

المدة: 04 سا

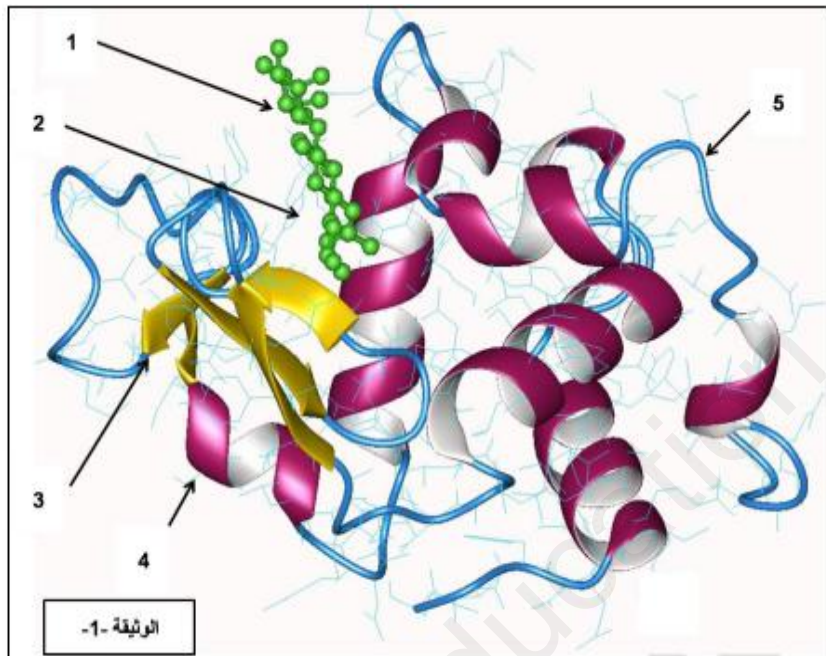
علوم الطبيعة و الحياة

على المترشح ان يختار احد الموضوعين التاليين:

الموضوع الاول:

التمرين الاول: (5 نقاط)

الإنزيمات وسائل حيوية ضرورية، تسرع حدوث التفاعلات الكيميائية داخل الخلايا، وقد التعرف على خصائص الإنزيمات نقدم إليك الوثيقة - 1 - والتي تمثل بنية إنزيم الليزووزيم باستعمال برنامج الراس拓ب:



1-تعرف على البيانات المرقمة ، ثم حدد مستوى البنية الفراغية لإنزيم الليزووزيم.

2-بالاعتماد على الوثيقة ومكتباتك القبلية أكتب نصا علميا توضح فيه خصائص الإنزيمات وشروط عملها.

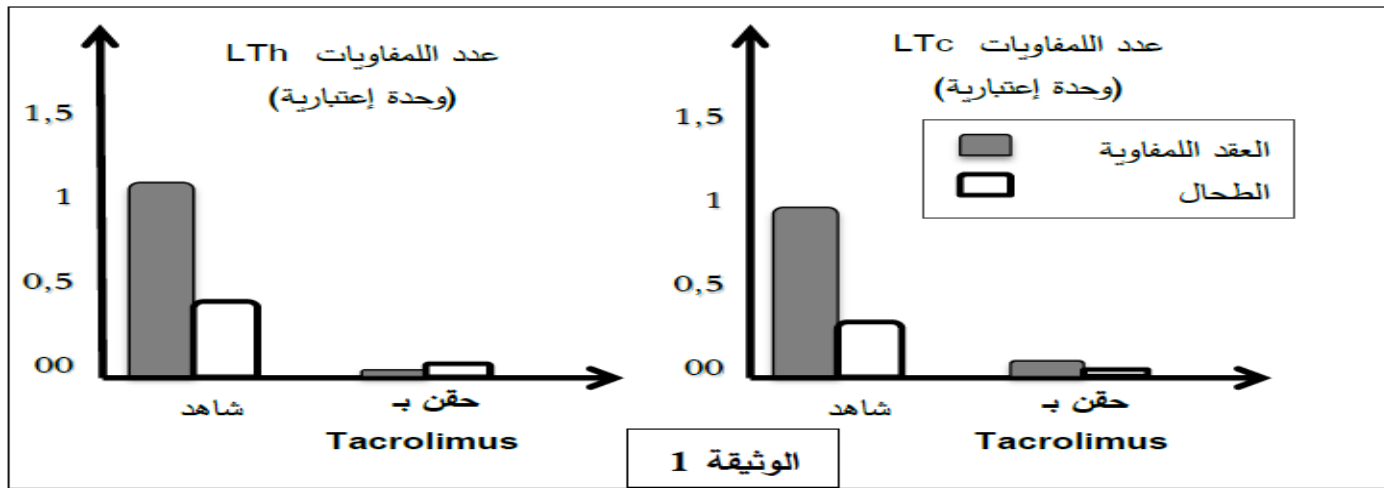
التمرين الثاني : (7 نقاط)

تتطلب بعض من الحالات المرضية زراعة الأعضاء، لكن في كثير من الحالات يلزم تقديم علاج مثبط لمناعة الشخص المتلقى عند عملية الزراعة. تقدم هذه الدراسة تأثيرات دواء Tacrolimus المثبط لمناعة.

الجزء الأول:

تحقق التجارب التالية:

تم زرع طعوم لفروع المكاك، حيث تحقن بعضها يوميا بدواء Tacrolimus لمدة أسبوعين و أخرى تبقى شاهدة. نتائج تقدیر متوسط عدد الخلايا LThc و LTC في العقد اللمفاوية و الطحال المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (1).



