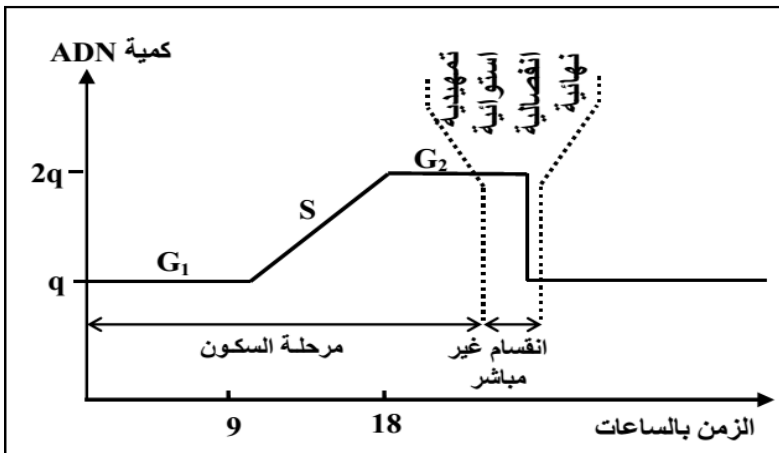
تم الحصول على هذه الصورة من طرف الباحثة R. Franklin بتسليط أشعة X على جزيئة ADN الخالص.
صرح James Watson عند ملاحظة هذه الصورة قائلا: " بمجرد ما شاهدت هذه الصورة انبهرت ... العلامة X التي تتوسط الصورة لا يمكن أن تأتي إلا من بنية لولبية"

الوثيقة 2

1 - أ - انطلاقا من استغلال الوثيقتين 1 و 2، استنتج بنية ADN. (1.5ن)

ب- أنجز رسما تخطيطيا لقطعة من ADN بتؤز فيه هذه البنية. (0.5 ن)

♦ تم تتبّع شكل وكمية المادة الوراثية خلال دورة خلوية، فتم الحصول على النتائج الممثلة في الوثيقتين 3 و 4.



2- أنسب لكل شكل من أشكال الوثيقة 3 (A، B، C، D) ما يلاحظه في أطوار أو فنرات الوثيقة 4؛ ثم فسّر تغير كمية ADN في خلية خلال الفتوة S وخلال الطور الانفصالي من الدورة الخلوية. (1.5 ن)

♦ يوجد بروتين يسمى P₅₃ في الخلايا العادية، وهو يراقب الانقسام غير المباشر. عند بعض الأشخاص المصابين بسرطان الكبد تتكاثر الخلايا بشكل غير منتظم نتيجة خلل في المورثة المسؤولة عن تركيب البروتين P₅₃ وهذا ما يترتب عنه انفلات في مراقبة الانقسام غير المباشر وبالتالي ظهور أورام سرطانية.

يعطي شكلا الوثيقة 5 قطعة من الخبيط المستنسخ للمورثة P₅₃ في خلية كبدية عادية (الشكل أ) وفي خلية كبدية سرطانية (الشكل ب).

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
T T G G C C T C A G G G T A G	T T G G C C T C C G G G T A G
...	...
اتجاه القراءة	اتجاه القراءة
الشكل (ب)	الشكل (أ)

الوثيقة 5

الحمض الأميني	تيروزين:	فينيل ألانين:	أسبارجين:	سيرين:	إيزولوسين:	غليسين:	أرجينين:	برولين:
الوحدات الرمزية (ARNm)	Tyr	Phe	Asn	Ser	Ile	Gly	Arg	Pro
	UAC	UUU	AAC	AGU	AUC	GGG	AGG	CCG
		UUC		UCA			CGG	CCC

