

**الامتحان الوطني الموحد للبكالوريا
المسالك الدولية
الدورة الاستراكية 2021
- الموضوع -**

SSSSSSSSSSSSSSSSSSSS

RS 32F



3h	مدة الإنجاز	علوم الحياة والأرض	المادة
7	المعامل	شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض (خيار فرنسيه)	الشعبة أو المسلك

L'usage de la calculatrice non programmable est autorisé

Partie I : Restitution des connaissances (5 pts)

I. Définir les termes suivants :

(1 pt)

- a. Méiose.** **b. Anomalie chromosomique.**

II. Pour chacune des propositions numérotées de 1 à 4, il y a une seule suggestion correcte

Copier les couples (1,...) ; (2,...) ; (3,...) ; (4,...) sur la feuille de production, et adresser à chaque numéro la lettre qui correspond à la suggestion correcte. (2 pts)

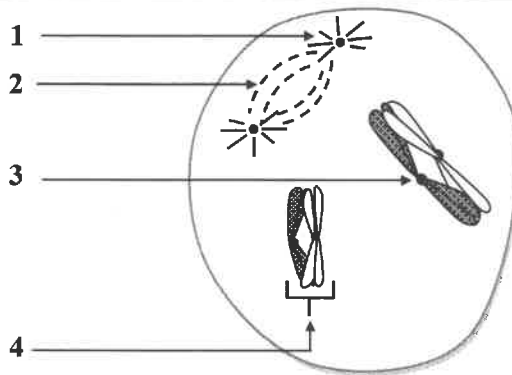
<p>1. Lors de l'interphase, la réPLICATION de l'ADN se produit à la phase :</p> <ul style="list-style-type: none"> a. G1 selon un mécanisme semi-conservatif; b. S selon un mécanisme semi-conservatif; c. G1 selon un mécanisme conservatif ; d. S selon un mécanisme conservatif. 	<p>2. L'ARNm est un acide nucléique qui contient en plus de l'acide phosphorique le :</p> <ul style="list-style-type: none"> a. désoxyribose et les bases azotées A, C, T et G ; b. désoxyribose et les bases azotées A, C, U et G ; c. ribose et les bases azotées A, C, T et G ; d. ribose et les bases azotées A, C, U et G.
<p>3. Concernant le code génétique :</p> <ul style="list-style-type: none"> a. 64 codons correspondent à 20 acides aminés ; b. 61 codons correspondent à 20 acides aminés ; c. Tout codon correspond à plusieurs acides aminés ; d. Tout acide aminé correspond à un seul codon. 	<p>4. Parmi les étapes de la production de l'insuline humaine par génie génétique :</p> <ul style="list-style-type: none"> a. l'isolement des gènes de l'insuline en utilisant des enzymes ligases ; b. l'intégration des gènes de l'insuline dans des vecteurs en utilisant des transcriptases inverses; c. l'intégration des gènes de l'insuline dans des vecteurs en utilisant des enzymes de restriction; d. l'isolement des gènes de l'insuline en utilisant des enzymes de restriction.

III. Copier, sur la feuille de production, la lettre qui correspond à chaque suggestion puis **écrire** devant chacune d'elles « **vrai** » ou « **faux** ». (1 pt)

- a** La mitose donne deux cellules filles haploïdes à partir d'une cellule mère diploïde.
- b** Lors de la prophase I, les quatre chromatides d'une tétrade portent les mêmes gènes.
- c** Dans le cas d'une maladie dominante autosomale, un sujet sain est obligatoirement homozygote.
- d** Le caryotype des individus atteints du syndrome de Down montre un seul exemplaire du chromosome 21.