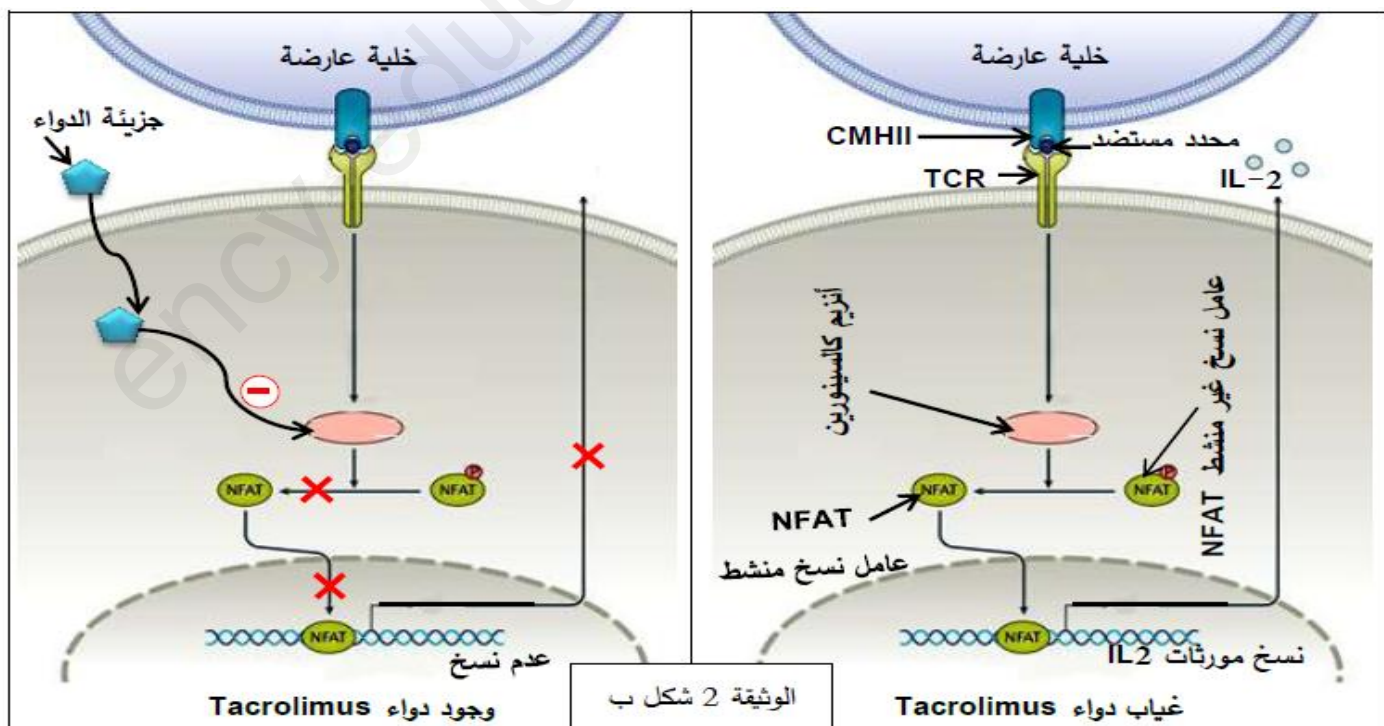
حل معطيات الوثيقة (1).

الجزء الثاني: لمعرفة تأثير Tacrolimus نجري التجربة التالية :

تجربة : يتم استخلاص خلايا الطعم من فار معطي من سلالة A ووسمها بالكروم المشع ^{51}Cr الذي يحرر في الوسط عند تخربيها . توضع خلايا الطعم الموسومة في اوساط زرع ملائمة ثم يضاف اليها خلايا مناعية مستخلصة من فار مستقبل من السلالة B. يمثل جدول الشكل (ا) من الوثيقة (2) شروط ونتائج هذه التجربة.

كمية ^{51}Cr المحروقة (وإ)	الشروط التجريبية	الوسط	الوثيقة 2 شكل أ
300	بلعميات + $\text{LT}_8 + \text{LT}_4$	1	
0	$\text{LT}_8 + \text{LT}_4 + \text{Tacrolimus} + \text{بلعميات}$	2	
300	$\text{IL}_2 + \text{LT}_8 + \text{LT}_4 + \text{Tacrolimus} + \text{بلعميات}$	3	
0	$\text{IL}_1 + \text{LT}_8 + \text{LT}_4 + \text{Tacrolimus} + \text{بلعميات}$	4	

الشكل (ب) من الوثيقة (2) يوضح آلية تنشيط الخلايا المقاوية LT_4 وتأثير دواء Tacrolimus على ذلك.



- 1- اشرح آلية تأثير دواء Tacrolimus انطلاقاً من استغلال معطيات اشكال الوثيقة (2) .
- 2- اقترح طرفيتين لتجنب مشكل رفض الطعم، مبرزاً التأثيرات السلبية المحتملة للمثبتات المناعية انطلاقاً مما توصلت اليه في هذه الدراسة و باستثمار معارفك الخاصة.

التمرين الثالث: (8 نقاط)

الهرمون نخامي تفرزه عصيونات الغدة النخامية يكمّن تأثيره في تنظيم و مراقبة عدة عمليات ذكر منها تحفيزه للانقباضات الرحمية خلال لحظات المخاض (الولادة) و ادرار الحليب خلال الرضاعة. تهدف هذه الدراسة إلى ابراز العلاقة بين المورثة و ناتج تعبيرها المورثي (البروتين) و كذا التخصص الوظيفي الذي تبديه هذه الجزيئات من خلال التطرق إلى أحد الاختلالات الوظيفية و المتمثلة في حالات عسر(صعوبة) الولادة ظهرت لدى سلالة من الجرذان نتيجة خلل على مستوى المسلك التفاعلي الذي يخضع لمراقبة هرمون Ocytocine .

الجزء الأول:

ترجم نتائج الشكل (1) من الوثيقة (1) تطور تركيز هرمون Ocytocine خلال فترتين من الحمل لدى جرذان سلية لا تعاني عسر الولادة حيث :

الفترة G: توافق الأيام من 10 إلى 15 يوماً من الحمل.

الفترة P: توافق اليوم 23 من الحمل (مدة الحمل الطبيعي لدى الجرذان تقدر بـ 24 يوماً).

←**تجربة:** تم تحضير ثلاثة أوساط تجريبية تتضمن خلايا حية لا يمكنها التعبير وراثياً عن مستقبلات هرمون Ocytocine (OTR) تم اختراعها لشروط تجريبية مختلفة حيث:

الوسط 1: به خلايا لا تعبّر عن مستقبلات Ocytocine و يضاف للوسط الخلوي جزيئات* مشع.