الوثيقة 6: مقتطف من جدول الرمز الوراثي

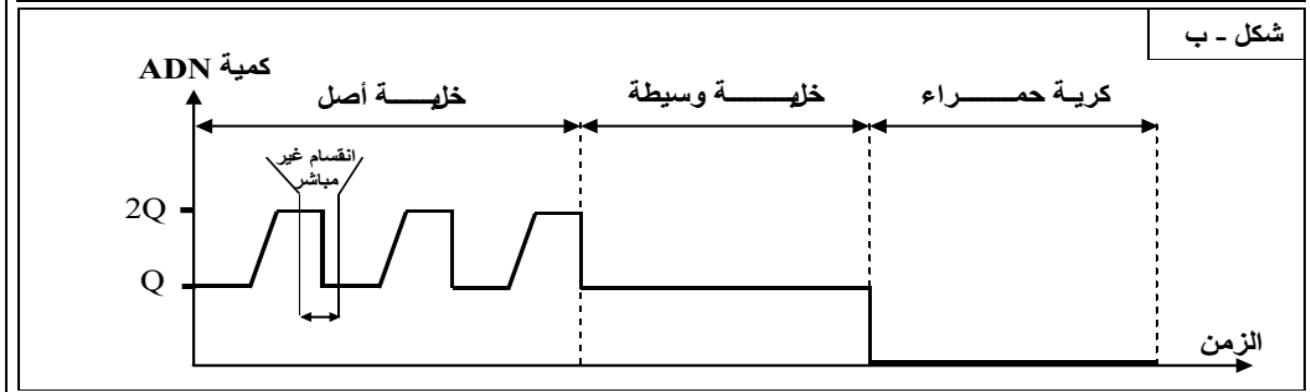
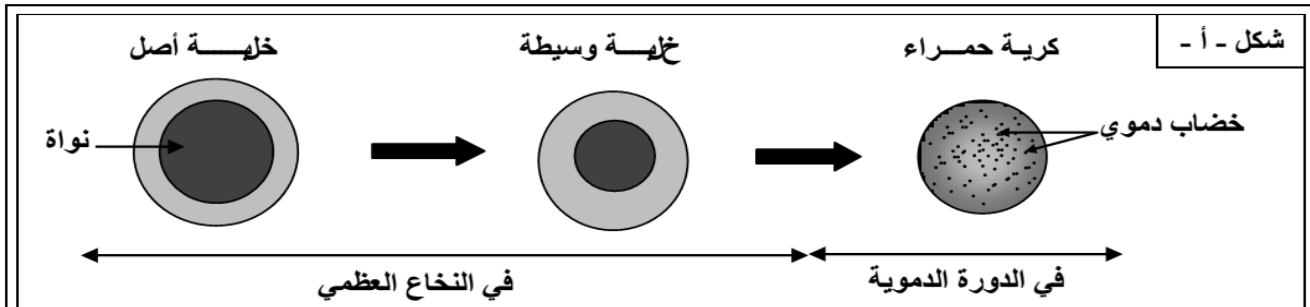
3 - باعتماد المعطيات الواردة في الوثيقة 5 ومقتطف جدول الرمز الوراثي، أعط الجزء البروتيني الذي ترمز له المورثة P₅₃ في خلية عادية وفي خلية سرطانية، ثم فسّر كيفية الإصابة بسرطان الكبد. (1.5 ن)

التمرين 28: bac_agr_2013_Nor

تلعب الكريات الحمراء دورا مهما في التنفس حيث أنها تتوفر على عدد كبير من بروتين الخضاب الدموي الذي يعمل على نقل الأوكسجين إلى خلايا الجسم. كما تحدد الكريات الحمراء الفصائل الدموية بواسطة كليكوبروتينات (واسمات) توجد على مستوى غشائها السيتوبلازمي.

للكشف عن ظروف إنتاج بروتين الخضاب الدموي وإبراز العلاقة مورثة - بروتين - صفة، نقترح استثمار المعطيات الآتية:

■ تنحدر الكريات الحمراء من خلايا أصل توجد في نخاع العظمي وتهاجر بعد ذلك لتلتحق بالدورة الدموية. يُلخص شكلا الوثيقة 1 أهم التحولات التي تتعرض لها هذه الخلايا.



الوثيقة 1

تمت معايرة بعض المواد الكيميائية داخل الخلايا خلال مختلف مراحل تسلسل الكريات الحمراء. يعطي جدول الوثيقة 2 النتائج المحصلة.

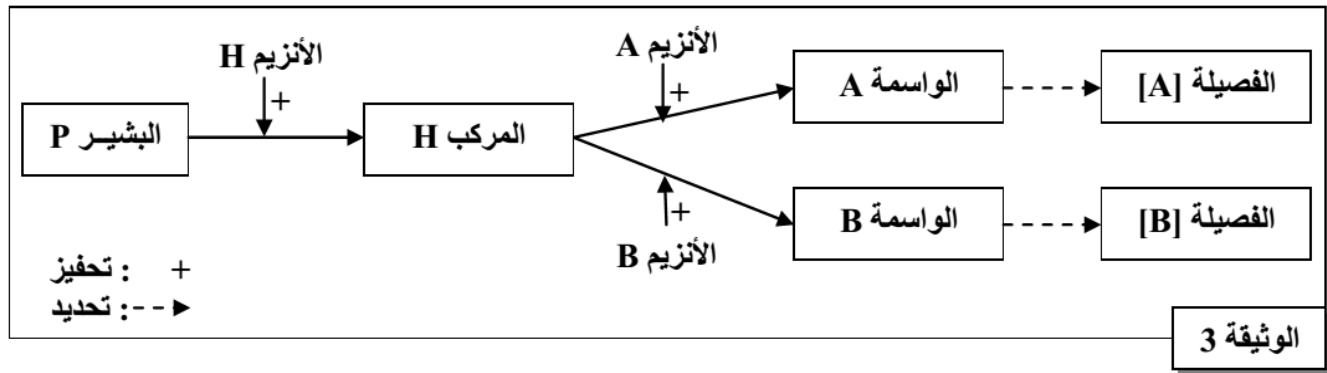
المواد	الخلايا	الخلايا الأصل	الخلايا الوسيطة	الكريات الحمراء
كمية ADN النووي	عادية	عادية	عادية	منعدمة
تركيب ARN	منخفض	جد مرتفع	منخفض	منعدم
تركيب الخضاب الدموي	منخفض	جد مرتفع	منخفض	منعدم

