

نر غب تتبع انتقال صفتين عند الأبقار، لأجل ذلك نقترح عليك التزاوجات التالية:

• التزاوج الأول: تم بين بقرات عمياء aveugle وثيران سليمين Normal فأدى إلى جيل أول F_1 يتكون من أفراد كلهم سليمون، عند مزاوجة أفراد F_1 فيما بينهم نحصل على 75% من الأفراد بروية سليمة و 25% من الأفراد يعانون من العمى.

1- حدد جميع المعلومات المتعلقة بانتقال هذه الصفة والتي يمكن استنتاجها من خلال هذه النتائج (2 ن) (أجب خلف الورقة).

• التزاوج الثاني: تم بين بقرات هجينة تحمل زغب مبقعا وثieran تحمل زغب عادي فتم الحصول على جيل F_2 يتكون من المظاهر التالية:

- 1/3 إناث بزغب عادي.
- 1/3 إناث بزغب مبقع.
- 1/3 ذكور بزغب عادي.

للإشارة فإن شكل الصفة: زغب مبقع هي حالة وسيطة بين شكلي الصفة "وجود الزغب P " وغياب الزغب S "sans poils =

2 - حدد حالة السيادة بين شكلي الصفة المدروسة مع تعليل جوابك (1 ن).

3 - حدد نوعية الصبغي الذي يحمل المورثة الموجهة لشكل الزغب على جوابك (1 ن) (أجب خلف الورقة).

4 - هل يمكن الحصول على ثيران بزغب مبقع؟ على جوابك. (1 ن)

5- بماذا يمكنك تفسير النتيجة المحصل عليها في هذا الجيل الخلف F_2 ? (1 ن)

• التزاوج الثالث: تم بين ثيران من سلالة نقية ببصري عادي وزغب عادي وبقرات عمياء لها زغب مبقع فتم الحصول على جيل F_3 يتكون من:

250 أنثى ببصري عادي وزغب عادي *

250 أنثى ببصري عادي وبزغب مبقع *

250 ذكر ببصري عادي وزغب عادي *

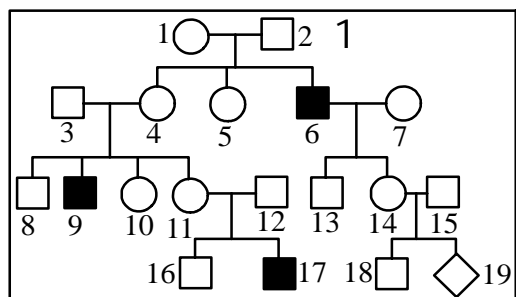
6 - اعتمادا على المعلومات المقدمة في التزاوجين الأول والثاني وعلى نتائجة هذا التزاوج، هل المورثتين المعنietين مستقلتين أم مرتبطتين؟ على جوابك. (1 ن)

7- بعد تحديد الرموز المختارة، اعط النمط الوراثي لأبوي التزاوج الثالث (1 ن).

8- اعط تفسيرا صبغيأ لنتائج هذا التزاوج (2 ن). (خلف الورقة)

هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma

تمرين 2: (10 نقط)



يُعتبر مرض Lowe مرض عقلي كبير وعديم عدسة العين وقصور الكليتين. تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابين بهذا المرض.

1- هل الحليل المسؤول عن هذا المرض سائد أم متاح؟ علل جوابك. (1 ن)

.....
.....
.....

2- حدد الصبغي الحامل للمورثة المعنية مع تعليل جوابك. (2 ن)

.....
.....
.....

3- بعد إعطائك رموزاً مناسبة، حدد النمط الوراثي للأفراد المشار إليهم في الجدول التالي:

الرموز	الأفراد	النمط الوراثي	نطط السيدة رقم 14 مع التعليل (1ن)
	الذكور المصابين (0,5)		
	الذكور سليمين (0,5)		

يشكو الابن 18 من اضطرابات في نمو الصفات الجنسية وللتتأكد من الإصابة الممكنة لهذا الطفل بشذوذ صبغي مرتبط بالصبغي الجنسي X قرر الطبيب المعالج إجراء اختبار دموي له ولأبويه. يهدف هذا الاختبار إلى الكشف عن الأنزيم glucose 6 phosphate déshydrogénase = DGP حيث أن لهذه المورثة حليل A و B متساوياً في إنتاج الشكل A من هذا الأنزيم

18	15	14	DGP
+	0	+	A
+	+	0	B
= 0		= + 2	

يتوفر شكلان للأنزيم (DGP_A) و (DGP_B) على نفس الفعالية ويمكن التمييز بينهما باللجوء إلى تقنية الهجرة الكهربائية. يلخص جدول الوثيقة 2 نتائج هذا الاختبار عند كل من الأبوين 14 و 15 و عند الابن 18.

4- معتمداً على نتائج جدول الوثيقة 2 و مستعملاً الرموز A و B:
أ- حدد النمط الوراثي بالنسبة لإنتاج الأنزيم (DGP) عند الأبوين والابن 18 (أجب في الجدول التالي):

الأفراد	الأب 14 (0,5 ن)	الأم 15 (0,5 ن)	الابن 18 مع تعليل الحواب (1 ن)
النمط الوراثي بالنسبة لإنتاج أنزيم DGP			

ب- استنتج نوعية وإسم العيوب الذي يعاني منه الابن 18. (1 ن)

ج- حدد مصدر العيوب (الأب أم الأم؟) المسجل عند الابن 18 مع تعلييل جوابك. (1 ن)

5- علماً أن الأبوين سليمين واعتمداً على خطة مبسطة، فسر حالة الشذوذ المسجل عند الابن 18، اقتصر على تمثيل الصبغيات الجنسية. (1 ن) (أجب خلف الورقة)