

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التربية الوطنية
الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

الدورة: 2026

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: الرياضيات

المدة: 02 سا و 30 د

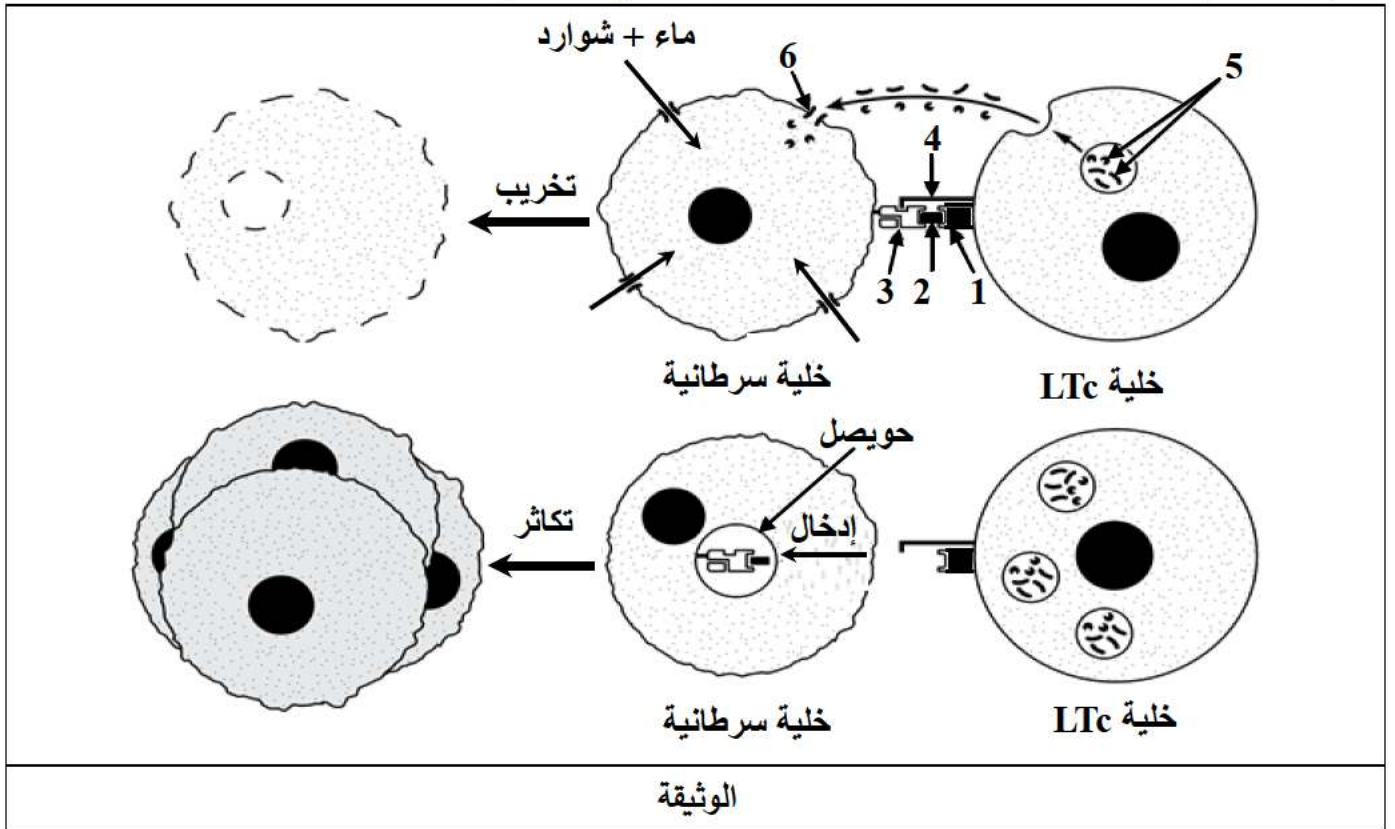
اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:
الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (03) صفحات (من الصفحة 1 من 6 إلى الصفحة 3 من 6)

التمرين الأول: (06 نقاط)

تمتلك خلايا الجهاز المناعي جزيئات بروتينية متخصصة تُمكنها من التسامح مع خلايا الذات والقضاء على الخلايا المتحوّلة، غير أنّ بعض الخلايا السرطانية يمكنها الإفلات والاستمرار في التكاثر رغم تعبيرها عن محدّدات غير ذاتيّة. تُعرض الوثيقة حالتين مختلفتين لتفاعل خلية LTc مع خلية سرطانية.



1- تعرّف على البيانات المرقّمة.

2- وضح في نصّ علميّ آلية تدخل الخلية LTc في القضاء على الخلايا السرطانية وسبب الإفلات من الرّقابة المناعيّة اعتمادا على الوثيقة ومكتسباتك. (النصّ العلميّ: مُهيكل بمقدّمة وعرض وخاتمة)

التمرين الثاني: (14 نقطة)

