

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج الكويتية



الملف إجابة بنك أسئلة التوجيه الفني العام

[موقع المناهج](#) ← [المناهج الكويتية](#) ← [الصف الثاني عشر العلمي](#) ← [علوم](#) ← [الفصل الثاني](#)

روابط مواقع التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثاني عشر العلمي



روابط مواد الصف الثاني عشر العلمي على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[التربية الاسلامية](#)

المزيد من الملفات بحسب الصف الثاني عشر العلمي والمادة علوم في الفصل الثاني

بنك اسئلة اللجنة المشتركة	1
اوراق عمل مع اجابات الوراثة	2
اجابة مذكرة	3
بنك اسئلة	4
نموذج اجابة	5



كويت جديدة
NEWKUWAIT

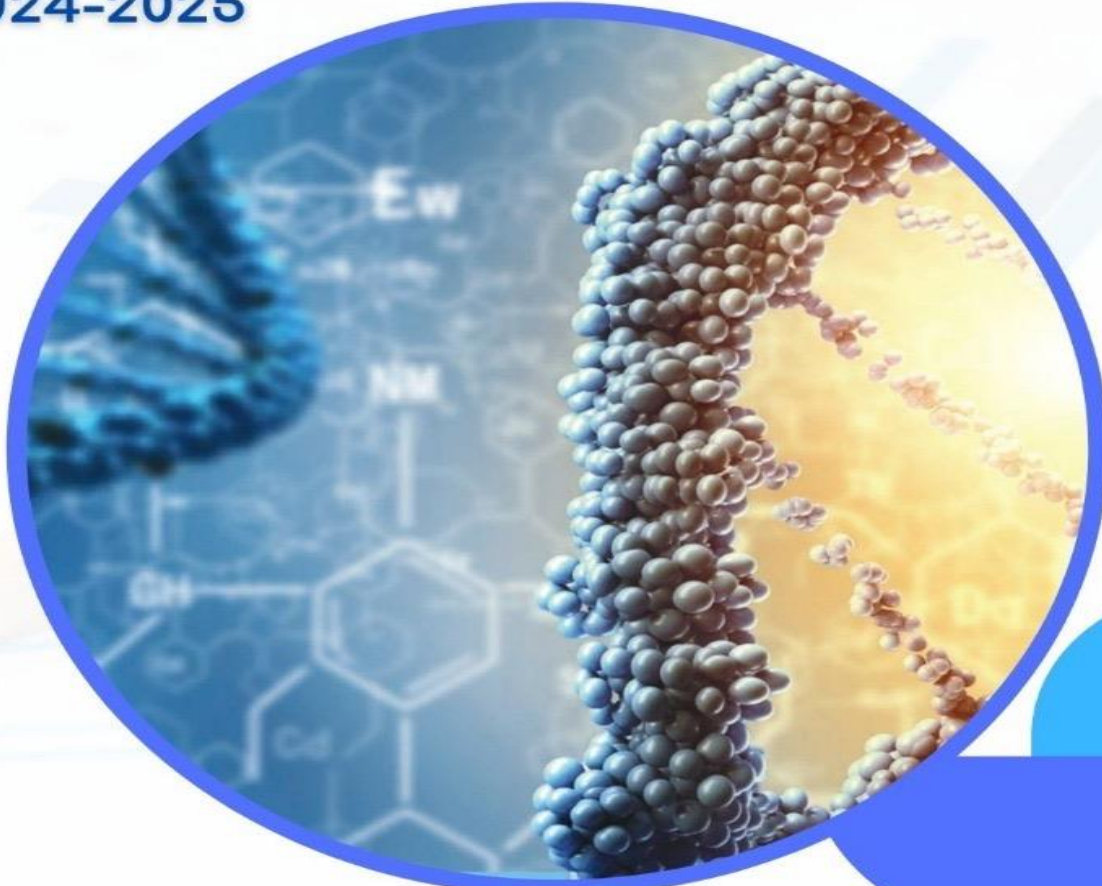


12

نموذج إجابة بنك أسئلة الأحياء

الصف الثاني عشر علمي-الجزء الثاني

2024-2025



رئيس اللجنة الفنية المشتركة لأحياء
أ. سهام القبدي

الموجه الفني العام للعلوم بالتكليف
أ. دلال المسعود

فريق بنك أسئلة الصف
الثاني عشر العلمي
التوجيه الفني للأحياء

موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw

الاسم
أ.هاجر الموسوي (رئيس الفريق)
أ.أمل البحيري
أ.مريم الفودري
أ.إيمان أشكناني
أ.منيرة العجمي



عزيزي الطالب

• بنك الأسئلة لا يُعني عن الكتاب المدرسي

تذكّر

• على أنماط الأسئلة المتنوعة الواردة في بنك الأسئلة

تعرف

• على كيفية قراءة السؤال ومعرفة المطلوب بدقة

تدرب

• على كيفية الإجابة عن المطلوب في السؤال

تعلم

• في ملاحظة الصور والأشكال والرسوم البيانية قبل الإجابة عن الأسئلة المرتبطة بها

دقق

تمنياتنا لكم بالنجاح والتوفيق
فريق بنك أسئلة الصف الثاني عشر العلمي
التوجيه الفني للأحياء

الفصل الأول	
الحمض النووي، الجينات والكروموسومات	
• جزيء الوراثة	الدرس 1-1
• تركيب الحمض النووي وتضاعفه	الدرس 2-1
• من التركيب الجيني إلى التركيب الظاهري	الدرس 3-1
• البروتين والتركيب الظاهري	الدرس 4-1
• الطفرات	الدرس 5-1
• الجينات والسرطان	الدرس 6-1

جزء الوراثة Molecule of Heredity

الدرس 1-1

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

- 1- بكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة S التي استخدمها الباحث جريفت في تجاربه على الفئران تتصف بأنها: ص14
- خشنة تُسبب الالتهاب الرئوي
- ملساء لها غطاء مخاطي
- خشنة لا تحتوي على غطاء مخاطي
- ملساء لا تُسبب الالتهاب الرئوي
- 2- بكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة R التي استخدمها الباحث جريفت في تجاربه على الفئران تتصف بأنها: ص14
- خشنة ليس لها غطاء مخاطي
- خشنة لها غطاء مخاطي
- ملساء لها غطاء مخاطي
- ملساء تُسبب الالتهاب الرئوي
- 3- بكتيريا ستربتوكوكس التي استخدمها الباحث جريفت في تجاربه وتُسبب الالتهاب الرئوي هي ذات السلالة: ص14
- R ليس لها غطاء مخاطي
- R لها غطاء مخاطي
- S لها غطاء مخاطي
- S ليس لها غطاء مخاطي
- 4- بكتيريا ستربتوكوكس التي استخدمها الباحث جريفت في تجاربه ولا تُسبب الالتهاب الرئوي هي ذات السلالة: ص14
- R الملساء
- R الخشنة
- S الخشنة
- S الملساء
- 5- أكدت نتائج تجارب الباحث جريفت على الفئران أن الجينات تتركب من: ص15
- البروتين
- خليط من البروتين وحمض RNA
- حمض DNA
- خليط من الفوسفور والبروتين
- 6- عندما عرض الباحث جريفت بكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة S للحرارة العالية لاحظ بأنها: ص14-15
- يقتلها فلا تُحدث ضرراً في الفأر عند حقنه بها
- تُحدث ضرراً أكبر في الفأر عند حقنه بها
- تصبح أكثر نشاطاً
- لا تتأثر بالحرارة العالية
- 7- المادة المشعة التي حقنها العالمان تشيس وهيرشي في حمض DNA البكتيريوفاج: ص16
- فوسفور 35
- كبريت 32
- فوسفور 32
- كبريت 35



8-المادّة المُشعّة التي حقنها العالمان تشيس وهيرشي في الغلاف البروتيني للبكتيريوفاج: ص16

□ فوسفور 35 □ كبريت 32

□ فوسفور 32 ✓ كبريت 35

9-البكتيريوفاج عبارة عن: ص16

□ بكتيريا كرويّة ✓ فيروس

□ إنزيم □ بكتيريا عنقوديّة

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	تم اكتشاف الحمض النووي DNA في أنوية الخلايا الصّديديّة.	✓ ص14
2	السّلالة S الملساء من بكتيريا ستربتوكوكس نومونيا ليس لها غطاء مخاطي.	X ص14
3	السّلالة R الخشنة من بكتيريا ستربتوكوكس نومونيا تُسبّب التهاباً رئوياً للفئران.	X ص14
4	الحرارة العالية تقتل بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة S الملساء.	✓ ص14
5	الهدف من تجارب الباحث جريفت على بكتيريا ستربتوكوكس هو تحديد ما إذا كانت الجينات تتركّب من حمض DNA أم البروتين.	✓ ص14
6	وجد الباحث جريفت أنه عند حقن الفأر بخليط من بكتيريا ستربتوكوكس سلالة S الميّتة وسلالة R الحيّة لم يُصاب بالالتهاب الرئوي.	X ص15
7	استنتج الباحث جريفت من خلال تجاربه على البكتيريا بأن المادة الوراثيّة هي التي حوّلت سلالة البكتيريا R إلى سلالة S.	✓ ص15
8	قام العالمان تشيس وهيرشي بحقن مادّة الفوسفور المُشعّة في حمض DNA البكتيريوفاج.	✓ ص16
9	يُعتبر البكتيريوفاج إنزيم مهم استخدمه العالمان تشيس وهيرشي في تجاربهم الوراثيّة.	X ص16



السؤال الثالث: اختر من القائمة (ب) ما يُناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرّقم في العمود المُخصّص:

الرّقم المُناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
5	اكتشاف الحمض النووي DNA فيها.	1-فيروس البكتيريوفاج
4	لا غطاء مخاطي لها.	2-بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة S
2	تُسبّب التهاباً رئوياً لدى الفئران.	3-البكتيريا الكروية
1	يتركّب من مكوّنين هما حمض DNA والبروتين.	4-بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة R
		5-أنوية الخلايا الصّديدية

السؤال الرابع: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1-يموت الفأر عند حقنه بخليط من سلالة البكتيريا S الميّتة والبكتيريا R الحيّة في تجربة الباحث جريفث. ص15
بسبب انتقال المادة الوراثية من السلالة S الميّتة إلى السلالة R الحيّة مما أدى إلى تحويلها إلى بكتيريا ذات غطاء مخاطي S والتي تُسبّب الالتهاب الرّئوي لدى الفئران.

