

تم تحميل هذا الملف من موقع ملفات الكويت التعليمية



ملفات الكويت  
التعليمية

[com.kwedufiles.www//:https](https://www.kwedufiles.com/)

\* للحصول على أوراق عمل لجميع الصفوف وجميع المواد اضغط هنا

\* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف الثاني عشر العلمي اضغط هنا

[https://kwedufiles.com/14](https://www.kwedufiles.com/14)

\* للحصول على جميع أوراق الصف الثاني عشر العلمي في مادة علوم ولجميع الفصول، اضغط هنا

[https://kwedufiles.com/14science](https://www.kwedufiles.com/14science)

\* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف الثاني عشر العلمي في مادة علوم الخاصة بـ الفصل الثاني اضغط هنا

<https://www.kwedufiles.com/14science2>

\* لتحميل كتب جميع المواد في جميع الفصول للصف الثاني عشر العلمي اضغط هنا

<https://www.kwedufiles.com/grade14>

للحصول على جميع روابط الصفوف على تلغرام وفيسبوك من قنوات وصفحات: اضغط هنا [bot\\_kwlinks/me.t//:https](https://bot_kwlinks.me.t//:https)

الروابط التالية هي روابط الصف الثاني عشر العلمي على مواقع التواصل الاجتماعي

مجموعة الفيسبوك

صفحة الفيسبوك

مجموعة التلغرام

بوت التلغرام

قناة التلغرام

رياضيات على التلغرام



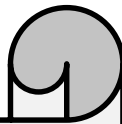
# الأحياء

١٣

حل بذكى أسئلة  
منهج الأحياء الثانى عشر  
الفصل الدراسى الثانى

2021-2020

الموجه الفني العام للعلوم  
أ. منى الانصارى



# نموذج إجابة بنك أسئلة مادة الأحياء للصف الثاني عشر الجزء الثاني 2021-2020

- 1-الحمض النووي، الجينات والكروموسومات.
- 2-الجينوم البشري.

## الوحدة الثانية : الخلية والعمليات الخلوية

### الفصل الأول : الحمض النووي، الجينات

والكروموسومات

الدرس (1-1) جزيء الوراثة

الدرس(2-1) تركيب الحمض النووي وتضاعفه

الدرس(3-1) من التركيب الجيني إلى التركيب

الظاهري

الدرس (1-4) البروتين والتركيب الظاهري

الدرس (1-5) الطفرات

**السؤال الأول : (أ) اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات التالية وذلك بوضع علامة (✓) أمام الإجابة الصحيحة :**

1- أكدت نتائج تجارب الباحث فرديك جريفث على الفئران أن الجينات تتربّب من :

- خليط من البروتين وحمض RNA       مادة بروتينية  
 DNA       خليط من الغوسفور والبروتين

2- استخدم العالمان هيرشى وتشيس في تجاربهم على البكتريوفاج DNA مشع يحتوى على:

- فسفر 35       كبريت 32       فسفر 32

3- **البكتريوفاج** عبارة عن:

- بكتيريا دقيقة       إنزيم RNA       فيروس

4- توصف عملية تضاعف حمض DNA بأنها تضاعف:

- محافظ       نصف محافظ       مشتبه عشوائي

5- عند تضاعف جزيء حمض DNA الدائري الموجود في الخلايا أولية النواة نجد أن:

- شوكات التضاعف تتحركان في نفس الاتجاه       عدّة أشواك تضاعف تتحرك باتجاهات متعاكسة  
 عدّة أشواك تضاعف تتحرك باتجاهات متعاكسة

6- إحدى القواعد النيتروجينية البريميدينية التي توجد في حمض DNA هي:

- أدنين A       جوانين G       ثايمين T       يوراسيل U

7- ترتيب الأحماض الأمينية فيما بينها بالرنا بواسطة رابطة:

- هيدروجينية       ببتيدية       فوسفاتية

8- إذا كان بروتين ما يتكون من 7 أحماض أمينية فإن الرسول m-RNA الخاص به يحتوى على:

- 7 قواعد       14 قاعدة       22 قاعدة       24 قاعدة

9- في نهاية مراحل عملية تصنيع البروتين يحدث ما يلى:

- يتم تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد       يتم تكوين الأحماض الأمينية

- يتم تكوين حمض أميني ميثيونين       يتكون الرنا بواسطة رابطة

10- المقاطع من حمض DNA المكونة من تتابعات من النيوكليوتيدات وتشكل شفرة تصنيع البروتين في

**الخلية الحية:**

- الجينات       القواعد النيتروجينية       الإنزيمات       الأحماض الأمينية

11- ينفصل إنزيم بلمرة mRNA عن شريط شريطي DNA مجدداً بعد اكمال عملية:

- الانتهاء       الاستطالة       البدء      ■ النسخ

12- الحمض الأميني ميثيونين يرتبط بكونه تصنيع البروتين وهو:

- AGU       UAA       UGA       AUG

13- في عملية بناء البروتين إذا كان تتبع القواعد النيتروجينية في جزء من شريط حمض mRNA هو UCGCACGGU فإن تتبع القواعد النيتروجينية في شريط t-RNA الذي يتكامل معه هو:

- AUGGACGAC       ATGGGAAAC   
AGCGUGCCA ■      TACCGGACG

14- الطرف من t-RNA الذي يتكامل مع الشفرة الثلاثية في mRNA هو:

- شفرة مكملة ■       يوراسيل       بروتين      ■ حمض أميني

15- يتم بناء جزيء mRNA من:

- سلسلة واحدة لجزيء حمض DNA ■       الأحماض الأمينية  
 t-RNA       سلسلتي حمض DNA

16- لكل حمض أميني شفرة خاصة به في حمض DNA تكون من تتبع لقواعد نيتروجينية وعدد هذه القواعد هو:

- أربع       ■ ثلات       اثنان      ■ واحد

17- أي من الوظائف التالية يقوم بها حمض t-RNA:

- يساعد في بناء الأحماض الأمينية      ■ ينقل حمض mRNA إلى الريبوسوم

- ينقل الأحماض الأمينية من السيتوبلازم إلى الريبوسوم  يساعد في بناء حمض mRNA

18- تسمى الأجزاء التي لا تترجم على شريط mRNA بـ:

- إنزيمات الإنترنات      ■ الإنترنات       الإكسونات      ■ إنزيمات القطع

19- تسمى الأجزاء التي تترجم على شريط mRNA بـ:

- إنزيمات الإنترنات      ■ الإنترنات       الإكسونات      ■ إنزيمات القطع

20- يحتوي المحفز على تتابعات محددة تسمى صندوق:

TAAAAA

ATAT

TAAAT

TATA

21- عملية تشغيل الجين وتصنيعه للبروتين الذي يتحكم في إنتاجه:

ايقاف عمل الجين

التعبير الجيني

الشرح الجيني

22- عملية وقف تصنيع البروتين الذي يشفّر له الجين:

النسخ

الترجمة

ايقاف عمل الجين

التشذيب

23- من الخلايا أولية النواة:

الأمبيا

الفيروس

البكتيريا

الإسفنج

24- تحتاج بكتيريا ايشريشيا كولاي إلى إنزيمات هاضمة لسكر اللاكتوز عددها:

أربعة

خمسة

اثنان

ثلاثة

25- السكر الذي تحتاجه بكتيريا ايشريشيا كولاي للهضم هو:

المالتوز

اللاكتوز

الليبيز

السكروز

26- بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم:

المنشط

الصامت

الكابح

المحفز

27- جزء من حمض الـ DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA :

الصامت

الكابح

المحفز

المنشط

28- عندما تدخل بكتيريا ايشريشيا كولاي لمحيط غني باللакتوز فإنه:

يرتبط بالمنشط

يرتبط بالصامت

يرتبط بالمحفز

يرتبط بالكابح

29- يقوم الكابح بـ:

منع ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالصامت

منع ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمنشط

منع ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمحفز

30- بعد هضم كمية اللاكتوز كلها:

ينشط المحفز

يثبط الكابح

ينشط الكابح

ينشط المحفز

31- مجموع جينات خلايا حقيقيات النواة ..... من جينات أوليات النواة:

ضعف

يساوي

أقل

أكبر

32- عند الخلايا أوليات النواة يضبط التعبير الجيني:

قبل النسخ وبعده

بعد الترجمة

بعد النسخ

قبل النسخ

33- عند الخلايا حقيقة النواة يضبط التعبير الجيني:

بعد النسخ

قبل النسخ

خلال مختلف مراحل التعبير الجيني

قبل الترجمة

34- بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض الـ DNA:

- إنزيمات القطع ■ عوامل النسخ ■ العوامل الحامضية

35- لكي يستطيع إنزيم بلمرة RNA الارتباط بالمحفز في خلايا حقيقية النواة والبدء بالنسخ تتجمع عوامل النسخ وترتبط بـ:

- المحفز ■ الكابح ■ المنشط ■ الصامت

36- المجموعة الثانية التي ترتبط بالعوامل القاعدية وتساعد في النسخ هي:

- المنشطات ■ مساعدات المنشطات ■ الصامتات ■ الكابحات

37- بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ ترتبط بمساعدات المنشطات :

- المنشطات ■ مساعدات المنشطات ■ الصامتات ■ الكابحات

38- عدة قطع من حمض DNA مكونة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة:

- الكابحات ■ المحفز ■ المعززات ■ المنشط

39- بروتينات منظمة تعمل على توقيف عملية النسخ ترتبط بالصامتات:

- الكابحات ■ مساعدات المنشطات ■ الصامتات ■ المنشطات

40- جزيئات مركبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية في خلايا الفقاريات:

- الكابحات ■ المعززات ■ المحفز ■ السترويدات

41- أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهو أساس لأداء وظائف الجسم:

- الأحماض النوويية ■ البروتينات ■ الأجهزة ■ الكروموسومات

42- التغير في المادة الوراثية للخلية يسبب طفرة وهذه الطفرة:

- ضارة دائمًا ■ نافعه دائمًا ■ القليل منها نافع ■ ليس لها تأثير دائمًا

43- من أنماط الطفرات الكروموسومية العددية:

- التثلث الكروموسومي ■ النقص ■ النقص

44- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزء منه:

- الانقلال ■ النقص ■ التكرار ■ الزيادة

45- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في كروموسوم مماثل له:

- الانقلاب ■ الزيادة ■ النقص ■ الانقلال

46- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عند كسر جزء من الكروموسوم ثم اتصاله بクロموسوم غير مماثل له:

- الانقلاب ■ الزيادة ■ النقص ■ الانقلال

47- طفرة كروموزومية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير ويتصل بنفس الكروموسوم في الاتجاه المعاكس:

- النقص       الانقلاب       الزيادة       التكرار

48- نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة:

- النقص       وحيد الكروموسومي       تثلث الكروموسومي       الانتقال والانقلاب

49- حالة الضمور العضلي النخاعي ناتج عن طفرة كروموزومية نتيجة:

- الانقلاب       الانتقال       النقص       الزيادة

50- عين ذبابة الفاكهة القطبية الشكل ناتجة عن طفرة:

- الانقلاب       الانتقال       النقص       الزيادة

51- طفرة ناتجة عن تبادل قطع كروموزومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين:

- الانتقال المتبادل       الانقلاب الروبرتسوني       الزيادة       الانقلاب والانقلاب

52- طفرة كروموزومية لا تحدث تغييراً في عدد الجينات :

- الانقلاب       الانتقال المتبادل       الانقلاب       الانقلال

53- طفرة تعرف باختلال الصيغة الكروموزومية:

- طفرة جينية عدديّة       طفرة كروموزومية تركيبية

- طفرة جينية تركيبية       طفرة كروموزومية عدديّة

54- في حالة التثلث الكروموسومي يكون عدد الكروموسومات:

- $2n+1$         $3n$         $2n-1$         $2n$

55- في حالة وحيد الكروموسومي يكون عدد الكروموسومات:

- $2n+1$         $2n-1$         $1n$         $0n$

56- متلازمة داون ناتجة عن إضافة كروموسوم على الكروموسوم الجسمي رقم:

- $24$         $23$         $21$         $22$

57- تحدث متلازمة تيرنر نتيجة:

- فقد نسخة واحدة من كروموسوم  $X$        فقد زوج الكروموسومات  $XX$

- زيادة زوج من الكروموسومات  $XX$        زيادة واحدة من كروموسوم  $X$

58- إذا أثرت الطفرة في نيوكليلوتيد واحد تسمى:

- انتقال روبرتسوني       وحيد الكروموسومي

- طفرة النقطة       التثلث الكروموسومي

59- من الأسباب الرئيسية المسببة لطفرات الجينية:

- استبدال نيوكليلوتيد  نقص نيوكليلوتيد  إدخال نيوكليلوتيد  جميع ما سبق

60- يعتبر مرض فقر الدم المنجلي الناتج عن هيموجلوبين غير سليم ناتج عن:

- طفرة النقطة  طفرة الزيادة  طفرة الإدخال  طفرة النقص

**السؤال الثاني: ضع علامة ( ✓ ) أمام العبارة الصحيحة وعلامة ( ✗ ) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات التالية :-**

- 1- ( ✓ ) المادة المشعة في الغلاف البروتيني للبكتريوفاج في تجربة هيرشي وتشيس هي كبريت 35.
- 2- ( ✓ ) أوضح العالم جريفث من خلال تجاربه على البكتيريا بأن المادة الوراثية هي المادة التي حولت سلالة البكتيريا (R) إلى سلالة (S).
- 3- ( ✗ ) يؤدي الحمض النووي t-RNA دوراً مهماً في نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA في النواة إلى السيتوبلازم لصنع البروتين.
- 4- ( ✗ ) ترتبط القواعد النيتروجينية مع السكر الخامس برابطة هيدروجينية في حمض DNA.
- 5- ( ✗ ) تبدأ عملية التضاعف في طرف وتنتهي في الطرف الآخر من جزء حمض DNA.
- 6- ( ✓ ) يحمل كل شريط من شرطي اللولب المزدوج كافة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة.
- 7- ( ✓ ) الرايبيوسومات مركز بناء البروتين في الخلية.
- 8- ( ✗ ) تشذيب الدNA m-RNA هي إزالة الإنترونات التي تشفّر منه.
- 9- ( ✓ ) الترجمة هي عملية تحول فيها لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات.
- 10- ( ✓ ) تعتبر عملية التشذيب لحمض الدNA RNA خطوة مهمة في تصنيع البروتينات في الخلايا الحقيقية النواة.
- 11- ( ✗ ) من الكودونات التي لا تشفّر AUG.
- 12- ( ✓ ) مقابل الكodon مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات يحملها الدNA t-RNA خلال الترجمة.
- 13- ( ✓ ) السكر الذي تتغذى عليه بكتيريا ايشريشيا كولاي هو اللاكتوز.
- 14- ( ✗ ) المجموعة الثانية التي ترتبط بالعامل القاعدية وتساعد في النسخ هي المنشطات.
- 15- ( ✗ ) المنشطات هي بروتينات منظمة تعمل على توقيف عملية النسخ ترتيب الصامتات .
- 16- ( ✗ ) عند الخلايا أوليات النواة يضبط التعبير الجيني بعد النسخ فقط.

- ✓ )-17 ( ) عند الخلايا حقيقيات النواة يضبط التعبير الجيني خلال مختلف مراحل التعبير الجيني.
- ✗ )-18 ( ) عندما تدخل بكتيريا ايشيريشيا كولاي لمحيط غني باللاكتوز ينشط الكابح.
- ✗ )-19 ( ) التغير في بروتينات الخلية لا يؤثر على تركيب الخلية أو وظيفتها.
- ✓ )-20 ( ) البروتينات أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهي أساسية لوظائف الجسم.
- ✓ )-21 ( ) التغير في حمض DNA يغير البروتينات التي تصنع الخلايا.
- ✓ )-22 ( ) الطفرات الجينية تحدث بسبب التغير في الجين.
- ✓ )-23 ( ) بعض الطفرات لا تؤثر في الكائن الحي وعدد قليل منها نافع.
- ✗ )-24 ( ) نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة الزيادة.
- ✓ )-25 ( ) طفرة النقص للجين المشفر لبروتين SMN توجد على الكروموسوم رقم (5).
- ✓ )-26 ( ) العين القضيبية الشكل في ذبابة الفاكهة نتجت من طفرة الزيادة في الكروموسوم (X).
- ✗ )-27 ( ) طفرة النقص تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج مع كروموسوم آخر.
- ✗ )-28 ( ) الانتقال الروبرتسوني يحدث خلاله تبادل قطع كروموزومي غير محددة الحجم بين كروموزومين غير متماثلين.
- ✗ )-29 ( ) في الانتقال الروبرتسوني يكون عدد الكروموزومات في الإنسان 45 وتحدث تغيرات ملحوظة في المادة الوراثية.
- ✓ )-30 ( ) متلازمة داون ناتجة عن تثلث كروموزومي في الكروموسوم رقم (21).
- ✗ )-31 ( ) متلازمة تيرنر يكون الشخص المصابة أنثى تمتلك ثلاثة نسخ من الكروموسوم الجنسي (X).
- ✓ )-32 ( ) متلازمة كلانيفلتر يكون الشخص المصابة ذكر يمتلك كروموسوم (X) واحد أو أكثر زيادة عن الكروموزومين الجنسيين (XY).
- ✓ )-33 ( ) تؤثر الطفرة في نيوكليوتيد واحد فتسمى طفرة النقطة.
- ✗ )-34 ( ) قد ينتج عن استبدال قاعدة مفردة في الجين المشفر للهيماوجلوبين طفرة إزاحة الإطار.
- ✗ )-35 ( ) الطفرات الجينية هي تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الكروموسوم.

**السؤال الثالث : اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدل عليه كل عبارة من العبارات التالية:**

1- (حمض DNA) المادة الوراثية للكائن الحي.

2- (السلالة S الملسae) سلالة من بكتيريا ستريتوبوكوكس نومونيا تسبب الالتهاب الرئوي عند الفران.

3- (النيوكليلوتيد) المكون الأساسي للأحماض النووية DNA, RNA.

4- (قانون شارجاف) قانون ينص على أن كمية الأدينين تتساوى دائمًا مع كمية الثامين وكمية الجوانين تتساوى دائمًا مع كمية السيتوسين.

5- (اللوبل المزدوج) جزيء ذو شريطتين من النيوكليلوتيدات ملقين حول بعضهما بعضاً.

6- (تضاعف حمض DNA) عملية تخضع لها مادة حمض DNA قبل انقسام الخلية لضمان حصول كل خلية ناتجة على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA.

7- (الهيليكيز) إنزيم يقوم بفصل شريطي حمض DNA أثناء عملية التضاعف.

8- (البيريميدينات) مجموعة القواعد النيتروجينية التي تتكون من جزيئات حلقة مفردة.

9- (اليوراسيل U) جزيئات حلقة مفردة توجد في الحمض النووي DNA ولا توجد في الحمض النووي RNA.

10- (أشواك التضاعف) المسؤول عن إحداث فقاعة التضاعف في جزيء DNA الخيطي من خلال تحركهما باتجاهين متعاكسين .

11- (الجينات) مقاطع من الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين مكونة من تتابعات من النيوكليلوتيدات ويشكل هذا التتابع شفرة تصنيع البروتين.

12- (الرايبوسوم) مركز تصنيع البروتين في الخلية.

13- (إنزيم بلمرة DNA) إنزيم يعمل على بناء الشق المكمل لكل من شقي جزيء DNA الأصلي عند تفككهما عن بعض.

14- (الحمض النووي الريبوزي RNA ) حمض نووي يتكون من سلسلة واحدة من النيوكليلوتيدات.

15- (ببتيدية ) روابط تربط بين الأحماض الأمينية.

- 16-( مقابل الكودون ) مجموعات من ثلاثي النيوكليوتيد يحملها t-RNA في أحد طرفيه.
- 17-( r-RNA الريابوسومي) الحمض النووي الذي يدخل مع البروتين في بناء الريابوسومات.
- 18-( ميثيونين) الحمض الأميني الذي تبدأ به عملية بناء البروتين.
- 19-( اليوراسيل U ) قاعدة نيتروجينية توجد فقط في الحمض النووي . RNA
- 20-( AUG ) الشفرة الوراثية التي تبدأ بها عملية بناء المركبات البروتينية على الحمض النووي .m-RNA
- 21-( تصنيع البروتين) عملية يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد في خلال عملية الترجمة.
- 22-( الترجمة) العملية التي يتم عن طريقها تحويل لغة قواعد الأحماض الأمينية إلى بروتينات.
- 23-( UAG/UGA/UAA ) شفرة وراثية لا تشفر ( لا تترجم ) لأي حمض أميني وتدل على التوقف .
- 24-( عوامل النسخ) بروتينات منظمة وظيفتها تشغيل عملية نسخ حمض الـ DNA.
- 25-( المنشطات) بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ ترتبط بمساعدات المنشطات .
- 26-( مساعدات المنشطات) المجموعة الثانية التي ترتبط بالعوامل القاعدية وتساعد في النسخ.
- 27-( المعززات) عدة قطع من حمض الـ DNA مكونة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها.
- 28-( الكاب) بروتينات منظمة تعمل على توقيف عملية النسخ ترتبط بالصامتات.
- 29-( الستيرويدات ) جزيئات مركبة من مادة دهنية توجد في خلايا الفقاريات تعمل كإشارة كيميائية.
- 30-( المحفز أو البادئ ) جزء من حمض الـ DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA.
- 31-( صندوق TATA ) تتابعات محددة من القواعد توجد ضمن المحفز وتؤدي دوراً عند إطلاق عملية النسخ.
- 32-( الكاب) بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفر لإنزيمات الهضم في البكتيريا .
- 33-( اللاكتوز) السكر الذي تتغذى عليه بكتيريا ايشريشيا كولاي.

34- (الطفرة) التغير في المادة الوراثية للخلية.

35- (الطفرات الكروموسومية التركيبية) التغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه.

36- (الزيادة أو النكرار) انكسار جزء من الكروموسوم واندماجه في كروموسوم مماثل له.

37- (الانتقال) انكسار جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل.

38- (الطفرات الكروموسومية العددية) طفرة كروموسومية تسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية.

39- (الانتقال المتبادل) تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين.

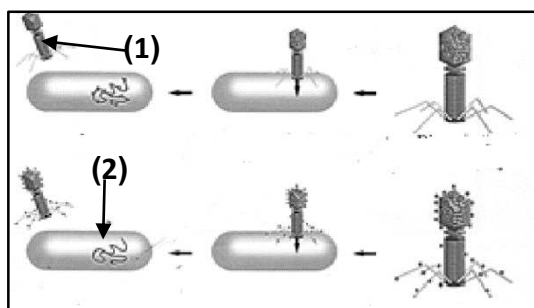
40- (متلازمة داون) متلازمة ناتجة عن وجود كروموسوم إضافي للزوج الكروموسومي الجسمي رقم (21).