IV. Le document ci-contre représente un schéma d'une cellule animale lors d'une phase de la méiose.

Copier sur la feuille de production les numéros 1, 2, 3 et 4 et donner le nom de la structure qui correspond à chacun. (1pt)



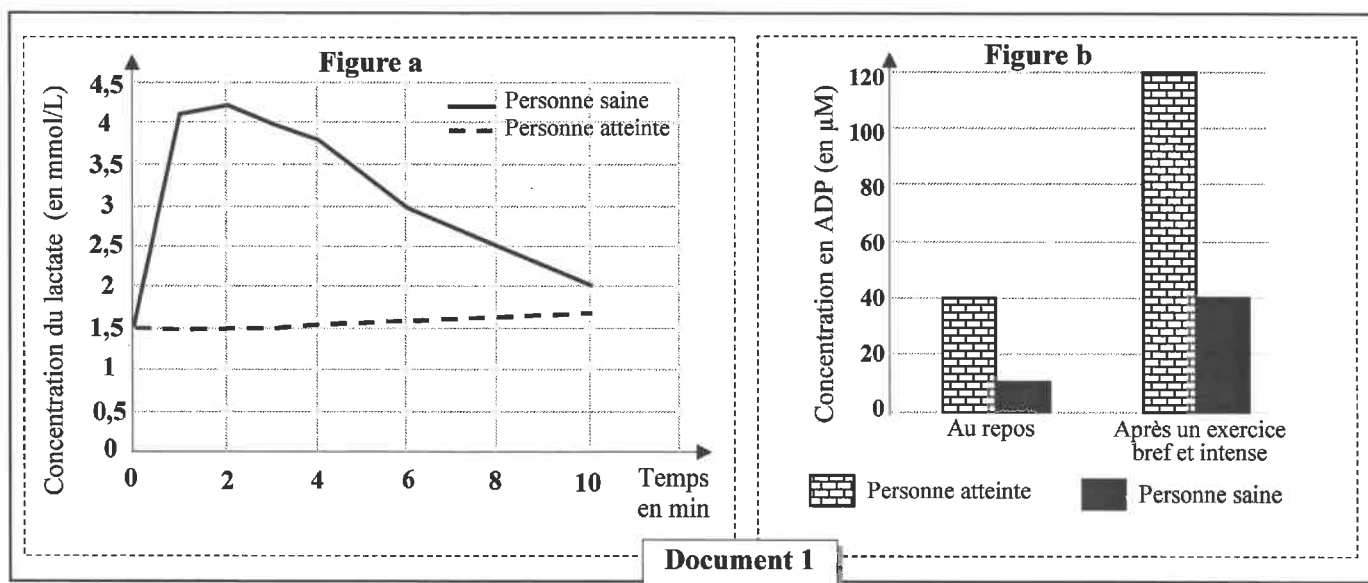
Partie II : Raisonnement scientifique et communication écrite et graphique (15 pts)

Exercice 1 (5pts)

La maladie de Mc.Ardle est une myopathie (maladie musculaire) due à un trouble du métabolisme des glucides au niveau des muscles squelettiques. Les personnes atteintes par cette maladie présentent une intolérance aux efforts physiques brefs et intenses dès quelques dizaines de secondes du début de l'effort. Les études ont montré que les personnes atteintes présentent un déficit dans l'activité d'une enzyme appelée « **Myophosphorylase** ». Pour comprendre la relation entre le déficit de l'activité de cette enzyme et la myopathie chez les personnes atteintes, on propose les données suivantes :

• **Donnée 1** : Deux variables sont mesurées chez une personne saine et chez une personne atteinte de la maladie de Mc.Ardle :

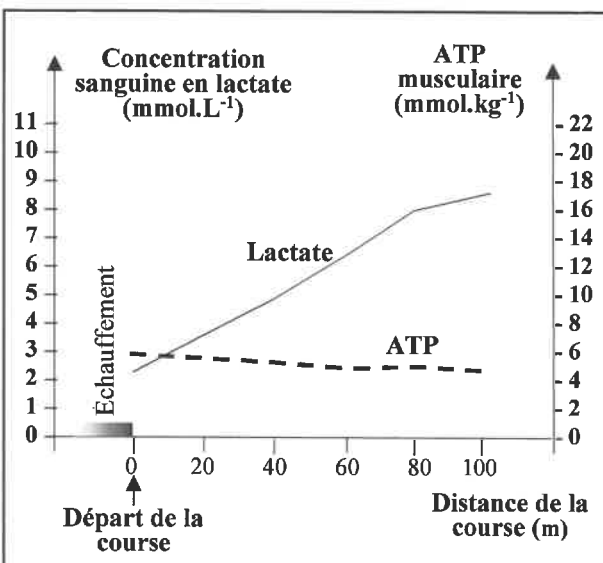
- Première variable : la concentration du lactate dans le sang au cours d'un exercice physique bref et intense (figure a du document 1).
- Deuxième variable : la concentration d'ADP dans les muscles de l'avant-bras au repos et après un exercice physique bref et intense (figure b du document 1).