السؤال الخامس: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

وجه المقارنة	بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة S	بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة R
وجود الغطاء المخاطي	يوجد	لا يوجد
ص14-15		
وجه المقارنة	لا تُسبّب التهاب رئوي للفئران	تُسبّب التهاب رئوي للفئران
نوع السّلالة لبكتيريا ستربتوكوكس نومونيا	الخشنة R	المساء S
ص14-15		
وجه المقارنة	بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة S	بكتيريا ستربتوكوكس ذات السّلالة R
تأثيرها على رئة الفئران	تُسبّب التهاباً رئوياً	لا تُسبّب التهاباً رئوياً
ص14-15		
وجه المقارنة	DNA البكتيريوفاج	الغلاف البروتيني للبكتيريوفاج
اسم المادّة المُشعّة المُستخدمة في تجربة هيرشي وتشيس	فوسفور 32	كبريت 35
ص16		



السؤال السادس: أجب عن الأسئلة الآتية:

- 1- عدد أنواع سلالات بكتيريا ستربتوكوكس نومنيا التي استخدمها الباحث جريفث في تجاربه على الفئران. ص 14-15
- السلالة الملساء S • السلالة الخشنة R
- 2- استخدم العالمان ألفريد هيرشي ومارثا تشيس تجربة البكتيريوفاج الذي يحتوي على مواد مُشعة لإثبات حقيقة المادة الوراثية (، من خلال هذه العبارة، اكتب اسم كلاً من: ص 16
- أ-المادة الوراثية كما استنتجها العلماء من هذه التجربة: حمض DNA.
- ب-المادة المُشعة التي تم استخدامها في DNA البكتيريوفاج: فوسفور 32.
- ج-المادة المُشعة التي تم استخدامها في الغلاف البروتيني للبكتيريوفاج: كبريت 35.
- 3- ما سبب استخدام العالمان تشيس وهرشي المواد المُشعة (الفوسفور والكبريت) في تجاربهما على البكتيريوفاج؟ ص 16
- لمعرفة هل المادة الوراثية بروتين أم DNA. / لإثبات أن المادة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين.

السؤال السابع: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

- 1-حقن الفأر ببكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة S الملساء. ص 14
- الحدث: يموت الفأر.
- السبب: لأن السلالة S الملساء تُسبب الالتهاب الرئوي.
- 2-حقن الفأر ببكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة R الخشنة. ص 14
- الحدث: يعيش / لا يحدث له شيء.
- السبب: لأن السلالة R لا تُسبب الالتهاب الرئوي.
- 3-عند تعريض ببكتيريا ستربتوكوكس ذات السلالة S الملساء إلى الحرارة العالية ثم حقنها في الفئران. ص 14
- الحدث: تعيش الفئران / لا يحدث لها ضرراً.
- السبب: لأن الحرارة العالية تقتل السلالة S الملساء.
- 4-عندما يلتصق فيروس البكتيريوفاج بسطح الخلية البكتيرية. ص 16
- الحدث: تدخل المادة الوراثية للفيروس في البكتيريا / تتغير صفات الخلية البكتيرية / تتكاثر البكتيريا وتنتج فيروسات جديدة من البكتيريوفاج.
- السبب: لأن المادة الوراثية للفيروس التي دخلت الخلية البكتيرية تعمل على ضبط عمليات الاستقلاب الخلوي (الأيض) وصفات الخلية البكتيرية.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

5- عند حقن البكتيريا بفيروس البكتيريوفاج فيه DNA بحوي على الفوسفور 32 المشع. ص16

الحدث: تتكاثر البكتيريا وتنتج فيروسات جديدة من البكتيريوفاج بداخلها DNA المشع.

السبب: لأن المادة الوراثية هي حمض DNA.

6- عند حقن البكتيريا بفيروس البكتيريوفاج يحوي غلافه البروتيني على كبريت 35 المشع. ص16

الحدث: تتكاثر البكتيريا وتنتج فيروسات جديدة لكنها لا تحتوي على مادة الكبريت المشع.

السبب: لأن الغلاف البروتيني لا يُعتبر المادة الوراثية.

السؤال الثامن: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1- سلالة R الخشنة - العالمان تشيس وهيرشي - سلالة S الملساء - الباحث جريفث. ص14-16

المفهوم المختلف: العالمان تشيس وهيرشي.

السبب: لأنهما أجريا تجاربهما الوراثية على فيروس البكتيريوفاج.

2- سلالة R الخشنة - بكتيريوفاج - سلالة S الملساء - الباحث جريفث. ص14-16

المفهوم المختلف: بكتيريوفاج.

السبب: لأنه فيروس.

3- سلالة S الملساء - بكتيريوفاج - فوسفور 32 المشع - كبريت 35 المشع. ص14-16

المفهوم المختلف: سلالة S الملساء.

السبب: لأنها بكتيريا.

4- مواد مُشعة - بكتيريوفاج - تشيس وهيرشي - فأر. ص14-16

المفهوم المختلف: فأر.

السبب: لأنه لم يُستخدم في تجارب تشيس وهيرشي.

السؤال التاسع: ما أهمية كل من:

1- المواد المشعة (الفوسفور والكبريت) التي استخدمها العالمان تشيس وهيرشي في تجاربهما على البكتيريوفاج. ص16

لمعرفة هل المادة الوراثية بروتين أم DNA. / لإثبات أن المادة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين



تركيب الحمض النووي وتضاعفه Structure and Replication of DNA

الدرس 1-2

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw

- 1- القاعدة النيتروجينية التي ينفرد بها حمض DNA: ص 19
 أدينين
 ثايمين
 سيتوسين
 جوانين
- 2- القاعدة النيتروجينية التي ينفرد بها حمض DNA: ص 19
 يوراسيل
 سيتوسين
 ثايمين
 جوانين
- 3- قاعدة نيتروجينية ذات جزيئات حلقيّة مزدوجة توجد في الحمض النووي DNA: ص 19
 ثايمين
 أدينين
 سيتوسين
 يوراسيل
- 4- قاعدة نيتروجينية ذات جزيئات حلقيّة مفردة توجد في الحمض النووي DNA: ص 19
 جوانين
 ثايمين
 أدينين
 يوراسيل
- 5- القواعد النيتروجينية الأربعة الموجودة في الأحماض النووية تتّصف بالآتي: ص 19
 الثايمين والسيتوسين جزيئات حلقيّة مزدوجة
 الأدينين والجوانين جزيئات حلقيّة مفردة
 الثايمين والسيتوسين من مجموعة البيورينات
 الأدينين والجوانين من مجموعة البيورينات
- 6- شكل اللّولب المزدوج لحمض DNA يرجع سببه إلى وجود رابطة: ص 20
 هيدروجينية بين القواعد النيتروجينية
 تساهمية بين القواعد النيتروجينية
 تساهمية بين السكّر ومجموعة الفوسفات
 هيدروجينية بين السكّر ومجموعة الفوسفات
- 7- خلال تضاعف جزيء حمض DNA الدائري الموجود في الخلايا أوليّة النواة تتحرّك: ص 23
 شوكتا التّضاعف في نفس الاتجاه
 شوكتا التّضاعف باتجاهين مختلفين
 عدّة أشواك تضاعف باتجاهات متعاكسة
 عدّة أشواك تضاعف بنفس الاتجاه



8- عند تضاعف جزيء حمض DNA الخيطي الموجود في معظم الخلايا حقيقية النواة نجد أن: ص 24

✓ عِدَّة أشواك تضاعف باتجاهات مُتعاكسة

شوكتا التضاعف في نفس الاتجاه

عِدَّة أشواك تضاعف بنفس الاتجاه

شوكتا التضاعف باتجاهين مُختلفين

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات

الآتية:

م	العبارة	الرّمز
1	استطاع العلماء اكتشاف تركيب حمض DNA من خلال التّصوير بأشعة X.	✓ ص 18
2	النيوكليوتيد هو المكوّن الأساسي للأحماض النووية DNA و RNA.	✓ ص 18
3	يرتبط السّكر خماسي الكربون ومجموعة الفوسفات برابطة تساهمية قويّة في نيوكليوتيد الحمض النووي DNA و RNA.	✓ ص 20
4	يرتبط القاعدتين النيتروجينيتين جوانين وسيتوسين برابطتين هيدروجينيتين.	X ص 20
5	يرتبط القاعدتين النيتروجينيتين أدينين وثايمين بثلاث روابط هيدروجينية.	X ص 20
6	ترتبط مجموعة الفوسفات برابطة تساهمية قويّة مع السّكر خماسي الكربون لتكوين هيكل يُشكّل جانبي السّلم الحلزوني في حمض DNA.	✓ ص 20
7	شكل اللّولب المزدوج لحمض DNA يرجع سببه إلى ارتباط القواعد النيتروجينية بعضها مع بعض بروابط هيدروجينية ضعيفة.	✓ ص 20
8	يحمل كل شريط من شريطي اللّولب المزدوج كافّة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشّريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة.	✓ ص 23
9	تخضع مادة حمض DNA لعملية التضاعف بعد انقسام الخلية.	X ص 23