41- (متلازمة تيرنر) متلازمة ناتجة عن نقص كروموسوم جنسي (X) في أنثى الإنسان.

42- (طفرة جينية) تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين.

43- (طفرة النقطة) طفرة تؤثر في نيوكليوتيد واحد.

#### السؤال الرابع : ادرس الأشكال التالية جيداً ثم أجب عن المطلوب :



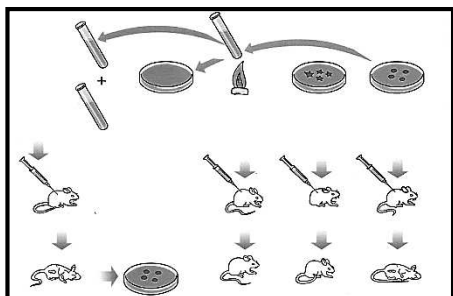
أولاً: الشكل يمثل تجربة تشيس وهيرشي لمعرفة طبيعة المادة الوراثية

اكتب البيانات التي تشير إليها الأرقام التالية :

1- بكتريوفاج

2- بكتيريا

ثانياً: أمامك تجربة علمية أجريت لتحديد ما إذا كانت الجينات تتربّع من DNA أو من البروتين ؟



والمطلوب إكمال ما يلي:-

1- أجريت التجربة على بكتيريا ستريلوكوكس نومانيا والتي تسبب مرض الالتهاب الرئوي للغieran.

2- يوجد من هذا النوع من البكتيريا سلالتين هما S و R

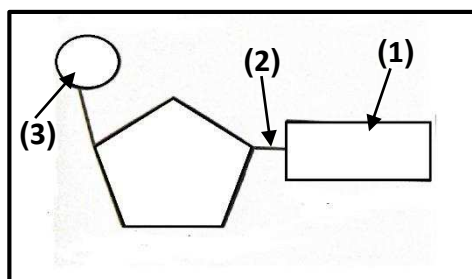
ثالثاً: الشكل يمثل وحدة بناء الأحماض النووية ، اكتب أسماء

الأجزاء المشار إليها بالأرقام التالية :

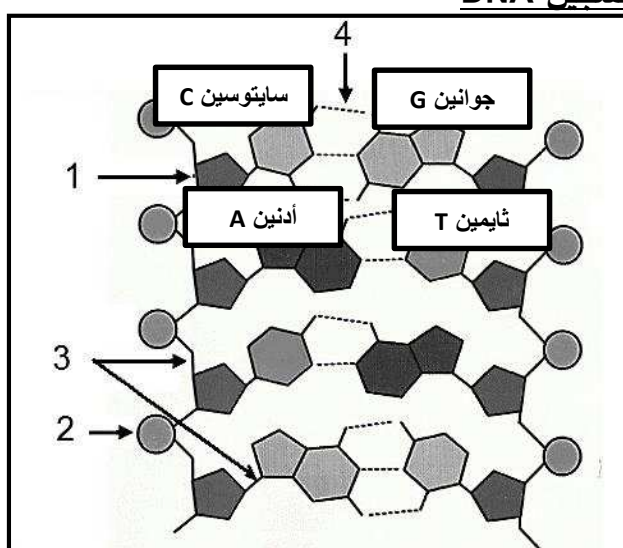
1- قاعدة نيتروجينية

2- رابطة تساهمية

3- مجموعة فوسفات



رابعاً: الشكل المقابل يمثل الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين DNA



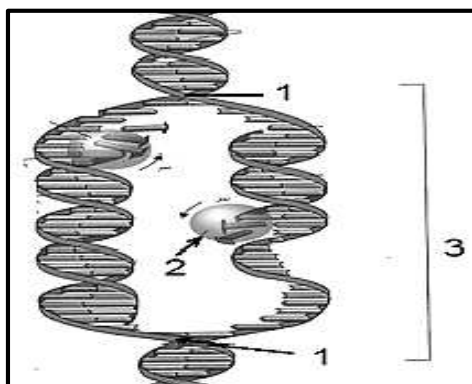
1- يمثل سكر خماسي منقوص الأكسجين

2- يمثل مجموعة فوسفات (P)

3- نوع الرابطة تساهمية

4- نوع الرابطة هيدروجينية

5- حدد على الرسم أنواع القواعد النيتروجينية الأربع.



خامساً: الشكل يمثل عملية تضاعف حمض DNA

أ - أكمل البيانات على الرسم:

1 - شوكة تضاعف

2 - إنزيم بلمرة الـ DNA

3 - فقاعة التضاعف

ب - ما أهمية وجود أكثر من شوكة تضاعف أثناء عملية تضاعف حمض DNA ؟

زيادة سرعة عملية التضاعف او تقليل وقت عملية التضاعف

سادساً: الشكل الذي أمامك يمثل خلية بكتيرية والمطلوب :

(أ) أكمل البيانات على الرسم :

2 - كروموسوم (حمض DNA)

1 - رابيوزوم

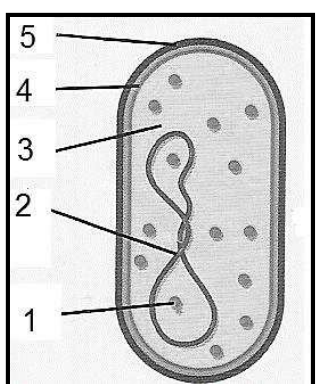
4 - غشاء الخلية

3 - السيتوبلازم

5 - جدار الخلية

(ب) - شكل حمض DNA دائرى

(ج) عدد شوكات التضاعف شوكتان

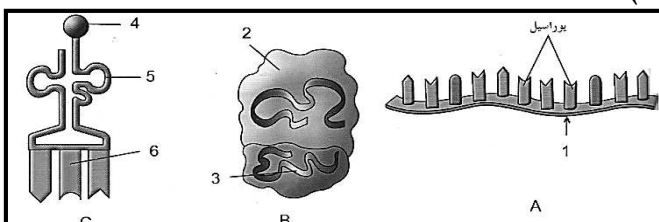


سابعاً: الشكل يمثل الأنواع الثلاثة للحمض النووي الريبوزي (RNA)

1 ) الشكل A يمثل : m-RNA (الرسول)

الشكل B يمثل r-RNA الريبيوسومي

الشكل C يمثل t-RNA (الناقل)



2 - رابيوزوم

1 - m-RNA الرسول

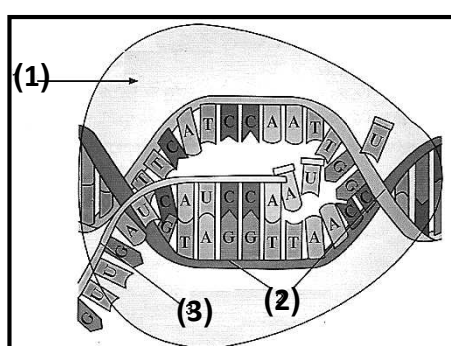
4 - حمض أميني

3 - r-RNA الريبيوسومي

6 - يوراسيل

5 - t-RNA الناقل

ثامناً: الشكل يمثل نسخ الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين (DNA)

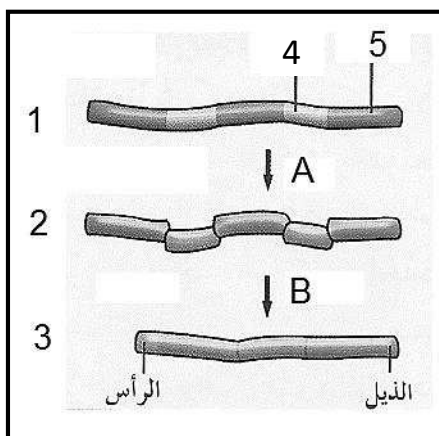


اكتب البيانات على الرسم :

1 - إنزيم بلمرة حمض RNA

2 - شريط حمض DNA

3 - شريط m-RNA



تاسعاً: الشكل يمثل عملية تشذيب حمض RNA ، والمطلوب :

أ - العملية A تمثل نسخ

ب - العملية B تمثل تشذيب

ج - أكمل البيانات :

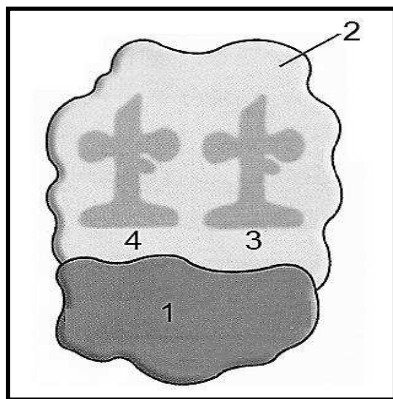
**m-RNA** - 2

**DNA** - 1

4 - إنترون

**m-RNA** - 3

5 - إكسون



عاشرًا: الشكل يمثل تركيب الريبيوسوم، والمطلوب:

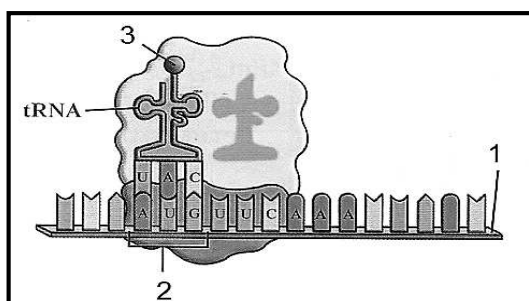
اكتب البيانات التي تشير إليها الأرقام التالية:

1- الوحدة الريبيوسومية الصغرى

2- الوحدة الريبيوسومية الكبرى

A- موقع 3

B- موقع 4



حادي عشر : الشكل يمثل أحد مراحل تصنيع البروتين:

1- ما اسم المرحلة ؟ مرحلة البدء

2- التركيب رقم (2) يعمل كبدون البدء

3- كبدون البدء الذي يقابل الحمض النووي رقم (3) هو AUG

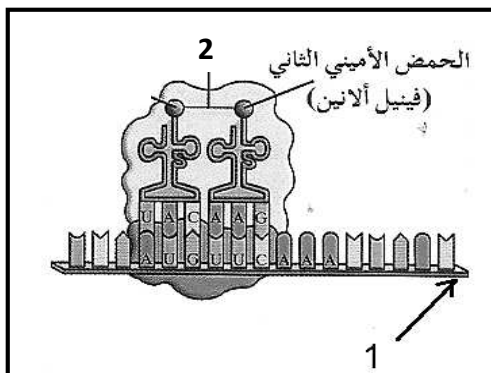
ثاني عشر: الشكل يمثل بدء عملية الترجمة لتصنيع البروتين :

1- الحمض الأميني المشار إليه بالرقم (1) يسمى ميثيونين

2- اكتب البيانات المشار إليها بالأرقام التالية :

**m-RNA** - 1

2- رابطة ببتيدية



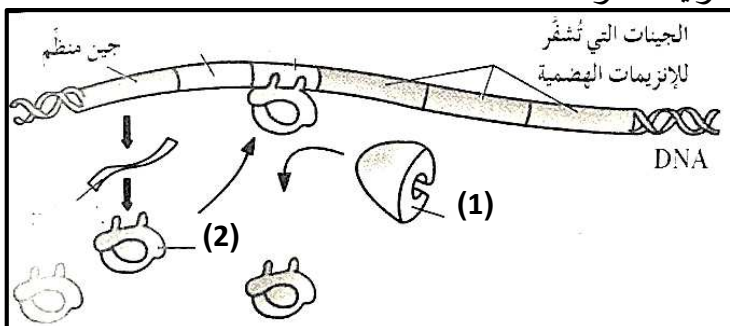
ثالث عشر: الرسم يمثل تركيب **الجين النموذجي**