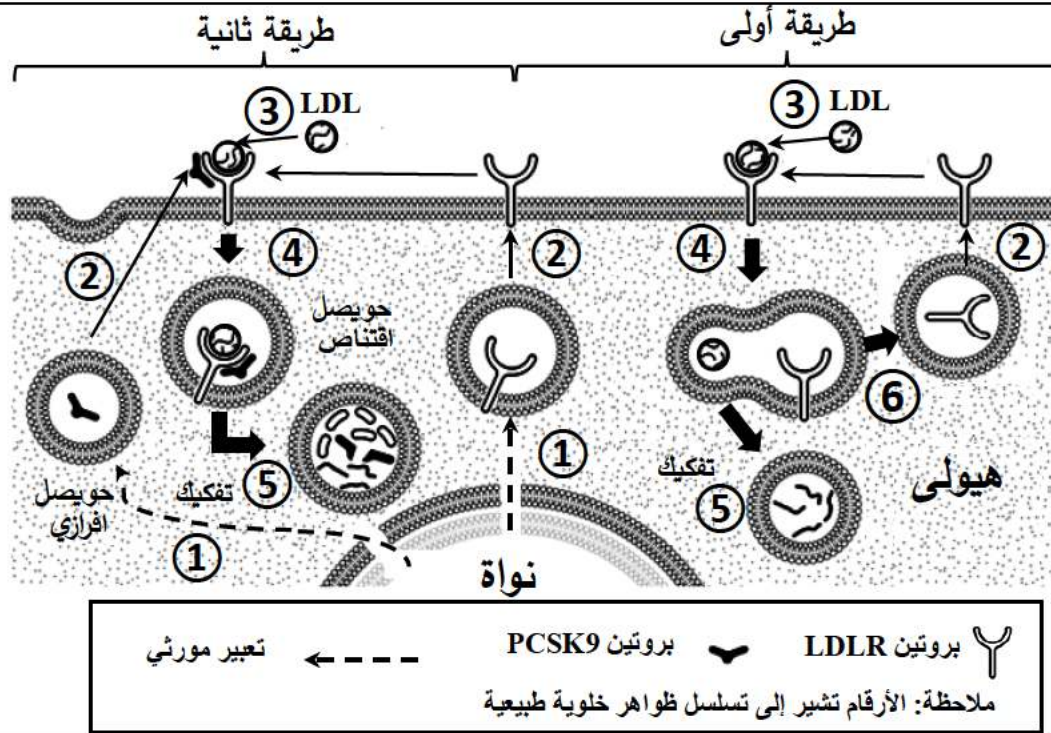
تُضمّن البروتينات المحافظة على وظائف العضوية إلا أنّ بعض الاختلالات المرتبطة بها تؤدي إلى ظهور عدّة أمراض مثل ارتفاع كوليسترول الدّم العائلي (HCF) الذي يسبب أمراض القلب والمشاكل المرتبطة بها رغم اتّباع نظام غذائي صحي. لمعرفة الأسباب الكامنة وراء هذا الاختلال الوظيفي نقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يتمّ نقل الكوليسترول في الدّم على شكل جزيئات تسمى LDL (Low Density Lipoprotein)، تقدير تركيز هذه الجزيئات في بلازما الدّم عند شخص سليم وشخصين مصابين بمرض HCF أحدهما من النمط A والآخر من النمط B، سمح بالحصول على النتائج الموضّحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، أمّا الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيتمثّل رسماً تخطيطياً لدور البروتينات الغشائية للخلايا الكبدية في الحفاظ على توازن نسبة LDL عند قيم مرجعية (القيم الطبيعية) في الدّم.

حالة الشخص	تركيز LDL في البلازما (مغ/دل)
شخص سليم	100
شخص مصاب بمرض HCF من النمط A	280
شخص مصاب بمرض HCF من النمط B	780

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة (1)

– اقترح فرضيتين لتبيان سبب مرض HCF باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

للمصادقة على صحة الفرضيتين المقترحتين وتحديد سبب مرض **HCF**، تُقترح الدراسة التالية:

- تم أخذ عيّات لخلايا كبدية من ثلاث أشخاص حيث:

- العيّنة 1: أُخذت من شخص سليم.

- العيّنة 2: أُخذت من شخص مصاب بمرض **HCF** من النمط **A**.

- العيّنة 3: أُخذت من شخص مصاب بمرض **HCF** من النمط **B**.

الوثيقة (2) تُوضّح النتائج المحصّل عليها من هذه الدراسة حيث:

- الشكل (أ): يُمثّل نتائج حضن الخلايا في أوساط بها **LDL** مشع ومتابعة كميّته المثبّنة على سطحها.

- الشكل (ب): يُمثّل التتابع النكليوتيدي لجزء من المورثة المشفّرة لبروتين **LDLR** والأحماض الأمينية الموافقة عند

الأشخاص الثلاثة، أمّا الشكل (ج) فيُمثّل نسبة جزيئات **LDLR** عند تراكيز مختلفة من بروتين **PCSK9**.

كمية **LDL** المشع المثبت (ng/mg)



الشكل (أ)

نسبة جزيئات LDLR (% مقارنة بالشاهد)	تركيز PCSK9 في الوسط	الأحماض الأمينية الموافقة	الثلاثية				حالة الشخص
			31	32	33	34	
100	طبيعي	...Glu-Phe-Gln-Cys...	CTC	AAG	GTC	ACG	سليم
30	مرتفع جدا	...Glu-Phe-Gln-Cys...	CTC	AAG	GTC	ACG	مصاب نمط A
30	نفس التركيز عند مصاب HCF نمط A	...Glu-Phe-	CTC	AAG	ATC	ACG	مصاب نمط B

الشكل (ج)

الشكل (ب)

الوثيقة (2)

1-ناقش مدى صحة الفرضيتين المقترحتين باستغلالك معطيات الوثيقة (2).

2-برّر أنّ تثبيط بروتين **PCSK9** يمكن أن يكون علاجا مناسباً للشخص المصاب بالمرض من النمط **A** دون المصاب من النمط **B**.

الجزء الثالث:

أنجز خلاصة تبرز فيها أهميّة البروتينات الغشائية الكبدية في تحقيق التوازن في تركيز الكوليسترول **LDL** في الدّم انطلاقاً ممّا توصّلت إليه من هذه الدراسة.