م	العبارة	الرّمز
10	إنزيم الهيليكيز له دور في التدقيق اللّغوي أثناء عملية تضاعف حمض DNA.	X ص 23
11	يفصل إنزيم الهيليكيز اللّولب المزدوج لحمض DNA عند نقطة مُعيّنة قبل البدء بعملية التّضاعف.	✓ ص 23
12	تمتلك الخلية البكتيريّة كروموسوماً (DNA) خيطياً.	X ص 23
13	تمتلك الخلية البكتيريّة كروموسوماً (DNA) دائرياً.	✓ ص 23
14	شوكتا التّضاعف تتحرّكان باتجاهين مُختلفين في جزيء حمض DNA الخيطي الموجود في معظم الخلايا حقيقيّة النواة.	X ص 24

almanahj.com/kw

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

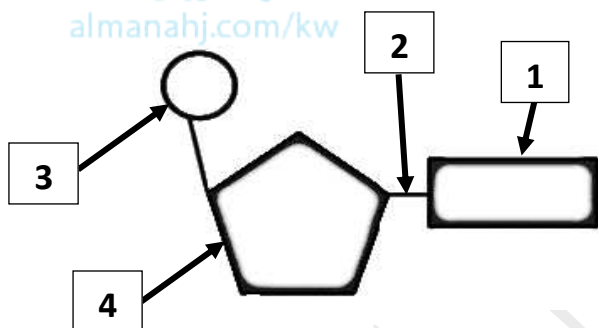
م	العبارة	المصطلح
1	المكوّن الأساسي للأحماض النوويّة DNA و RNA ويتألف من سكر خماسي الكربون منقوص الأكسجين في حمض DNA والزايبوز في حمض RNA ومجموعة فوسفات وقاعدة نيتروجينيّة واحدة.	النّيوكليوتيد ص 18-119
2	جزيء ذو شريطين من النّيوكليوتيدات مُلتقيين حول بعضهما بعضاً.	لولب المزدوج / DNA ص 20-119
3	عملية تخضع لها مادة حمض DNA قبل انقسام الخلية لضمان حصول كل خلية ناتجة على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA.	تضاعف حمض DNA ص 23-117
4	إنزيم يتحرّك أثناء عملية التّضاعف على طول كلّ من شريطي حمض DNA ويُضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد.	إنزيم بلمرة حمض DNA ص 23-116



السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرّقم في العمود المخصّص:

الرّقم المُناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
5	نوع السّكر الذي يتكوّن منه النيوكليوتيد.	1-إنزيم بلمرة حمض DNA
4	القاعدتين النيّتروجينيتين الثايمين والسيّوسين.	2-حمض DNA الدائري
6	القاعدتين النيّتروجينيتين الأدينين والجوانين.	3-رباعي الكربون
1	يستبدل النيوكليوتيد الخاطئ بالنيوكليوتيد الصّحيح أثناء عملية تضاعف DNA.	4-جزيئات حلقيّة مفردة
2	يحتوي على شوكتي تضاعف.	5-خماسي الكربون
		6-بيورينات

موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw



السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيّدًا ثم أجب عن المطلوب:

1-الشكل يُمثّل وحدة بناء الأحماض النوويّة. ص 18

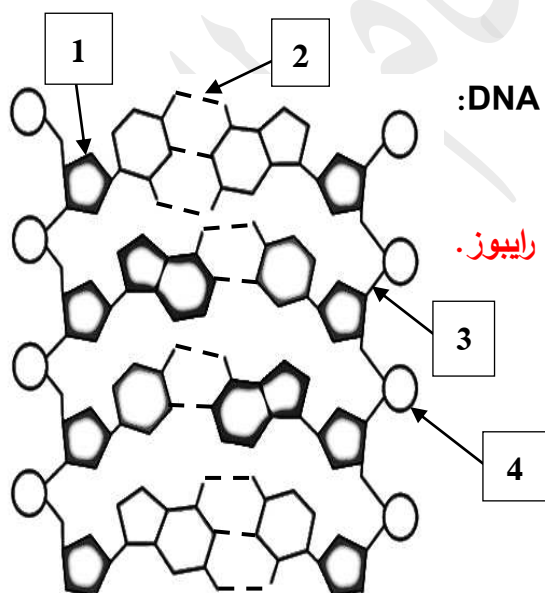
اكتب أسماء الأجزاء المُشار إليها بالأرقام التالية:

أ-الرّقم 1 يُمثّل: قاعدة نيّتروجينيّة.

ب-الرّقم 2 يُمثّل: رابطة تساهميّة.

ج-الرّقم 3 يُمثّل: مجموعة فوسفات.

د-الرّقم 4 يُمثّل: سكر خماسي الكربون منقوص الأكسجين. / ديوكسي رايبوز. / الرايبوز.



2-الشكل المُقابل يمثّل الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA:

اكتب أسماء الأجزاء المُشار إليها بالأرقام التالية: ص 20

أ-الرّقم 1 يُمثّل: سكر خماسي الكربون منقوص الأكسجين. / ديوكسي رايبوز.

ب-الرّقم 2 يُمثّل: رابطة هيدروجينيّة.

ج-الرّقم 3 يُمثّل: رابطة تساهميّة.

د-الرّقم 4 يُمثّل: مجموعة فوسفات.



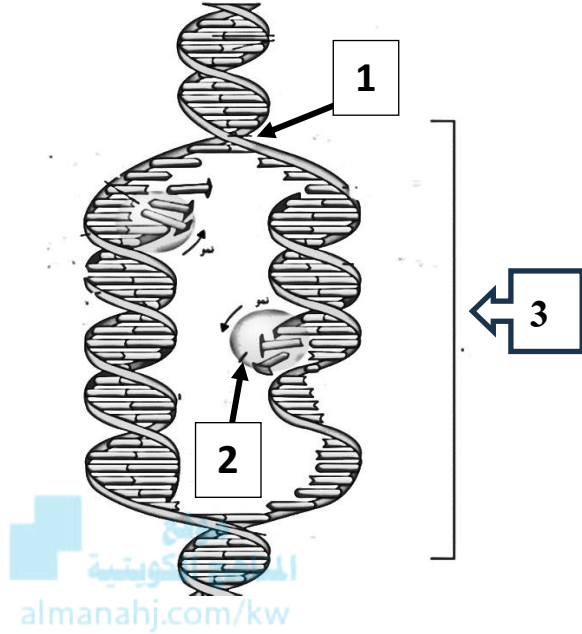
3-الشكل يُمثل عملية تضاعف حمض DNA: ص 23-24

اكتب أسماء الأجزاء المُشار إليها بالأرقام التالية:

أ-الرقم 1 يُمثل: **شوكة تضاعف.**

ب-الرقم 2 يُمثل: **إنزيم بلمرة الـ DNA.**

ج-الرقم 3 يُمثل: **فقاعة التضاعف.**



السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1-تعتبر القواعد المزدوجة في حمض DNA متكاملة. ص 21

لأنها تتربط بعضها مع بعض بصورة فريدة أي أن كل قاعدة ثايمين ترتبط مع أدنين وكل قاعدة جوانين ترتبط مع سيتوسين.

2-إنزيم بلمرة حمض DNA له دور في التدقيق اللغوي. ص 23

لأن هذا الإنزيم يُزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح أثناء عملية التضاعف.

3-إنزيم الهليكيز يؤدي دوراً مهماً في عملية تضاعف DNA. ص 23

يعمل على حل التفاف اللولب المزدوج وفصل شريطي حمض DNA قبل البدء بعملية التضاعف / يفصل اللولب المزدوج

لحمض DNA عند نقطة معينة / يكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة.

4-توصف عملية تضاعف حمض DNA بأنها تضاعف نصف محافظ (أو جزئي). ص 25

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

السؤال السابع: ما أهمية كلاً مما يأتي:

1-عملية تضاعف حمض DNA: ص 23

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

2-الروابط الهيدروجينية في جزيء حمض DNA: ص 20-23

تكوين درجات السلم اللولبي / تكوّن نيوكليوتيدات اللولب المزدوج / سهولة فصل شريطي DNA عند عمليتي التضاعف والنسخ.

3-الرابطة التساهمية بين السكّر الخماسي ومجموعة الفوسفات في DNA: ص 20

رابطة قوية تربط بينهما وتعمل على تكوين هيكل يُشكّل جانبي السلم الحلزوني.

4-إنزيم بلمرة حمض DNA: ص 23

أ-له دور أثناء التضاعف حيث يتحرك على طول كل من شريطي حمض DNA مُضيفاً نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد.

ب-له دور في التدقيق اللغوي من خلال إزالة النيوكليوتيد الخاطئ واستبداله بالصحيح أثناء عملية التضاعف.