الوثيقة 2

2 - فسّر النشاط العادي للكريات الحمراء رغم غياب الفواة مستغلا معطيات الوثيقة 2. (1 ن)

■ لتحدي اختلاف الفصيلتين الدمويتين A و B عند الإنسان نقترح ما يلي:

- نتخذ الفصائل الدموية بوجود أو بغياب واسمات على مستوى غشاء الكريات الحمراء. تبين الوثيقة 3 خطاطة مبسطة لمراحل تركيب الواسمتين A و B.



الوثيقة 3

3 - بالاعتماد على معطيات الوثيقة 3؛ أبرز العلاقة صفة (الواسمة) - بروتين (الأنزيم). (1 ن)

■ للكشف عن الأصل الوراثي لتعدد الفصائل الدموية، نقترح دراسة متتالية نيكليوتيدات جزء من ADN الحليل A وجزء من الحليل B المسؤولين على التوالي عن تركيب الأنزيم A و الأنزيم B. تبين الوثيقة 4 النتائج المحصلة.

1	2	3	4	5	6	رقم الثلاثية :
ATG	ATG	GAC	CCC	CCC	AAG	جزء من متتالية الخيط القابل للنسخ للحليل A :
ATG	ATG	TAC	CCC	CGC	AAG	جزء من متتالية الخيط القابل للنسخ للحليل B :

منحى القراءة

الوثيقة 4

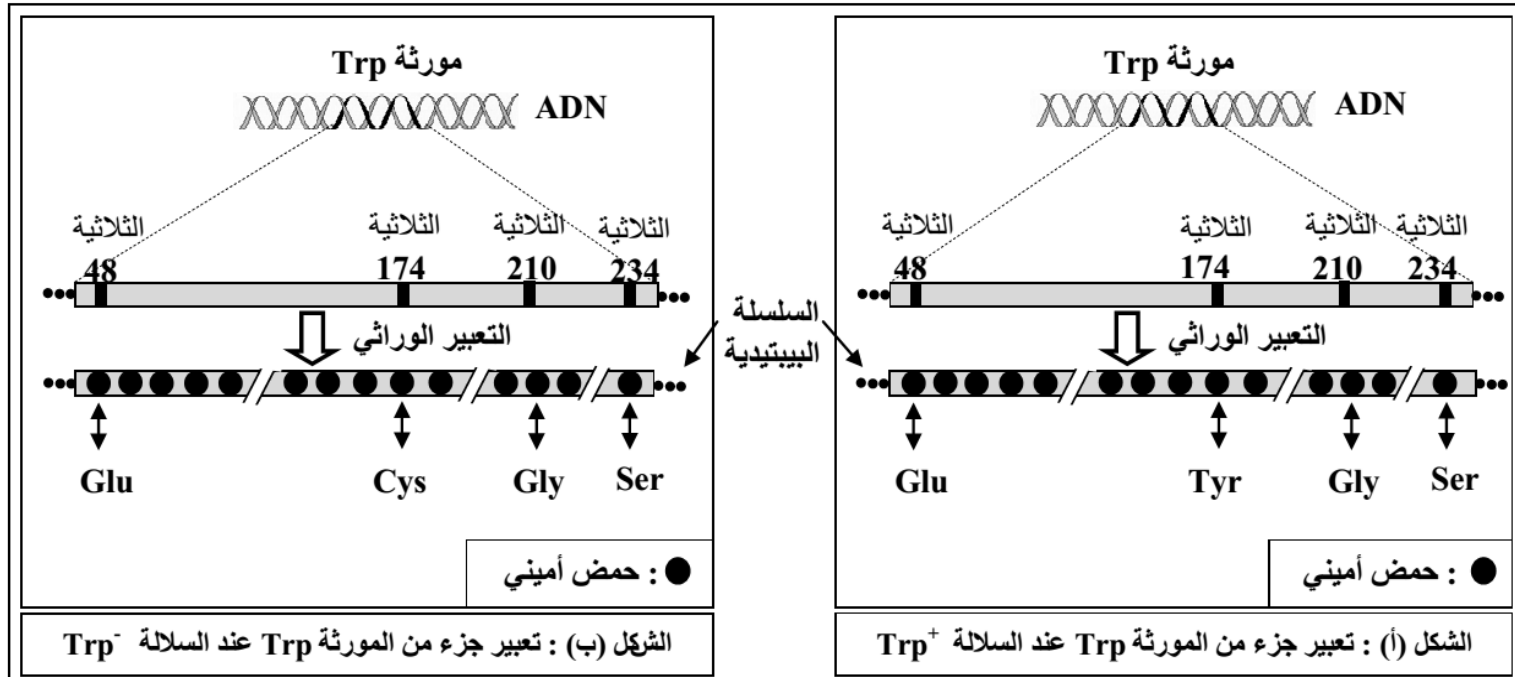
برولين:	ليزين:	غليسين:	لوسين:	ميثيونين:	ألنين:	فيل ألنين:	تيروزين:	الحمض الأميني
Pro	Lys	Gly	Leu	Met	Ala	Phe	Tyr	
CCG	AAA	GGG	CUG	AUG	GCU	UUU	UAC	الوحدات الرمزية
CCA					GCG	UUC		(ARNm)

