

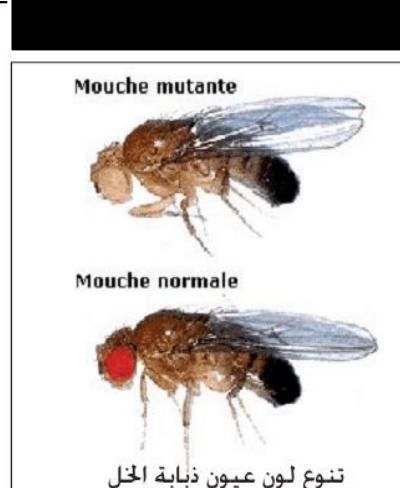
# هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma : مفهوم الصفة الوراثية، المورثة، الحليل والمظرة.

تعتبر العادة الوراثية (ADN) الدائمة للخبر الوراثي هي المسؤولة عن ظهور الصفات الوراثية لكل فرد فما هي الصفة الوراثية؟ وهل ADN عبارة عن وحدة وظيفية واحدة أم هو وحدات كل واحدة مسؤولة عن صفة وراثية معينة؟ وهل هناك تفسير لظهور صفات وراثية غير طبيعية؟ تمثل الوثائق التالية أسناداً تساعد على الإجابة على الأسئلة السابقة.

الوثيقة 1: أمثلة متنوعة لصفات وراثية.