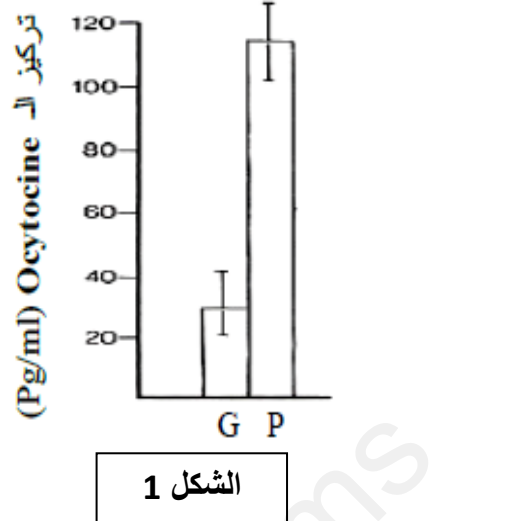
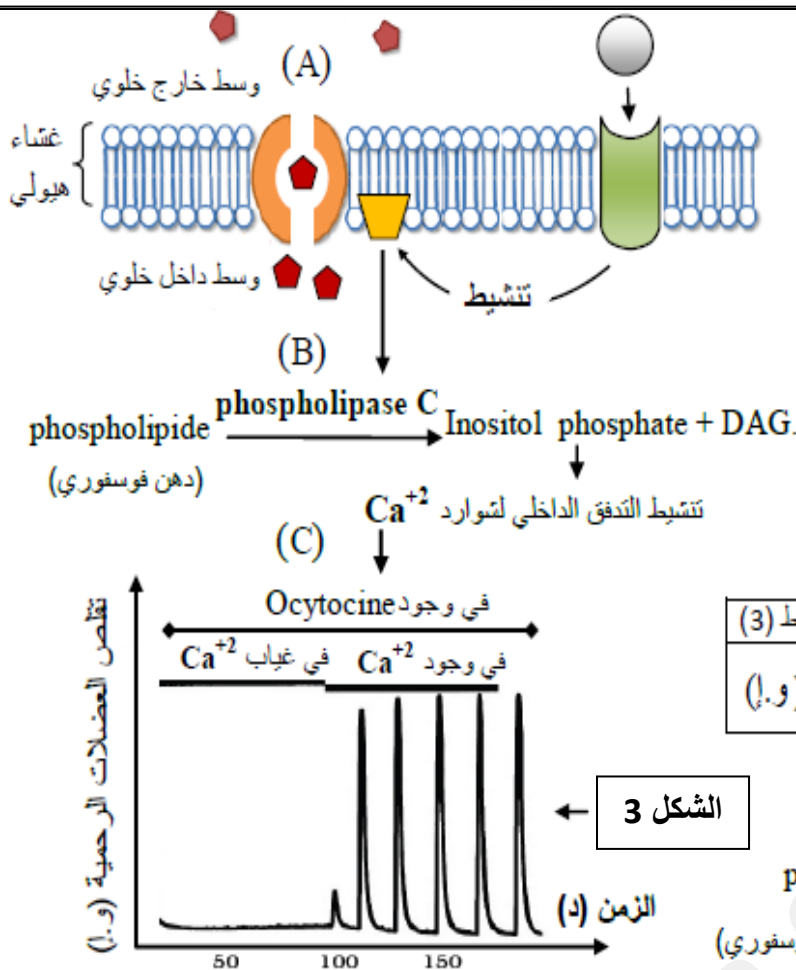
الوسط 2: به خلايا لا تعبّر عن مستقبلات Ocytocine تم حقّتها ب ARNm يعبر عن مستقبلات هرمون ARNm Ocytocine (OTR) حيث يضاف للوسط الخلوي جزيئات* مشع.

الوسط 3: به خلايا لا تعبّر عن مستقبلات Ocytocine تم حقّتها ب ARNm يعبر عن مستقبلات هرمون آخر ARNm OTR () لا يتدخل في الولادة حيث يضاف للوسط الخلوي جزيئات* Ocytocine مشع.

لاحقاً يتم قياس شدة الإشعاع على مستوى أغشية الخلايا في كل وسط تجاريبي والناتج مماثل ضمن الشكل (2) من الوثيقة (1).

ملاحظة : بعد كل إجراء تجاريبي يتم غسل الخلايا بمصل فيزيولوجي للتخلص من الإشعاع ضماناً لدقة النتائج.

يمثل الشكل (3) من نفس الوثيقة المثلث التفاعلي الذي يخضع لمراقبة هرمون Ocytocine خلال لحظات الولادة عند جرذان سليم.



الوثيقة (1)

- من خلال استغلال المنشئ المنظم لمعطيات الشكلين (1) و (2) و مناقشة سيرورة المسلك التفاعلي الذي يخضع لمراقبة هرمون الـ Oxytocine (الشكل 3) . اقترح ثلاثة فرضيات تفسر بها سبب عسر الولادة عند الجرذان.

الجزء الثاني:

قصد التحقق من صحة احدى الفرضيات المقترحة نحقق الدراسة التالية:

تجربة 1: تم تحضير مستخلصات خلوية تتضمن شروط نشاط الترجمة (ريبوزومات + احماض امينية منشطة+طاقة) في غياب جزيئات ARNm حيث :

الوسط 1: يضاف له ARNm OTR مصدرها جرذان سليم ثم ينقل ناتج الترجمة OTR الى هلام يسمح بتنشيط المستقبلات ثم يضاف للوسط الهلامي جزيئات* Oxytocine مشع مصدرها جرذان سليم.

الوسط 2: يضاف له ARNm OTR مصدرها جرذان مصاب ثم ينقل ناتج الترجمة OTR الى هلام يسمح بتنشيط المستقبلات ثم يضاف للوسط الهلامي جزيئات* Oxytocine مشع مصدرها جرذان سليم. تم تقدير نسبة الاشعاع ضمن الوسط الهلامي والنتائج مماثلة بالشكل (1) من الوثيقة (2).