الوثيقة 5: مقتطف من جدول الرمز الوراثي

4- باستغلالك معطيات الوثيقة 4 ومقتطف جدول الرمز الوراثي، أعط الجزء البروتيني للأنزيم A والجزء البروتيني للأنزيم B،

ثم فسّر اختلاف الأنزيمين المسؤولين عن تحديدا لفصيلتين الدمويتين [A] و [B] معتبرا الحليل A هو الحليل الأصلي (1.75 ن)

- الأنزيم تريبتوفان سانتيتاز بروتين يتكون من 268 حمضا أميني بقفل الوثيقة 3 تعبير جزء من المورثة Trp المسؤولة عن تركيب جزء من هذا الأنزيم عند السلالة Trp^+ (الشكل أ) وعند السلالة الطافرة Trp^- (الشكل ب). وتعطي الوثيقة 4 الوحدات الرمزية لـ ARNm التي ترمز لمختلف الأحماض الأمينية المكونة لهذا الجزء من البروتين.



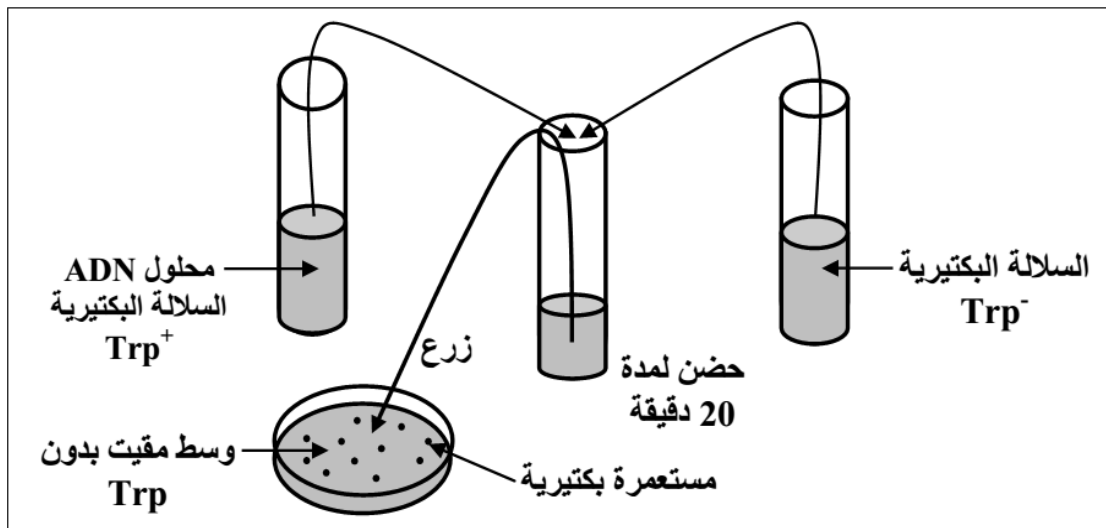
الحمض الأميني	الوحدة الرمزية
سريستين : Cys	UGU
سيرين : Ser	AGC
غليسين : Gly	GGU
تيروزين : Tyr	UAU
أسبرجين : Asn	AAU
حمض الغلوتاميك : Glu	GAA