كريات حمراء عادية، وأخرى منجلية الشكل



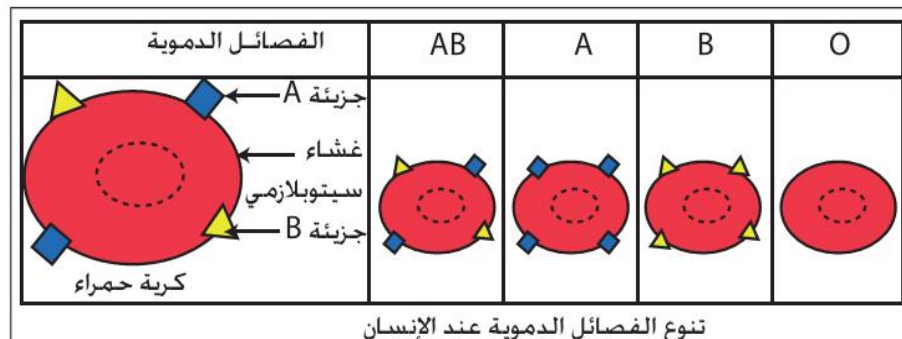
تنوع لون عيون ذبابة الملح



تنوع ألوان أزهار نبات شب الليل

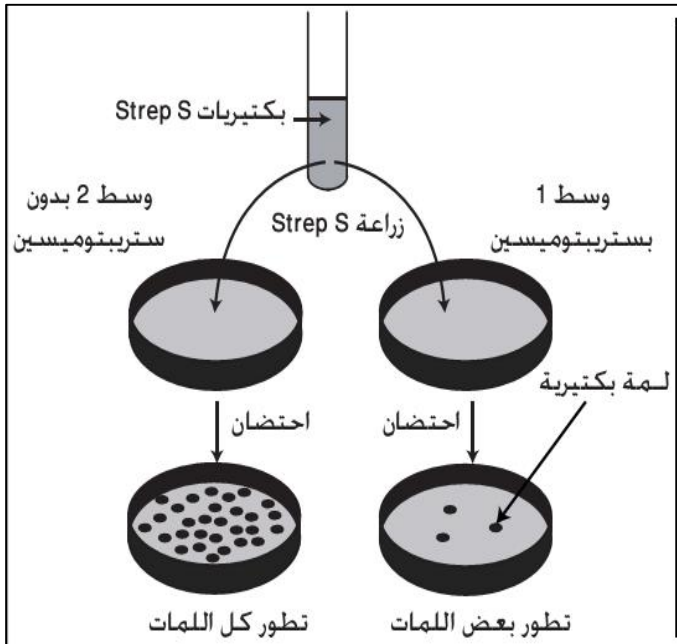


مقاومة أو حساسية بكتيريا لستة مضادات حيوية



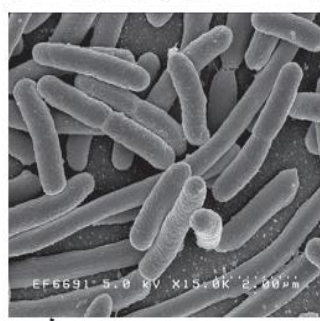
تنوع الفصائل الدموية عند الإنسان

الوثيقة 2: تجربة التحول البكتيري عند *Escherichia coli*



*E. coli* بكتيريا على شكل عصبة، تعيش في المعي الغليظ للإنسان. تستعمل هذه البكتيريا بكثرة في التجارب المتعلقة بعلم الوراثة.

هذه البكتيريا حساسة عادةً ل المادة **الستربتوميسين** مضاد حيوي يمنع تكاثر البكتيريات (لذا تسمى بـ *StrepS*). تمثل الوثيقة جانبه نتائج زرع هذه البكتيريا في وسطين، أحدهما يحتوي على مادة **الستربتوميسين** والآخر لا يحتوي على **الستربتوميسين**.



بكتيريا *E. coli* ملاحظة بال المجهر الإلكتروني الكاسح

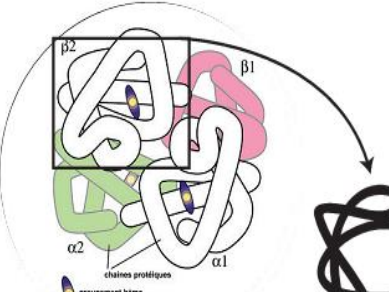
1) اعط تعريفاً للمرة

2) كيف تفسر نتائج التجربة

## التعليمات

- من خلال معلومات الوثيقة 1، صف المظاهر الخارجية المقابلة لكل صفة وراثية واستنتج مفهومي الصفة الوراثية والمظاهر الخارجية.
- صف نتائج التجربة الممثلة في الوثيقة 2 واقتصر تفسيراً لها.
- علماً أن البكتيريات التي نمت في الوسط 1 من التجربة حافظت على كل صفاتها ماعدا مقاومة **الستربتوميسين** هل يمكن القول أن التحول الذي حدث للبكتيريات أصل تغير في خبرها الوراثي كله؟ علل إجابتك.
- توجد كل مورثة في نمذجتين يسميان **حليان** كل حليل مسؤول عن مظاهر خارجي معين وقد يكونا متشابهين أو مختلفين. ماهي المورثة والhilian اللذان تبرزهما التجربة؟

الملفات قم تحميله من موقع Talamid.ma (الصلة - بروتين - العلقة - بروتين) المورثات هي أجزاء من ADN مسؤولة عن صفات وراثية معينة فكيف تتحكم المورثات في ظهور تلك الصفات؟ تمثل الوثائق التالية أسناداً تكشف عن العلاقة مورثة - صفة وراثية.



بروتين الخضاب الدموي

بداية السلسلة  $\beta$

HbA

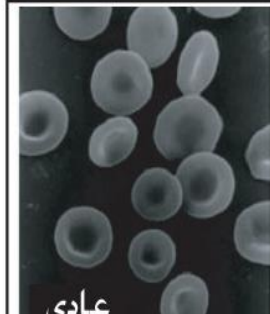
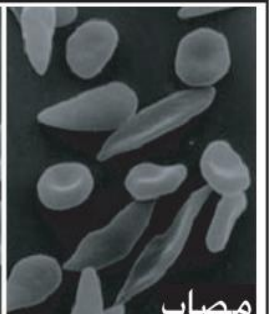
Val	His	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	.....
1	2	3	4	5	6	7	