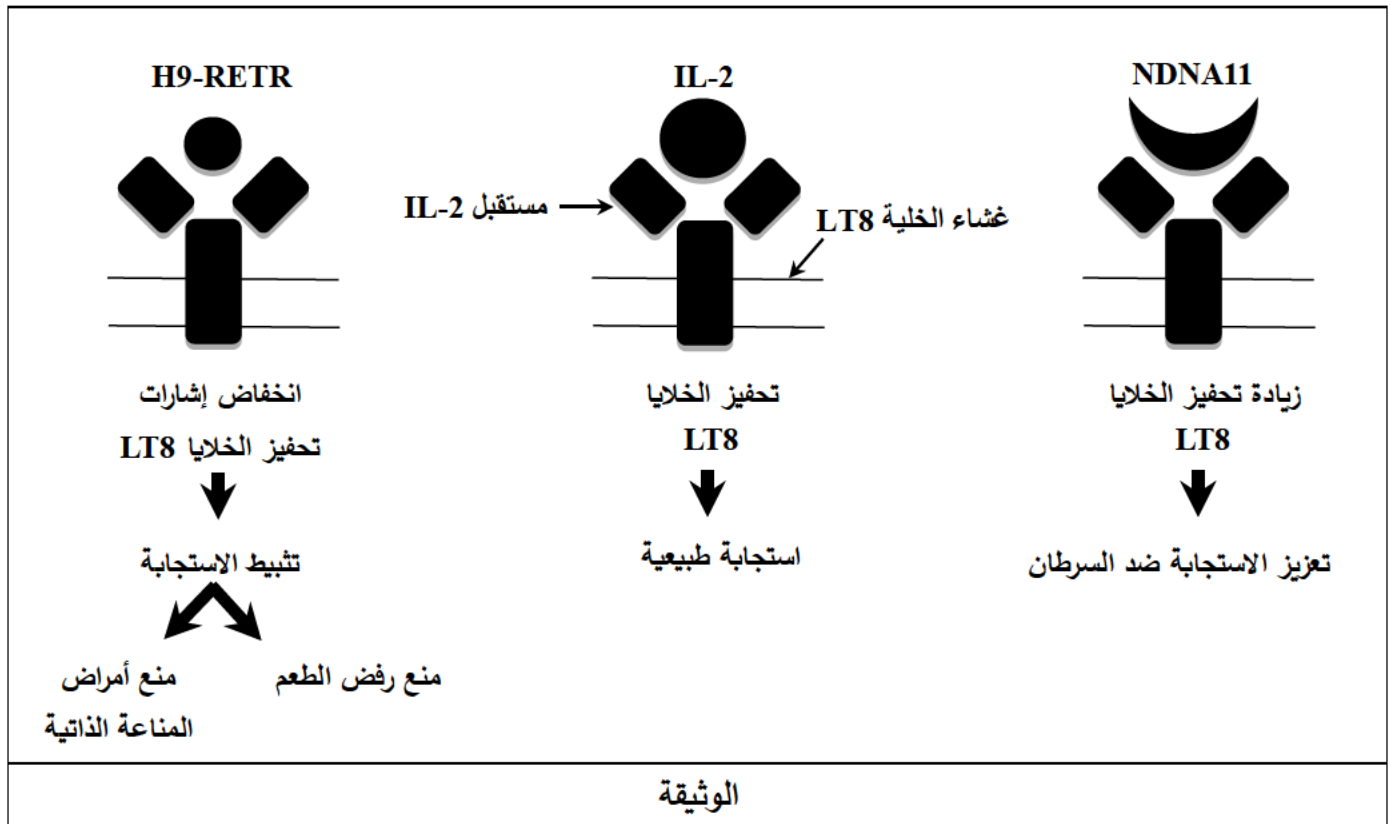
انتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على (03) صفحات (من الصفحة 4 من 6 إلى الصفحة 6 من 6)

التمرين الأول: (08 نقاط)

تؤدي المُبلِّغات الكيميائية دوراً أساسياً في ضمان الاتصال بين خلايا الجهاز المناعي حيث تسمح بنقل المعلومة وتنظيم شدة الرد المناعي النوعي، يُعتبر الأنتروكين 2 (IL-2) أحد أبرز تلك المُبلِّغات. بيّنت بعض الدّراسات العلميّة الحديثة أن تعديل بُنيته مخبرياً يُمكن أن يسمح بالتحكم في شدة الرد المناعي النوعي. تُبين الوثيقة تأثير الأنتروكين 2 الطبيعي (IL-2) ونسخ مُعدّلة منه مثل (NDNA11) و (H9-RETR) على الخلايا LT8.



- 1- اذكر دور الأنتروكينات في الرد المناعي النوعي.
- 2- سمّ الخلايا المُفرّزة والمُستهدفة لكل نوع من الأنتروكينات.
- 3- بيّن في نصّ علميٍّ أنّ التعديل في بنية IL-2 أدى إلى تعزيز الاستجابة المُوجّهة ضد السرطان أو تثبيط الاستجابة في بعض الحالات المَرَضِيَّة بالاستعانة بالوثيقة ومعلوماتك. (النصّ العلميّ: مُهيكل بمقدّمة وعرض وخاتمة).

التمرين الثاني: (12 نقطة)