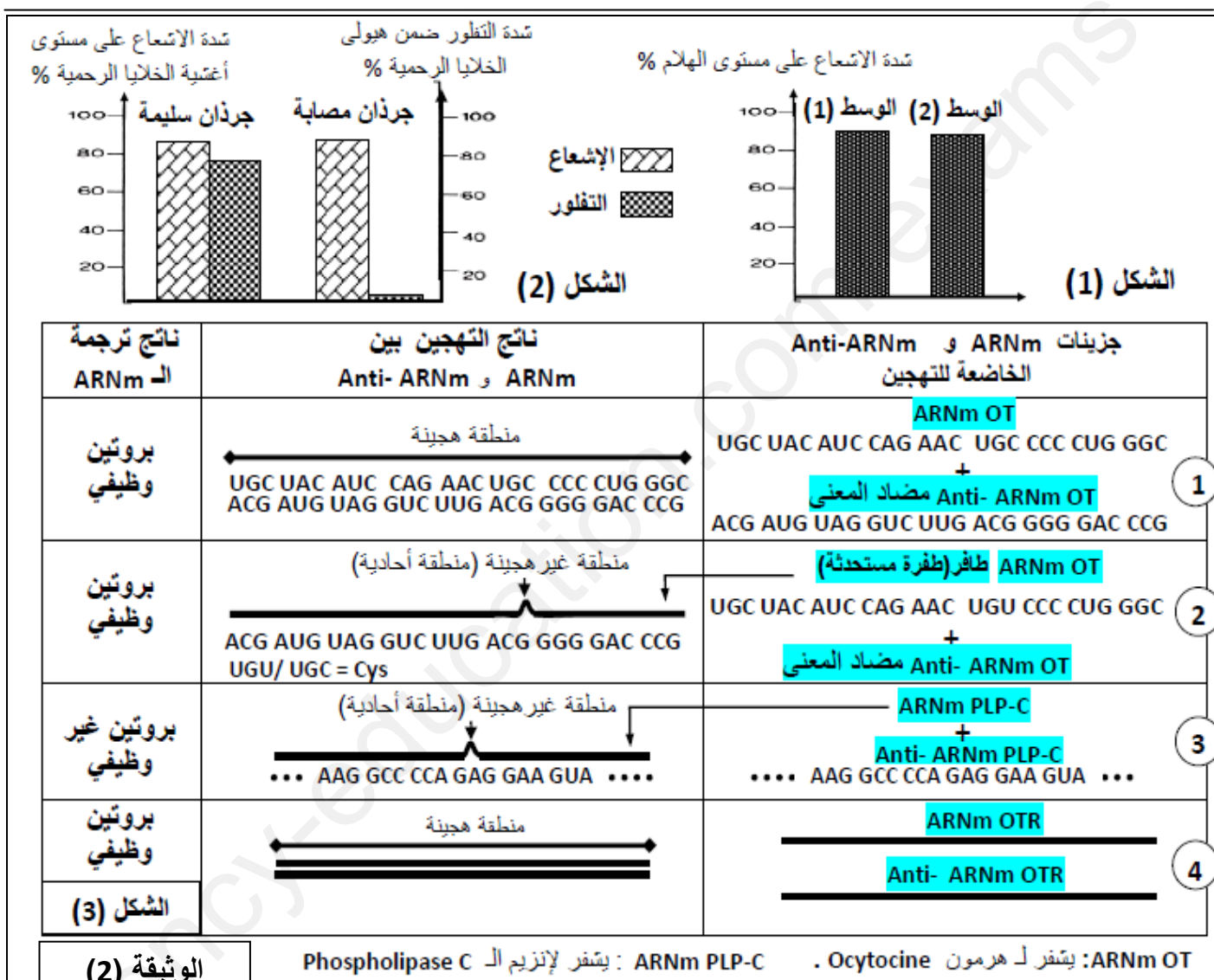
تجربة 2: تم تحضير وسطين يتضمنان جزيئات* Oxytocine مشع لجرذان مصاب و يضاف لكل وسط شوارد الكالسيوم Ca^{2+} + مركب aequorin (يلعب دور مؤشر ايوني يعطي فلورة حمراء مع شاردة الكالسيوم

الوسط 1: يضاف له خلايا رحمية لجرذان سليم
الوسط 2: يضاف له خلايا رحمية لجرذان مصاب.

يتبع كل اجراء تجاري الغسل بمصل فيزيولوجي للتخلص من الاشعاع ثم تقدير نسبة الاشعاع على مستوى اغشية الخلايا الرحيمية ونسبة الفلورة ضمن هيولى الخلايا الرحيمية و النتائج مماثلة بالشكل (2) من الوثيقة (2).

تجربة 3: بالستعانة بتقنية خاصة تعتمد على مبدأ التهجين بين جزيئات ARNm بهدف تحديد مستوى الطفرات من خلال استعمال جزيئات ARNm مضادة للمعنى مكملة لجزيئات ARNm المشفرة للبروتين غير الطافر (طبيعي).

نستعمل جزيئات ARNm مختلفة مشفرة لثلاث جزيئات بروتينية تشمل : هرمون الاوسيتوسين و مستقبلات الاوسيتوسين و انزيم فوسفوليماز مصدرها الجرذان المصابة حيث المناطق الهرمية تعبر عن التكامل بين القواعد الازوتية لسلسلة ARNm المشفرة عند الجرذان الطافرة و سلسلة ARNm المضاد للمعنى. نتائج هذه الدراسة مماثلة بالشكل 3 من الوثيقة (2)



1 - باستغلال نتائج الشكل (3) من الوثيقة (2) و المعطيات المقدمة في بداية التمرين قدم تحليلنا مقارنا لنتائج الوسطين (1) و (2) من الشكل (3) للوثيقة (2).

2 - باستغلال معطيات ونتائج الوثيقة (2) وبإسناد علمي صادر على صحة احدى الفرضيات المقترحة.

الجزء الثالث:

بالاعتماد على ما سبق و مكتسباتك وضح العلاقة بين المورثة و البروتين و كيف يكون هذا البروتين مسؤول عن تحديد النمط الظاهري (مثال: عسر الولادة).