5-إنزيم الهليكيز: ص 23

يعمل على حل التفاف اللولب المزدوج وفصل شريطي حمض DNA قبل البدء بعملية التضاعف / يفصل اللولب المزدوج لحمض DNA عند نقطة معينة / يكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة.

6-شبكة التضاعف: ص 23-24

يتم عندها فصل اللولب المزدوج لحمض DNA /تعمل على زيادة سرعة عملية التضاعف أو تقليل وقت عملية التضاعف.



السؤال الثامن: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

وجه المقارنة	القاعدة النيتروجينية U	القاعدة النيتروجينية G
نوع الجزيئات الحلقية ص 19	مُفردة / بيريميديئات	مزدوجة / بيورينات
وجه المقارنة	الجوانين والسيتوسين	الأدينين والثايمين
عدد الروابط الهيدروجينية بينها ص 20	3	2
وجه المقارنة	السُّكر الخماسي ومجموعة الفوسفات	قاعدتين نيتروجينيتين
اسم الرابطة الكيميائية في نيوكليوتيد الحمض النووي ص 20	تساهمية	هيدروجينية
وجه المقارنة	حمض DNA الدائري	حمض DNA الخيطي
عدد أشواك التضاعف ص 23-24	شوكتي تضاعف	عدّة اشواك
وجه المقارنة	الخلايا أولية النواة	الخلايا حقيقية النواة
شكل حمض DNA ص 23-24	دائري	خيطي

السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة الآتية:

- 1- (تعتبر القواعد النيتروجينية أحد مكونات النيوكليوتيدات في الأحماض النووية DNA و RNA) .
من خلال العبارة السابقة، أجب عما يلي: ص 19
أ- اذكر القواعد النيتروجينية التي تنتمي لمجموعة البيورينات. الأدينين A / الجوانين G.
ب- عدّد القواعد النيتروجينية التي تنتمي لمجموعة البيريميديئات. الثايمين T / السيتوسين C.
ج- اكتب اسم القاعدة النيتروجينية التي ينفرد بها كلاً من:
• حمض RNA: اليوراسيل / U .
• حمض DNA: الثايمين / T .
د- اكتب اسم ونوع الرابطة بين القواعد النيتروجينية؟ رابطة هيدروجينية ضعيفة.
هـ- كم عدد الروابط في كل من؟ • الجوانين والسيتوسين: 3 . • الأدينين والثايمين: 2 .



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
2- (صمّم العالمان جيمس وإطسون وفرانسيس كريك نموذج اللولب المزدوج والذي يُعتبر النموذج الصحيح لجزيء حمض

DNA) من خلال دراستك لذلك النموذج أجب عن المطلوب: ص 20

أ- اكتب اسم ونوع الرابطة لكل من:

- السكّر خماسي الكربون مع مجموعة الفوسفات: رابطة تساهمية قوية.
- كل قاعدتين نيتروجينيتين: رابطة هيدروجينية ضعيفة.

ب- اشرح كيف يكون للروابط الكيميائية دوراً في تكوين حمض DNA.

• الرابطة التساهمية القوية بين السكّر خماسي الكربون مع مجموعة الفوسفات لها دوراً في تكوين هيكل يُشكّل جانبي السلم الحلزوني.

• الرابطة الهيدروجينية الضعيفة بين القواعد النيتروجينية لها دوراً في تكوين درجات السلم اللولبي المزدوج.

3- كيف يؤدي شريط حمض DNA دور القالب أو النموذج ليضاعف نفسه؟ ص 23

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

4- كيف يقوم إنزيم بلمرة حمض DNA في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف؟ ص 23

يُزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح.

5- ما سبب وصف عملية تضاعف حمض DNA بأنها تضاعف نصف مُحافظ؟ ص 25

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

السؤال العاشر: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

1- إذا لم يرتبط السكّر الخماسي مع مجموعة الفوسفات برابطة تساهمية في حمض DNA. ص 20

الحدث: لن يتكوّن هيكل حمض DNA.

السبب: لأن الرابطة التساهمية القوية في جزيء حمض DNA لها دور في تكوين هيكل حمض DNA الذي يُشكّل جانبي السلم الحلزوني.

2- إذا لم ترتبط القواعد النيتروجينية فيما بينها برابطة هيدروجينية في حمض DNA. ص 20

الحدث: لن يتشكّل حمض DNA بالشكل اللولبي المزدوج.

السبب: لأن الرابطة الهيدروجينية في جزيء حمض DNA لها دور في تكوين درجات السلم اللولبي.

3- عدم وجود إنزيم الهليكيز في حمض DNA أثناء عملية التضاعف. ص 23

الحدث: فصل اللولب المزدوج بشكل عشوائي.

السبب: لأن الإنزيم يفصل اللولب المزدوج لحمض DNA عند نقطة معينة أثناء عملية التضاعف.



السؤال الحادي عشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر

السبب:

1- سكر خماسي الكربون- قاعدة نيتروجينية- سكر ثلاثي الكربون- مجموعة فوسفات. **ص 18**

المفهوم المختلف: **سكر ثلاثي الكربون.**

السبب: **لأنه لا يُعتبر من مكونات النيوكليوتيد.**

2- ثايمين- بيورينات- سيتوسين- بيريميديئات. **ص 19**

المفهوم المختلف: **بيورينات.**

السبب: **لأنها تُعتبر جزيئات حلقيّة مزدوجة.**

3- جوانين- بيورينات- أدنين- بيريميديئات. **ص 19**

المفهوم المختلف: **بيريميديئات.**

السبب: **لأنها تُعتبر جزيئات حلقيّة مفردة.**

4- جوانين-رابطة هيدروجينية- سيتوسين- رابطة تساهمية. **ص 20**

المفهوم المختلف: **رابطة تساهمية.**

السبب: **لأنها لا تربط بين القواعد النيتروجينية / تربط بين مجموعة الفوسفات والسكر خماسي الكربون.**

5- أدنين- ثلاث روابط هيدروجينية- ثايمين- رابطتين هيدروجينيتين. **ص 20**

المفهوم المختلف: **ثلاث روابط هيدروجينية.**

السبب: **لأنها تربط بين الجوانين والسيتوسين.**

6- القواعد النيتروجينية- اللولب المزدوج - هيكل حمض DNA - روابط هيدروجينية. **ص 20**

المفهوم المختلف: **هيكل حمض DNA.**

السبب: **لأن الهيكل يتكوّن بسبب وجود رابطة تساهمية قويّة بين مجموعة الفوسفات والسكر خماسي الكربون.**

7- مجموعة فوسفات- سكر خماسي الكربون- رابطة تساهمية- رابطة هيدروجينية. **ص 20**

المفهوم المختلف: **رابطة هيدروجينية.**

السبب: **لأنها تربط بين القواعد النيتروجينية.**

8- اللولب المزدوج - سكر خماسي الكربون- رابطة تساهمية- مجموعة فوسفات. **ص 20**

المفهوم المختلف: **اللولب المزدوج.**

السبب: **لأنه يتكوّن بسبب وجود الرابطة الهيدروجينية التي تربط بين القواعد النيتروجينية.**

من التركيب الجيني إلى التركيب الظاهري From Genotype to Phenotype

الدرس 1-3

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

- 1- مقاطع من حمض DNA مكونة من تتابعات من النيوكليوتيدات تُشكّل شفرة تصنيع البروتين في الخلية الحية: ص 26
- الأحماض الأمينية ✓ الجينات
- القواعد النيتروجينية الأنزيمات
- 2- أزواج القواعد النيتروجينية التي توجد في حمض RNA: ص 27
- U - A ✓ G - A
- T - A T - C
- 3- أزواج القواعد النيتروجينية التي توجد في حمض DNA: ص 27
- U - A T - C
- T - A ✓ G - A
- 4- نوع السكر في حمض DNA: ص 27
- خماسي الكربون ✓ خماسي الكربون منقوص الأكسجين
- رباعي الكربون رايبوز
- 5- نوع السكر في حمض RNA: ص 27
- خماسي الكربون ✓ خماسي الكربون منقوص الأكسجين
- رباعي الكربون ديوكسي رايبوز
- 6- يتميز حمض RNA بأنه: ص 27
- يتألف من شريط مفرد من النيوكليوتيدات ✓ يتألف من شريط مزدوج من النيوكليوتيدات
- يتألف من شريط مزدوج من النيوكليوتيدات
- 7- تعتبر عملية النسخ أحد مراحل صنع البروتينات حيث: ص 28
- تتحوّل لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات تحدث بعد انقسام الخلية
- يمر إنزيم بلمرة حمض RNA بأكثر من اتجاه في شريط DNA يلتحم إنزيم بلمرة حمض RNA مع حمض DNA

8- يتم إنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النسخ من: ص 28

✓ سلسلة واحدة لجزيء حمض DNA

الأحماض الأمينية

سلسلتي حمض DNA

حمض tRNA

9- ينفصل إنزيم بلمرة RNA عن شريط DNA ويرتبط شريطي حمض DNA مجدداً بعد اكتمال: ص 28

تشذيب حمض RNA

تصنيع البروتينات

✓ النسخ

الترجمة

10- الأجزاء التي لا تُشفر إلى بروتينات على شريط حمض mRNA الأولي تُسمى: ص 29

إكسونات

✓ إنترونات

إنزيمات القطع

إنزيمات الربط



11- الأجزاء التي تُشفر إلى بروتينات على شريط حمض mRNA الأولي تُسمى: ص 29

✓ إكسونات

إنترونات

إنزيمات القطع

إنزيمات الربط

12- عدد القواعد التي تُقرأ من خلالها الشفرة الوراثية في كل مرة لثُمَّل كودوناً: ص 29