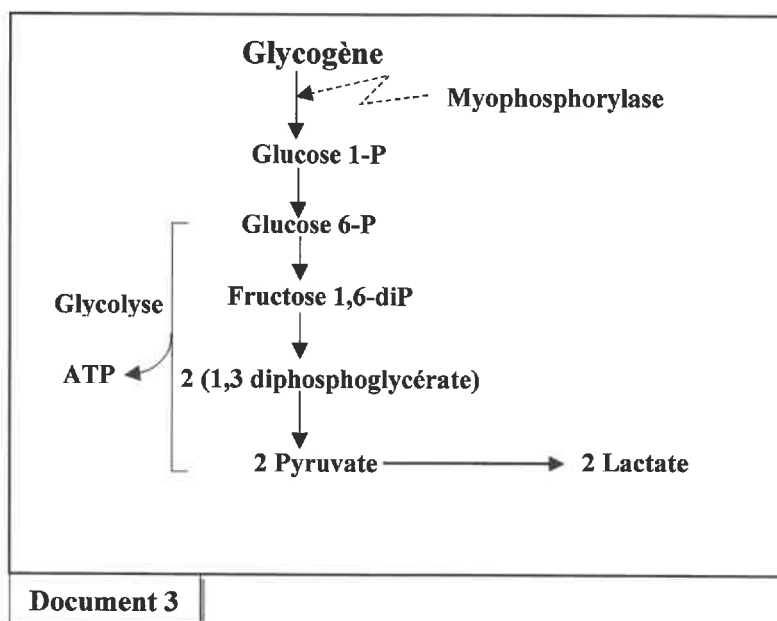
1. A partir du document 1 :

- Comparer l'évolution de la concentration du lactate (figure a) et celle d'ADP (figure b) entre la personne saine et la personne atteinte. (1.5 pt)
- Proposer une hypothèse qui explique la variation de la concentration d'ADP dans les muscles de la personne atteinte, après un exercice physique bref et intense. (0.5 pt)

- Donnée 2 :** Pour déterminer la relation entre la concentration sanguine du lactate et la régénération d'ATP musculaire, on a mesuré la quantité de ces deux métabolites chez un sprinter au cours d'un exercice bref et intense (course de 100m). Le document 2 présente les résultats de ces mesures. Le document 3 représente un schéma simplifié de l'une des voies métaboliques de la production d'ATP à partir de la dégradation du glycogène musculaire.