ب- السهم رقم ( 1 ) يشير إلى موقع تنظيمية

ج- السهم رقم ( 2 ) يشير إلى المحفز (البادئ)

د- السهم رقم ( 3 ) يشير إلى إنترون

رابع عشر: الشكل يمثل آلية ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة :



الرقم (1) يشير إلى إنزيم بلمرة RNA

وظيفته يقوم بنسخ حمض DNA إلى mRNA

الرقم (2) يشير إلى الكاج وظيفته

يوقف عمل الإنزيمات التي تشفّر للإنزيمات الهضم

ماذا يحدث للتركيب رقم (2) إذا وضعت البكتيريا في محيط غني بسكر اللاكتوز ؟

يرتبط بالسكر ويتغير شكله فيصبح غير نشط ولا يعود قادر على الارتباط بحمض DNA

رابع عشر: الشكل يمثل أحد مراحل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة،

اكتب البيانات التي تشير إليها الأرقام التالية :

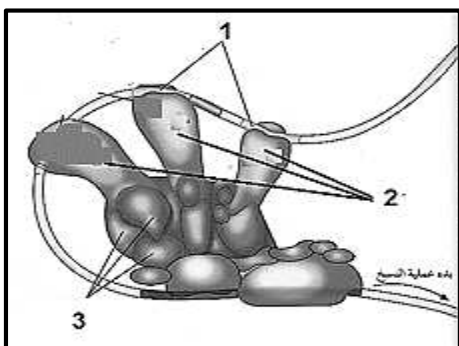
1- إنزيم بلمرة RNA

2- مركب عامل النسخ

ماذا يحدث إذا فشلت آلية ضبط التعبير الجيني ؟

ينتج بروتين خاطئ أو يتسبب أحياناً بإنتاج خلايا سرطانية أو حدوث تغيير في نمو الخلية وتركيبها ووظيفتها.

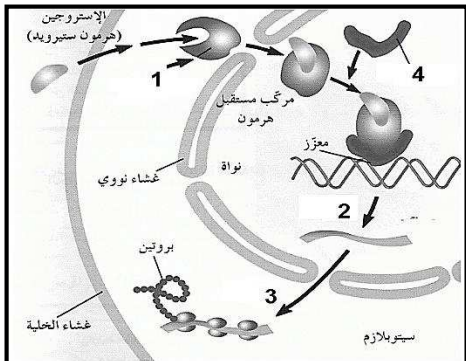
خامس عشر: الشكل يمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة والمطلوب :



1 . السهم رقم ( 1 ) يشير إلى معزز

2 . السهم رقم ( 2 ) يشير إلى منشطات

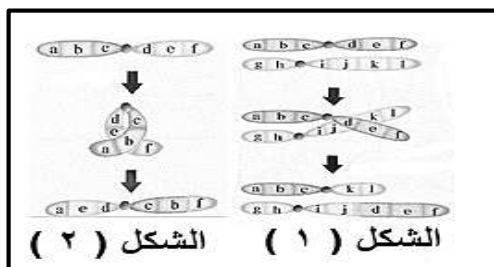
3 . السهم رقم ( 3 ) يشير إلى مساعد المنشطات



سادس عشر: الشكل يمثل ضبط التعبير الجيني لهرمون الأستروجين، اكتب البيانات التي تشير إليها الأرقام التالية :

1- بروتين مستقبل

2- النسخ

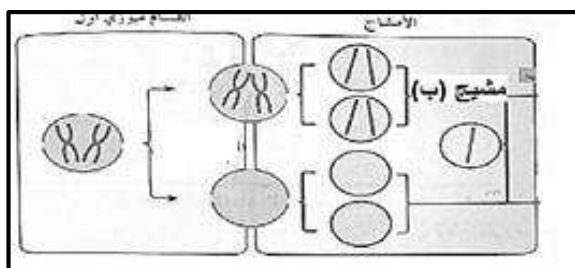


سابع عشر: الشكل يمثل أنواع من الطفرات الكروموسومية :

الشكل (1) يمثل طفرة الانتقال المتبادل

الشكل (2) يمثل طفرة الانقلاب

ثامن عشر: يحدث أحياناً خلل أثناء الانقسام الميوزي الأول لتكوين الخلايا الجنسية :



1- ما الخلل الموضح في الشكل المقابل؟

**عدم انفصال الكروموسومين المتماثلين**

2- ماذا ينتج عن اتحاد المشيخ (ب) بمشيخ طبيعي؟

**طفرة كروموسومية عدديّة / متلازمة داون (ثلاثة كروموسومي)**

**السؤال الخامس : علل لما يلي تعليلاً علمياً سليماً :**

1- يموت الفأر عند حقنه بخليل من سلالة البكتيريا S الميتة والبكتيريا R الحية في تجربة الباحث جريفث.

بسبب انتقال المادة الوراثية من السلالة S الميتة إلى السلالة R الحية مما أدى إلى تحولها إلى بكتيريا ذات غطاء مخاطي S والتي تسبب الالتهاب الرئوي لدى الفئران.

2- إنزيم بلمرة حمض DNA له دور في التدقير اللغوي.

لأن هذا الإنزيم يزيل النيوكليوتيد المخاطي ويستبدل به النيوكليوتيد الصحيح.

3- توصف عملية تضاعف حمض DNA بأنها تضاعف نصف محافظ (أو جزئي).

لأن كل جزيء DNA يحتوي على شريط واحد جديد وشريط واحد أصلي.

4- تعتبر القواعد المزدوجة في حمض DNA متكاملة.

لأنها تترابط بعضها مع بعض بصورة فريدة أي أن كل قاعدة ثايمين ترتبط مع أدениن وكل قاعدة جوانين ترتبط مع سيفوسين.

- 5- لصنع بروتين مكون من 3 أحماض أمينية نحتاج إلى 12 قاعدة نيتروجينية.  
لأن كل حمض أميني يحتاج إلى شفرة وراثية مكونة من 3 قواعد نيتروجينية أي  $3 \times 3 = 9$  وبحساب شفرة التوقف يتم إضافة 3 قواعد فيكون المجموع الكلي 12.
- 6- ضرورة مرور حمض m-RNA الأولي بعملية التشذيب قبل مغادرة النواة.  
للقطع وإزالة الأجزاء التي لا تشفر ( لا تترجم ) والمعروفة بالإنترونات وربط الإكسونات الأجزاء التي تشفر ( بعضها ).
- 7- ليس هناك أي حمض أميني يشفر الكودون UAA .  
لأن الكودون UAA من كودونات التوقف التي لا تترجم لأي حمض أميني.
- 8- تعتبر البروتينات مفاتيح معظم ما تقوم به الخلية من وظائف.  
لأن العديد من البروتينات عبارة عن إنزيمات تحفز التفاعلات الكيميائية وتنظمها.
- 9- اختلاف طريقة ضبط التعبير الجيني بين أوليات وحقائق النواة .  
لأن في أوليات النواة يرتبط ضبط التعبير الجيني باي تغير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية أما في حقائق النواة فيحدث بسبب أنظمة عديدة معقدة مختلفة.
- 10- جميع خلاياك تحتوي نفس الجينات ولكنها لا تنتج نفس البروتينات .  
لأن الجينات في كل خلية لديها آليات تنظيمية تحفز بدء عمل الجينات او توقفه.
- 11- تتوقف عملية النسخ في حقائق النواة عند ارتباط بروتين الكابح بالصامتات.  
لأن المنشطات تصبح غير قادرة على الارتباط بحمض DNA.
- 12- فشل آلية ضبط التعبير الجيني قد يسبب في بعض الأحيان إنتاج خلايا سرطانية.  
بسبب إنتاج بروتين خاطئ
- 13- طفرة الانقلاب تسبب ضرراً أقل من أنماط الطفرات الأخرى.  
لأنها تغير في ترتيب الجينات في الكروموسوم وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها.
- 14- تعرف متلازمة داون بالثلث الكروموسومي .  
بسبب وجود كروموسوم إضافي لزوج الكروموسومات رقم 21 فيصبح لديه 3 نسخ منه.
- 15- ظهور بعض الملامح الأنوثية المميزة لدى ذكر كلينفلتر.  
لاملاكه كروموسوم X واحد أو أكثر إضافة إلى الكروموسومين الجنسيين XY.
- 16- يعتبر فقر الدم المنجلي مثل لطفرة النقطة .  
لأن فقر الدم المنجلي ينتج عن طفرة جينية سببها استبدال قاعدة مفردة T بالقاعدة A في الجين المشفر للهيوجلوبين.

**السؤال السادس : قارن بإكمال الجدول التالي حسب المطلوب علمياً:**

حمض DNA الخطي	حمض DNA الدائري	( 1 ) وجه المقارنة
يوجد عدة اشواك تبدأ في الوسط وتحرك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول DNA	يوجد شوكتي نضاعف تبدآن في مكان معين وتحركان باتجاهين مختلفين إلى أن تلتقيان في الطرف الآخر من الحمض	آلية التضاعف
RNA	DNA	( 2 ) وجه المقارنة
يوراسيL U	ثايمين T	القاعدة النيتروجينية التي ينفرد بها
قاعدة نيتروجينية G	قاعدة نيتروجينية U	( 3 ) وجه المقارنة
مزدوجة (بيورينات)	مفردة (بيريميدينات)	نوع الجزيئات الحلقية
قاعدتين نيتروجينية	سكر خماسي ومجموعة فوسفات	( 4 ) وجه المقارنة
هيدروجينية	تساهمية	نوع الروابط بينهما
الأدينين والثايمين	الجوانيں والسيتوسین	( 5 ) وجه المقارنة
2	3	عدد الروابط الهيدروجينية بينهما
كودون نهاية تصنيع البروتين	كودون بداية تصنيع البروتين	( 6 ) وجه المقارنة
UGA أو UAA	AUG	mRNA الشفرة على
الانتقال غير الروبرتوني	الانتقال الروبرتوني	( 7 ) وجه المقارنة
تبادل قطع كرومosomal غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين	انكسار الكروموسوم عند السنترومير واتحاد الذراعين الطويلين للكروموسومين ليشكل كروموسوم واحد ويفقد الكروموسوم الذي يتشكل من الذراعين القصيرين	كيفية الحدوث
وحيد الكروموسومي	التلث الكروموسومي	( 8 ) وجه المقارنة
فقدان كروموسوم $2n-1$	وجود كروموسوم إضافي $2n+1$	سبب الحدوث

**تابع / السؤال السادس : قارن بإكمال الجدول التالي حسب المطلوب علمياً :**

الباحثات	المنشطات	( 9 ) وجه المقارنة
ترتبط بالصامتات فتوقف عملية النسخ	ضبط عملية النسخ	الأهمية
متلازمة داون	متلازمة تيرنر	( 10 ) وجه المقارنة
(2n+1) أو 47	(x44) أو 45	عدد الكروموسومات
حقائقيات النواة	أوليات النواة	( 11 ) وجه المقارنة
خلال مختلف المراحل	قبل النسخ وبعده	زمن ضبط التعبير الجيني
المحفز	الكابح	( 12 ) وجه المقارنة
يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة RNA	يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفر لإنزيمات الهضم	دوره في ضبط التعبير الجيني في البكتيريا

**السؤال السابع : ما أهمية كل ما يلي :**

1- عملية تضاعف حمض DNA .

تضمن هذه العملية أن كل خلية ناتجة سوف تحتوي على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA .

2- الروابط الهيدروجينية في جزيء حمض DNA .

ترتبط القواعد المتكاملة او تربط بين القواعد النيتروجينية لسلسلتي حمض DNA

2- إنزيم بلمرة حمض DNA أثناء التضاعف.

يتحرك على طول كل من شريطي حمض DNA مضيفاً نيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازداج القواعد/التدقيق اللغوي من خلال إزالة النيوكليوتيد الخاطئ واستبداله بالصحيح.

3- إنزيم الهيليكيز .

فصل اللولب المزدوج لحمض DNA عند نقطة معينة.

4- الشفرة الوراثية .

تحديد تتابعات الأحماض الأمينية المكونة للبروتين.

تابع / السؤال السابع : ما أهمية كل ما يلي :

5- حمض t-RNA .

نقل الأحماض الأمينية من السيتوبلازم إلى الريابوسوم لتصنيع البروتين.

6- إنزيم بلمرة RNA .

إضافة نيوكلويتيدات مكملة لشريط DNA .

7- الكودون UAA .

كودون لا يشفر يدل على توقف عملية الترجمة أو توقف عملية بناء البروتين.

8- عوامل النسخ .

تنشط نسخ حمض DNA .

9- المنشطات في ضبط التعبير الجيني .

ترتبط بالمعززات فتعمل على ضبط عملية النسخ.

10- ارتباط الكابح بالصامت في ضبط التعبير الجيني لحققيات النواة.

لا تعود المنشطات قادرة على الارتباط بـ DNA ، وهذا توقف عملية النسخ.

السؤال الثامن: ما المقصود علميا بكل مما يلي:

1- النيوكليوتيد

المكون الأساسي للأحماض النوويه ويكون من ثلاثة مكونات هي السكر الخماسي، مجموعة فوسفات وقاعدة نيتروجينية.

2- اللولب المزدوج

جزيء ذو شريطتين من النيوكليوتيدات ملتفين حول بعضهما البعض.

3- شوكة التضاعف

النقطة التي يتم عندها فصل اللولب المزدوج لحمض DNA .

4- الجينات

مقاطع من حمض DNA مكونة من تتبعات من النيوكليوتيدات ( القواعد النيتروجينية ) ويشكل هذا التتابع شفرة تصنيع البروتينات في الخلية الحية.

**تابع/ السؤال الثامن: ما المقصود علمياً بكل مما يلي:**

5- عملية النسخ

عملية نقل المعلومات الوراثية من شريط DNA إلى شريط mRNA.

6- الإنترنات

أجزاء من شريط DNA التي لا تشفر ( لا تترجم ) إلى بروتينات .

7- الأكسونات

أجزاء من شريط DNA التي تشفر ( تترجم ) إلى بروتينات .

8- الكودون

مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات على mRNA تحدد حمضًا أمينيًّا معيناً.

9- مقابل الكودون

مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات يحملها tRNA في خلال عملية الترجمة وتكون متكاملة مع الكودون الذي يحمله mRNA .

10- تصنيع البروتين

العملية التي يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد في خلال عملية الترجمة.

11- التعبير الجيني الانتقائي

بعض الجينات فقط في كروموسومات حقيقيات النواة تعمل فعليًا أي تنشط ويحدث لها نسخ، أما باقي الجينات فمتوقفة عن العمل بشكل دائم أي مثبطة ولا يحدث لها نسخ.

12- المعززات

عدة قطع من DNA مكونة من آلاف النيوكلويوتيدات في السلسلة المشفرة وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها.

13- الطفرة

التغير في المادة الوراثية للخلية.

14- الطفرة الكروموسومية العددية

طفرة كروموسومية تسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية.

**تابع / السؤال الثامن: ما المقصود علميا بكل مما يلي:**

15- الطفرة الجينية

تغيرات في تسلسل النيوكلويوتيدات على مستوى الجين.

16- طفرة إزاحة الإطار

إدخال النيوكلويوتيدات أو نقصها مما يغير تتابع القواعد وبالتالي يؤدي على إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية.

---

### السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة التالية :

1- ( حقن جريفث الفئران بالبكتيريا في أربع تجارب منفصلة ، ولاحظ تأثير ذلك )، في ضوء العبارة السابقة:

أ- اكتب تجارب جريفث الأربع ونتيجة كل منها على حده؛ والاستنتاج النهائي للتجربة.

رقم التجربة	وصف التجربة	النتيجة
التجربة الأولى	حقن فأر بالبكتيريا الملساء S	أصيب بالالتهاب ومات
التجربة الثانية	حقن فأر آخر بالبكتيريا الخشنة R	لم يتأثر
التجربة الثالثة	حقن فأر ببكتيريا من السلالة S ميّة	لم يتضرر
التجربة الرابعة	حقن فأر بخلط من السلالة S ميّة و ٢ حية	أصيب بالالتهاب ومات

ب- كيف تستنتج من تجربة جريفث أن المادة الوراثية ليست بروتينا .

لاحظ العلماء أن البروتينات تتضرر بالحرارة، فافتراضوا أن حمض DNA وليس البروتين هو المادة الوراثية عندما أدى تعريض البكتيريا المسببة للمرض للحرارة وحقنها بال فأر مع البكتيريا غير الضارة إلى موت فأر.

2- اذكر خطوات تجربة هيرشي وتشيس لتحديد المادة الوراثية .

أ- إعداد خليط للفاج فيه DNA مشع وخلايا بكتيرية، وخلط آخر للفاج فيه بروتين مشع وخلايا بكتيرية

ب- التصاق الفاجات بالبكتيريا وحقنها بمادتها الوراثية.

ج- إنتاج فيروسات جديدة من البكتيريوفاج.

د- ملاحظة أن حمض DNA المشع هو الذي دخل خلايا البكتيريا.

هـ- استنتاج العلماء أن المادة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين.

3- كيف يؤدي شريط حمض DNA دور القالب أو النموذج ليضاعف نفسه ؟

يحمل كل شريط من شرطي اللولب المزدوج كافة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المزدوجة المتكاملة.

2- ( صمم العالمان جيمس واطسون وفرانسيس كريك نموذج اللولب المزدوج والذي يعتبر النموذج الصحيح لجزيء حمض DNA ) في ضوء دراستك لذلك النموذج أكمل ما يلي :

أ- يتكون الهيكل الجانبي للحمض من سكر خماسي الكربون منقوص الأكسجين ومجموعة فوسفات اللذان يرتبطان بروابط تساهمية

ب- يرتبط السكر بقاعدة نيتروجينية حيث ترتبط كل قاعدتين معًا برابطة هيدروجينية لتكوين درجات السلم .

3- (عملية بناء المركبات البروتينية تختلف من وقت لآخر حسب احتياجات الخلايا الحية، وكذلك من كائن آخر وتتميز هذه المركبات بأنها سلسل مختلفة الأطوال) في ضوء هذه العبارة أجب عما يلي:-

1 - ما هي وحدة بناء تلك المركبات البروتينية ؟ الأحماض الأمينية

2 - كيف ترتبط الأحماض الأمينية بعضها في البروتين؟ بروابط ببتيدية

3 - لماذا تختلف البروتينات وتتنوع رغم أن عدد الأحماض الأمينية محدود؟

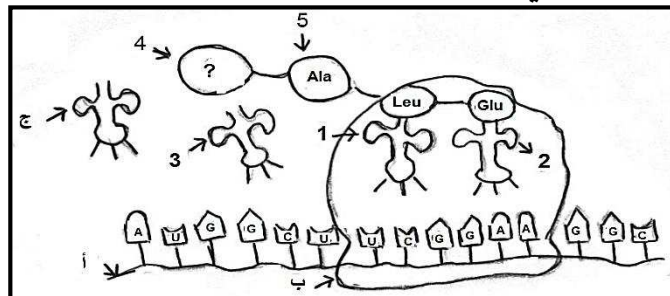
بسبب اختلاف عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية المكونة لكل بروتين.

2- (مصطلح الشفرة الوراثية نطلقه على شفرة جينية ثلاثة (الثلاثيات) في ضوء هذه العبارة أجب عن الأسئلة التالية :-

1 - ما المقصود بالشفرة الوراثية ؟ التتابع المحدد لثلاث قواعد نيتروجينية.

2 - اذكر سبب وجود واحده من الشفرات التالية UGA, UAA, UAG ؟m-RNA في نهاية الحمض النووي للانتهاء من عملية الترجمة

3- (تصنع البروتينات من خلال اتصال الأحماض الأمينية في سلسل طويلة ، ذات أعداد مختلفة من الأحماض الأمينية العشرين ) استناداً إلى الشكل المرفق اجب عن التالي :



1- في أي عضيات الخلية يتم بناء البروتين ؟

**الرابيوسوم**

2- أكمل القواعد النيتروجينية للتركيب : 1 و 2 ؟

**AGC - 1**

**CUU - 2**

3- ما اسم الحمض الأميني الممثل بالتركيب (4) والذي تبدأ به عملية بناء البروتين ؟ **الميثيونين**

4- ما اسم الرابطة بين التركيب (4) والتركيب (5) ؟ **بيتبيدية**

5- هل جزيء البروتين السابق قد اكتمل بناؤه ؟ مع تعلييل الإجابة .

لا، لعدم وجود شفرة نهاية

6- إذا كان جزيء البروتين السابق يتكون من خمسة أحماض أمينية فكم قاعدة نيتروجينية في الحمض النووي

الرسول يلزم لتكوين هذا البروتين ؟  **$15 + 3 = 18$  توقف**

7- ما مصير التركيب التالي بعد انتهاء العملية السابقة :

التركيب : (أ) : **يتحلل** التركيب (ب) : **ينفصل ويصبح غير فعال**

3- ( يحدث تشذيب لحمض m-RNA وهي خطوة مهمة في عملية تصنيع البروتينات في الخلايا حقيقة  
النواة ) أكمل ما يلي :

- أ- تحدث هذه العملية في النواة ويسمى m-RNA في هذه المرحلة بالأولي  
ب- تسمى الأجزاء التي تشفّر إلى بروتينات إكسونات وتسمى الأجزاء التي لا تشفّر ( لا تترجم ) إلى  
بروتينات إنtronات

4- اكتب ما يحدث في مرحلة الاستطالة عند بناء البروتين بعد انفصال t-RNA الموجود على الموقع P  
تاركاً الحمض الأميني :

- أ- يندفع جزء tRNA الموجود في الموقع A ليحل مكان الموقع P الشاغر.  
ب- يظهر كodon جديد في الموقع A ويكون جاهزاً لتلقي جزء tRNA التالي مع الحمض الأميني  
الخاص به.

5- ( إنتاج بروتين خاطئ يكون بسبب فشل آلية ضبط التعبير الجيني )

- أ- ماذا يحدث عند إنتاج بروتين خاطئ في الخلايا ؟  
يتسبب أحياناً بإنتاج خلايا سرطانية أو حدوث تغيير في نمو الخلية وتركيبها ووظيفتها.  
ب- ما أهمية الجينات النشطة في التعبير الجيني الانتقائي للخلايا ؟  
يحدث لها نسخ أو يكون لكل خلية وظيفة محددة

6- وضح ما يحدث للكابح عندما تدخل بكتيريا *ايشريشيا كولاي* إلى محيط غني بسكر اللاكتوز ؟

- أ- يرتبط السكر بالكافح ويغير شكله.  
ب- يصبح الكابح غير نشط ويفقد قدرته على الارتباط بشرط حمض DNA.

