



الامتحان الوطني الموحد للبكالوريا

الدورة العادية 2011

الموضوع

7	المعامل	NS32	علوم الحياة والأرض	المادة
3	مادة الإنجاز		شعبة العلوم التجريبية مسلك علوم الحياة والأرض	الشعب(ات) او المسلك

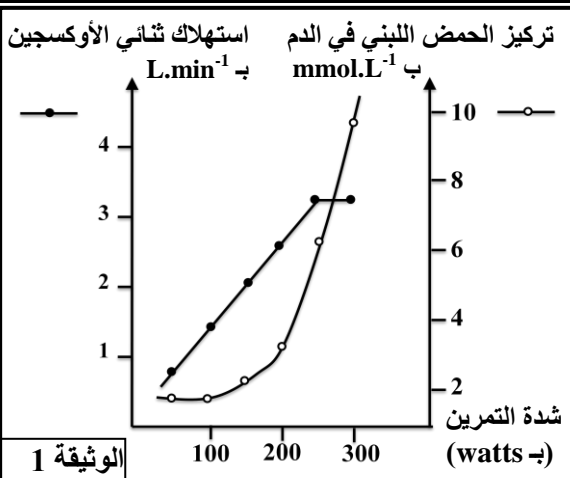
يسمح باستعمال الآلة الحاسبة غير القابلة للبرمجة

التمرين الأول (4 نقط)

أثناء تشكل السلسل الجبلية الحديثة تخضع صخور الغلاف الصخري المحيطي لتطورات بنوية وعيادية. يستغل الباحثون هذه التطورات في استرداد التاريخ الجيولوجي لهذه السلسل الجبلية. بين، بواسطة نص واضح ومنظم، صخور الغلاف الصخري المحيطي أثناء تشكل كل من سلاسل الطرmer وسلاسل الاصدام وذلك بالطرق إلى:

- تعريف الغلاف الصخري المحيطي وتحديد مكوناته الصخرية.
- مصير الغلاف الصخري المحيطي في مناطق الطرmer وعلاقته بتشكل الصهارة بهذه المناطق.
- مصير الغلاف الصخري المحيطي في مناطق الاصدام ودلالة وجوده بهذه المناطق.

التمرين الثاني (4 نقط)



لإبراز دور العضلة الهيكيلية المخططة في تحويل الطاقة، وتحديد بعض الآليات المتدخلة في التقلص العضلي، نقدم مجموعة من المعطيات:

❖ **التجربة 1:** قام أحد الرياضيين بستة تمارين عضلية متزايدة الشدة، وبعد مرور خمس دقائق على بداية كل تمرين تم قياس كمية ثنائي الأوكسجين المستهلكة من طرف الرياضي ومعايرة تركيز الحمض اللبني في دمه، تبين الوثيقة 1 النتائج المحصلة.
1. باستغلال معطيات الوثيقة 1، بين أن هذا الرياضي يستعمل مسلكي التنفس والتخمر لإنتاج الطاقة اللازمة للنشاط البدني. (0.5 ن)

❖ **التجربة 2:** لتحديد بعض آليات تجديد ATP في العضلة أجرت تجرب على ثلاث عضلات مأخوذة من ضفدة. تطبق على هذه العضلات إهاجات كهربائية متساوية الشدة، لمدة دقيقة واحدة، في الظروف الآتية:

- العضلة 1: لم تخضع لأية معالجة (شاهد).
 - العضلة 2: أخضعت لمعالجة بواسطة مادة A تkich انحلال الكليكوز؛
 - العضلة 3: أخضعت لمعالجة بواسطة المادة A الكابحة لانحلال الكليكوز وبمادة أخرى B تkich حلمأة الفوسفورياتين.
- يقدم جدول الوثيقة 2 نتائج هذه التجربة.