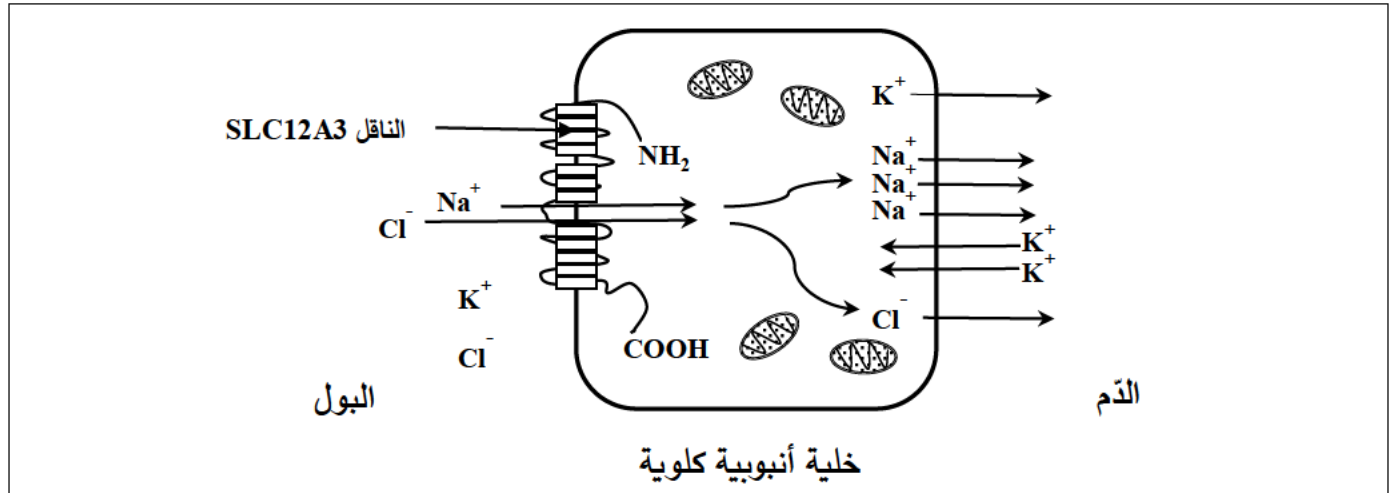
تؤدي البروتينات وظائف أساسية في حياة الخلية بشكلٍ مُتخصّص، يرتبط تَخَصُّصها ببنيّتها الفراغية، غيّر أن تغيّر بُنيّتها الفراغية قد يؤدي إلى ظهور اختلالات وظيفيّة. مُتلازمة غيْتلمان مرض نادر يُصيب الكلى أعراضه السريريّة: تعب، إرهاق مُزمن، آلام عضلية وتَنَمِيل وكذا انخفاض ضغط الدّم.

الجزء الأول:

لفهم سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان تُقترح المعطيات والنتائج الموضحة بالوثيقة (1) حيث:

- الشكل (أ): يُمثّل نشاط الناقل البروتيني SLC12A3 على مستوى خلايا الأنبوب الكلوي في كَلْيَة شخص.

- الشكل (ب): يُوضّح نتائج مُعايرة بعض المؤشّرات البيوكيميائية للشوارد في دم شخص مُصاب بمتلازمة غيتلمان.



الشكل (أ)

المؤشر	نتيجة المعايرة (ميلي مول/لتر)	القيم الطبيعية (ميلي مول/لتر)
الصوديوم (Na^+)	125	147 - 137
الكالسيوم (Ca^{2+})	2.40	2.60 - 2.08
الكلور (Cl^-)	83	110 - 99

الشكل (ب)

الوثيقة (1)

- اقترح فرضية توضّح سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان باستغلال معطيات ونتائج الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

للتحقّق من صحّة الفرضيّة تُقترح معطيات الوثيقة (2):

- الشكل (أ) يُمثّل نتائج قياس معدّل امتصاص شوارد الصوديوم Na^+ كدليل مباشر على نشاط بروتين SLC12A3

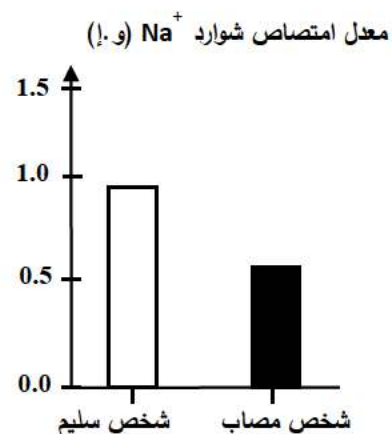
على مستوى خلايا شخصين أحدهما سليم وآخر مصاب بمتلازمة غيتلمان.

- الشكل (ب): يُمثّل جزء من التتابع النيكليوتيدي للمورثة (السلسلة غير المُستنسخة) التي تُشرف على تركيب البروتين SLC12A3 لدى الشخصين السليم والمصاب بمتلازمة غيتلمان وجزء من جدول الشفرة الوراثية.

- الشكل (ج): يُمثّل نموذجا ثلاثي الأبعاد لبروتين SLC12A3 (نموذج شريطي) وتكبير لجزء منه لدى الشخصين السليم والمصاب بمتلازمة غيتلمان.

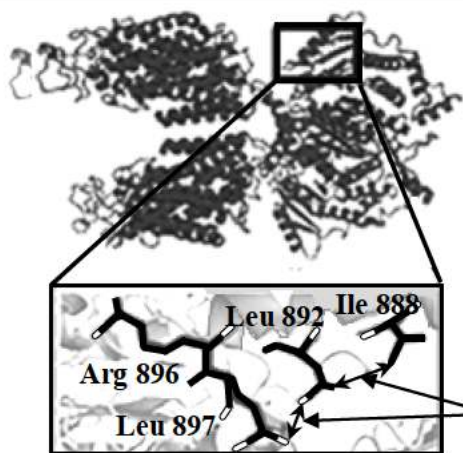
889	890	891	892	893	894	895	رقم الثلاثية
ATT	TCT	CTG	CTG	AGC	AAG	TTC	ألِيل السليم
ATT	TCT	CTG	CCG	AGC	AAG	TTC	ألِيل المصاب

CUG	AUU	UUC	AGC	AAG	CCG	الرامزة
Leu	Ile	Phe	Ser	Lys	Pro	الحمض الأميني

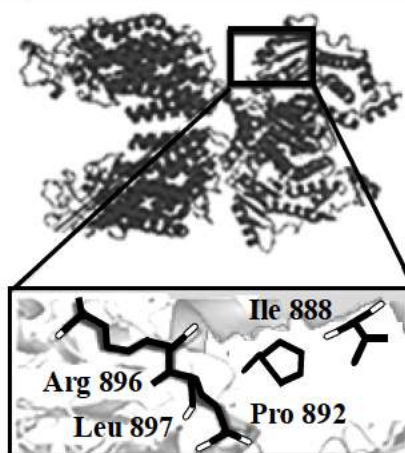


الشكل (ب)