HbS

Val	His	Leu	Thr	Pro	Val	Glu	.....
1	2	3	4	5	6	7	

الوثيقة 1 فقر الدم المنجل (Drépanocytose ou Anémie falciforme) هو مرض وراثي يتميز بوجود كريات حمراء في الدم ذات شكل هلالي أو منجل. ينتج عن هذا المرض فقر في تزويد خلايا الجسم بالأكسجين. بينت الدراسات البيوكيميائية أن فقر الدم المنجل ناتج عن تغير في بنية بروتين الخضاب الدموي (L'hémoglobine) حيث يُصبح HbS عوض HbA (العادي). يتكون الخضاب الدموي من سلسلتين  $\beta$  و سلسلتين  $\alpha$ . وقد مكن خليل السلسلة  $\beta$  بالنسبة لـ HbA و HbS من الحصول على النتائج التالية:

- 1- خلل مقارنة لسلسلتين البيبتيدتين HbS و HbA. فسر سبب ظهور هذا المرض.
- 2- ماذا تستنتج؟

كريات حمراء عند شخص عادي و آخر مصاب

G	C	7. كلوتاميك
A	T	6. كلوتاميك
G	C	5. بروتين
A	T	4. تريوبين
G	C	3. لوسين
C	G	2. هستدين
T	A	1. فالين
C	G	جزء من الحليل HbA

G	C	7. كلوتاميك
A	T	6. فالين
G	C	5. بروتين
A	T	4. تريوبين
C	G	3. لوسين
C	G	2. هستدين
A	T	1. فالين
G	A	جزء من الحليل HbS

الوثيقة 2

أظهرت الأبحاث الوراثية أن المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة  $\beta$  للخضاب الدموي عند الإنسان توجد على الصبغي رقم 11. بعد عزل هذه المورثة عند شخص سليم و آخر مصاب بفقر الدم المنجل تم تحديد تسلسل النيكلويوتيدات في كل واحدة منها.

- 1- قارن الحليلين HbA و HbS الممثلين للمورثة المسؤولة عن تكون الخضاب الدموي
- 2- ماذا تستنتج بشأن أصل الاختلاف بين HbS و HbA.

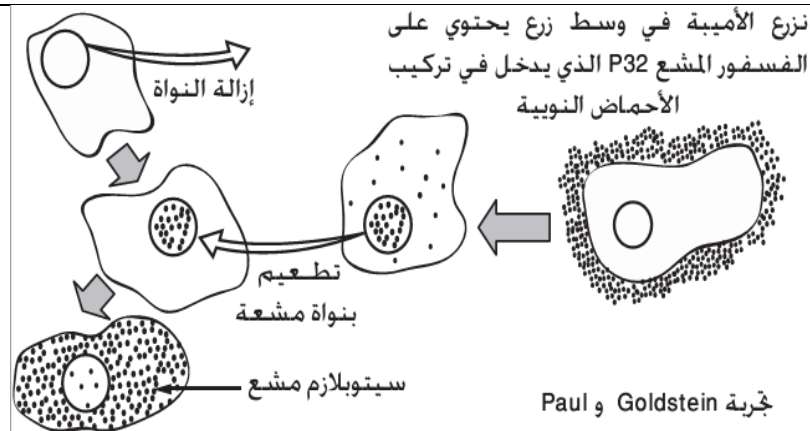
## التعليمات

- من خلال معلومات الوثيقة 1، حدد الدليل المسبب لمرض فقر الدم المنجل واستنتج من خلاله طبيعة العلاقة بين الصفة الوراثية (مظهر الكريات الحمراء) وبنية بروتين الخضاب الدموي.
- اعتماداً على معلومات الوثيقة 2، استنتج من خلال مقارنة الحليلين HbS و HbA أصل الاختلاف بين الخضاب الدموي HbS و الخضاب الدموي HbA.
- انطلاقاً مما سبق، وضح بواسطة خطاطة العلاقة المورثة - البروتين - الصفة الوراثية.

# هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma

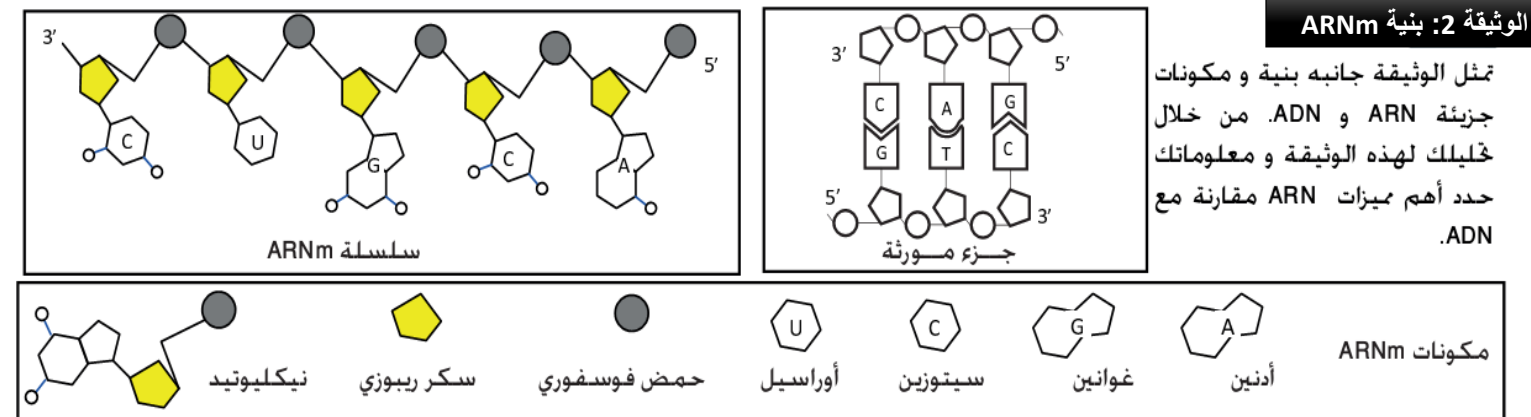
النشاط 3: آلية نسخ ADN

يوجد الخبر الوراثي المسؤول عن الصفات الوراثية في النواة على شكل ADN بحيث تكون كل مورثة منه مسؤولة عن تركيب بروتين معين يشكل صفة وراثية محددة فكيف يتم تركيب البروتينات انطلاقاً من المورثات؟



الوثيقة 1

أثبتت الأبحاث أن تركيب البروتينات يتم في السيتوبلازم بتدخل بنيات خلوية تسمى الجسيمات الريبية (الريبوzومات) بينما المورثات المتحكم في تركيب البروتينات توجد بالنواة. وقد بينت التجارب أنـ ADN لا يخرج من النواة. إذن تركيب البروتينات يستلزم خروج معلومات من النواة إلى السيتوبلازم، وللكشف عن حقيقة وجود هذه الرسائل أجرى Goldstein التجربة التالية:

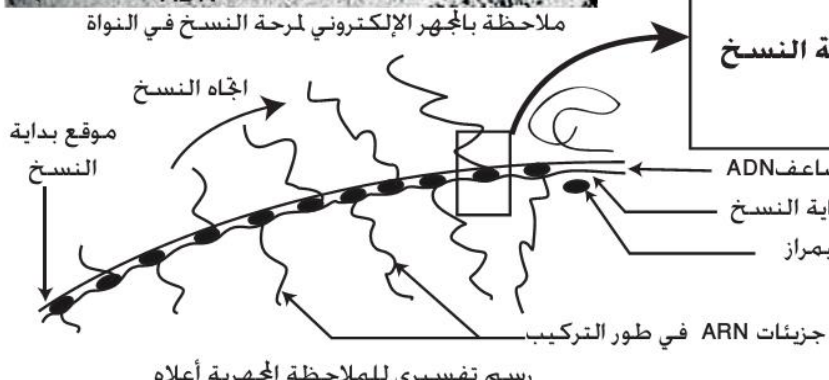
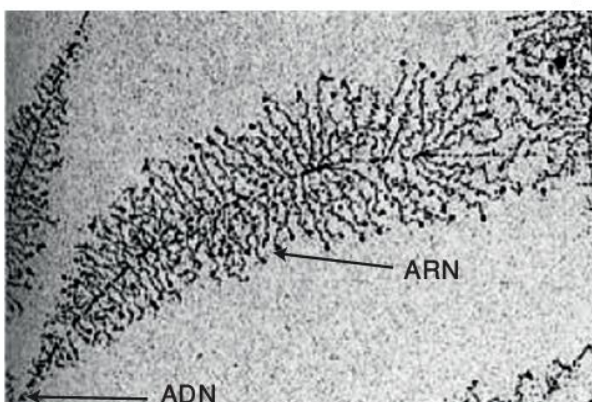


الوثيقة 2: بنية ARNm

تمثل الوثيقة جانبه بنية و مكونات جزيئة ARN و ARN . من خلال خليك لهذه الوثيقة و معلوماتك حدد أهم ميزات ARN مقارنة مع ADN .