العضلة 3	العضلة 2	العضلة 1	استجابة العضلة
تضيق ثم توقف بعد بضع ثوان	تضيق طيلة مدة الإهاجة	تضيق طيلة مدة الإهاجة	نتيجة المعايرات بـ mg لكل g من العضلة
1,62	1,62	1,62	تركيز الغليوكجين:
1,62	1,62	1,21	تركيز ATP:
2	2	2	تركيز الفوسفورياتين:
0	2	2	تركيز الالبني
1,5	1,5	1,5	
1,5	0,4	1,5	
1	1	1	
1	1	1,3	

تطور تركيز ATP	مركبات أكتوميوزين	الظروف التجريبية
لا يتغير	غياب المركبات	- الحالة 1: $\text{أكتين} + \text{Ca}^{++} + \text{ATP}$
انخفاض ضعيف	غياب المركبات	- الحالة 2: $\text{ميوزين} + \text{Ca}^{++} + \text{ATP}$
انخفاض مهم	تشكل المركبات	- الحالة 3: $\text{أكتين} + \text{ميوزين} + \text{ATP}$

الوثيقة 3

2 قارن النتائج المحصلة، قبل وبعد التقلص، بالنسبة لكل عضلة. استنتج طرق تجديد ATP التي تكشف عنها التجربة. (1.5 ن)

❖ التجربة 3: تتكون الخلايا العضلية من ليفات ، كل ليف يضم خيطات الأكتين الدقيقة وخيطات الميوزين السميكة. من أجل تحديد شروط تشكيل مركب الأكتوميوزين استخلصت خيطات أكتين وخيطات ميوزين من عضلة طرية، ووضعت في ظروف تجريبية مختلفة.

تبين الوثيقة 3 النتائج المحصلة.

3 صف النتائج التجريبية بالنسبة للحالات الثلاثة، ماذا تستنتج؟ (1 ن)

❖ نموذج تفسيري للتقلص العضلي: يتوفّر الليف العضلي على بنية متخصصة تمكنه من التقلص. تبّين الوثيقة 4 رسم تفسيري لآلية التقلص في مستوى خيطات الأكتين والميوزين.

4 انطلاقاً من إجابتك على السؤال السابق، وعلى معطيات الوثيقة 4، بين كيف يتم تحويل الطاقة الكيميائية (ATP) إلى طاقة ميكانيكية على مستوى الخيطات العضلية. (1 ن)

التمرين الثالث (4.5 نقط)

لإبراز العلاقة صفة- بروتين والعلاقة مورثة- بروتين، نقترح دراسة مرض وراثي يسمى ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم (Hypercholestérolémie). في الحالة العادية ينقل جل الكوليسترول في الدم على شكل جزيئات بروتينية- دهنية تسمى جزيئات LDL. تتوفر الخلايا العادية على مستقبلات غشائية تُعرف بشكل نوبي على جزيئات LDL وتمكن من إدخالها إلى السيتوبلازم، مما

تركيز الكوليسترول في الدم (g.L ⁻¹)	عدد المستقبلات العادية لجزيئات LDL (وحدة اصطلاحية)	المجموعات
من 0,5 إلى 1,6	52	المجموعة 1: أشخاص سليمون
من 1,9 إلى 2,2	28	المجموعة 2: أشخاص ذوو إصابة متوسطة الشدة
من 4,7 إلى 4,9	0	المجموعة 3: أشخاص ذوو إصابة خطيرة

الوثيقة 1

يساهم في انخفاض نسبة الكوليسترول في الدم. لترى سبب مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم أنجزت دراسة على أشخاص عاديين وأخرين مصابين، موزعين على ثلاثة مجموعات.

تقديم الوثيقة 1 عدد المستقبلات الغشائية العادية لجزيئات LDL في خلايا المجموعات الثلاثة مع تركيز الكوليسترول لديها.