انتهى الموضوع الاول

العلامة	نهاية الإجابة
مجموع مجزأة	التعريف الأول (05 نقاط): - 1- لـ البيكالوريا : 1- مادة التفاعل (الركزة)، 2- الموقف الفعال، 3- بنية ورفيقة، 4- خيال حراري، 5- مخاطق الانعطاف (بنية). ب - مستوى البنية الفراحية لازديم التوزيز: بنية ثالثية لاحتوائه على سلسلة بسيطة واحدة
ن 2 0.25x 5 0.75	2- المعنى العلمي الأنزيمات وسائل حيوية تتغير بها التوجهات مادة التفاعل (ركزة) معينة في شروط درجة حرارة ملائمة للحياة. <u>بر تذكر التأثير النوعي للأنزيم و مادة التفاعل على تشكيل معقد أنزيم - مادة التفاعل، ينشأ أثناء حدوثه رابطة انتقالية بين جزء من مادة التفاعل ومنطقة خاصة من الأنزيم تدعى الموقف الفعال.</u> يحدث التكامل بين الموقف الفعال للأنزيم ومادة التفاعل عند اقتراب هذه الأخيرة التي تتحفز الأنزيم لتغيير شكله الفراغي ليصبح مكملاً لشكل مادة التفاعل <u>إذنه التكامل المحفز</u> . إن تغير شكل الأنزيم يسمح بحدوث التفاعل لأن المجموعات الكيميائية الضرورية لخدوه تصبح في الموضع المناسب للتغيير على مادة التفاعل. تتغير الأنزيمات <u>بالخصوص في درجة الحرارة المزدوجة</u> : • اتجاه مادة التفاعل. • تغير درجة الحرارة على النشاط الأنزيمي: يتم النشاط الأنزيمي ضمن مجال محدد من درجة الحرارة بحيث: ◦ تقل حركة الجزيئات بشكل كبير في درجات الحرارة المنخفضة ، ويصبح الأنزيم غير نشط. ◦ تتحفز الجزيئات في درجات الحرارة المرتفعة (أكبر من 40 °م) ، وتؤدي نهايتها ب شيئاً الفراحية المميزة وبالتالي تفقد وظيفتها التحليلية. - يبلغ التفاعل الأنزيمي سرعة أقصى عند درجة حرارة مثل، هي درجة حرارة الوسط الخلوي (37 °م عند الإنسان). لكل إنزيم درجة لا PH مثلى يكون عندها نشاط الإنزيم أعظمها . تؤثر درجة الحرارة على شحنة المجموعات الكيميائية الحرارة في جذب الأحماض الامينية وخاصة تلك الموجودة في الموقف الفعال للأنزيم مما يمنع حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية للأنزيم في الموقف والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل يبلغ نشاط الإنزيم أقصىها عند درجة لا PH معينة وتنصي PH المثلث (تختلف من إنزيم إلى آخر).
ن 03 0.25	• تأثير درجات الحرارة على النشاط الأنزيمي: يتم النشاط الأنزيمي ضمن مجال محدد من درجة الحرارة بحيث: ◦ تقل حركة الجزيئات بشكل كبير في درجات الحرارة المنخفضة ، ويصبح الأنزيم غير نشط. ◦ تتحفز الجزيئات في درجات الحرارة المرتفعة (أكبر من 40 °م) ، وتؤدي نهايتها ب شيئاً الفراحية المميزة وبالتالي تفقد وظيفتها التحليلية. - يبلغ التفاعل الأنزيمي سرعة أقصى عند درجة حرارة مثل، هي درجة حرارة الوسط الخلوي (37 °م عند الإنسان). لكل إنزيم درجة لا PH مثلى يكون عندها نشاط الإنزيم أعظمها . تؤثر درجة الحرارة على شحنة المجموعات الكيميائية الحرارة في جذب الأحماض الامينية وخاصة تلك الموجودة في الموقف الفعال للأنزيم مما يمنع حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية للأنزيم في الموقف والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل يبلغ نشاط الإنزيم أقصىها عند درجة لا PH معينة وتنصي PH المثلث (تختلف من إنزيم إلى آخر).

التعريف الثاني:

الجزء الأول:

*** استغلال الوثيقة 1:**

- عدد المفاويات LT_h في غياب الدواء يكون كبيراً في العقد المفاوية أكثر من 1 وحدة إعتبارية
- على مستوى الطحال في حدود 0.4 وحدة إعتبارية.
- في وجود الدواء يكاد عدد LT_h يكاد ينعدم في العقد المفاوية
- ومنخفض جداً في الطحال، حوالي 0.1 وحدة إعتبارية
- عدد المفاويات LT_c في غياب الدواء يكون كبيراً في العقد المفاوية في حدود 1 وحدة إعتبارية
- على مستوى الطحال في حدود 0.3 وحدة إعتبارية.
- في وجود الدواء يكاد عدد LT_c يكاد ينعدم في الطحال
- ومنخفض جداً في العقد المفاوية، حوالي 0.1 وحدة إعتبارية

*** الاستنتاج:**

- الدواء يبطئ تكاثر وتمايز المفاويات LT_8 و LT_4 في كل من العقد المفاوية والطحال (أعضاء لمفاوية محيطية)

*** الفرضيتين:**

- الدواء يمنع إفراز IL_2 المسؤول على تحفيز تكاثر وتمايز المفاويات.
- الدواء يؤثر على مستقبلات IL_2 و يمنع تشبيتها له.
- قبل فرضية أن يؤثر الدواء على IL_1 .

الجزء الثاني :

*** استغلال الشكل أ:**

- خلايا الطعم من السلالة A في وجود بعمليات LT_8 و LT_4 لفأر من السلالة B ، يؤدي إلى تحرير كمية من Cr المشع (300). (تخريب الخلايا).
- في نفس شروط التجربة 1 مع إضافة الدواء، لا يتم تحرير Cr المشع (عدم تخريب الخلايا).
- في نفس شروط التجربة 2 مع إضافة IL_2 يتم تحرير كمية كبيرة من Cr المشع (تخريب الخلايا).
- في نفس شروط التجربة 2 مع إضافة IL_1 لا يتم تحرير Cr المشع (عدم تخريب الخلايا).

*** الاستنتاج:**

- الدواء يبطئ الاستجابة المناعية الموجهة ضد الطعم بمنع انتاج IL_2 .

*** استغلال الشكل ب:**

في غياب الدواء

- تعرف LT_4 بواسطة TCR على البيبتيدي المستضدي المعروض رفقة HLA من طرف الخلية العارضة
- يؤدي ذلك إلى تنشيط إنزيم كالسينورين المسؤول على تنشيط عامل نسخ مورثة (NFAT) IL_2 في الهيولة
- ينتقل عامل النسخ المنشط إلى النواة و يتثبت على ADN فيثير استساخ مورثة IL_2
- ومنه تركيب ثم إفراز IL_2 من طرف الـ LT_4

في وجود الدواء

- تعرف LT_4 بواسطة TCR على البيبتيدي المستضدي المعروض رفقة HLA من طرف الخلية العارضة
- تتآذ جزيئات الدواء إلى الهيولى و تمنع تنشيط إنزيم الكالسينورين لعامل نسخ مورثات IL_2
- يبقى عامل النسخ غير منشط (مسفر) في الهيولة
- لا يتم نسخ مورثات IL_2 وبالتالي فلا يفرز

*** الاستنتاج:**

- الدواء يمنع إفراز IL_2 بتنشيط التعبير المورثة لمورثة IL_2 في المفاويات LT_4 .