الوثيقة 3: آلية نسخ ARNm

عند ملاحظة الـ ADN بالمخبر الإلكتروني (الصورة أسفله) تظهر بعض المناطق منه مرتبطة بخيوط تبين أنها تتكون من الـ ARN الذي يترك انطلاقاً من أحد لولبي الـ ADN . و تمثل الوثيقة جانبه موجهاً تفسيراً لهذه العملية.



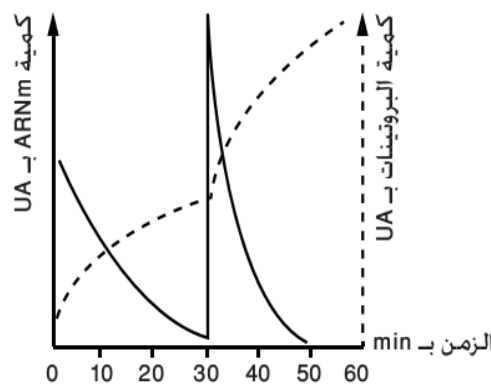
## التعليمات

- انطلاقاً من معطيات الوثيقة 1، استخرج ما يؤكد على وجود وسيط ينقل المعلومات الوراثية من المورثة في النواة إلى موقع تركيب البروتينات في السيتوبلازم محدداً طبيعته.
- من خلال معطيات الوثيقة 2، صِف بنية ARN وقارنها مع بنية ADN (استعمال جدول).
- انطلاقاً من معطيات الوثيقة 3، صِف كيفية نسخ جزيء ARNm انطلاقاً من المورثة.

# هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma

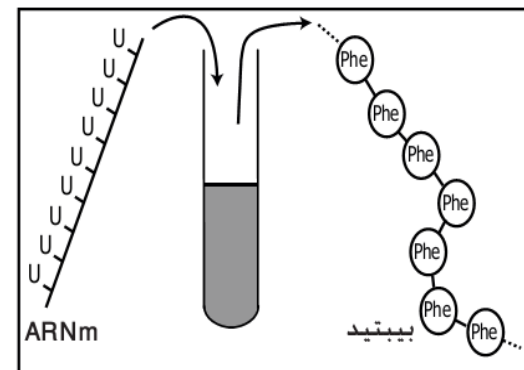
النطاط 4: آلية تعبير الخبر الوراثي مفهوم الرمز الوراثي

يبدأ تعبير الخبر الوراثي عبر تركيب جزيئه ARNm انطلاقاً من المورثة (مرحلة النسخ)، بعد ذلك يخرج ARNm إلى السيتوبلازم ليتم تركيب البروتين فهل يدخل ARNm في تركيب البروتينات؟ وكيف تتم ترجمة المعلومات الوراثية المحمولة على ARNm إلى بنية بروتينية محددة؟



## الوثيقة 1: تجربة الكشف عن العلاقة بين ARNm وتركيب البروتينات

نزع خلاصة بكتيرية تشمل جميع الكونات السيتوبلازمية باستثناء كل من ال ARN و ال ADN في وسط اقتنياتي ملائم. نضيف إلى وسط الزرع أحماض أمينية و ARNm خلال الحقن الأول (T=0MIN) و الحقن الثاني (T=30MIN). نقيس في نفس الوقت كمية البروتينات المركبة و كمية ARNm في الوسط فنحصل على النتائج الممثلة في الوثيقة جانبها.