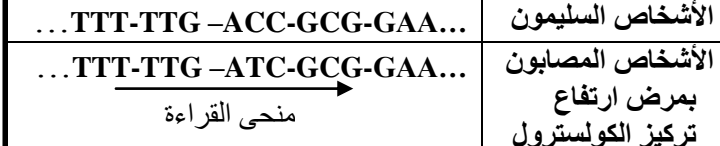
1 صف نتائج الوثيقة 1، ثم بين العلاقة بين هذه النتائج والحالة الصحية لأشخاص كل مجموعة. (1.5 ن)

يتوفّر مستقبل جزيئات LDL على جزء خارجي يثبت جزيئات LDL وعلى جزء سيتوبلازمي مسؤول عن إدخال هذه الجزيئات إلى سيتوبلازم الخلية. لتحديد سبب مرض ارتفاع تركيز الكوليسترول في الدم يقدم الشكل (أ) من الوثيقة 2 قطعة من المورثة المسؤولة عن تركيب الجزء السيتوبلازمي للمستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة بالمرض، وتمثل الوثيقة 3 بنية هذا المستقبل عند شخص سليم وآخر يعاني من إصابة شديدة بالمرض.

AAA	AAC	UGG	CUU	CGC	UGA	الوحدات الرمزية
AAG			CUC	CGU	UAG	
AAU			CUA	CGA	UAA	
Lys	Asp	Try	Leu	Arg	بدون معنى	الأحماض الأمينية المقابلة

الشكل(ب): مستخلص من جدول الرمز الوراثي.

الوثيقة 2

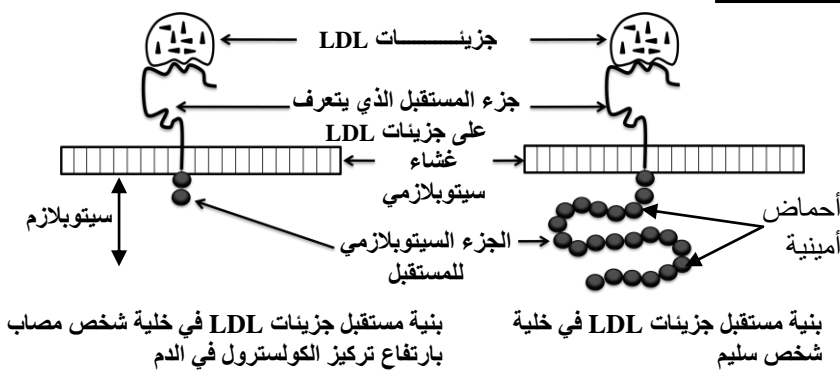


الشكل(أ): متالية الجزء القابل للنسخ من حليلي المورثة المسئولة عن تركيب مستقبل جزيئات LDL.

الوثيقة 3

2 باعتماد معطيات الوثيقة 2، أعط متالية الأحماض الأمينية لجزء الحليل العادي وجزء الحليل الطافر.(1 ن)

3 قارن بنية المستقبل عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب، وفسر الاختلاف الملاحظ اعتمادا على جوابك على السؤال السابق. (1 ن)



4 بين العلاقة بين هذه البنية والحالة الصحية عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب. (1 ن)

التمرين الرابع (4.5 نقط)

لتعرف بعض الآليات المسئولة عن التنوع الوراثي نقترح المعطيات الآتية عند ذبابة الخل. نتتبع انتقال صفتى لون الجسم وشكل الأجنحة وذلك بإنجاز التزاوجين الآتيين:

+ التزاوج الأول: بين ذبابة خل متواحشة ذات جسم رمادي وأجنحة عادية، وذبابة خل طافرة ذات جسم أسود وأجنحة منحنية، أعطى هذا التزاوج جيلاً أو لا F1 يتكون من ذبابات كلها ذات جسم رمادي وأجنحة عادية.

+ التزاوج الثاني: بين أنثى هجينية من الجيل F1 وذكر ذو جسم أسود وأجنحة منحنية. أعطى هذا التزاوج جيلاً متوزع مظاهره الخارجية كما يلى:

- 109 ذبابة ذات جسم أسود وأجنحة منحنية.
- 107 ذبابة ذات جسم رمادي وأجنحة عادية.
- 40 ذبابة ذات جسم أسود وأجنحة عادية.
- 38 ذبابة ذات جسم رمادي وأجنحة منحنية.