الوثيقة 4

الوثيقة 3

- 2- قارن السلسلتين البيبتيديتين للأنزيم تريبتوفان سانتيتاز بلعتماد الأحماض الأمينية المقدّمة في الوثيقة 3 عند السلالتين Trp^+ و Trp^- ، ثم أبرز العلاقة بروتين- صفة؛ والعلاقة مورثة - بروتين مستعينا في ذلك بالوثيقة 4. (2.25 ن)

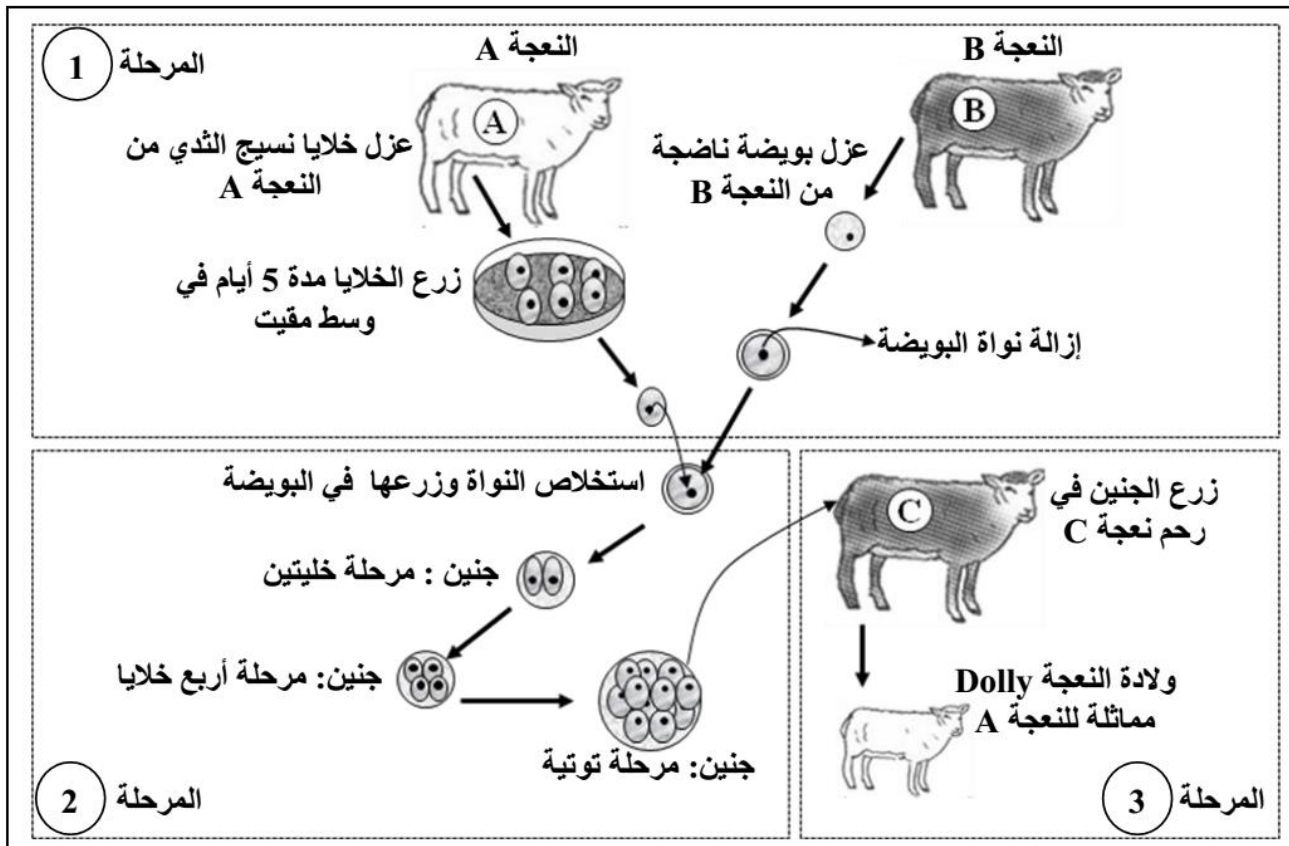
- في تجربة أخرى تم استخلاص ADN السلالة البكتيرية Trp^+ وخلطه في محلول مع بكتيريات السلالة Trp^- ؛ بعد ذلك تم زرع هذه الأخيرة في وسط مقيت بدون Trp. تقدّم الوثيقة 5 النتيجة المحصلة.