* الربط و الهيكلة للإجابة عن التعليمية:

- * شرح آلية تأثير دواء Tacrolimus و المصادقة على صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين:
 - يستهدف Tacrolimus التعبير المورثي لمورثات L_1 في المفاويات LT_4 المحسسة ضد المستضد
 - مما يؤدي إلى عدم تركيب و عدم إفراز L_2 المسؤول على تحفيز نكاثر و تمایز المفاويات LT_4 المحسسة بالمستضد إلى LT_1
 - ولا يتم تحفيز و تشبيط نكاثر وتمایز LT_8 إلى LT_5 المسؤولة عن تخريب خلايا الطعم
 - فلا يرفض الطعم من طرف المتنافي

- اقترن طريقتين لتجنب مشكل رفض الطعم، مبرزا التأثيرات السلبية المحتملة للمثبتات المناعية و الإجراءات الوقائية المصاحبة لاستعمالها انطلاقا مما توصلت إليه في هذه الدراسة و باستثمار معارفك الخاصة.
- تشبيط الاستجابة الموجهة ضد خلايا الطعم من خلال منع افراز L_1 من طرف الخلية العارضة (تشبيط استنساخ مورثاته)
 - تشبيط الاستجابة الموجهة ضد خلايا الطعم من خلال منع تشبيط L_2 على مستقبلاته من خلال أجسام مضادة نوعية ضد مستقبلات L_2
 - تشبيط الاستجابة الموجهة ضد خلايا الطعم من خلال تشبيط نكاثر (تشبيط الانقسام) للخلايا المفاوية
 - التأثير السلبي يتمثل في التقليل من كفاءة الجهاز المناعي و وبالتالي يصبح الجسم عرضة للأمراض الانبهازية

النقطة	الإجابة المقترنة	الرقم
	<p>2- النتيجة -2- : (بناء الغرثبيات التي تضر عسر الولادة لدى الجنين) .</p> <ul style="list-style-type: none"> - استغلال مطعوبات ونتائج الوثائقين (1) و (2) : - الوثيقة (1) : تتمثل الوثيقة (1) أصدقاء بيانية تعبر عن تطور تركيز هرمون الأورسيتومين خلال فترة G و P من حمل جرثة من طرف سلامة حيث نسجل : <ul style="list-style-type: none"> - خلال الفترة G المستمرة من 10 إلى 15 يوم يبلغ تركيز هرمون الأورسيتومين قيمة منخفضة قدرت بـ pg/ml 30 . - خلال الفترة P (اساعات قبل الولادة) : يبلغ تركيز هرمون الأورسيتومين قيمة اعظمية قدرت بـ pg/ml 115 . - الآن تستنتج : تزامن الحظات الولادة مع زيادة في تركيز هرمون الأورسيتومين المفرزة من طرف الغدة التخامنية . - الوثيقة (2) : تتمثل الوثيقة (2) جدول يعبر عن نتائج تجربة ثلاثة أوساط تتضمن شروط تجريبية مختلفة حيث نلاحظ : <ul style="list-style-type: none"> - الوسط (1) : تسجل إنعداما في نسبة الإشعاع على مستوى أختية الخلايا يعبر بعدم ثبات جزيئات هرمون الأورسيتومين . - يعود ذلك إلى عدم امتلاكها لمستقبلات هشائية باعتبارها لا تعبر عن مستقبلات OTR نوعية تجاه جزيئات هرمون الأورسيتومين (غياب الوظيفة بسبب غياب المطرمة الوراثية) . - الوسط (2) : تسجل إنعداما في نسبة الإشعاع على مستوى أختية الخلايا قدره 95% . يعبر بثبات جزيئات هرمون الأورسيتومين على مستقبلات نوعية تجاه هرمون الأورسيتومين تواجدت على أختية الخلايا . رغم أن هذه الخلايا لا تعبر أبدا على مستقبلات OTR . - يعود ذلك إلى حلتها بـ ARNmOTR تم توظيفه كنسخة معلومة وراثية لكتبتها القبرة على تركيب مستقبلات OTR ذات بناء فراغي محدد اصطف مع أختية الخلايا ومكتبتها من ثبات هرمون الأورسيتومين (الشخصي والقطبي) . - الوسط (3) : تسجل إنعداما في نسبة الإشعاع على مستوى أختية الخلايا يعبر بعدم ثبات جزيئات الأورسيتومين نتيجة عدم امتلاكها لمستقبلات هشائية نوعية تجاه الأورسيتومين باعتبار هذه الخلايا لا تعبر عن مستقبلات OTR رغم حلتها بـ ARNmVR . - يعود ذلك إلى أن الـ ARNmVR (نسخة المعلومة الوراثية) غير عن مستقبلات (VR) ذات بناء فراغي محدد لم يسمح بثبات جزيئات هرمون الأورسيتومين (غياب الوظيفة) . - الآن تستنتج : على مستوى الخلايا الحية يتم توظيف جزيئات الـ ARNm كنسخة من المعلومة الوراثية تكتسبها القبرة على تركيب هرمونيات ذات بنية فراغية وظيفية محددة حسب ما في حملته المعلومة الوراثية التي شفرت لبناءه حيث يتحقق هذا الشخصي لـ هرمون الأورسيتومين في ثباته على مستقبلات هشائية نوعية . 	<p style="text-align: right;">النمبرين الثالث</p> <p style="text-align: right;">٤٣</p>