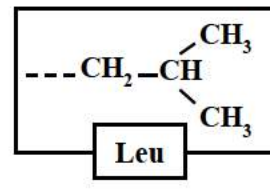
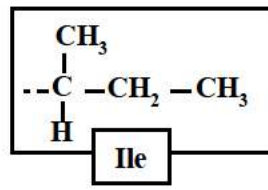
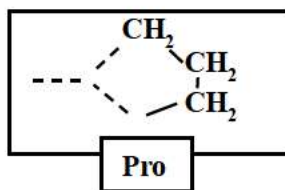
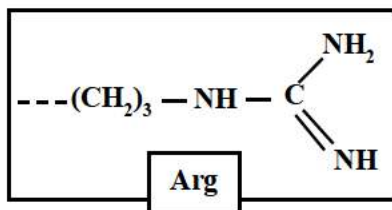
الشكل (أ)



بروتين شخص سليم



بروتين شخص مصاب



جذور أحماض أمينية داخلية في تركيب بروتين SLC12A3

الشكل (ج)

الوثيقة (2)

1 - اشرح سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان، مصادقا على صحة الفرضية باستغلال معطيات الوثيقة (2).

2 - قَدِّم نصيحة لتحسين الحالة الصحية للمصابين بمتلازمة غيتلمان.

الجزء الثالث:

وضِّح بمخطَّط وظيفي كيف تتحكَّم المورثة في تحديد بُنية البروتين (لدى الشخص السليم والمصاب بمتلازمة غيتلمان) اعتمادا على المعلومات التي توصَّلت إليها من هذه الدراسة.

انتهى الموضوع الثاني

الإجابة النموذجية لمادة: علوم الطبيعة والحياة. شعبة: رياضيات. امتحان شهادة البكالوريا. دورة: 2026

العلامة		عناصر إجابة الموضوع الأول:	
مجموع	مجزأة		
التمرين الأول: (06 نقاط)			
06.00	6×0.25	1- التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 6:	
		اسم البيان	رقم البيان
		مستقبل غشائي خاص بالخلية التائية السامة TCR	1
		بيبتيدي مستضدي	2
		معقد التوافق النسيجي من الصنف الأول (HLA I) CMH I	3
		مؤشر CD8	4
		حويصل به بروتين + إنزيمات حالة (غرانزيم)	5
		ثقبوب (قنوات) غشائية	6
	2×0.5	النص العلمي:	
		المقدمة:	
		- لضمان سلامة العضوية تخضع خلاياها لرقابة مناعية دقيقة تمكن الجهاز المناعي من التعرف والقضاء على الخلايا المتحوّلة، مثل الخلايا السرطانية، غير أنّه في بعض الحالات تستمر بعض الخلايا السرطانية في التكاثر.	
		* ما هي آليات التعرف المناعي والقضاء على الخلايا السرطانية؟ وما سبب إفلاتها في بعض الحالات الأخرى؟	
	0.5	العرض:	
		✓ في حالة الإقصاء:	
		- تتعرف الخلايا LTC تعرفا مزدوجا على الخلية السرطانية بواسطة مستقبلات غشائية TCR التي تتكامل بنيويا مع المعقد (CMHI-P) المعروض على غشاء الخلية السرطانية.	
- يثير هذا التعرف إفراز بروتين البرفورين وبعض الأنزيمات الحالة (غرانزيم).			
- يثبت البرفورين على غشاء الخلايا السرطانية مشكلا ثقبوبا تسمح بدخول الإنزيمات الحالة بالإضافة الى الماء والشوارد ما يؤدي إلى انحلالها (تخريب).			
0.5	✓ في حالة الإفلات:		
	- تقوم بعض الخلايا السرطانية بسحب المعقد (CMHI-P) المعروض على غشاء الخلية السرطانية وإدخاله الى الهيولى ما يمنع حدوث التعرف عليها من طرف الخلية LTc وبالتالي عدم تخريبها وافلاتها.		
01	الخاتمة: -نجاح LTc في القضاء على الخلايا السرطانية مرتبط بتعرفها على المعقد (CMHI-P)، وأي خلل في نظام هذا التعرف يسمح بإفلات الخلايا السرطانية.		
	01		