7- ( العوامل القاعدية ضرورية لعملية النسخ ولكنها غير كافية ولذلك لابد من وجود مساعدات) أجب عما  
يليه:

- أ- ما هو دور مساعد المنشطات ؟ تعمل على ربط العوامل القاعدية بالمنشطات.  
ب- وما دور المعززات ؟ تعمل على تحسين وضبط عملية النسخ.

8- اذكر نوع الطفرة لكل حالة مما يلي :

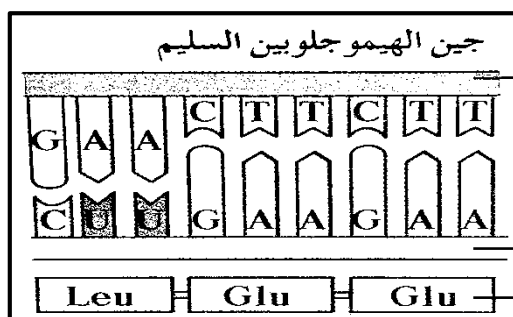
- أ- متلازمة داون: طفرة كروموسومية عدديّة ( تثلث كروموسومي )
- ب-متلازمة تيرنر: طفرة كروموسومية عدديّة ( وحيد كروموسومي )
- ت-الأنيميا المنجلية: طفرة جينية ( طفرة النقطة / استبدال نيوكلويوتيد )

9- (يتفاوت تأثير الطفرات الجينية ويمكن أن تنتقل في الأمشاج إلى نسل الآباء المصابين بها ) ، أكمل :

- أ- تسمى الطفرة التي تؤثر في نيوكلويوتيد واحد طفرة النقطة.
- ب-ما هو تأثير الطفرة الناتج من ادخال نيوكلويوتيد ؟ بيتيد مختلف او إزاحة الإطار

10- ( قد يصاب الإنسان ببعض الأمراض الجينية بسبب طفرة النقطة ) من خلال الشكل المقابل أجب :

- أ- من الأمثلة على ذلك عندما تستبدل القاعدة T بالقاعدة A في جين الهيموجلوبين السليم .



- ب-ما اسم الحمض الأميني الذي يحل محل حمض الجلوتاميك ؟

فالين

- ج - حدد اسم المرض الجيني في هذه الحالة ؟

فقر الدم المنجل

11- أكمل مراحل تحفيز هرمون الاستروجين لعملية النسخ بعد عبوره الغشاء الخلوي لخلية مستهدفة.

- أ- يرتبط الهرمون ببروتين مستقبل موجود على الغشاء النووي وينتج مركباً مستقبلاً للهرمون.

- ب- يرتبط المركب المستقبل داخل النواة ببروتين قابل.

- ت- يرتبط البروتين القابل بالمناطق المعززة في حمض DNA.

- ث- ينبه إنزيم بلمرة حمض RNA لبدء عملية النسخ .

## الوحدة الثانية الخلية والعملية الخلوية

الفصل الثالث: الجينوم البشري

الدرس (1-3) كرومومسومات الإنسان

الدرس (2-3) الوراثة لدى الإنسان

الدرس (3-3) الوراثة الجزيئية لدى الإنسان

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة من بين الإجابات التي تلي كل عبارة من العبارات التالية، وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

1- من الجينات الأولى التي تعرف عليها العلماء في الإنسان :

جين الصلع ■ جين فصيلة الدم

جين الأذن المشعرة ■ جين الطول

2- يحمل الجين المرتبط بداء التليف العصبي وهو ورم يسبب مرض لجهاز العصبى على الكروموسوم الجسمى رقم :

رقم 21 ■ رقم 5

رقم 23 ■ رقم 22

3- المعادلة العامة لعدد الكروموسومات لخلية جسمية ذكرية في الإنسان هي:

XY44 ■ XX 44

YY22  XX 22

4- عملية إعادة ارتباط الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الإنسان تعرف بعملية:

الانقلاب ■ الطرفه  الارتباط

5- يظهر الكروموسوم الجنسي الأنثوي المعطل على شكل عصا الطبل في :

خلايا الدم الحمراء ■ خلايا النسيج الطلائي

الخلايا العصبية ■ كريات الدم البيضاء

6- يظهر لون فرو أناث القطط باللون الأبيض والأسود والبني لأن الجين المتحكم في لون الفرو

يقع على الكروموسوم:

الأنثوي والذكرى XY ■ الذكري Y

الأنثوي X ■ الكروموسومات الجسمية

7- الحالة الوراثية التي تتحكم في توارث صفة التحام شحمة الأذن:

السيادة المشتركة ■ السيادة التامة

الصفات المتأثرة بالجنس ■ الصفات المرتبطة بالجنس

8- الحالة الوراثية التي تتحكم في توارث مرض فقر الدم المنجلی:

السيادة المشتركة ■ السيادة التامة

الصفات المتأثرة بالجنس ■ الصفات المرتبطة بالجنس

9- واحد من الأشكال التالية يمثل التوأم المتماثل في سجل النسب :



10- إحدى الاضطرابات الجينية في الكروموسومات الجسمية لدى الإنسان ويسببها أليل سائد :

التليف الحويصلي ■ الدحدحة  الفينيل كيتونوريا ■ المهاق

11- من الاضطرابات الجينية والتي تسبب تراكم الدهون في الخلايا العصبية ووفاة الأطفال حديثي الولادة :

البله المميت ■ هانتنجرتون  فقر الدم المنجلی ■ التليف الحويصلي

12- إحدى الطرق التالية ليست من طرق التشخيص قبل الولادة للأجنحة:

فحص السائل الأمنيوسي المحيط بالجنين ■ خلايا من أنسجة المشيمة

فحص DNA الخاص بالجنين ■ فحص التركيب الوراثي للأب والأم

**السؤال الثاني: ضع علامة ( ✓ ) أمام العبارة الصحيحة وعلامة ( ✗ ) أمام العبارة غير**

**الصحيحة لكل مما يلي :**

- 1 ( ✓ ) يأخذ كل جين مكاناً محدداً على الكروموسوم الواحد ولا يتغير في خلايا النوع الواحد للكائنات الحية.
- 2 ( ✓ ) يعتبر الكروموسوم 21 أصغر الكروموسومات الجسمية في الإنسان وتحمل العديد من الجينات.
- 3 ( ✗ ) المعادلة العامة لعدد الكروموسومات لخلية جسمية ذكرية في الإنسان هي XX44.
- 4 ( ✗ ) الكروموسومات الجنسية في خلية جسدية ذكرية متماثلة .
- 5 ( ✓ ) يحتوي الكروموسوم رقم 21 على جين يتحكم في الحالة المرضية (تصلب النسيج العضلي).
- 6 ( ✓ ) تعرف عملية الارتباط للجينات بأنها الجينات المرتبطة بـ كروموسوم واحد وتورث معاً.
- 7 ( ✗ ) العبور هو عملية إعادة ارتباط الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الإنسان.
- 8 ( ✓ ) جين الحالة المرضية اللوكيميا مرتبط بالـ كروموسوم الجسمي رقم 22.
- 9 ( ✓ ) تسمى عملية تعطيل الكروموسوم الجنسي الأنثوي X بـ عدم فاعلية الكروموسوم.
- 10 ( ✓ ) الجينوم عبارة عن مجموعة الجينات الموجودة في نواة الخلايا.
- 11 ( ✗ ) تعتمد تقنية تتبع إطلاق الزناد على تجزئة شريط DNA الأساسي بشكل منظم ومحدد إلى قطع صغيرة.
- 12 ( ✓ ) يمكن اجراء فحص الحمض النووي للأجنة قبل ولادتها للتأكد من عدم وجود تشوهات.
- 13 ( ✗ ) تقنيات التشخيص قبل الولادة تسمح باكتشاف الأمراض مبكراً مما يساعد على تقديم العلاج السريع لبعض الحالات من مثل متلازمة داون.

**السؤال الثالث : اكتب بين القوسين الاسم أو المصطلح العلمي الدال على كل عبارة مما يلي:-**

- 1-(الجينوم البشري) المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات.
- 2-(جين فصيلة الدم) أول الجينات التي تم التعرف عليها في الإنسان ومحمول على الكروموسوم الجسدي رقم 9.
- 3-(رقم 21 و 22) أصغر الكروموسومات الجسمية في الإنسان وتحمل العديد من الجينات.
- 4-(كروموسوم رقم 22) الكروموسومات الجسمية في الإنسان وتحمل جينات اللوكيميا وأليلات تليف النسيج العصبي.
- 5-(كروموسوم رقم 21) الكروموسوم الجنسي في الإنسان يحتوي على جين يرتبط بحالة تصلب النسيج العضلي الجانبي .
- 6-(العبور) عملية إعادة ارتباط الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الإنسان.

- 7- (الارتباط) الجينات المرتبطة بكروموسوم واحد وتورث معاً.
- 8- (XY44) المعادلة العامة لعدد الكروموسومات لخلية جسمية ذكرية في الإنسان.
- 9- (الكروموسوم ٢) الكروموسوم المسؤول عن تحديد نوع الجنس في الإنسان.
- 10- (الكروموسوم XX) الكروموسومات الجنسية في خلية جسدية أنثوية.
- 11- (الكروموسوم X) خاصية تعطيل كروموسوم X في الخلية الأنثوية.
- 12- (السيادة التامة) الحالة الوراثية التي تتحكم في توارث شكل شحمة الأذن في الإنسان.
- 13- (فقر الدم المنجلي) مرض وراثي يسبب تكون هيموجلوبين غير طبيعي غير قادر على أداء وظيفته.
- 14- (السيادة المشتركة) الحالة الوراثية المسئولة عن تكون الهيموجلوبين في الإنسان.
- 15- (سجل النسب) مخطط يوضح انتقال الصفات من جيل لأخر في العائلة ويسمح بتتبع الأمراض الوراثية فيها.
- 16- (◇) من رموز سجل النسب ويمثل الفرد غير محدد الجنس.
- 17- (الفينيل كيتونوريا) مرض وراثي ناتج عن أليل غير سليم متاح محمول على الكروموسوم 12 ويسبب تخلف عقلي.
- 18- (البله المميت) مرض وراثي نادر يؤدي إلى نقص نشاط إنزيم هيكسوسامينيديز مما يلحق الضرر بالدماغ.
- 19- (الدحدحة) مرض وراثي يصيب الهيكل العظمي مسبباً تعظم غضروفية باطنية يؤدي إلى قصر القامة.
- 20- (هانتنجون) خلل وراثي يصيب الجهاز العصبي فيسبب فقدان التحكم العضلي ويؤدي إلى الوفاة ولا تبدأ عوارضه إلا في سن الثلاثين أو الأربعين.
- 21- (الجلاكتوسيميا) خلل وراثي يؤدي إلى تراكم سكر الجالاكتوز في الأنسجة والتآثر العقلي وتضرر الكبد والعينين.
- 22- (المرتبطة بالجنس) اسم يطلق على الجينات التي تقع على الكروموسومين الجنسين X أو Y.
- 23- (عمى الألوان) مرض وراثي لا يستطيع المصابون به التمييز بين الألوان وخاصة اللونين الأحمر والأخضر وقد لا يرى إلا اللون الأسود والرمادي والأبيض.
- 24- (X<sup>d</sup>X<sup>d</sup>) التركيب الجيني للإناث اللواتي يصبن بمرض عمى الألوان.
- 25- (هيموفيليا) مرض وراثي يظهر في شكل خلل في عوامل تخثر الدم مما يؤدي إلى نزيف حاد في حالة الإصابة بالجروح أو النزيف الداخلي.
- 26- (وهن دوشين العضلي) مرض وراثي مرتبط بالجنس يسبب ضعف عضلات الحوض في البداية ثم يمتد الضعف إلى بقية عضلات الجسم مما يؤدي إلى التوقف كلياً عن المشي.