- 3- بالاعتماد على معطيات الوثيقة 5 وبتوظيف معارفك، أعط تفسيرا للنتيجة المحصلة. (1 ن)

يسمح الانقسام غير المباشر، عند الكائنات الحية ثنائية الصيغة الصبغية، بانتقال الخبر الوراثي من خلية لأخرى وبشكل متطابق، وتشكل الصفات تعبيراً لهذا الخبر الوراثي. لإبراز ذلك نقترح المعطيات الآتية:

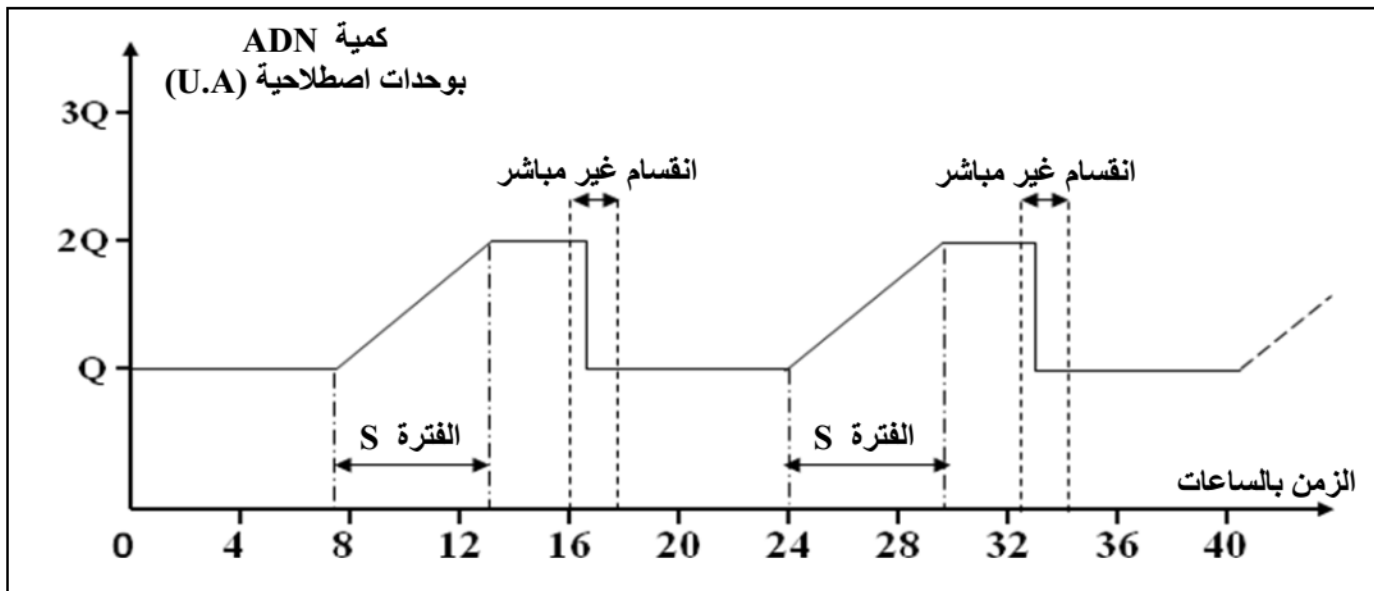
• في سنة 1996 تمكن أحد الباحثين في اسكتلندا من استنساخ الشاة دُولي (Dolly). تمثل الوثيقة 1 مراحل هذا الاستنساخ.



الوثيقة 1

ملحوظة : خلال المرحلة 2 تم زرع الجنين في وسط مقبى في الزجاج .

- 1 - بيّن أهم مراحل استنساخ النعجة Dolly الممثلة في الوثيقة 1 واستنتج دور النواة. (1.25 ن)
- مكن تتبّع تطور كمية ADN داخل نواة خلية خلال دورات خلوية من الحصول على النتائج المبينة في الوثيقة 2.



الوثيقة 2

- 2 - فسّر التغيرات الملاحظة في كمية ADN الممثلة في الوثيقة 2، ثم بيّن أهميتها الوراثية. (1.5 ن)

• في الستينات من القرن الماضي اقترح الباحثان Stahl و Meselson النموذج نصف المحافظ لكيفية مضاعفة ADN داخل الخلية. لإبراز ذلك، أنجز الباحثان مجموعة من التجارب على بكتيريا *E.Coli* ؛ في كل تجربة يتم زرع البكتيريا في وسط زرع يحتوي على الأزوت (كلورور الأمونيوم) ثم استخلاص ADN البكتيريا المزروعة وتعرضه لتقنية النبذ لتحديد كثافته d . يعطي جدول الوثيقة 3 ظروف ونتائج هذه التجارب:

التجارب	الجيل	النتائج
التجربة ①: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> في وسط يحتوي على ^{14}N الخفيف لمدة عدة أجيال.	G_0'	ADN بكتيري خفيف $d = 1.65$ بنسبة 100%
التجربة ②: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> في وسط يحتوي على ^{15}N الثقيل لمدة عدة أجيال.	G_0	ADN بكتيري ثقيل $d = 1.80$ بنسبة 100%
التجربة ③: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> مأخوذة من الجيل G_0 في وسط يحتوي على ^{14}N الخفيف لمدة جيل واحد.	G_1	ADN بكتيري متوسط الكثافة $d = 1.72$ بنسبة 100%
التجربة ④: زرع بكتيريات <i>E.Coli</i> مأخوذة من الجيل G_1 في وسط يحتوي على ^{14}N الخفيف لمدة جيل واحد.	G_2	ADN بكتيري متوسط الكثافة $d = 1.72$ بنسبة 50% ADN بكتيري خفيف $d = 1.65$ بنسبة 50%

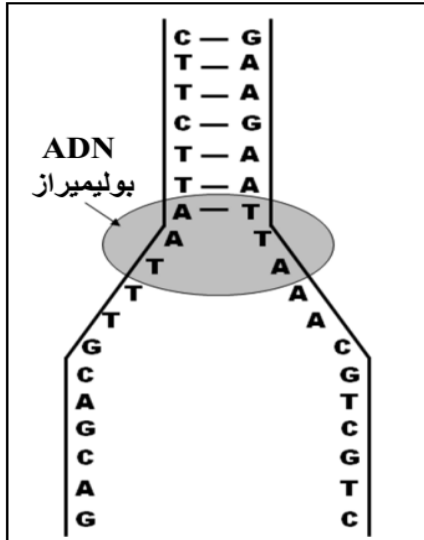
الوثيقة 3

* ملحوظة: الأزوت (N) من مكونات القواعد الأزوتية لجزيئة ADN.

3 - مستعينا بتحليل نتائج تجارب Meselson و Stahl ،
بيّن أن مضاعفة ADN تتم حسب النموذج نصف المحافظ. (1.75 ن)
تعطي الوثيقة 4 جزءاً من عين النسخ على مستوى قطعة من خيط ADN
لمورثة بروتين الجبنين (Caséine) عند النعجة.

4 - بتوظيفك للنتائج المحصلة، أعط نتيجة مضاعفة القطعة الكاملة لخيط

ADN الممثلة في الوثيقة 4. (0.5 ن)



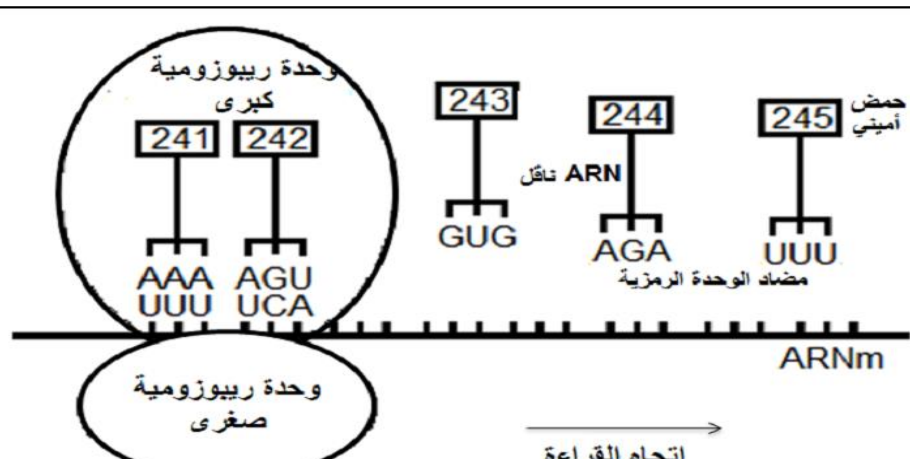
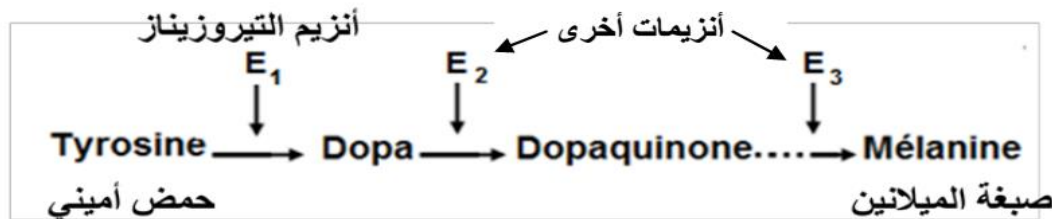
الوثيقة 4