Document 2



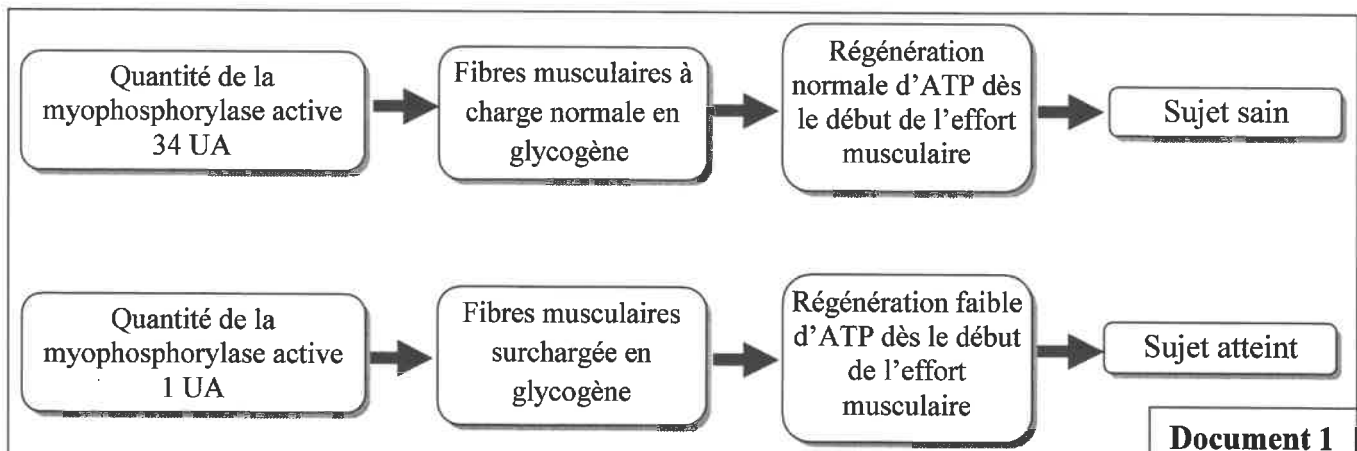
Document 3

- En s'aidant du document 2, montrer la relation entre la variation de la concentration sanguine du lactate et celle de l'ATP musculaire chez le sprinter lors de la course de 100m. (1.25 pt)
- En exploitant le document 3 et en s'aidant des données précédentes, vérifier l'hypothèse proposée puis expliquer l'intolérance aux efforts physiques brefs et intenses chez la personne atteinte de la maladie de Mc Ardle. (1.75 pt)

Exercice 2 (6.5 pts)

La glycogénose de type V est une maladie héréditaire liée à un trouble du métabolisme des glucides au niveau des muscles squelettiques qui conduit à une myopathie. Parmi ses symptômes : des douleurs musculaires graves (myalgies) dans les premières minutes de l'effort avec une faiblesse musculaire et des crampes. Pour comprendre l'origine génétique de cette maladie, on propose les données suivantes :

- Donnée 1 :** Des chercheurs ont identifié une enzyme appelée « myophosphorylase » qui intervient dans l'hydrolyse du glycogène musculaire en glucose 6-phosphate, premier métabolite de la glycolyse. Le document 1 représente la relation entre la quantité de la myophosphorylase active et l'état de santé du sujet.



هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma

الصفحة

RS 32F

4
6

الامتحان الوطني الموحد للبكالوريا - الدورة الاستدراكية 2021 – الموضوع
- مادة: علوم الحياة والأرض- شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض (خيار فرنسية)

1. A partir du document 1, montrer la relation protéine-caractère. (0.75 pt)

• Donnée 2 :

La myophosphorylase est codée par un gène appelé « PYGM » qui existe sous plusieurs formes alléliques.

Le document 2 présente un fragment du brin non transcrit pour chacun des deux allèles normal et anormal. Le document 3 présente le tableau du code génétique.

Numéros des nucléotides	2119	2139
Fragment de l'allèle normal	... GAA AAC TTC TTC ATC TTT GGC...	
Fragment de l'allèle anormal	... GAA AAC TTC ATC ATC TTT GGC...	

Document 2

1 ^{ère} lettre	2 ^{ème} lettre	U	C	A	G	3 ^{ème} lettre	
U	UUU	U	Phe	UCU	UAU	UGU	U
		UUC		UCC	UAC	UGC	C
	UUA	U	Leu	UCA	UAA	UGA	A
		UUG		UCG	UAG	UGG	G
C	CUU	U	Leu	CCU	CAU	CGU	U
		CUC		CCC	CAC	CGC	C
		CUA		CCA	CAA	CGA	A
		CUG		CCG	CAG	CGG	G
A	AUU	U	Ile	ACU	AAU	AGU	U
		AUC		ACC	AAC	AGC	C
		AUA		ACA	AAA	AGA	A
		AUG	Met	ACG	AAG	AGG	G
G	GUU	U	Val	GCU	GAU	GGU	U
		GUC		GCC	GAC	GGC	C
		GUA		GCA	GAA	GGA	A
		GUG		GCG	GAG	GGG	G
	GUC	U	Ala	GAC	Ac.asp	GGU	U
		GCC		GAA		GGC	C
		GCA		GAG	Ac.glu	GGA	A
		GCG				GGG	G