1 ما المعلومات التي يمكنك استخلاصها من كل تزاوج؟ علل جوابك. (1.25 ن)

2 أعط التفسير الصبغي للتزاوج الثاني مستعيناً بشبكة التزاوج، ثم استخلص الظاهرة المسئولة عن التنوع الوراثي للمظاهر الخارجية وبين دورها في تشكيل أحشاج أفراد الجيل الأول. (1.75 ن)

بالنسبة لمورثة لون الجسم: استعمل الرمز b+ للحليل السائد والرمز b للحليل المتختي؛

بالنسبة لمورثة شكل الأجنحة: استعمل الرمز c+ للحليل السائد والرمز c للحليل المتختي؛

تتوفر ذبابة الخل على مورثة، غير مرتبطة بالجنس، تتحكم في إنزيم يسمى Alcool-déshydrogénase الذي يتدخل في استقلاب الكحول. توجد هذه المورثة في شكل حليلين E1 و E2 متساويي السيادة. لدراسة بعض عوامل تغير الساكنة، قام باحث بدراسة على ساكنتين من ذبابة الخل: ساكنة ذات حجم كبير تعيش داخل قبو(une cave) وساكنة ذات حجم صغير، تعيش في حقل مجاور لهذا القبو، حيث اصطاد عينة من ذبابات الخل من كل ساكنة، ثم حدد بواسطة تقنية الهرمة الكهربائية النمط الوراثي لكل فرد من أفراد كل عينة. يقدم جدول الوثيقة 1 نتائج هذه الدراسة.

قام هذا الباحث باصطياد عينة من ذبابات خل انطلاقاً من ساكنة القبو وعينة أخرى انطلاقاً من ساكنة الحقل. وبعد إيسام هذه الذبابات(وضع علامة عليها) أطلق كل عينة من جديد في ساكنتها الأصلية. بعد مدة قام من جديد باصطياد عينة من ذبابات خل من كل ساكنة فلاحظ وجود ذبابات موسومة من ساكنة القبو ضمن ذبابات ساكنة الحقل، لكن لم يلاحظ وجود ذبابات من ساكنة الحقل ضمن ذبابات ساكنة القبو.

	النمط الوراثي E2//E2	النمط الوراثي E1//E2	النمط الوراثي E1//E1	
ساكنة القبو	60	200	140	
ساكنة الحقل	200	140	60	

الوثيقة 1

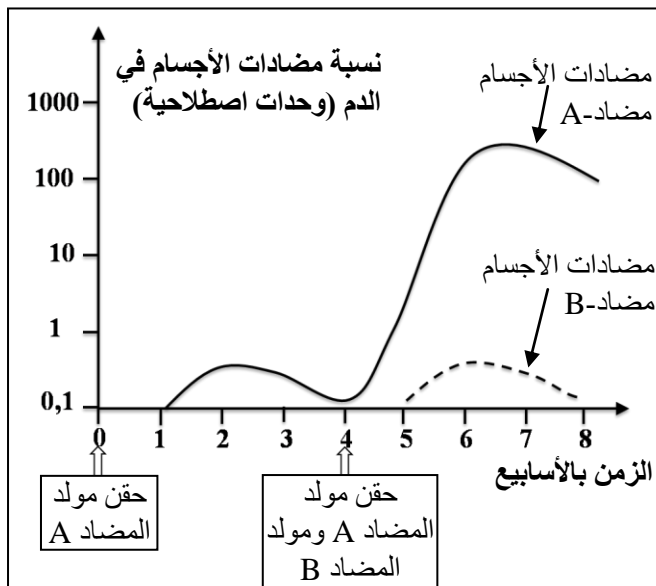
الوثيقة 2

3 انطلاقاً من المعطيات الإحصائية للوثيقة 1، أحسب التردد الملاحظ لكل من الحليل E1 والhilil E2 بالنسبة للساكنتين المدروستين. (1 ن)

$$(f(E2//E2) = R \quad f(E1//E2) = H \quad f(E1//E1) = D) \text{ نعتبر } D$$

4 جبنت دراسة ساكنة الحقل أن هذه الساكنة غير متوازنة، باستغلال معطيات الوثيقة 2 استخرج العامل الذي يساهم في عدم توازن هذه الساكنة، علل جوابك. (0.5 ن)