التمرين 31: bac_agr_2010_Nor

تعتبر الأرانب من الحيوانات الداجنة المطلوبة للاستهلاك، وهو ما جعلها تحظى باهتمام مجموعة من الباحثين والمربين في الميدان الفلاحي. لفهم كيفية انتقال بعض الصفات الوراثية عند الأرانب وطبيعة بعض الأمراض الطفيلية التي تصاب بها نقترح الدراسات الآتية:

الدراسة الأولى:

يرتبط لون الفرو عند الأرانب بصبغة الميلانين التي تتدخل في تركيبها أنزيمات نوعية وفق التفاعلات الآتية:



يترتب عن غياب أو خلل في أنزيم التيروسيناز عند الأرانب عدم تركيب صبغة الميلانين وبالتالي الإصابة بالمهق.

تمثل الوثيقة 1 بعض مراحل تركيب أنزيم التيروسيناز E_1 على مستوى خلية عادية انطلاقاً من الحمض الأميني رقم 241 إلى الحمض الأميني رقم 245، كما تعطي الوثيقة 2 جدول الرمز الوراثي.

الوثيقة 1

	U	C	A	G	
U	UUU } فنيل ألانين Phe UUC } UUA } لوسين Leu UUG }	UCU } سيرين Ser UCC } UCA } UCG }	UAU } ثيروزين Tyr UAC } UAA } بدون معنى UAG }	UGU } سيستين Cys UGC } UGA } بدون معنى UGG } تريبتوفان Trp	U C A G
C	CUU } لوسين Leu CUC } CUA } CUG }	CCU } برولين Pro CCC } CCA } CCG }	CAU } هيسثدين His CAC } CAA } غلوتامين Gln CAG }	CGU } أرجينين Arg CGC } CGA } CGG }	U C A G
A	AUU } إزولوسين Ile AUC } AUA } ميثيونين Met AUG }	ACU } ثريونين Thr ACC } ACA } ACG }	AAU } أسبارجين Asn AAC } AAA } ليزين Lys AAG }	AGU } سيرين Ser AGC } AGA } أرجينين Arg AGG }	U C A G
G	GUU } فالين Val GUC } GUA } GUG }	GCU } ألانين Ala GCC } GCA } GCG }	GAU } حمض أسبارتيك Asp GAC } GAA } حمض الغلوتاميك Glu GAG }	GGU } غليسين Gly GGC } GGA } GGG }	U C A G

الوثيقة 2 : جدول الرمز الوراثي

- 1 - باستغلالك لمعطيات الوثيقتين 1 و 2، أعط متتالية الأحماض الأمينية لقطعة أنزيم التيروزيناز E₁، وحدد جزء الخيط المستنسخ لـ ADN التحليل العادي. (0.75 ن)
- ♦ تمثل الوثيقة 3 جزءا من متتالية نيكلوتيدات التحليل الطافر المسؤول عن تركيب أنزيم التيروزيناز عند خلية غير عادية لا تنتج الميلانين.

..... AAA AGT GAG ATT T
..... 241 - 242 - 243 - 244

جزء من متتالية نيكلوتيدات التحليل
الطافر

الوثيقة 3

- 2 - باعتمادك المعطيات والوثائق السابقة ومكتسباتك، بين كيفية ظهور التحليل الطافر ثم فسّر سبب الإصابة بالمهق عند الأرناب. (1.75 ن)

التمرين 32 : bac_agr_2008_Nor

- لتعرف بعض طرق تحسين الإنتاج الحيواني نقترح دراسة المعطيات التالية :
- I- يمثل الشكل 1 من الوثيقة 1 جزء من ADN الذي يرمز إلى تركيب بروتين جبنين الحليب عند البقرة ، أما الشكل 2 فيمثل سلسلة الأحماض الأمينية المكونة لجزء من جبنين الحليب عند الشاة .

الوحدات الرمزية	الأحماض الأمينية
AGG	Arg
UUA	Leu
GAA	Glu
UUA	Leu
AAC	Asn
CCU	Pro
GGA	Gly
GUC	Val

الشكل 3

اتجاه القراءة →

AAT CTT AAT TTG GGA CAG CCT

الشكل 1

Glu- Glu-Leu-Asn-Val-Val-Gly

الشكل 2

الوثيقة 1

- 1- باعتماد جدول الشكل 3 من الوثيقة 1، أعط متتالية الأحماض الأمينية التي يرمز إليها جزء ADN الممثل في الشكل 1 وجزء ADN الرامز لتركيب جبنين حليب الشاة الممثل في الشكل 2 . (1 ن)