✓ ثلاثة

خمسة

اثنان

أربعة

13- عدد الأحماض الأمينية التي يُمثلها التتابع UCGCACGGU لتشكيل سلسلة عديد الببتيد: ص 29

6

✓ 3

4

9

14- الكودون الذي يُشفر الحمض الأميني ميثيونين عند البدء بتصنيع البروتين: ص 30

UGA

✓ AUG

AGU

UAA

15- كودون البدء بعملية الترجمة المحمول على حمض mRNA يشفر للحمض الأميني: ص 30-31

ليوسين

أرجنين

هستيدين

✓ ميثيونين



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
16- خلال عملية الترجمة يحمل جزيء tRNA الأول حمض الميثيونين من جهة ومن جهة أخرى مُقابل الكودون الآتي:

ص 31

AUC

UAC

ACU

AUU

17- الطرف الذي يحمله جزيء tRNA ليتكامل مع الشفرة الثلاثية في حمض mRNA: ص 31

بروتين

حمض أميني

✓ مُقابل الكودون

يوراسيل

18- ترتبط الأحماض الأمينية فيما بينها بواسطة رابطة: ص 31-32

هيدروجينية

تساهمية

فوسفاتية

✓ ببتيدية

19- الانتهاء من عملية تصنيع البروتين يُؤدى إلى: ص 32

استمرار ارتباط الوحدات الأساسية للريبوسوم

✓ إطلاق عديد الببتيد في الخلية

استمرار ارتباط عديد الببتيد بالريبوسوم المُفعل

تكوين الريبوسوم المُفعل

20- الانتهاء من عملية تصنيع البروتين يُؤدى إلى: ص 32

تكوين الريبوسوم المُفعل

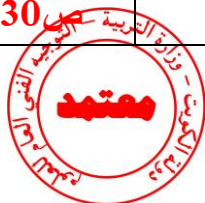
استمرار ارتباط الوحدات الأساسية للريبوسوم

استمرار ارتباط عديد الببتيد بالريبوسوم المُفعل

✓ تفكيك الريبوسوم إلى وحدتيه الأساسيتين

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرّمز
1	التمل يُغيّر طعامه أثناء شعوره بالتّهديد فيتغيّر توازنه الهرموني ممّا يُؤثر بالتّالي في الجينات.	✓ ص 26
2	يتحكّم جزيء حمض DNA في جين معيّن بتصنيع البروتينات التي تحكّم بدورها تعبير جينات أخرى من ناحية تنشيطها وتثبيطها.	✓ ص 26
3	يُؤدّي الحمض النووي tRNA دوراً مهماً في نقل المعلومات الوراثيّة من حمض DNA في النّواة إلى السيتوبلازم لصنع البروتين.	X ص 27
4	تُصنّع البروتينات على مرحلتين أولهما عمليّة التّرجمة ثم تليها عمليّة النّسخ.	X ص 28
5	التّرجمة هي العمليّة التي تتحوّل عن طريقها لغة قواعد الأحماض النوويّة إلى لغة البروتينات.	✓ ص 28
6	أثناء عمليّة النّسخ يمر إنزيم بلمرة حمض RNA على طول القواعد في شريط حمض DNA ودائماً يكون بأكثر من اتّجاه.	X ص 28
7	خلال عمليّة النّسخ يقرأ إنزيم بلمرة حمض RNA كل نيوكليوتيد ويقرنها مع نيوكليوتيد من نيوكليوتيدات حمض RNA المتكاملة.	✓ ص 28
8	بعد عمليّة النّسخ يفصل إنزيم بلمرة حمض RNA عن شريط حمض DNA ويُطلق جزيء حمض mRNA إلى السيتوبلازم.	✓ ص 28
9	تشذيب حمض RNA يحدث في الزايبوسوم بعد عمليّة التّرجمة.	X ص 29
10	عمليّة تشذيب حمض mRNA يتم خلالها إزالة الإكسونات التي لا تُشَفّر.	X ص 29
11	تُحدّد خصائص البروتينات تبعاً لأنواع الأحماض الأمينيّة.	✓ ص 29
12	تُقرأ الشّفرة الوراثيّة بأربعة قواعد في كل مرّة تُمثّل كودوناً.	X ص 29
13	AUG من الكودونات التي لا تُشَفّر لأي حمض أميني وتدل على التّوقف.	X ص 30



م	العِبارة	الرّمز
14	خلال عملية التّرجمة تستخدم الخلية المعلومات في حمض mRNA لتصنيع سلسلة عديد الببتيد.	✓ ص30
15	الرايبوسوم يتكوّن من وحدتين كبيرة وصغيرة ترتبطان ببعضهما البعض فقط أثناء عملية التّرجمة.	✓ ص31
16	تبدأ عملية التّرجمة عندما يرتبط حمض mRNA بالوحدة الرايبوسومية الكبيرة.	X ص31
17	مُقابل الكودون مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات يحمله tRNA خلال عملية التّرجمة.	✓ ص31
18	بعد أن يكتمل ارتباط حمض mRNA مع الـوحدتين الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى وأول tRNA يُصبح الرايبوسوم مُفعّلاً.	✓ ص31
19	يرتبط كل حمزين أمينيين برابطة تساهمية قوية في سلسلة الببتيد.	X ص31
20	بعد الانتهاء من تصنيع البروتين يتفكك الرايبوسوم وينفصل عديد الببتيد ويُطلق في الخلية.	✓ ص32
21	كودون التوقّف ليس له مُقابل كودون.	✓ ص32
22	العديد من البروتينات هي إنزيمات تُحفّز التفاعلات الكيميائية وتُنظّمها.	✓ ص33

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العِبارة	المصطلح
1	مقاطع من حمض DNA مُكوّنة من تتابعات من النيوكليوتيدات ويشكّل هذا التتابع شفرة تصنيع البروتينات في الخلية الحية.	جينات ص26-117
2	حمض نووي يتألّف من شريط مُفرد من النيوكليوتيدات.	الحمض النووي الرايبوزي/ RNA ص27
3	نوع من أنواع الحمض النووي RNA يُؤدّي دوراً مهمّاً في نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA الموجود داخل النواة إلى السيتوبلازم لتصنيع البروتين.	mRNA الرسول ص27

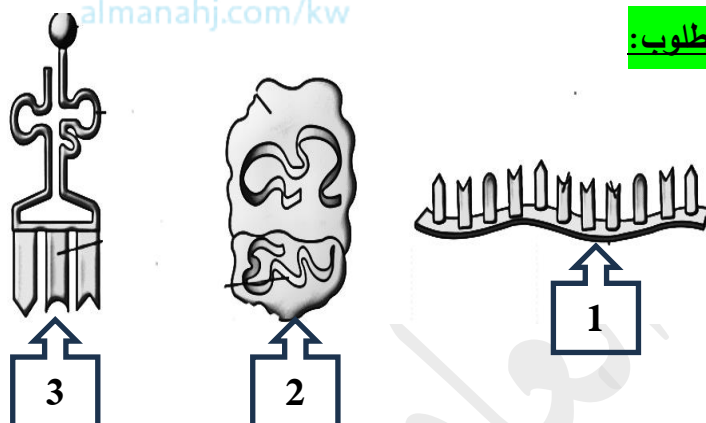


م	العبارة	المصطلح
4	جزيء يتألف من شريط مفرد من النيوكليوتيدات ، يُؤدّي دوراً مهماً في نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA الموجود داخل النواة إلى السيتوبلازم لتصنيع البروتين.	الحمض النووي الريبوزي/ RNA ص 117
5	العملية التي عن طريقها تتحوّل لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات.	التّرجمة ص 28-116
6	عملية نقل المعلومات الوراثية من شريط DNA إلى شريط mRNA.	النّسخ ص 28-119
7	إنزيم يُضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النّسخ.	إنزيم بلمرة حمض RNA ص 28-116
8	أجزاء من حمض DNA أو حمض mRNA الأولي لا تُشعّر إلى بروتينات	إنترنتونات ص 29-116
9	أجزاء من حمض DNA أو حمض mRNA الأولي تُشعّر إلى بروتينات.	إكسونات ص 29-116
10	عملية يتم في خلالها إزالة الإنترنتونات من حمض mRNA وربط الإكسونات بعضها ببعض قبل أن يُغادر حمض mRNA نواة الخلية.	تشذيب حمض RNA ص 29-116
11	مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات على mRNA تُحدّد حمضاً أمينياً معيناً.	كودون ص 29-119
12	مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات يحملها tRNA في خلال عملية التّرجمة وتكون متكاملة مع الكودون الذي يحمله mRNA وفي طرفه الثّاني الحمض الأميني المُشعّر له.	مقابل الكودون ص 31-119
13	العملية التي يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد في خلال عملية التّرجمة.	تصنيع البروتين ص 32-117

السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرّقم في العمود المخصّص:

الرّقم المُناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
3	زوج من القواعد في حمض DNA.	1-الخلايا حقيقيّة النواة
7	تُشبه عمليّة التّضاعف.	AUG-2
5	نيوكليوتيدات الخلايا أوليّة النواة.	T-A -3
1	حمض mRNA الأولي.	4-كودون التّوقف
2	كودون بدء تصنيع البروتين.	5-السيتوبلازم
4	ليس له مُقابل كودون.	U-A -6
		7-النسخ

السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيّدًا ثم أجب عن المطلوب:



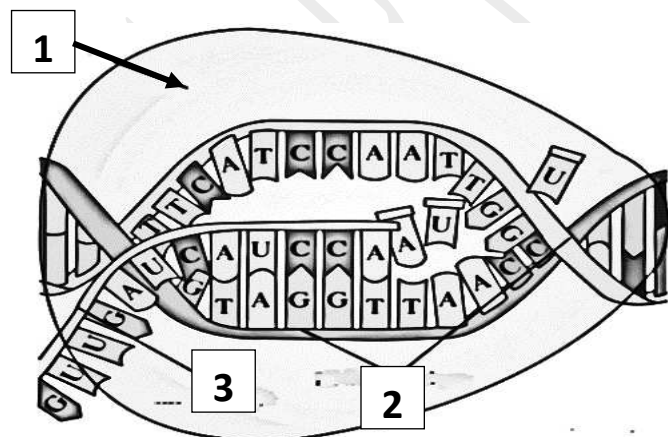
1-الشكل يُمثل أنواع حمض RNA الثلاثة: ص 27

اكتب أسماء الأجزاء المُشار إليها بالأرقام التالية:

أ-اسم الحمض للشكل 1: mRNA / الرّسول RNA.