التمرين الخامس : (3 نقط)

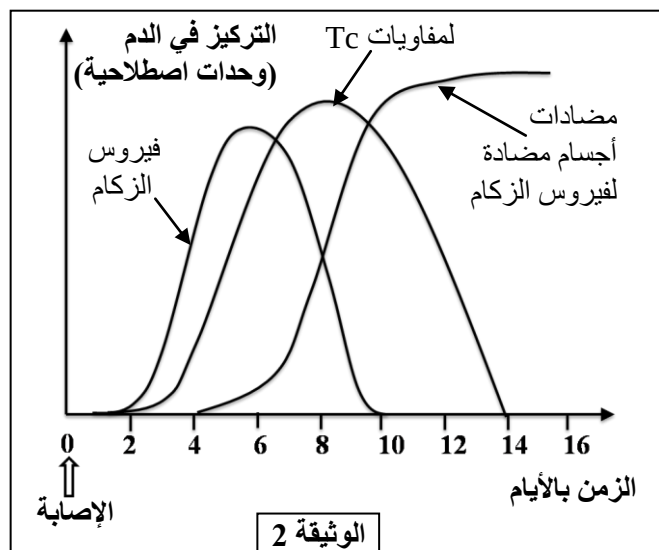


الزكام مرض فيروسي واسع الانتشار، لفهم بعض آليات مقاومة الجسم لهذا المرض وتحديد الصعوبات التي تعترض الباحثين لإنتاج لقاح فعال ضده، نقترح المعطيات الآتية:

يرتكز مبدأ التأقیح على خاصیتین أساسیتین للاستجابة المناعیة. للکشف عن هاتین الخاصیتین تمت معاییرة تركیز مضادات الأجسام في دم حیوان إثر تلقیه حقنیتین متتاليتین: الحقنة الأولى تحتوي على مولد مضاد A، والحقنة الثانية تحتوي على مولد مضاد B. تبین الوثيقة 1 النتائج المحصلة.

1 - صف نتائج معاییرة تركیز مضادات الأجسام في دم الحیوان واستنتج خاصیتی الاستجابة المناعیة التي تم الكشف عنها. (0.5 ن)