التمرين الثاني: (14 نقطة)		
ملاحظة: تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتائج		
الجزء الأول:		
05.25	3×0.25	- اقتراح فرضيتين حول سبب مرض HCF: استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (01): تحليل مقارن عند الشخص السليم يقدر تركيز LDL في بلازما الدم بـ 100 ملغ/دل أما عند الشخص المصاب بمرض HCF من النمط A فيكون مرتفعا ويقدر بـ 280 ملغ/دل وعند الشخص المصاب بمرض HCF من النمط B يكون مرتفعا جدا ويقدر بـ 780 ملغ/دل
	0.5	الاستنتاج: يعاني المصابون بمرض HCF من ارتفاع في كمية LDL في الدم. (خلل في تنظيم الـ LDL)
	4×0.25	استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (01): يتم التخلص من الفائض في تركيز LDL على مستوى الدم من طرف الخلية الكبدية بطريقتين: الطريقة الأولى: في غياب تدخل بروتين PCSK9 - تركيب وعرض جزيئات LDLR (بروتينات) على سطح الغشاء الهولي ليثبت عليه LDL مشكلا معقد LDLR-LDL. - يتم اقتناص المعقد LDLR-LDL ليتم تفكيكه LDL وإعادة عرض LDLR على سطح الغشاء . الطريقة الثانية: بتدخل بروتين الـ PCSK9 - تركيب جزيئات PCSK9 عن طريق التعبير المورثي (بروتين) وتحريره نحو الوسط الخارجي حيث يرتبط ببروتين LDLR و الـ LDL مشكلا المعقد (PCSK9-LDLR-LDL). - اقتناص المعقد ضمن حويصل اقتناص وتفكيكه داخل الخلية الكبدية فلا يتم عرض الـ LDLR على سطح غشاء الخلية الكبدية من جديد.
	0.5	الاستنتاج: يتم تنظيم نسبة LDL في الحالة العادية على مستوى الخلية الكبدية بتدخل نوعين من البروتينات وهي PCSK9 و LDLR
	0.5	الربط: تؤدي جزيئات LDLR دور مستقبلات لجزيئات LDL، في حين أن جزيئات PCSK9 تساهم في تفكك LDLR وبما أن المصابين بمرض HCF يعانون من ارتفاع في كمية LDL في الدم (خلل في تنظيم الـ LDL) يمكن اقتراح الفرضيتين التاليتين:
	01	الفرضية 1: يرتبط مرض HCF بوجود خلل في بنية LDLR.
	01	الفرضية 2: زيادة في نشاط كمية البروتين PCSK9. ملاحظة: تقبل فرضية يرتبط مرض HCF بوجود نقص في عدد جزيئات LDLR

الجزء الثاني:		
07.25	3×0.25	1- مناقشة صحة الفرضيات: - استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (02): - الشخص السليم: كمية LDL المشع المثبتة على سطح الخلايا مرتفعة تقدر ب 12 ng/mg. - الشخص المصاب ب HCF نمط A: كمية LDL المشع المثبتة على سطح الخلايا منخفضة تقدر ب 3 ng/mg. - الشخص المصاب ب HCF نمط B: كمية LDL المشع المثبتة على سطح الخلايا شبه منعدمة.
	0.5	الاستنتاج: يعاني الأشخاص المصابون ب HCF من خلل في تثبيت LDL على مستوى الخلايا الكبدية.
	2×0.5	استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (02): - تظهر المقارنة بين النتائج وجود تماثل بين التتابع النكليوتيدي عند الشخص السليم والشخص المصاب من النمط A وهذا ما أدى الى تركيب سلاسل بيبتيديّة متماثلة (LDLR طبيعي ← مكتمل). - في حين يظهر وجود تغير في التتابع النكليوتيدي عند الشخص المصاب من النمط B على مستوى الثلاثية رقم 33 حيث تم استبدال النكليوتيدة G ب A وهذا ما أدى الى تركيب سلسلة بيبتيديّة غير مكتملة (LDLR طافر ← غير مكتمل).
	0.5	الاستنتاج: مرض HCF من النمط B راجع الى خلل في بنية LDLR بسبب طفرة وراثية على مستوى المورثة المشفرة لبروتين LDLR
	2×0.5	استغلال الشكل (ج) من الوثيقة (02): - في حالة ارتفاع تركيز PCSK9 نسجل انخفاضا في نسبة جزيئات LDLR الى 30 % على سطح الخلايا الكبدية بالمقارنة مع الحالة الطبيعية 100 %. - في حالة تماثل تركيز PCSK9 مع تركيزه عند الشخص المصاب نمط A نلاحظ انخفاض في نسبة جزيئات LDLR الى 30 % بالمقارنة مع الحالة الطبيعية 100 %.
	0.5	الاستنتاج: مرض HCF نمط A راجع الى فرط أو زيادة في كمية PCSK9 المركبة داخل الخلية.
الربط (مناقشة صحة الفرضيات):		
بناء على معطيات النتائج السابقة يتضح ان مرض HCF يرجع الى سببين رئيسيين: - السبب الأول: يتعلق بوجود خلل في بنية LDLR (بسبب حدوث طفرة استبدال) ما أدى الى خلل في بنيته وبالتالي وظيفته المتمثلة في تثبيت وادخال LDL الى الخلية الكبدية وينتج عن ذلك تراكمه في الدم مما يؤدي الى الإصابة بمرض HCF نمط B. وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 1. - السبب الثاني: يتعلق بوجود افراط في كمية PCSK9 المفرزة مما أدى الى زيادة تفكك جزيئات LDLR وتناقص عددها على سطح الخلايا الكبدية وبالتالي نقص كمية LDL التي تنفذ الى الخلايا وينتج عن ذلك تراكمه في الدم مما يؤدي الى الإصابة بمرض HCF نمط A. وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 2.		
02		

	01	– التبرير: – تثبيط بروتين PCSK9 يمنع تناقص جزيئات LDLR عند الشخص المصاب نمط A هذا ما يزيد في كفاءة الخلية الكبدية في تحقيق التوازن في تركيز الكوليسترول LDL في الدم. – تثبيط بروتين PCSK9 عند المصاب بالمرض نمط B يكون عديم الأثر، لأنه مرتبط بخلل في بنية LDLR وليس بعددها.
الجزء الثالث:		
01.50		انجاز خلاصة تبرز فيها أهمية البروتينات الغشائية الكبدية في تحقيق التوازن في تركيز الكوليسترول في الدم: تتحكم الخلايا الكبدية في تحقيق توازن تركيز الكوليسترول في الدم بتدخل نوعين من البروتينات.
	0.5	– بروتينات LDLR التي تلعب دور مستقبلات غشائية لجزيئات الـ LDL تثبتها ليتم إدخالها.
	0.5	– بروتينات PCSK9 تتحكم في عدد جزيئات الـ LDLR المعرضة على السطح وبالتالي في كمية الـ LDL التي تنفذ إلى الخلية.
	0.5	– حدوث خلل في بنية البروتينات السابقة أو في كميتها يؤدي إلى حدوث اختلال في نسبة LDL المثبتة، مما ينعكس على عدم تحقيق التوازن في تركيز الكوليسترول LDL في الدم.