ب-اسم الحمض للشكل 2: rRNA / الرّايبوسومي RNA.

ج-اسم الحمض للشكل 3: tRNA / النّاقِل RNA.



2-الشكل يُمثل عمليّة نسخ الحمض النووي DNA: ص 28

اكتب أسماء الأجزاء المُشار إليها بالأرقام التالية:

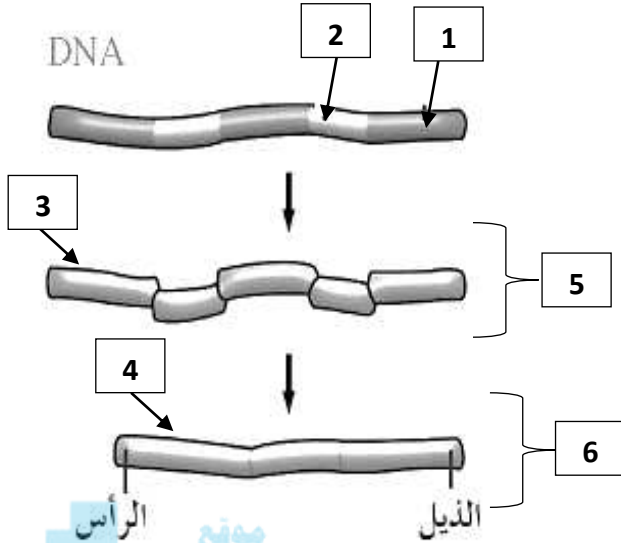
أ-الرّقم 1 يُشير إلى: إنزيم بلمرة حمض RNA.

ب-الرّقم 2 يُشير إلى: شريط حمض DNA.

ج-الرّقم 3 يُشير إلى: شريط mRNA.

3- يوضح الشكل المقابل مرحلة ما قبل الترجمة

التي تحدث في الخلايا حقيقية النواة، والمطلوب: ص 29



أ- يُشير السهم رقم 1 إلى: **إكسون**.

ب- يُشير السهم رقم 2 إلى: **إنترون**.

ج- يُشير السهم رقم 3 إلى: **mRNA أولي**.

د- يُشير السهم رقم 4 إلى: **mRNA**.

هـ- يُشير السهم رقم 5 إلى عملية: **نسخ**.

و- يُشير السهم رقم 6 إلى عملية: **تشذيب**.

4- الشكل يُمثل تركيب الرايبوسوم: ص 31

اكتب البيانات التي تُشير إليها الأرقام التالية:

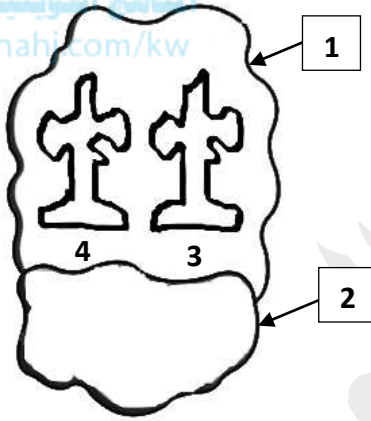
أ- الرّقم 1 يُشير إلى: **الوحدة الرايبوسومية الكبرى**.

ب- الرّقم 2 يُشير إلى: **الوحدة الرايبوسومية الصغرى**.

ج- الرّقم 3 يُشير إلى: **موقع A**.

د- الرّقم 4 يُشير إلى: **موقع P**.

موقع
النتائج الكويتية
almanah.com/kw



5- الشكل يُمثل أحد مراحل تصنيع البروتين: ص 31

أ- اسم هذه المرحلة: **مرحلة البدء أو بدء عملية الترجمة**.

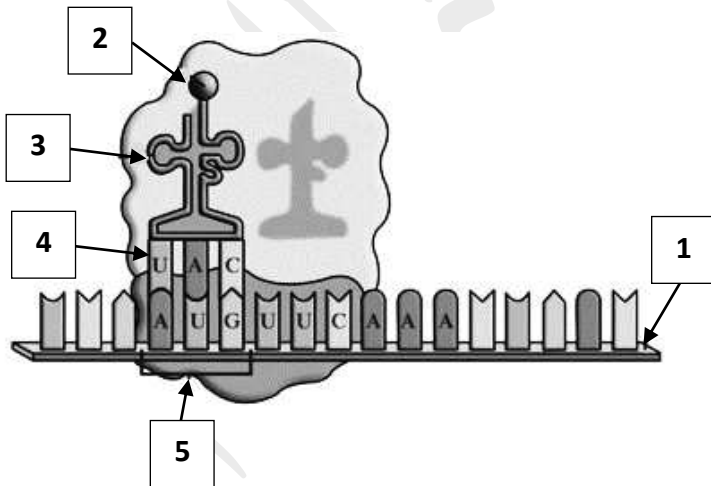
ب- يُشير الرّقم 1 إلى: **الرسول RNA أو mRNA**.

ج- يُشير الرّقم 2 إلى: **الحمض الأميني الأول أو الميثيونين**.

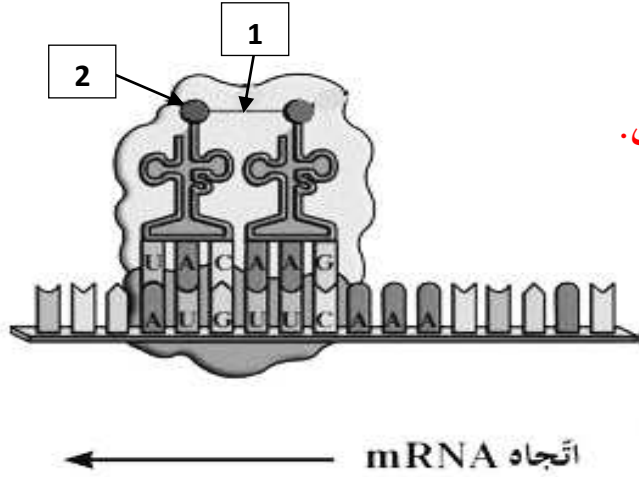
د- يُشير الرّقم 3 إلى: **النّاقِل RNA أو tRNA**.

هـ- يُشير الرّقم 4 إلى: **مُقابل الكودون**.

و- يُشير الرّقم 5 إلى: **كودون البدء**.



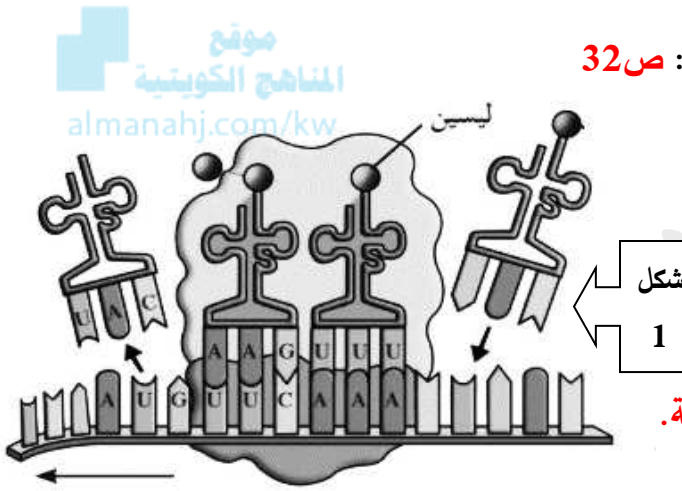
6-الشكل يُمثل أحد مراحل تصنيع البروتين: ص 31



أ- يُشير الرّقم 1 إلى: **رابطة ببتيدية**.

ب- اسم الحمض الأميني المشار إليه بالسهم رقم 2: **الميثيونين**.

7-الشكلين رقم 1 و2 يُمثلان مراحل عملية تصنيع البروتين: ص 32



أ- اسم المرحلة في الشكل رقم 1: **الاستطالة**.