- 27- ) المترتبة بالكروموسوم X ( نوع من الأمراض الوراثية تكون فيه نسبة إصابة الذكور أكبر من إصابة الإناث .
- 28- ) الكساح المقاوم لفيتامين D ( من الأمراض المترتبة بالكروموسوم X ويؤدي إلى تشوه الهيكل العظمي بسبب نقص تكلى العظام ولا يستجيب للعلاج بفيتامين D.
- 29- ) جينات هولاندريك ( اسم يطلق على الجينات المترتبة بالكروموسوم Y ويرثها الأب إلى أبنائه من الذكور .
- 30- ) فقر الدم المنجلي ( اضطراب ناتج عن أليات ذات سيادة مشتركة يؤدي إلى تكسر كريات الدم الحمراء وتحلل مكوناتها مما يؤدي إلى تلف بالدماغ والقلب والطحال والموت في حالات كثيرة .
- 31- ) الجينوم ( كامل المادة الوراثية المكونة من الحمض النووي الريبيوري المنقوص الأكسجين .
- 32- ) مشروع الجينوم البشري ( محاولة لإعداد تتبع لحمض DNA البشري كله .
- 33- ) تتابع إطلاق الزناد ( تقنية علمية استخدمها العلماء في التحليل الدقيق للتتابع لحمض DNA البشري .

#### السؤال الرابع: علل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

- 1- استخدام الكروموسومات الجنسية في تحديد نوع الجنس.  
لأنها مختلفة في الذكر حيث يحتوي على الكروموسوم الذكري Y والكروموسوم الأنثوي X.
- 2- اختلاف الأمشاج الذكورية وتشابه الأمشاج الأنثوية.  
لاختلاف الكروموسومات الجنسية في الذكر وتماثلها في الأنثى.
- 3- لون فرو القطط في الأنثى أسود وأبيض في حين تكون بقع فرو الذكر من لون واحد.  
لأن الجين الذي يتحكم في لون فرو أنثى القطط محمول على الكروموسوم الجنسي الأنثوي
- 4- الشكل الملتحم لشحمة الأذن لا يظهر إلا في حالة التركيب الجيني المتشابه اللاقة.  
المسؤول عن تلك الصفة متعدد لا يستطيع التعبير عن نفسه في وجود الجين السائد فالصفة المتعددة لا تظهر إلا إذا كانت نقية.

- 5- صعوبة دراسة الصفات الموروثة وانتقالها لدى الإنسان.  
بسبب كثرة الجينات ، طول الفترة الزمنية بين الأجيال ، قلة عدد الأفراد الناتجة في كل جيل.
- 6- الأب المصاب بمرض عمى الألوان يورث المرض لبناته فقط دون الذكور.  
لأن البنات يرثن من الأب نسخة من الكروموسوم X الحامل لجين المرض بينما الذكور يرثون نسخة من الكروموسوم Y الخلالي من جين المرض.
- 7- جين واحد لمرض نزف الدم كاف لإصابة الرجل بالمرض بينما تحتاج الأنثى إلى جينين لإصابتها.  
لأن الجين المسبب للمرض متاحي مرتبط بالكروموسوم X والرجل لا يحمل إلا كروموسوم X واحد في خلاياه  
ذلك يستطيع الجين المتاحي الواحد أن يعبر عن نفسه في الرجل.
- 8- نسبة إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلي أكبر من إصابة الإناث.  
لأن الجين المسبب للمرض متاحي مرتبط بالكروموسوم X والرجل لا يحمل إلا كروموسوم X واحد في خلاياه  
ذلك يستطيع الجين المتاحي الواحد أن يعبر عن نفسه في الرجل.
- 9- الأب المصاب بمرض فرط إشعار صيوان الأذن يورث المرض لأبنائه الذكور دون الإناث.  
الجين المسؤول عن تلك الحالة مرتبط بالكروموسوم Y الذي يرثه الأبناء الذكور من آبائهم.
- 10- الأفارقة متبايني اللاقحة لمرض فقر الدم المنجلي يظهرون مقاومته شديدة لمرض الملاريا.  
لأن تكسر كريات الدم الحمراء المنجليية يؤدي إلى التخلص من الطفيل المسبب للمرض.
- 11- ارتفاع نسبة الإصابة بالأمراض الوراثية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل لآخر.  
لأن زواج الأقارب يعطى فرصة كبيرة لظهور الآليات المتاحية الضارة في الأجيال الجديدة.
- 12- لا يظهر مرض التليف الحويصلي في الأفراد متبايني اللاقحة .  
لأن الجين المسؤول عن تلك الصفة متاحي لا يستطيع التعبير عن نفسه في وجود الجين السائد فالصفة المتاحية لا تظهر إلا إذا كانت نقية.

**\*السؤال الخامس :قارن بين كل زوج مما يلي حسب أوجه المقارنة المطلوبة :**

الخلية الجنسية الذكرية للإنسان	الخلية الجنسية الأنثوية للإنسان	1-وجه المقارنة
44 كروموسوم	44 كروموسوم	عدد الكروموسومات الجنسية
X Y اثنان	XX اثنان	عدد الكروموسومات الجنسية
XY44	XX44	القانون العام لعدد الكروموسومات
خلايا الدم البيضاء	خلايا النسيج الطلائي	2-وجه المقارنة
عصا الطبل	أجسام بار	شكل الكروموسوم الأنثوي X المعطل
الクロموسوم الجسمي رقم 22 في الإنسان	الクロموسوم الجسمي رقم 21 في الإنسان	3-وجه المقارنة
أكثر من 545 جين	225 جين	عدد الجينات
51 مليون زوج من النيوكليلوتيدات	48 ملليون زوج من النيوكليلوتيدات	عدد النيوكليلوتيدات المزدوجة
داء اللوكيميا-تليف النسيج العصبي	تصلب النسيج العضلي الجانبي	أنواع الأمراض التي تحكم بها جيناتها

**تابع/ السؤال الخامس : قارن بين كل زوج مما يلي حسب أوجه المقارنة المطلوبة :**

الأعراض	سبب الإصابة	4- وجه المقارنة
نزيف حاد غي حالة الإصابة بالجروح وأحياناً نزيف داخلي	اضطرابات ناتجه عن أليلات متتحية مرتبطة بالクロموسوم الجنسي X	مرض الهيموفيليا
نقص الصبغ في الجلد والعينين والرموش والشعر	اضطراب ناتج من أليلات متتحية	المهاق
القزامة	اضطراب ناتج من أليلات سائدة	مرض الدحدحة
تخلف عقلي، فقد البصر، ضعف عضلي، ووفاة حديثي الولادة	اضطراب ناتج من أليلات متتحية محمولة على الكروموسوم 15	البله المميت
تكسر كريات الدم الحمراء وعدم قدرة الهيمووجلوبين على حمل الأكسجين وتلف في الدماغ والطحال والقلب وقد يؤدي إلى الموت.	اضطراب ناتج عن أليلات ذات سيادة مشتركة حيث ينتج الأليل غير السليم بسبب طفرة استبدال	فقر الدم المنجل
ضعف عضلات الحوض وعدم القدرة على المشي وبعض الحركات الرياضية ثم ضعف جميع عضلات الجسم	اضطرابات ناتجه عن أليلات متتحية مرتبطة بالجنس محمولة على كروموسوم X	مرض وهن دوشين العضلي
اضطراب الجهاز العصبي وتخلف عقلي وفقدان التحكم العضلي والوفاة ولا تظهر أعراضه إلا بعد سن الثلاثين أو الأربعين	اضطراب ناتج من أليلات سائدة محمولة على الكروموسوم رقم 4	مرض هانتنجرتون

السؤال السادس : ما المقصود علمياً بكل مما يأتي :

1- تقنية تحديد إطار القراءة المفتوحة ؟

سلسلة قواعد حمض DNA التي يمكن أن تشكل جزء من عمل تتابع الرسول m.RNA المسؤول عن تشفير بروتين معين.

2- تقنية تتبع إطلاق الزناد ؟

إحدى التقنيات الحديثة المستخدمة في التحليل الدقيق لحمض DNA يتم خلالها تجزئة الحمض إلى قطع ثم تحديد تتابع القواعد في كل قطعه ثم باستخدام الكمبيوتر يتم تحديد القطع المتداخلة للوصول للترتيب النهائي لحمض DNA .

3- الجينوم البشري ؟

كامل المادة الوراثية المكونة من الحمض النووي الريبيوزي المنقوص الأكسجين.

4- مرض التليف الحويصالي ؟

مرض وراثي شائع وغالباً ما يكون مميتاً يسببه أليل متاح على الكروموسوم 7 يعني المصاب من تجمع مادة مخاطية كثيفة بالمرارات التنفسية.

5- جينات هولاندريك ؟

اسم يطلق على الجينات المرتبطة بالصبغي 7 ويورثها الرجل لأبنائه من الذكور.

6- مرض الكساح المقاوم لفيتامين D ؟

مرض يسببه جين سائد مرتبط بالكروموسوم X يؤدي إلى تشوه في الهيكل العظمي نتيجة نقص تكسس العظام.

7- الجينات المرتبطة بالجنس؟

الجينات التي تقع على الكروموسومات الجنسية.

8- مرض الفينيل كيتونوريا؟

مرض يسببه أليل متاح على الكروموسوم 12 فيعني المصاب من نقص إنزيم فينيل آلانين هيدروكسيليز فيترام حمض الفينيل آلانين في الأنسجة مسبباً التخلف العقلي الشديد للطفل.

9- سجل النسب؟

مخطط يوضح كيفية انتقال الصفات من جيل لآخر ويسمى للعلماء بتتبع توارث الأمراض والاختلالات الوراثية.

### السؤال السابع : - أجب عن الأسئلة التالية :

- 1- ماذا نعني بعدم فاعلية الكروموسوم الجنسي الأنثوي X وما هدفها ؟  
عملية تعطيل الكروموسوم الأنثوي X بشكل تلقائي وبشكل عشوائي ونشاط الكروموسوم الآخر لعدم حاجة الخلية.
- \* الهدف منه: مضاعفة البروتينات التي تنتجهما الكروموسومات X
- 2- ما المقصود بالنمط النووي : وما الهدف منه ؟
- عبارة عن خارطة كروموسومية لخلية حقيقية النواة وترتيب الكروموسومات في شكل أزواج تبعاً لمعايير معينة.
- \* الهدف منه:
- تحديد عدد الكروموسومات في الخلية.
  - تحديد نوع جنس الكائن الحي.
  - معرفة الخل في عدد أو تركيب أو بنية الكروموسومات في الخلية.
- 3 - بين على أساس وراثية كيفية تحديد نوع الجنس في الإنسان ومن المسؤول عن التحديد

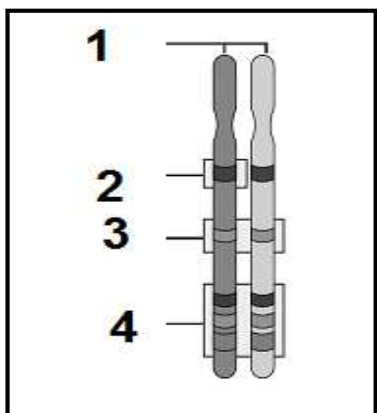
انثى  
XX

	X	X
X	XX	XX
Y	XY	XY

هل الذكر أم الأنثى؟  
المسؤول عن تحديد جنس الجنين هو الرجل لاحتوائه على كروموسومات جنسية مختلفة وخاصة الكروموسوم الذكري Y

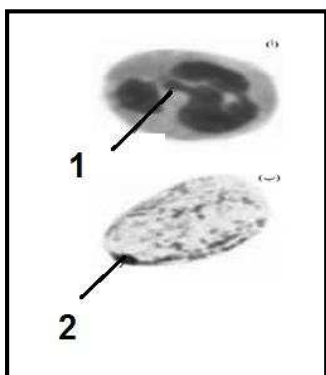
- 4- ذكر استخدامات الجينوم البشري ؟
- الفحص الجيني للمقبلين على الزواج تفادياً لتوازراً الأمراض
  - تشخيص الأمراض الوراثية في الأجنة قبل ولادتها.
- 5- ذكر الطرق التي استخدمها العلماء لتحقيق مشروع الجينوم البشري ؟
- التتابع السريع باستخدام تقنية تتبع إطلاق الزناد
  - البحث عن الجينات باستخدام تحديد إطار القراءة المفتوحة.
- 6- ذكر أهداف مشروع الجينوم البشري ؟
1. تحديد عدد الجينات التي يحتويها حمض DNA البشري، وظهر أن عددها يتراوح ما بين 20 و 50 ألف جين تقريباً.
  2. التعرف على تتابع 3 مليارات زوج من القواعد النيتروجينية التي تكون حمض DNA البشري.
  3. تخزين جميع المعلومات على قواعد بيانات.
  4. تطوير الأدوات اللازمة لتحليل هذه البيانات.
  5. دراسة القضايا الأخلاقية، القانونية والاجتماعية الناشئة من المشروع.