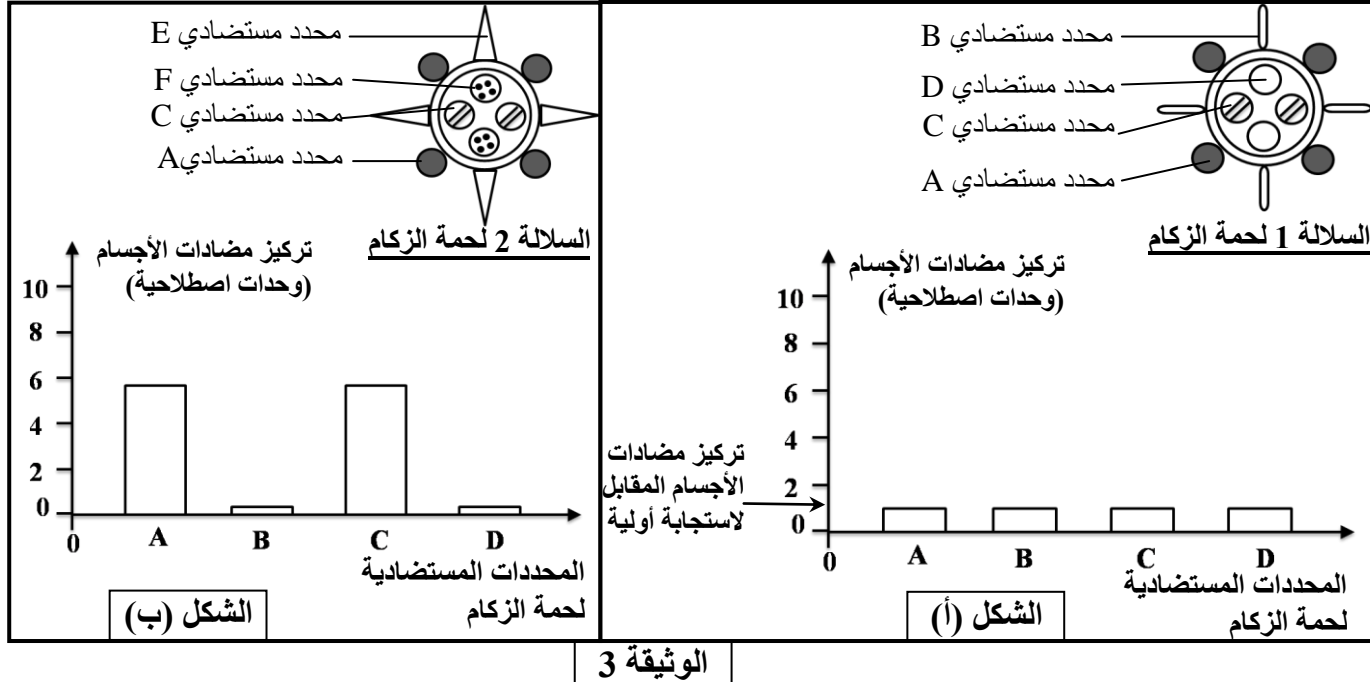
الوثيقة 1



- فهم بعض آليات الاستجابة المناعية الموجّهة ضد فيروس الزكام تم تتابع تطور ترکیز كل من فيروس الزكام ومضادات الأجسام المضادة له وللمفاويات T_c القاتلة في دم شخص تعرض للعدوى بهذا الفيروس، وتقدم الوثيقة 2 النتائج المحصلة.
- باستغلال معطيات الوثيقة 2، صنف نتائج المعايرة في دم الشخص الذي تعرض للعدوى بفيروس الزكام، واستخلص طبيعة الاستجابة المناعية الموجّهة ضد هذا الفيروس، على جوابك. (1.25 ن)

- في بداية كل فصل خريف يلجم بعض الأشخاص إلى حقن لقاح ضد فيروس الزكام، على عكس بعض اللقاحات الأخرى التي تستعمل مرة واحدة في حياة الإنسان. لفهم ضرورة استعمال لقاح جديد ضد الزكام كل سنة أُنجزت معايرة نسبة مضادات الأجسام الموجّهة ضد مختلف المحددات المستضadiaة لفيروس الزكام في دم شخص في مرحلتين من عمره:

 - المعايرة الأولى في سن سنتين عند اتصاله لأول مرة بالسلالة 1 من فيروس الزكام، يقدم الشكل (أ) للوثيقة 3 نتيجة هذه المعايرة.
 - المعايرة الثانية في سن خمس سنوات عند اتصاله بسلالة جديدة من فيروس الزكام (السلالة 2)، يقدم الشكل (ب) للوثيقة 3 النتائج المحصلة.



- قارن بين تركيز مضادات الأجسام الموجّهة ضد مختلف المحددات المستضadiaة لفيروس الزكام، في دم هذا الشخص، في سن الثانية وفي سن الخامسة. واستنتج خاصية الاستجابة المناعية التي يكشف عنها الاختلاف الملاحظ بالنسبة للمحددتين المستضadiaين A و C. (0.75 ن)
- انطلاقاً من مقارنة بنائيتي السلالتين 1 و 2 لفيروس الزكام الممثلة في الوثيقة 3، ومن إجابتك على السؤال السابق، بين أن التلقيح ضد السلالة 1 لفيروس الزكام لا تحمي الجسم من خطورة الإصابة بالسلالة 2 من هذا الفيروس. (0.5 ن)