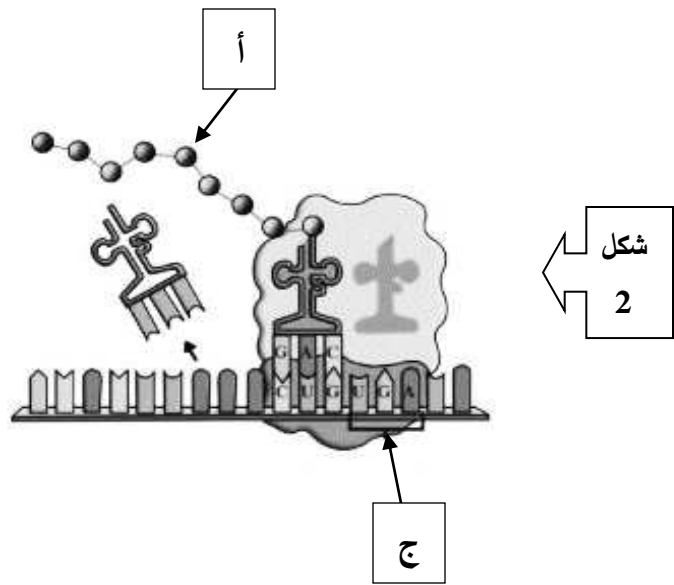
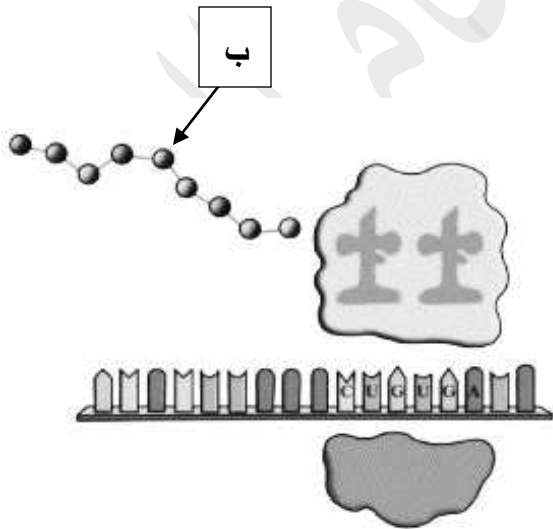
ب- اسم المرحلة في الشكل رقم 2: **الانتهاء**.

ج- اكتب البيانات المشار إليها في الشكل رقم 2:

د- يُشير السهم أ إلى: **سلسلة عديد الببتيد (بروتين)**.

هـ- يُشير السهم ب إلى: **إطلاق سلسلة عديد الببتيد في الخلية**.

و- يُشير السهم ج إلى: **كودون التوقف في الموقع A**.



السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

- 1- يُؤدّي إنزيم بلمرة حمض RNA دوراً خلال عملية النسخ. ص 28
لأنه يعمل على إضافة نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النسخ. أو/ لأنه يرمز على طول القواعد في شريط DNA باتجاه واحد ويقرأ الإنزيم كل نيوكليوتيد ويقرنها مع نيوكليوتيد حمض RNA . أو/ لأنه يستخدم إنزيم بلمرة حمض RNA شريطاً واحداً من حمض DNA كقالب لتجميع نيوكليوتيدات شريط حمض mRNA.
- 2- عملية النسخ تشبه عملية التضاعف. ص 28
لأنها تستعمل القواعد في أحد شريطي حمض DNA كقالب لصنع جزيء جديد من حمض RNA.
- 3- يختلف مكان وجود النيوكليوتيدات في الخلايا أولية النواة عن الخلايا حقيقية النواة. ص 28
لأن في الخلايا أولية النواة تكون نيوكليوتيدات حمض RNA موجودة في السيتوبلازم، أما في الخلايا حقيقية النواة توجد داخل النواة.
- 4- بعد اكتمال عملية النسخ يرجع شكل تركيب حمض DNA كما كان عليه سابقاً. ص 28
لأن بعد اكتمال النسخ يرتبط شريطا حمض DNA مجدداً ليُعِيدَا تكوين اللولب المزدوج الأساسي.
- 5- لا يبقى إنزيم بلمرة حمض RNA مرتبطاً بشريط حمض DNA بعد اكتمال عملية النسخ. ص 28
لأنه ينفصل عن شريط حمض DNA ويُطلق جزيء حمض mRNA إلى السيتوبلازم.
- 6- تُعتبر عملية تشذيب حمض RNA خطوة مهمة في عملية تصنيع البروتينات في الخلايا حقيقية النواة. ص 29
بسبب وجود أجزاء لا تُشَفَّر (لا تُترجم) إلى بروتينات تُسمى الإنترونات وعلى أجزاء تُشَفَّر (تُترجم) إلى بروتينات تُسمى الإكسونات حيث تُستنسخ الإنترونات والإكسونات في حمض DNA إلى mRNA الأولي ثم تُزِيلُ إنزيمات الإنترونات وترتبط الإكسونات بعضها ببعض فيكون mRNA قد شُدِّبَ أي قُطِّعَ وأُعيدَ تجميعه قبل أن يُغادر النواة.
- 7- تسمى عملية التشذيب بهذا الاسم. ص 29
بسبب إزالة إنزيمات الإنترونات وارتباط الإكسونات بعضها ببعض فيكون mRNA قد شُدِّبَ أي قُطِّعَ وأُعيدَ تجميعه.
- 8- تُحدِّد خصائص البروتينات تبعاً لأنواع الأحماض الأمينية. ص 29
لأن تتابعاً مُعيّناً من القواعد النيتروجينية في حمض mRNA يُترجم إلى تتابع مُعيّن من الأحماض الأمينية في عديد الببتيد.
- 9- عدم وجود أي حمض أميني يُشَفَّر الكودون UAA. ص 30
لأن الكودون UAA يُعتبر من كودونات التوقف التي ليس لها مُقابل كودون حيث لا تُترجم لأي حمض أميني.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
10-تنتهي عملية تصنيع البروتين عند وجود الكودون UAA في سلسلة حمض mRNA. ص 30-32
لأنه كودون توقف ليس له مُقابل كودون ولا يُشَقَّر (لا يُترجم) لأي حمض أميني/لأنه كودون ليس له مُقابل كودون يُحدد نهاية سلسلة الببتيد.

11-لدى الرايبوسوم موقعين هما A و P يؤدّيان دوراً مهماً في عملية التّرجمة في الخلايا حقيقية النواة. ص 31
لأنهما موقعي الارتباط، إذ يرتبط بكل منهما جزيء حمض tRNA الأول الذي يحمل في أحد طرفيه مُقابل الكودون وفي الطرف الآخر يحمل حمضاً أمينياً خاصاً به.
12-يؤدي جزيء حمض tRNA الأول دوراً مهماً في عملية التّرجمة لتصنيع البروتين. ص 31
لأنه يحمل في أحد طرفيه مُقابل الكودون UAC الذي يكون مُتكاملاً مع الكودون الذي يحمله mRNA وفي الطرف الآخر يحمل الحمض الأميني ميثيونين.



13-يطلق على الرايبوسوم اسم الرايبوسوم المُفَعَّل أثناء مرحلة البدء من تصنيع البروتين. ص 31
بسبب ارتباط mRNA مع الوحدتين الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى وأول tRNA.
14-تُعتبر البروتينات مفاتيح معظم ما تقوم به الخلية من وظائف. ص 33
لأن العديد من البروتينات عبارة عن إنزيمات تُحفّز التفاعلات الكيميائية وتُنظّمها.

السؤال السابع: ما أهمية كلاً مما يأتي:

1-الحمض النووي mRNA: ص 27

يعمل على نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA الموجود داخل النواة إلى السيتوبلازم لتصنيع البروتين.

2-إنزيم بلمرة RNA: ص 28

يعمل على إضافة نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النسخ. أو/ يمرّ على طول القواعد في شريط DNA باتجاه واحد ويقرأ الإنزيم كل نيوكليوتيد ويُقرنها مع نيوكليوتيد حمض RNA. أو/ يستخدم إنزيم بلمرة حمض RNA شريطاً واحداً من حمض DNA كقالب لتجميع نيوكليوتيدات شريط حمض mRNA.

3-عملية النسخ: ص 28

من خلالها يتم نقل المعلومات الوراثية من شريط DNA إلى شريط mRNA.

4-الشّفرة الوراثية: ص 29

من خلالها يتم تحديد تتابعات الأحماض الأمينية المُكوّنة للبروتين.

5-الكودون UAA: ص 30

يُوقّف عملية التّرجمة أو عملية بناء البروتين.



6-حمض tRNA الأول: ص 31

يؤدي دوراً مهماً في عملية الترجمة وصنع البروتين حيث يحمل في أحد طرفيه مُقابل الكودون UAC الذي يكون مُتكاملاً مع الكودون الذي يحمله mRNA وفي الطرف الآخر يحمل الحمض الأميني ميثيونين.

7-وجود الموقعين A و P في الريبوسوم: ص 31

يؤديان دوراً مهماً في عملية الترجمة أو/ لأنها موقعي الارتباط، إذ يرتبط بكل منهما حمض tRNA يحمل حمضاً أمينياً خاصاً به أثناء عملية الترجمة.

8-الموقع P في الريبوسوم المُكتمل: ص 31

يتمركز فيه كودون البدء ويكون جاهزاً للحمض الأميني الأول من سلسلة عديد الببتيد.