Document 3

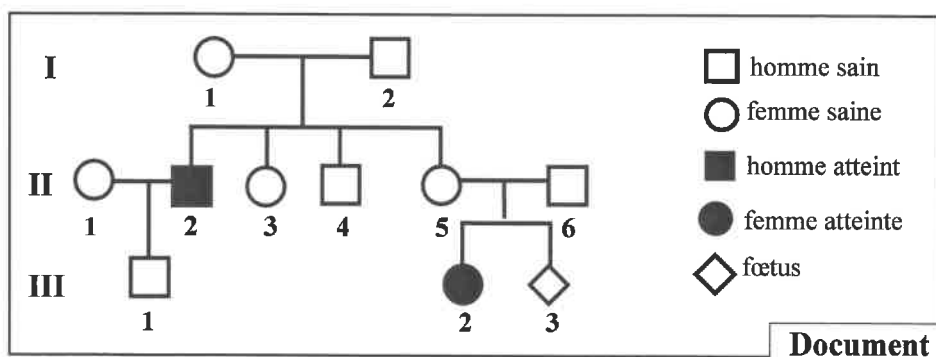
2. En se basant sur les documents 2 et 3 :

a. Donner la séquence d'ARNm et la séquence d'acides aminés correspondantes à chacun des deux fragments d'allèles normal et anormal. (1 pt)

b. Expliquer l'origine génétique de la glycogénose de type V. (0.5 pt)

• Donnée 3 :

Le document 4 présente l'arbre généalogique d'une famille dont certains membres sont atteints par la glycogénose de type V.



3. En exploitant le document 4 :

a. **Montrer** le mode de transmission de la maladie puis **déterminer**, en justifiant la réponse, les génotypes des individus I₁, II₂ et II₃. (1.75pt)

b. **Calculer**, en utilisant l'échiquier de croisement, la probabilité pour que l'enfant attendu III₃ soit sain. (1pt)

(Utiliser « M » pour l'allèle dominant et « m » pour l'allèle récessif)

• Donnée 4 :

Des études épidémiologiques ont montré que la fréquence de la glycogénose de type V dans une population donnée est 1/167 000.

4. Supposant que cette population obéit à la loi de Hardy-Weinberg :

a. **Calculer** la fréquence de l'allèle normal et celle de l'allèle anormal. (1pt)