## الوثيقة 2: الكشف عن الرمز الوراثي

- يعتبر ADN لغة من أربعة أحرف لأنه تسلسل لأربعة أنواع من النيكلويتيدات.  
- البروتين عبارة عن سلسلة من الأحماض الأمينية. وكل بروتين يتميز بطبعية الأحماض الأمينية و عددها و توزيعها. هناك 20 حمضًا أمينيًا مختلفًا. إذن البروتين لغة بعشرون حرفًا.  
كيف يمكن الترميز لـ 20 حمضًا أمينيًّا باستعمال 4 نيكليوتيدات فقط؟  
لإجابة عن هذا السؤال قام Nirenberg بوضع مستخلص سيتوبلازمي يحتوي على أحماض أمينية و كل المركبات السيتوبلازمية باستثناء الأحماض النووي (ARN و ADN) في أنبوب اختبار، ثم أضاف ARNm اصطناعي يتكون من تعاقب نعط واحد من النيكلويتيدات (U 150) فحصل على عديد بيبتيد مكون من تعاقب 50 حمضًا أمينيًّا من نوع فنيلalanine (Phe). Pényl alanine (Phe).

## الوثيقة 3: جدول الرمز الوراثي

تم القيام بتجارب مماثلة لكن باستعمال ثلاثيات مختلفة من النيكلويتيدات و ذلك عند كائنات مختلفة. و تم جمع النتائج في جدول الرمز الوراثي أسفله:

		النيكلويتيد الثاني						
		U	C	A	G			
النيكلويتيد الأول	U	UUU UUC UUA UUG	UCU UCC UCA UCG	UAU UAC UAA UAG	Tyr Ser "stop" His Pro Gln Lys	UGU UGC UGA UGG	Cys سيستين "stop" Trp	U C A G
	C	CUU CUC CUA CUG	CCU CCC CCA CCG	CAU CAC CAA CAG	His برولين Gln Lys	CGU CGC CGA CGG	Arg أرجينين	U C A G
	A	AUU AUC AUA AUG	ACU ACC ACA ACG	AAU AAC AAA AAG	Asn Thr Ser Lys	AGU AGC AGA AGG	Ser أسبارجين Arg أرجينين	U C A G
	G	GUU GUC GUA GUG	GCU GCC GCA GCG	GAU GAC GAA GAG	Asp أسبارتيك Glu حمض القلوتاميك	GGU GGC GGA GGG	Gly غليسين	U C A G

## التعليمات

1. باستغلال معلومات الوثيقة 1، أبرز ما يدل على وجود علاقة بين ARNm وتركيب البروتينات.
2. من خلال معلومات الوثائق 2 و 3، استنتج مبدأ الرمز الوراثي (ترميز النيكلويتيدات في ARNm للأحماض الأمينية المكونة للبروتينات).
3. بالاستعانة بجدول الرمز الوراثي ومكتسباتك السابقة اعط مثالاً للأحماض الأمينية لجزء الحليل العادي وجزء الحليل المفترض (مرض ارتفاع الكوليسترول في الدم) واستنتج منها الأصل الوراثي لذلك المرض.

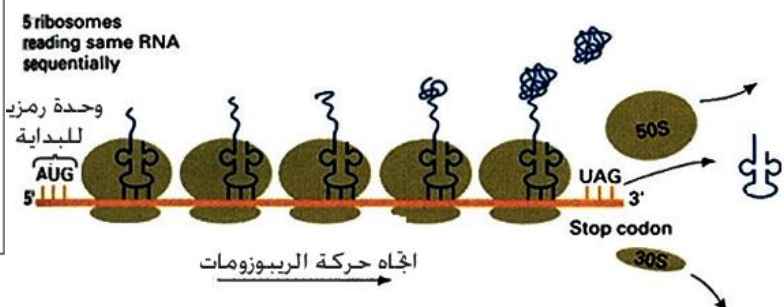
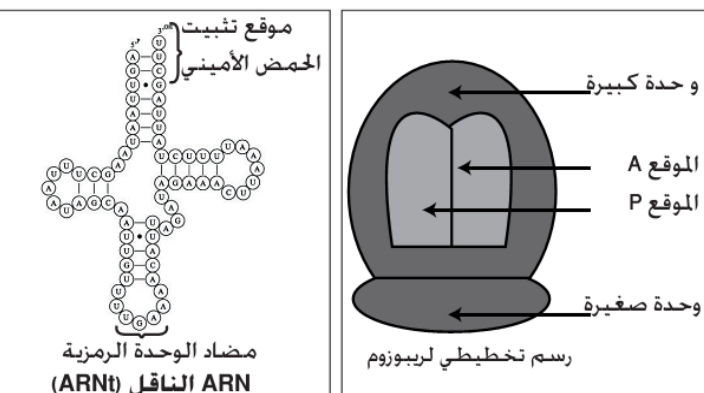
...TTT-TTG -ACC-GCG-GAA...	الأشخاص السليمون
...TTT-TTG -ATC-GCG-GAA... منحي القراءة	الأشخاص المصابون بمرض ارتفاع تركيز الكوليسترول