العلامة		عناصر إجابة الموضوع الثاني:		
مجموع	مجزأة			
التمرين الأول:(08 نقاط)				
08.00	2×0.5	1- ذكر دور الأنترلوكينات في الرد المناعي النوعي: -تحسيس الخلايا للمفاوية. - مراقبة تكاثر الخلايا LT و LB ذات الكفاءة المناعية.		
	4×0.25	2- الخلايا المفرزة والمستهدفة لكل نوع من الأنترلوكين:		
		الخلايا المفرزة	الخلايا المستهدفة	
		IL 1	الخلية العارضة/الخلية المصابة	LT4 و LT8
		IL 2	LTh	LT8 و LB المحسستين
	0.5	3- تبيان تأثير إحداث تغيير في بنية الأنترلوكين 2 في تعزيز الاستجابة الموجهة ضد السرطان أو تثبيط الاستجابة المناعية:		
		● المقدمة: تؤدي المبلغات الكيميائية دورا أساسيا في الاستجابة المناعية النوعية حيث تسمح بنقل المعلومة من جهة وتنظيم الاستجابة المناعية النوعية وتعزيزها من جهة أخرى. كيف يمكن للأنترلوكينات المعدلة بنويها أن تعزز الاستجابة الموجهة ضد السرطان أو تثبطها في بعض الحالات المرضية؟		
	10×0.5	● العرض:		
	- تعرض الخلايا LT و LB بعد تحسسها بالببتيد المستضدي مستقبلات الأنترلوكين 2. - يرتبط IL-2 مع مستقبلاته بشكل طبيعي. - يؤدي ذلك إلى تحفيز الخلايا LT8 المحسنة على التكاثر والتمايز إلى الخلايا LTc. - تتعرف الخلية LTc (بالتعرف المزدوج) على الخلايا المصابة أو المتحولة وتُقصيها بواسطة جزيئات البرفورين. - تعديل في بنية IL-2 تغير درجة التكامل البنيوي بين هذا الأخير و مستقبله النوعي . - ترتبط جزيئة NDNA11 المصنعة مخبرياً مع مستقبل IL-2 ارتباطا قويا ، يترتب عن ذلك زيادة في تحفيز الخلايا LT8. - تتكاثر الخلايا LT8 وتتمايز إلى LTc. - ينعكس ذلك في زيادة الكفاءة المناعية الموجهة ضد السرطان. - أما بالنسبة لجزيئة H9-RETR المصنعة مخبرياً فهي مع ارتباطها الضعيف بالمستقبل IL-2 يترتب عن ذلك: - انخفاض كبير جدا لإشارات تحفيز الخلايا LT8 ما يترتب عنه تثبيط الاستجابة المناعية. - توفر حماية للطعوم أو يخفف من حدة الرد المناعي الموجه ضد بعض عناصر الذات (أمراض المناعة الذاتية).			
0.5	● الخاتمة:			
	- جزيئات IL-2 تؤدي دورا محوريا في الرد المناعي النوعي. - سمحت تقنيات الهندسة الوراثية بتصميم جزيئات IL-2 مصنعة مخبريا معززة أو مثبطة للرد المناعي مما فتح آفاقا لتطوير بروتوكولات علاجية لبعض المشاكل الصحية.			

التمرين الثاني: (12 نقطة)

ملاحظة: تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتائج

الجزء الأول:

03.25	3×0.25	- اقتراح فرضية حول سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان باستغلال معطيات ونتائج الوثيقة (1): استغلال معطيات الشكل (أ) الوثيقة (1): - يحتوي غشاء الخلية الانبوية لكلية شخص على بروتين غشائي: الناقل SLC12A3 مكون من سلسلة ببتيدية واحدة. - يمتص الناقل SLC12A3 شوارد Na^+ وشوارد Cl^- من البول الى الخلية الانبوية. - يتم نقل تلك الشوارد من الخلية الانبوية الى الدم عبر غشاء الخلية الانبوية.
	0.5	الاستنتاج: يتدخل الناقل SLC12A3 في تنظيم تراكيز شوارد Na^+ و Cl^- في الدم.
	2×0.25	- استغلال معطيات الشكل (ب) وثيقة (1) عند الشخص المصاب: تبين نتائج معايرة بعض المؤشرات البيوكيميائية أن تركيز كل من شوارد Na^+ و Cl^- دون القيم الطبيعية في الدم عكس تركيز Ca^{+2} الذي يكون ضمن القيم الطبيعية.
	0.5	الاستنتاج: ترتبط متلازمة غيتلمان بنقص شوارد Na^+ و Cl^- في الدم.
	0.5	الربط: - على مستوى الكلية، يتدخل الناقل SLC12A3 في تنظيم تراكيز شوارد Na^+ و Cl^-، يكون تركيز هذه الشوارد منخفض في دم الشخص المصاب بمتلازمة غيتلمان.

الفرضية:
يعود سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان إلى خلل في وظيفة الناقل SLC12A3.