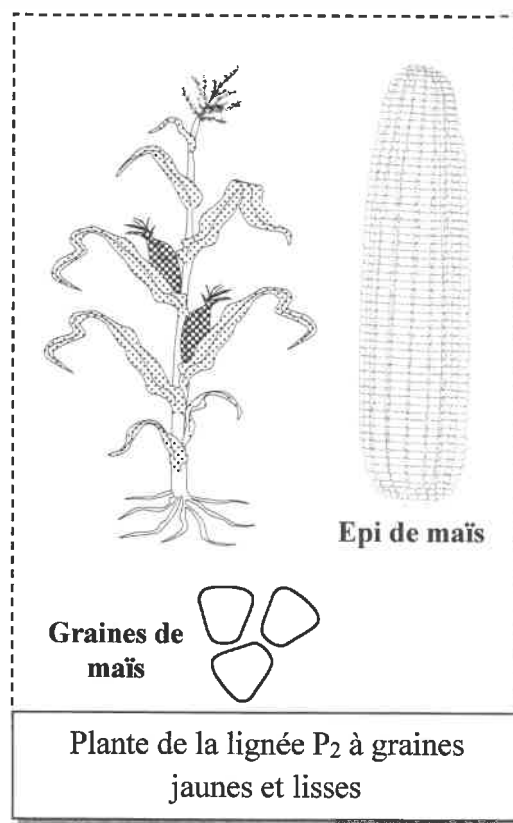
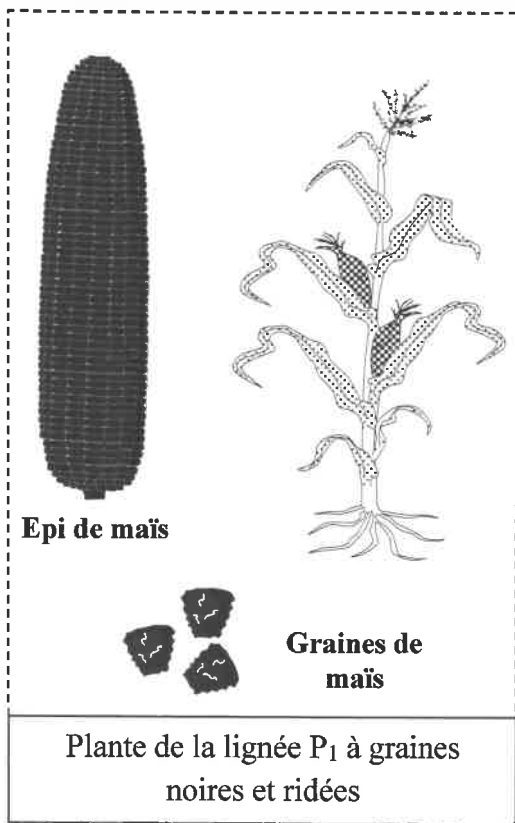
b. **Calculer** la fréquence des sujets sains porteurs dans la population. (0.5pt)

(NB : Utiliser six chiffres après la virgule)

Exercice 3 (3.5pts)

Le maïs est une plante qui présente un intérêt agro-alimentaire capital. Parmi les caractères héréditaires étudiés chez cette plante, la couleur et la forme des graines. Le maïs à graines noires est connu pour sa croissance vigoureuse et son adaptation aux régions froides. Les graines lisses du maïs sont plus riches en sucres complexes qui leur permettent de résister à la déshydratation.

Dans un laboratoire de recherche agronomique, on dispose de deux lignées de maïs P₁ et P₂ qui diffèrent par deux caractères : la couleur (noire ou jaune) et la forme des graines (lisse ou ridée).



Pour déterminer le mode de transmission des deux caractères étudiés (la couleur et la forme des graines), les chercheurs ont réalisé les croisements suivants :

- **Premier croisement** : entre des plantes de la lignée P₁ et des plantes de la lignée P₂. Ce croisement a donné une génération F₁ constituée de graines noires et lisses.
- **Deuxième croisement** : entre des plantes d'une lignée à graines jaunes et ridées et les plantes de la génération F₁. Ce croisement a donné une génération F'₂ composée de :

- | | |
|---------------------------------|---------------------------------|
| - 804 graines noires et ridées. | - 796 graines jaunes et lisses. |
| - 202 graines jaunes et ridées. | - 198 graines noires et lisses. |

1. A partir des résultats du premier croisement, **déterminer en justifiant** la réponse, l'allèle dominant et l'allèle récessif pour chacun des deux caractères. (0.5pt)
2. En se basant sur les résultats du deuxième croisement, **montrer** que les deux gènes étudiés sont liés et **déduire** la distance qui les sépare. (0.75pt)
3. En se basant sur les deux croisements, **déduire** les génotypes des plantes P₁, P₂ et F₁ puis **interpréter** les résultats du deuxième croisement en utilisant l'échiquier de croisement. (1.75pt)

Les chercheurs désirent produire des plantes de lignée pure P₃ à graines noires et lisses, à partir des croisements entre les descendants du deuxième croisement.

4. **Proposer, en justifiant la réponse,** le croisement qui permet l'obtention de plantes de la lignée P₃ (Sans interprétation chromosomique du croisement). (0.5 pt)

Utiliser les symboles suivants :

- N et n pour les allèles responsables de la couleur de la graine.
- L et l pour les allèles responsables de la forme de la graine.

FIN