النقطة	الإجابة المقترنة	الرقم
	<p>- مناقشة سيرورة المركب التفاعلي :</p> <p>- تعبر الوثيقة (3) عن سيرورة المركب التفاعلي الذي يسمح بابراز التلاصق الوظيفي الذي يميز هرمون الاوسيتونين خلال لحظات الولادة حيث تسجل :</p> <ul style="list-style-type: none"> - المرحلة (A) : - تنتبه جزيئات هرمون الاوسيتونين على المستقبلات الغشائية التربيعية المدمجة مع <u>الخشبة</u> الخلايا الرحمة. - يسمح تنشيط الاوسيتونين بـ<u>تنشيط</u> إنزيم (Phospholipase C) المتموج مع غشاء الخلية الرحمة. - المرحلة (B) : - يحفز إنزيم (PLP-C) Phospholipase C على تفاعل الدهن الفوسفوري (Inositol phosphate + DAG) إلى phospholipide. - يعمل مركب Inositol phosphate على تنشيط التدفق الداخلي لشوارد Ca^{+2} إلى هبوط الخلية الرحمة. - المرحلة (C) : - استناداً على ما يبرزه المحتوى البياني الذي يعبر عن تطور تقلص العضلات الرحمة بدلالة الزيمن ضمن شروط تجريبية مختلفة (غياب وجود شوارد Ca^{+2}) مع وجود للأوسيتونين تسجل : <ul style="list-style-type: none"> - في غياب شوارد Ca^{+2} (غياب التدفق الداخلي لشوارد Ca^{+2}) : - تسجل إنعداماً في تقلص العضلات الرحمة. - في وجود شوارد Ca^{+2} (وجود تدفق داخلي لشوارد Ca^{+2}) : - تبلغ شدة تقلص العضلات الرحمة قيمة أقصى وهي مزفت وبعد تواترات يتبعها استرخاء للعضلات الرحمة - هذه النتائج تؤكد أن : - تقلصات العضلات الرحمة تحدث نتيجة لتدفق داخلي لشوارد الكالسيوم . - الآن نستنتج : يترجم تأثير جزيئات هرمون الاوسيتونين على التلاصق الوظيفية (انتبه على المستقبلات) إلى جملة من التفاعلات تسمح بزيادة التدفق الداخلي لشوارد الكالسيوم بفتح عنها زيادة في تقلصات العضلات الرحمة (لحظات الولادة) . - الفرضيات التجريبية : - الفرضية (1) : طفرة مت المورثة المشرفة على اصطناع هرمون الاوسيتونين اقرت على بنية الفراغية الوظيفية تتج عنها خلل على مستوى المركب التفاعلي الذي يسمح بتقلص العضلات الرحمة خلال لحظات الولادة . - الفرضية (2) : طفرة مت المورثة المشرفة على اصطناع مستقبلات هرمون الاوسيتونين اقرت على بنية الفراغية الوظيفية تتج عنها خلل على مستوى المركب التفاعلي الذي يسمح بتقلص العضلات الرحمة خلال لحظات الولادة . - الفرضية (3) : طفرة مت المورثة المشرفة على اصطناع إنزيم فوسفوليپاز اقرت على بنية الفراغية الوظيفية تتج عنها خلل على مستوى المركب التفاعلي الذي يسمح بتقلص العضلات الرحمة خلال لحظات الولادة . <p>1- التحليل المقارن لنتائج الوسطين 1 و 2 باستغلال معطيات مقدمة التعرير :</p> <p>- استغلال معطيات مقدمة التعرير (بنية هرمون الاوسيتونين) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتكون من خلال معطيات مقدمة التعرير مايلي : - هرمون الاوسيتونين يتميز بسلسلة واحدة تتشكل من 9 احماض أمينية محددة وراثتها تشمل : Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Pro-Leu-Gly - يذهب استقراره جسر ثالث كبريت ثالث بين حمضين امينيين يتوازن في Cys 1 و Cys 6 مما الكتبه بنية فراغية وظيفية . 	

النقطة	الإجابة المقترنة	الرقم																																																																		
	<p>- استقلال نتائج الوسطين 1 و 2 من الشكل (3) للوبيقة (4) :</p> <p>- تقرز معطيات الوسط (1) من الوبيقة (4) سلسلة ARNm OT التي أظهرت مناطق هجينة شملت كل سلسلة ARNm (غلوب الظفرة) حيث تكون نتائج ترجمتها (مع اعتماد البنية المتممة في بداية التمرير) كالتالي :</p> <table border="1"> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">ترجمة</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;"></td> <td style="padding: 5px;">1</td> <td style="padding: 5px;">2</td> <td style="padding: 5px;">3</td> <td style="padding: 5px;">4</td> <td style="padding: 5px;">5</td> <td style="padding: 5px;">6</td> <td style="padding: 5px;">7</td> <td style="padding: 5px;">8</td> <td style="padding: 5px;">9</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">ARNm</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;">UGC UAC AUC CAG AAC UGC CCC CGC GGC</td> <td style="padding: 5px;"></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">سلسلة البروتين</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;">Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly</td> <td style="padding: 5px;"></td> </tr> </table> <p>- بعد اضطلاع سلسلة متعدد الببتيد يتشكل جسم ثانى الكبريت بين 1 و 6 Cys بفتح هذه بنية فراغية ولقفيه .</p> <p>- هذه البنية الفراغية تتوافق مع البنية المتممة في بداية التمرير (البنية الفراغية الوبيقية للهرمون) .</p> <p>- يتبع من خلال نتائج الوسط (2) من الشكل (3) حدوث طفرة استبدال قاعدة الـ C - U على مستوى الرمزية 6 (طفرة مستحدثة) حيث تظهر نتائج التهجين وجود مناطق أحديبة تغير عن حدوث طفرة مستمرة حيث تكون نتائج ترجمتها كالتالي :</p> <table border="1"> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">ترجمة</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;"></td> <td style="padding: 5px;">1</td> <td style="padding: 5px;">2</td> <td style="padding: 5px;">3</td> <td style="padding: 5px;">4</td> <td style="padding: 5px;">5</td> <td style="padding: 5px;">6</td> <td style="padding: 5px;">7</td> <td style="padding: 5px;">8</td> <td style="padding: 5px;">9</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">ARNm</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;">UGC UAC AUC CAG AAC UGU CCC CGU GGC</td> <td style="padding: 5px;"></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">سلسلة البروتين</td> <td style="border-right: 1px solid black; padding: 5px;">Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly</td> <td style="padding: 5px;"></td> </tr> </table> <p>- تظهر نتائج الترجمة أنه رغم حدوث طفرة الاستبدال بحافظ بروتين الأرسينتوسين على جسم ثانى الكبريت بين 1 Cys و 6 Cys (رابطة داعمة لاستقرار البنية) وهو ما جعله يحافظ على بنية فراغية ولقفيه .</p> <p>- الآن تستنتج :</p> <p>- تزرف البنية الفراغية الوبيقية للبروتين على الروابط التي تتشكل بين جذور أحصاص أمنقته محددة بمقدار مسافة بطرافة دقيقة حسب الرسالة الوراثية التي شفرت لبنائه .</p> <p>- المصادفة على صحة إحدى الفرضيات :</p> <p>- استقلال معطيات الشكلين (1) و(3) :</p> <p>- يمثل الشكل (1) من الوبيقة (4) تغيرات نسبة الانسماح على مستوى الهلام ضمن وسطين يتضمنان شروطا تجريبية مختلفة حيث نسجل :</p> <p>- الوسط (1) : تبلغ نسبة الانسماح على مستوى الهلام قيمة أحاطمية تصل 90% تغير عن ارتباط جزيئات الأرسينتوسين بالمستقبلات التي تواجدت في الهلام .</p> <p>- الوسط (1) : رغم أن سلسلة ARNmOTR التي شفرت لمستقبلات الأرسينتوسين مصدرها جرذان مصادبة . تبلغ نسبة الانسماح على مستوى الهلام قيمة أحاطمية تصل 90% تغير عن ارتباط جزيئات الأرسينتوسين بالمستقبلات التي تواجدت في الهلام .</p> <p>- حيث يتبع من خلال معطيات الوسط (4) من الشكل (3) الذي يمثل نتائج التهجين وترجمة سلسلة ARNm ما يلى :</p> <p>- ضمن الوسط (4) تتجزأ عن تهجين سلسلة ARNmOTR المشفرة للمستقبلات هذه الجرذان المصادبة والسلسلة المشفرة لها ظهور منطقة هجينة شملت كل سلسلة ARNmOTR وغياب للمناطق الإحدانية مما يستبعد فرضية طفرة المستقبلات حيث كان نتائج الترجمة مستقبلات ولقفيه .</p> <p>- هذه النتائج لا تتحقق صحة فرضية خلل المستقبلات (الفرضية 2) ..</p> <p>- استقلال معطيات الشكلين (2) و(3) :</p> <p>- يمثل الشكل (2) من الوبيقة (4) تغيرات نسبة الانسماح على مستوى أحصاص الخلايا الرحمنية وكذا الفورة على مستوى الهجولى ضمن شروط تجريبية مختلفة حيث نسجل :</p> <p>- في وجود أرسينتوسين مصدرها جرذان مصادبة تبلغ نسبة الانسماح على أحصاص الخلايا الرحمنية التي مصدرها جرذان سليمة أو مصادبة فيما أحاطمية تغير عن ذرة الأرسينتوسين</p>	ترجمة		1	2	3	4	5	6	7	8	9	ARNm	UGC UAC AUC CAG AAC UGC CCC CGC GGC										سلسلة البروتين	Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly										ترجمة		1	2	3	4	5	6	7	8	9	ARNm	UGC UAC AUC CAG AAC UGU CCC CGU GGC										سلسلة البروتين	Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly										
ترجمة		1	2	3	4	5	6	7	8	9																																																										
ARNm	UGC UAC AUC CAG AAC UGC CCC CGC GGC																																																																			
سلسلة البروتين	Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly																																																																			
ترجمة		1	2	3	4	5	6	7	8	9																																																										
ARNm	UGC UAC AUC CAG AAC UGU CCC CGU GGC																																																																			
سلسلة البروتين	Cys-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys-Pro-Leu-Gly																																																																			