الجزء الثاني:

2×0.25	1-شرح سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان والمصادقة على صحة الفرضية باستغلال معطيات الوثيقة (2): - استغلال معطيات الشكل (أ) وثيقة (2): - عند شخص سليم: يكون معدل امتصاص شوارد الصوديوم ، تقريبا في حدود 1 (و.إ) و هو المعدل الطبيعي . - عند الشخص المصاب بالمتلازمة: يكون معدل امتصاص شوارد الصوديوم منخفضاً، تقريبا في حدود 0.5 (و.إ) (نصف القيمة الطبيعية).																							
	0.5 الاستنتاج: ترتبط متلازمة غيتلمان بضعف نشاط الناقل SLC12A3 .																							
	- استغلال معطيات الشكل (ب):																							
0.25	<table><tr><td>ش. سليم</td><td>895</td><td>894</td><td>893</td><td>892</td><td>891</td><td>890</td><td>889</td></tr><tr><td>ARNm</td><td>UUC</td><td>AAG</td><td>AGC</td><td>CUG</td><td>CUG</td><td>UCU</td><td>AUU</td></tr></table>								ش. سليم	895	894	893	892	891	890	889	ARNm	UUC	AAG	AGC	CUG	CUG	UCU	AUU
	ش. سليم	895	894	893	892	891	890	889																
ARNm	UUC	AAG	AGC	CUG	CUG	UCU	AUU																	
0.25	<table><tr><td>تتابع أ.أ.</td><td>Phe</td><td>Lys</td><td>Ser</td><td>Leu</td><td>Leu</td><td>Ser</td><td>Ile</td></tr></table>								تتابع أ.أ.	Phe	Lys	Ser	Leu	Leu	Ser	Ile								
تتابع أ.أ.	Phe	Lys	Ser	Leu	Leu	Ser	Ile																	
0.25	<table><tr><td>ش. مصاب</td><td>895</td><td>894</td><td>893</td><td>892</td><td>891</td><td>890</td><td>889</td></tr><tr><td>ARNm</td><td>UUC</td><td>AAG</td><td>AGC</td><td>CCG</td><td>CUG</td><td>UCU</td><td>AUU</td></tr></table>								ش. مصاب	895	894	893	892	891	890	889	ARNm	UUC	AAG	AGC	CCG	CUG	UCU	AUU
	ش. مصاب	895	894	893	892	891	890	889																
ARNm	UUC	AAG	AGC	CCG	CUG	UCU	AUU																	
0.25	<table><tr><td>تتابع أ.أ.</td><td>Phe</td><td>Lys</td><td>Ser</td><td>Pro</td><td>Leu</td><td>Ser</td><td>Ile</td></tr></table>								تتابع أ.أ.	Phe	Lys	Ser	Pro	Leu	Ser	Ile								
تتابع أ.أ.	Phe	Lys	Ser	Pro	Leu	Ser	Ile																	

06.75	4×0.25	المقارنة: تماثل في التتابع النيكلوتيدي لمورثة SLC12A3 عند الشخصين (كل الثلاثيات) ماعدا الثلاثية رقم 892 استبدال النيكلوتيدة T بـ C أدى الى استبدال الرامزة 892 CUG بالرامزة CCG على مستوى ARNm وأدى ذلك الى دمج الحمض الاميني Pro عوضا عن Leu على مستوى السلسلة الببتيدية.
	0.5	الاستنتاج: تعود الإصابة بمتلازمة غيتلمان لحدوث طفرة وراثية في المورثة المشفرة الناقل SLC12A3 .
	0.5	- استغلال معطيات الشكل (ج): - بالنسبة للبروتين الطبيعي (عند الشخص السليم) : يحتوي على سلسلة ببتيدية واحدة تتضمن العديد من البنيات الثانوية α و β ومناطق انعطاف يوضح التكبير ان الجذر الكاره للماء للحمض الاميني Leu892 يتجاذب مع الجذور الكارهة للماء للأحماض الامينية Ile888 و Leu897.
	0.5	- بالنسبة للبروتين الطافر (عند الشخص المصاب) : يوضح التكبير أنّ الحمض الاميني Pro في الموضع 892 الناتج عن الطفرة لا يتجاذب مع الجذور الكارهة للماء للأحماض الامينية Ile888 و Leu897 .
	0.5	الاستنتاج: نتج عن تغير الحمض الاميني رقم 892 في بروتين SLC12A3 عدم تشكل الروابط الكارهة للماء المتدخلة في استقرار بنية البروتين .
	6×0.25	الربط: سبب الإصابة بمتلازمة غيتلمان هو: - طفرة وراثية في مورثة الناقل SLC12A3 أدت الى تغير الحمض الاميني رقم 892 على مستوى السلسلة الببتيدية ، أدى ذلك الى عدم تشكل الروابط الكارهة للماء المتدخلة في استقرار بنية البروتين فأصبح البروتين SLC12A3 غير وظيفي مما أدى إلى ضعف امتصاص (نقل) شوارد Na^+ و Cl^- من البول نحو الكلية (الخلية الانبوبية) وبالتالي نقص تركيزها في الدم فتظهر اعراض المتلازمة. هذا ما يسمح بالمصادقة على صحة الفرضية المقترحة.
	0.25	2-تقديم نصيحة لتحسين الحالة الصحيّة للمصابين بمتلازمة غيتلمان: - تناول الأغذية الغنية بالشوارد (الملاح المعدنية). - استعمال أدوية تنشط إعادة امتصاص الشوارد من البول. ملاحظة: تقديم نصيحة واحدة كاف لمنح نقطة 0.25.
الجزء الثالث:		

02.00	الجزء الثالث: مخطط يوضح كيف تتحكم المورثة في تحديد بنية البروتين (لدى شخص سليم وآخر مصاب بمتلازمة غيتلمان): شخص سليم مورثة SLC12A3 طبيعية استنساخ ARNm ترجمة سلسلة ببتيدية طبيعية Leu 892 يسمح بتجاذب الجذور بروتين SLC12A3 ذو بنية فراغية وظيفية شخص مصاب بمتلازمة غيتلمان مورثة SLC12A3 طافرة استنساخ تغير ARNm على مستوى الرامزة 892 ترجمة سلسلة ببتيدية طافرة Pro⁸⁹² لا يسمح بتجاذب الجذور الكارهة بروتين SLC12A3 ذو بنية فراغية غير وظيفية	
	01 ن	01 ن