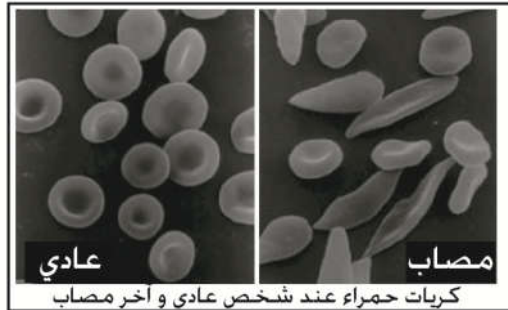
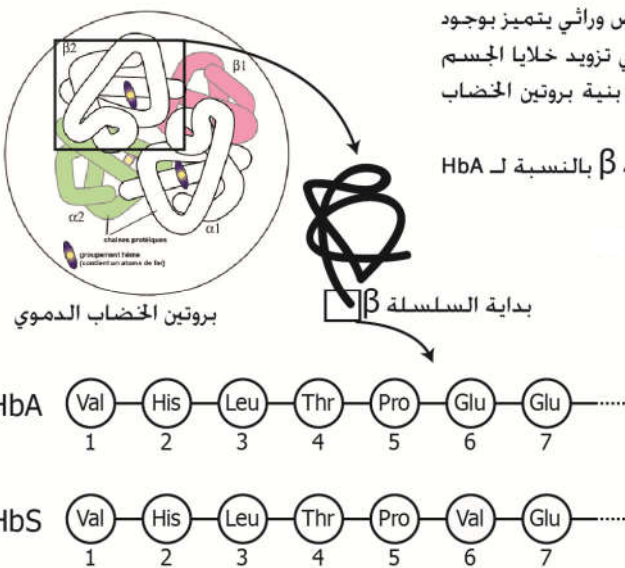


تترجم صفة معينة عند كائن حي بمظاهرين أو عدة مظاهرين مختلف، تنتج عن تغير البروتين إثر طفرة الحليات التي تتحكم فيها. تحديد العلاقة بين الصفة - بروتين و الموراثة - بروتين نقترح دراسة المعطيات التجريبية التالية:

المعطيات

الوثيقة 1 : العلاقة صفة - بروتين (مثال فقر الدم المنجل)



الوثيقة 2 : العلاقة موراثة - بروتين(مثال فقر الدم المنجل)

أظهرت الأبحاث الوراثية أن الموراثة المسؤولة عن تركيب السلسلة β للخضاب الدموي عند الإنسان توجد على الصبغي رقم 11. بعد عزل هذه الموراثة عند شخص سليم وآخر مصاب بفقر الدم المنجل تم تحديد تسلسل النيكلويوتيدات في كل واحدة منها.

جزء من الحلي	HbS	1. فالين	G	C
		2. هستدین	A	T
		3. لوسین	T	A
		4. تریونین	G	C
		5. برولين	C	T
		6. فالین	A	T
		7. كلوتاميك	G	C
جزء من الحلي	HbA	1. فالين	G	C
		2. هستدین	A	T
		3. لوسین	T	A
		4. تریونین	G	C
		5. برولين	C	T
		6. فالین	A	T
		7. كلوتاميك	G	C

استئثار المطبات

- 1- من خلال مقارنتك للسلسلتين البيبتيديتين HbS و HbA ،فسر سبب ظهور مرض فقر الدم المنجل ثم استنتاج العلاقة صفة بروتين. (وثيقة 1)
- 2- من خلال مقارنتك للحليتين HbS و HbA للموراثة المسؤولة عن تكون الخضاب الدموي، فسر سبب الإختلاف بينهما ثم استنتاج العلاقة موراثة- بروتين. (وثيقة 2)