النقط	الأجوبة المقترنة	الرقم
	<p>على التثبيت على المستقبلات .</p> <ul style="list-style-type: none"> - حيث يتبين من خلال فتح الوسط (1) أن سلسلة ARNmOT أبدت منطقة هجينة شملت كل سلسلة لـ ARNm مع غلاب لمناطق أحادية . - هذه النتائج لا تتحقق صحة فرضية خلال جزيئات هرمون الأوكسيتوسين (الفرضية 1). - ومن جهة أخرى يتبين من خلال فتح الشكل (2) ملابس : - عند الجرдан الصليمة : تبلغ شدة الضرورة قيمة أعظمية قدرت بـ 80% تغير عن حدوث تكثيف داخلي لشوارد الكالسيوم في وجود مرآفة هرمون الأسيتونين . - عند الجردان المصابة : تبلغ شدة الضرورة قيمة دفنا تكاد تتعدم قدرت بـ 4% تغير عن عدم حدوث تكثيف داخلي لشوارد الكالسيوم رغم وجود مرآفة هرمون الأسيتونين . - حيث يتبين من خلال فتح الوسط (3) أن الشكل (3) أن سلسلة ARNmPLP-C أبدت منطقة أحادية مع السلسلة المحسنة للمعنى تغير عن حدوث طفرة مبت المورثة المشروفة عن إنزيم Phospholipase C حيث كانت نتيجة ترجمة سلسلة ARNmPLP-C إنزيم غير وظيفي . - هذه النتائج تتحقق صحة فرضية خلال إنزيم C Phospholipase (الفرضية 3) .. - إن مستفتح إن : - هصر الولادة لدى الجردان مرتبطة بـ طفرة مبت المورثة المشروفة على إنزيم Phospholipase C مما أحدث خللاً في المسار التناهلي الذي يسمح بزيادة تقلصات العضلات الرحيمية التي تتمثل سبباً في سهولة حدوث الولادة (الفرضية 3) . <p>- النص العلمي :</p> <p>- عند هرمان صلبة (نطع ظاهري سليم) :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1- المستوى المورثي : تملك مورثات طبيعية غير طفرة : <ul style="list-style-type: none"> - مورثة تحمل معلومات وراثية يمكنها التعبير عن هرمون أسيتونين . - مورثة تحمل معلومات وراثية يمكنها التعبير عن مستقبلات هرمون أسيتونين . - مورثة تحمل معلومات وراثية يمكنها التعبير عن إنزيم Phospholipase C . 2- المستوى البشري الفراغي : يسمح التعبير المورثي لهذه المورثات بتراكيب متعددة بينها مختلفة ذات تالي محدد ذو واحد وترتباً من الأحماض الأمينية حيث تخضع لاضطراءات تدهورها ووابط كيميائية تنشأ بين جذور أحماض الأمينية محددة مخصوصة بطرificalea حسب الرسالة الوراثية تسمح بالكتساب ببنية فراغية . 3- المستوى الوظيفي : يثبت هرمون الأسيتونين على المستقبلات الغشائية الرحيمية وهو ما يسمح بتنشيط إنزيم C Phospholipase . - يحيط إنزيم C Phospholipase (PLP-C) على تفاعل الدهن الفوسفوري (Inositol phosphate + DAG) إلى phospholipide . - يعدل مركب Inositol phosphate على تنشيط التكثيف الداخلي لشوارد Ca^{+2} إلى هيلول الخلية الرحيمية . - يسمح التكثيف الداخلي لشوارد Ca^{+2} إلى هيلول الخلية الرحيمية بتخلصها وبالتالي تسهيل الولادة لدى الجردان (نطع ظاهري سليم) . - عند هرمان صلبة (نطع ظاهري مصاب) : <ul style="list-style-type: none"> - حدوث طفرة مبت المورثة المشروفة على إنزيم C Phospholipase تتج عنه التعبير عن إنزيم C Phospholipase ذو بنية فراغية غير وظيفية غير قادر على تحفيز تفاعل الدهن الفوسفوري phospholipide إلى phospholipide (Inositol phosphate + DAG) . - ينتج عن ذلك عدم تنشيط التكثيف الداخلي لشوارد Ca^{+2} ومنه غلاب تقلص العضلات الرحيمية وبالتالي هصر في الولادة (نطع ظاهري مصاب) . 	