السؤال الثامن: ادرس الشكل المقابل ثم أجب عن الأسئلة المرفقة به:



\* التركيب رقم (1) يشير إلى : زوج من الكروموسومات المتماثلة  
في حالة عدم التضاعف

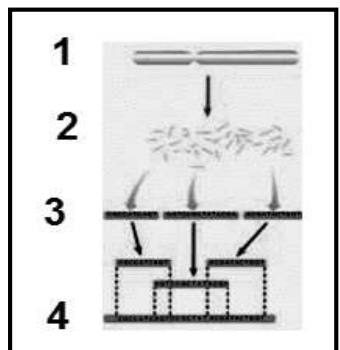
- \* ماذا نعني بالموقع رقم ( 2 ) ورقم ( 3 ) ورقم ( 4 ) :
- رقم ( 2 ) موقع جين معين على الكروموسوم
- رقم ( 3 ) زوج من الأليلات
- رقم ( 4 ) ثلاثة أزواج من الأليلات لثلاث جينات



\* الشكل المقابل يمثل شكل الكروموسوم الجنسي الأنثوي المعطل:

- الشكل رقم (1) للكروموسوم X يشبه عصا الطبل
- الشكل رقم (2) للكروموسوم X يشبه جسم بار

\* الشكل المقابل يوضح إحدى التقنيات الحديثة التي استخدمها العلماء في التحليل الدقيق لتابع حمض DNA البشري :



أ- ذكر اسم تلك التقنية ؟ تابع إطلاق الزناد

ب- أكتب البيانات على الرسم ؟

1. كروموسوم بشري

2. قطع حمض DNA المنفصلة عن بعضها البعض في الكروموسوم.

3. تحديد تتابع قطع حمض DNA المنتجة عشوائياً.

4. الوصول إلى التتابع النهائي.

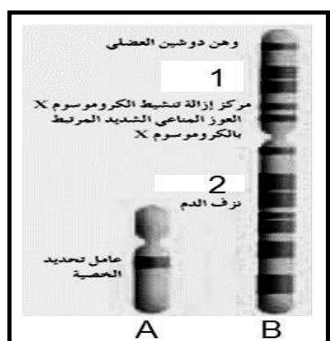
\* الشكل المقابل يوضح بعض الجينات المرتبطة بالجنس :

- أكمل البيانات على الرسم ؟

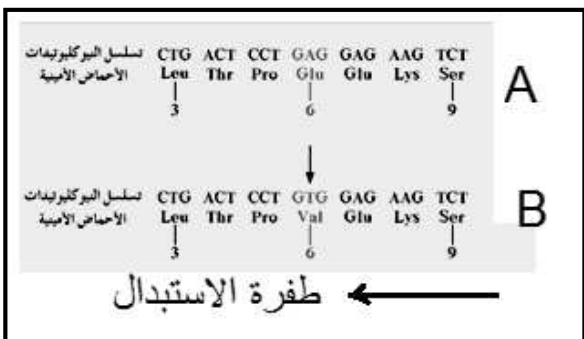
A : كروموسوم Y      B : كروموسوم X

2 - عمي الألوان

1 - ورم ميلاني



\* الشكل المقابل يمثل تسلسل جزء من شريط DNA لجين بيتا هيموجلوبين HBB .. والمطلوب ؟



أ - أكمل البيانات على الشكل المقابل ؟

A : الأليل السليم ويرمز له بالرمز Hb<sup>N</sup>

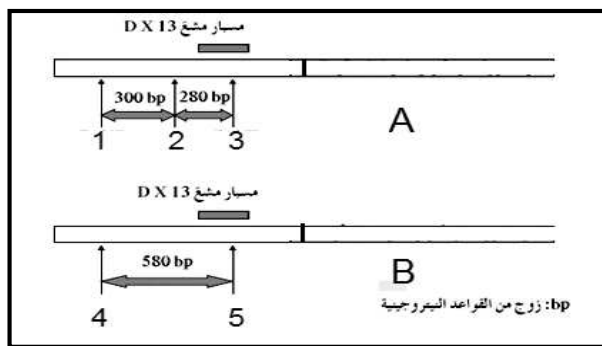
ب- يقع هذا الجين على الكروموسوم رقم 11

B : الأليل الطافر ويرمز له بالرمز Hb<sup>s</sup>

ج- ما نوع السيادة بين الأليلين ؟ ولماذا ؟

سيادة مشتركة حيث إن في حالة كان التركيب الفردي متباين اللاقحة أي Hb<sup>N</sup> Hb<sup>s</sup> تتكون لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية الشكل.

د - ما اسم المرض الناتج عن هذه الطفرة ؟ فقر الدم المنجلي



\* الشكل يمثل الأليل السليم وغير السليم المسؤول

عن تكوين المواد المخثرة للدم

أ - أكمل البيانات الناقصة على الشكل المقابل ؟

A : تمثل أليل سليم

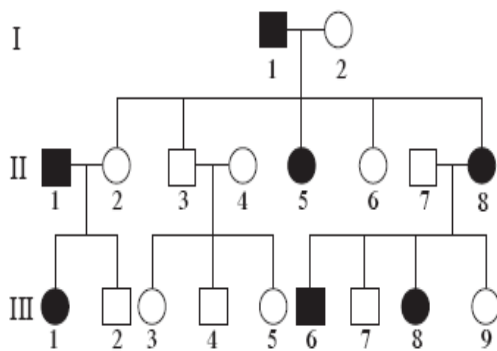
B : تمثل أليل غير السليم

BgII 1 , 2 , 3 تمثل أماكن القطع الإنزيم لإنzyme

5 , 4 : تمثل أماكن التصاق المسار المشع ورمزه DX13

### السؤال التاسع : ادرس سجلات النسب التالية ثم أجب عن المطلوب :

1- أمامك سجل نسب يوضح توازن مرض هانتنجرتون في عائلة ما . ادرسه جيدا ثم أجب عن الأسئلة ؟



أ- ذكر الحالة الوراثية التي تحكم في توازن ذلك المرض ؟

سيادة تامة

ب-وضح سبب اعتبار الجين المسبب للمرض هو جين سائد ؟  
نسبة الإصابة في الأجيال الناتجة هي 1 : 1 تقريبا  
ما يعني أن أحد الآباء سائد (هجين ) المصاب  
والآخر متمنحي ( سليم )

ج - ذكر التركيب المظاهري للأفراد التالية :

2 I

امرأة سليمة

5 II

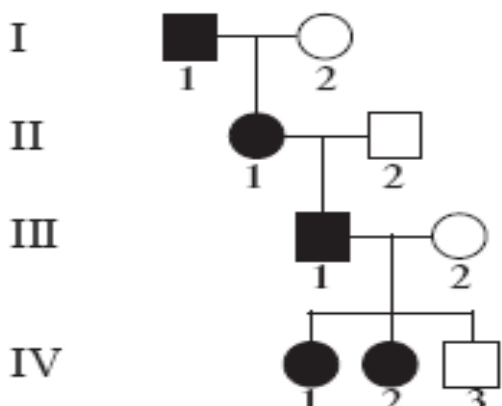
امرأة مصابة

6 III

ذكر مصاب

2- أمامك سجل نسب لعائلة يعاني بعض أفرادها من مرض كساح الأطفال المقاوم للفيتامين D .

ادرسه جيدا ثم أجب :



الجيل الأول: الأم  $X^nX^n$  الأب  $X^nY$

الجيل الثاني الأبناء: الابنة مصابة الزوج سليم  $X^nX^n$  ، الزوج  $Y^nY^n$

الجيل الثالث: الابن  $Y^nY^n$  ، الزوجة  $X^nX^n$

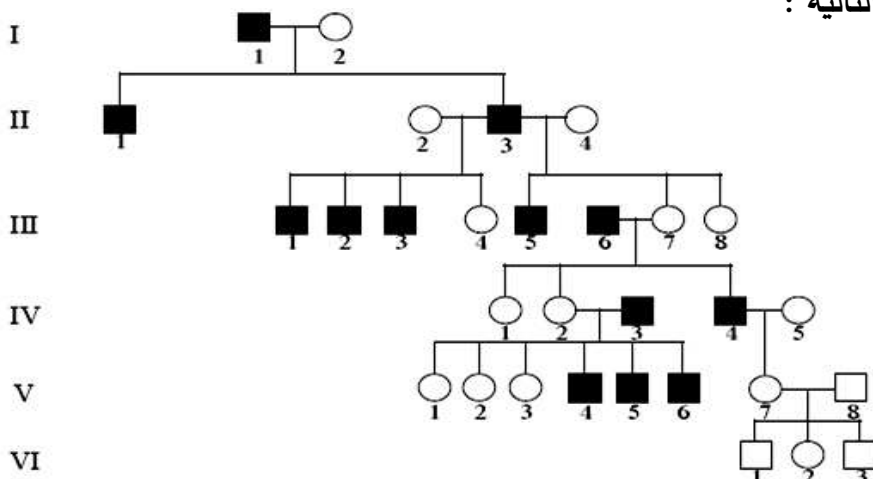
الجيل الرابع: الابنتين  $X^nX^n$  (مصابة) ، الابن  $Y^nY^n$  (سليم)

ب-ما هي الحالة الوراثية التي تحكم في توازن ذلك المرض ؟

الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X

3- أمامك سجل نسب لعائلة يعاني ذكورها من مرض الشعر المفترط على صيوان الأذن . ادرسه جيدا ثم

أجب عن الأسئلة التالية :



أ- لماذا لا يظهر المرض عند الإناث؟

لأنه مرض مرتبط بالكروموسوم **Y**

ب- وضح لماذا لم يصب الفرد VI 3 على الرغم من أن جده ( والد أمه مصاب ) ؟

لأن الجد المصاب أعطى الكروموسوم **X** الخالي من جين المرض إلى أم الفرد VI 3 وليس **Y**

هذا بالإضافة إلى أن والد الفرد المذكور سليم لا يحمل المرض .

-انتهت الأسئلة-