: ممتالية الجزء القابل للنسخ من حللي المورثة

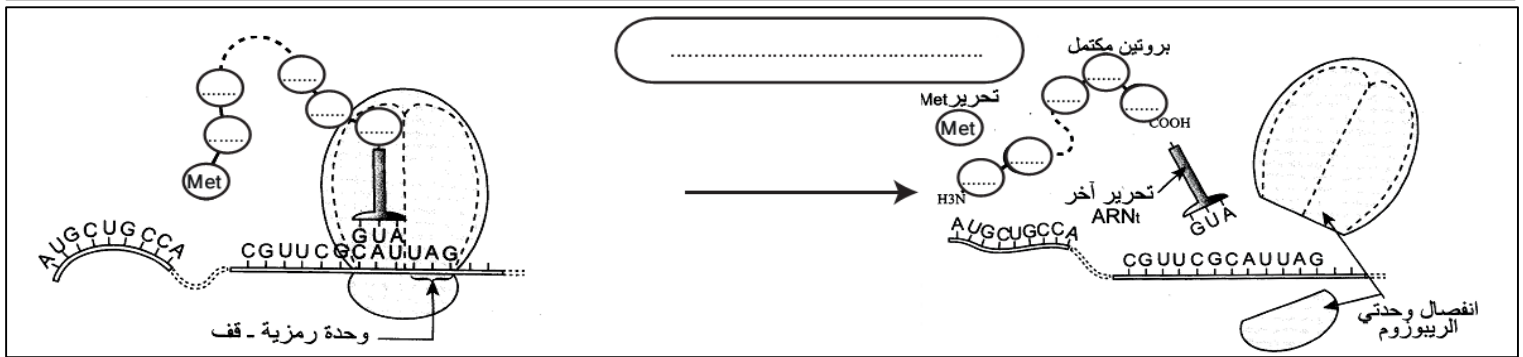
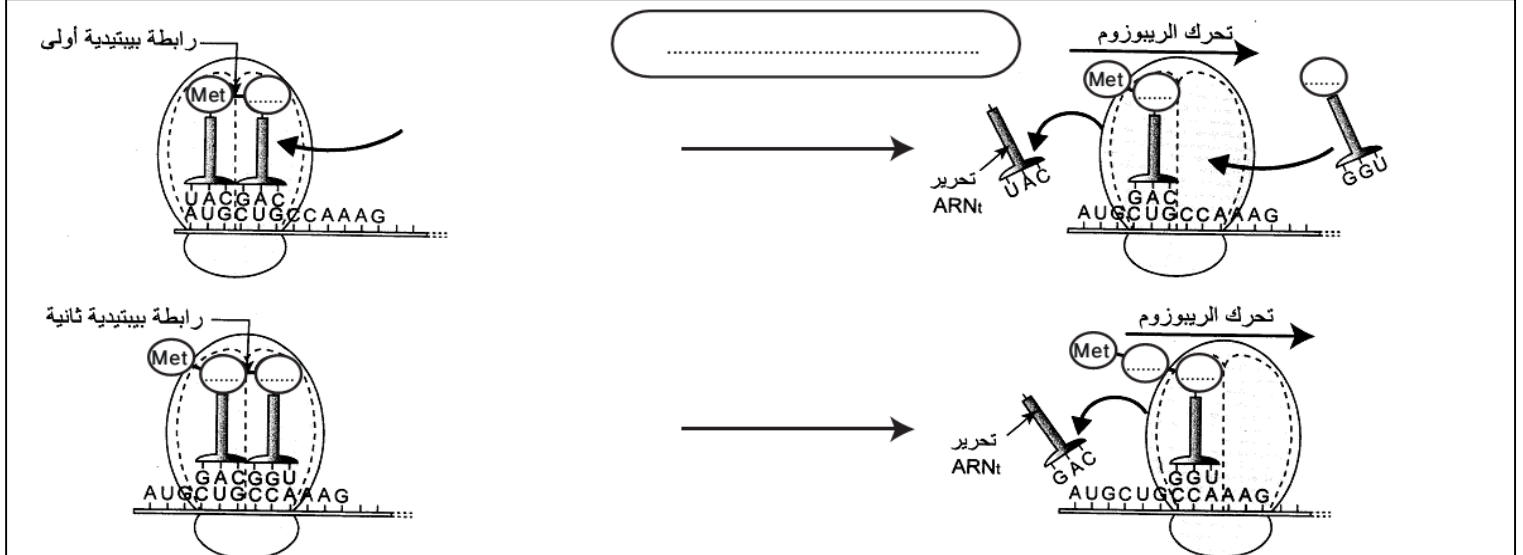
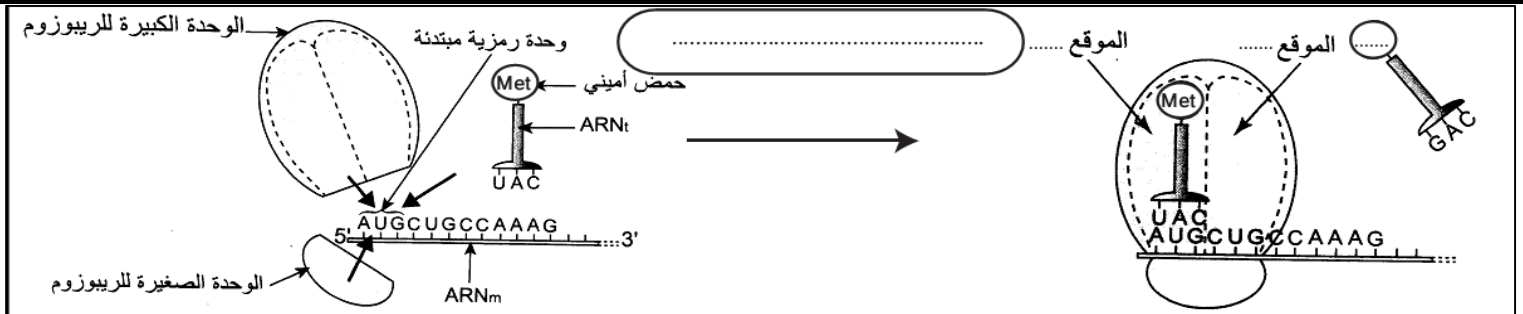
يبدأ تعبير الحبر الوراثي عبر تركيب جزيئة ARNm انطلاقاً من المورثة (مرحلة النسخ)، بعد ذلك يخرج ARNm إلى السيتوبلازم لتحدث مرحلة الترجمة وخلالها يتم تركيب البروتينات باحترام مبدأ الرمز الوراثي فما هي آلية الترجمة؟ وما هي العناصر المتدخلة فيها؟

## الوثيقة 1: العناصر المتدخلة في تركيب البروتينات

ملاحظة مجهرية لمرحلة الترجمة في السيتوبلازم



## الوثيقة 2: مراحل الترجمة



## التعليمات

1. من خلال معطيات الوثيقة 1، استخرج العناصر المتدخلة في تركيب البروتينات مبرزاً دور كل عنصر.

ذ. محمد اشبانى

2. صف مراحل الترجمة الممثلة في الوثيقة 2

**Talamid.ma : قم بزيارة الموقع**