السؤال الثامن: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

وجه المقارنة	حمض DNA	حمض RNA
القاعدة النيتروجينية التي ينفرد بها	ثايمين T	يوراسيل U
ص 27		
وجه المقارنة	أجزاء تُشَقَّر إلى بروتينات	أجزاء لا تُشَقَّر إلى بروتينات
اسم الجزء في حمض DNA أو RNA	إكسون	إنترن
ص 29		
وجه المقارنة	نيوكليوتيدات حمض RNA في الخلايا حقيقية النواة	نيوكليوتيدات حمض RNA في الخلايا أولية النواة
مكان وجودها في الخلية	داخل النواة	السيتوبلازم
ص 28		
وجه المقارنة	عملية النسخ	عملية الترجمة
مكان حدوثها في الخلية الحقيقية	النواة	الريبوسوم
ص 28-30		
وجه المقارنة	الكودون	مُقابل الكودون
نوع حمض RNA	الرسول RNA / mRNA	الناقل RNA / tRNA
ص 29-31		

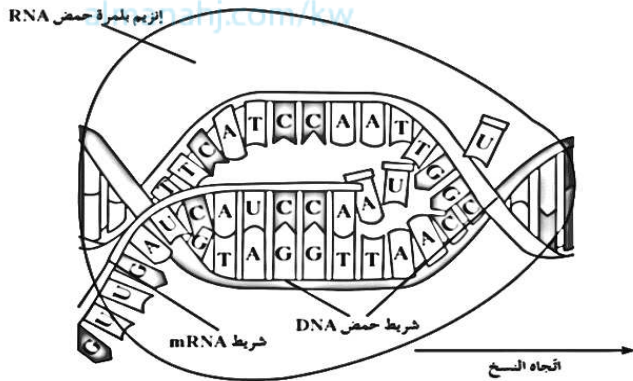


وجه المقارنة	كودون البدء في mRNA	كودون التوقف في mRNA
رمز الشفرة الوراثية ص 30	AUG	UAG / UGA / UAA
وجه المقارنة	الكودون في شريط mRNA	مقابل الكودون الذي يحمله tRNA
رمز كودون البدء ص 31	AUG	UAC

السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة الآتية:

1- (تُصنَّع البروتينات على مرحلتين هما النسخ والترجمة)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل الذي أمامك،

أجب عن المطلوب: ص 28



أ-كيف يعمل إنزيم بلمرة حمض RNA خلال عملية النسخ؟

يُضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA

بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA.

أو/ يمر على طول القواعد في شريط DNA ودائماً في اتجاه

واحد ويقرأ الإنزيم كل نيوكليوتيد ويُقرنها مع نيوكليوتيد

حمض RNA المتكاملة أو/

يستخدم إنزيم بلمرة حمض RNA شريطاً واحداً من حمض DNA كقالب لتجميع نيوكليوتيدات شريط حمض mRNA.

ب- حدّد مكان وجود نيوكليوتيدات حمض RNA في كل من:

• الخلايا حقيقية النواة تكون موجودة داخل النواة. • الخلايا أوليّة النواة تكون موجودة في السيتوبلازم.

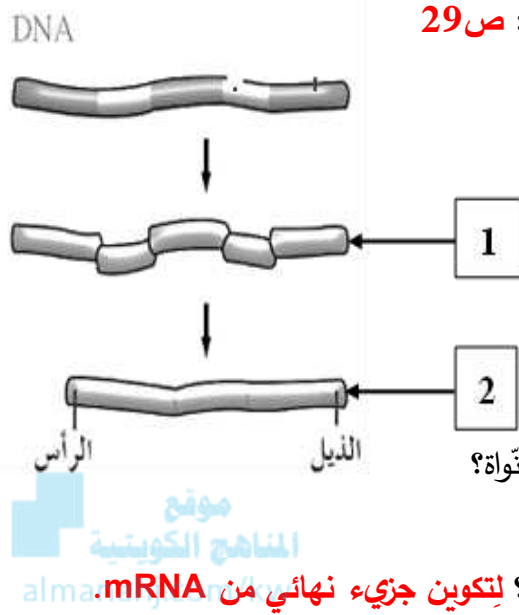
ج- بعد اكتمال عملية النسخ، اشرح ما يحدث لكل من:

- إنزيم بلمرة حمض RNA: ينفصل عن شريط حمض DNA.

- جزيء حمض mRNA: يخرج من النواة وينطلق إلى السيتوبلازم.

- شريط حمض DNA: يرتبطان مجدداً ليُعيدا تكوين اللولب المزدوج الأساسي.

وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
2- (تعتبر عملية تشذيب حمض RNA خطوة مهمة في عملية تصنيع البروتينات في الخلايا حقيقية النواة).



من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل الذي أمامك، أجب عن المطلوب: ص 29

أ-مِمَّ يتكوّن حمض DNA أو mRNA الأولي؟

يحتوي على أجزاء لا تُشَقَّر إلى بروتينات (الإنترونات)

وعلى أجزاء تُشَقَّر إلى بروتينات (الإكسونات) تم استنساخها في حمض DNA إلى mRNA.

ب-أين تحدث عملية التشذيب؟ داخل النواة.

ج-متى تحدث عملية التشذيب؟ قبل عملية الترجمة.

د- ماذا يحدث للتركيب المشار إليه بالسهم بالرقم (1) قبل أن يُغادر النواة؟

تُزيل إنزيمات الإنترونات وتربط الإكسونات بعضها ببعض.

هـ-لماذا يُضاف الرأس والذيل للتركيب المشار إليه بالسهم بالرقم (2) ؟ لتكوين جزيء نهائي من mRNA.

و-أين يتجه حمض mRNA بعد التشذيب؟ يخرج من النواة ويتجه نحو الرايبوسومات.

3- (عملية بناء المركبات البروتينية تختلف من وقت لآخر حسب احتياجات الخلايا الحية، وكذلك من كائن حي لآخر وتتميز هذه المركبات بأنها سلاسل مختلفة الأطوال). ص 29

في ضوء هذه العبارة أجب عما يلي:

أ-ما اسم وحدة بناء المركبات البروتينية؟ الأحماض الأمينية.

ب-اكتب نوع الرابطة التي تربط الأحماض الأمينية بعضها ببعض؟ رابطة ببتيدية.

ج-كيف تُحدّد خصائص البروتينات؟ تُحدّد تبعاً لأنواع الأحماض الأمينية وعددها وترتيبها المكوّنة لكل بروتين.

د-لماذا تُسمّى عديدات الببتيد بهذا الاسم؟ لأنها عبارة عن اتصال الأحماض الأمينية في سلاسل طويلة ذات أعداد مختلفة من الأحماض الأمينية.

4-مصطلح الشفرة الوراثية يُطلق على شفرة جينية ثلاثية (الثلاثيات) . ص 29-30



من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل الذي أمامك، أجب عن المطلوب:

أ-كيف يمكن لتتابع معين من القواعد النيتروجينية في mRNA أن يُترجم

إلى تتابع معين من الأحماض الأمينية في عديد الببتيد؟

عن طريق الشفرة الوراثية وهي اللغة التي تدخل في تركيب حمض mRNA.

-مم تتكوّن الشفرة الوراثية؟ تتكوّن من أربعة حروف تمثل أربع قواعد مختلفة A,G,C,U.

-كيف تُقرأ الشفرة الوراثية؟ تُقرأ بثلاثة قواعد في كل مرة.

ب-اشرح المقصود بالكودون. مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات على mRNA تُحدّد حمضاً أمينياً معيناً.



-حدّد عدد الكودونات للأحماض الأمينية التالية: • ليوسين: 6. • أرجنين: 6.

-كم كودون يُحدّد البدء لصنع البروتين؟ اكتب رمزه. كودون واحد ورمزه AUG.

-اكتب اسم الحمض الأميني للكودون AUG. ميثيونين.

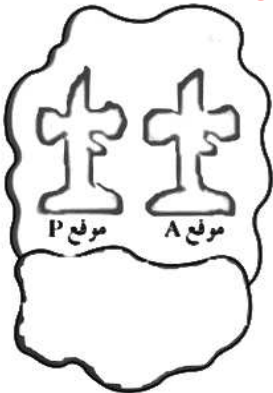
ج-عدّد أنواع الكودونات التي لا تُشفر لأي حمض أميني وتحدّد نهاية سلسلة عديد الببتيد.

• UAA • UAG • UGA.

د-ما سبب وجود واحده من الشفرات التالية UAG ,UGA ,UAA في نهاية الحمض النووي mRNA.

الانتهاء من عملية الترجمة. أو/ تدل على التوقف. أو/ الانتهاء من عملية بناء البروتين.

5-يُعتبر الرايبوسوم من أهم العضيات في الخلية والتي لها دور في تصنيع البروتين. ص 31



من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل الذي أمامك، أجب عن المطلوب:

أ-مم يتكوّن الرايبوسوم؟ يتكوّن من وحدة كبيرة ووحدة صغيرة.

ب-متى ترتبط الـوحدتين الصغيرة والكبيرة؟

ترتبطان مع بعضهما البعض فقط أثناء عملية الترجمة.

ج-لماذا يُسمّى الموقعين A و P في الرايبوسوم بموقعي الارتباط؟

لأن أثناء عملية الترجمة يرتبط بكل منهما حمض tRNA يحمل حمضاً أمينياً خاصاً به.

د-متى يُصبح الرايبوسوم مُفعلاً؟ عندما يكتمل تركيب الرايبوسوم أي عند ارتباط mRNA

مع الـوحدتين الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى وأول tRNA.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
6- تُصنَّع البروتينات من خلال اتصال الأحماض الأمينية في سلاسل طويلة، ذات أعداد مُختلفة من الأحماض الأمينية
العشرين)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الأشكال التي أمامك، أجب عن المطلوب: ص 31-32

أولاً:

أ- عدّد مراحل تصنيع البروتين:

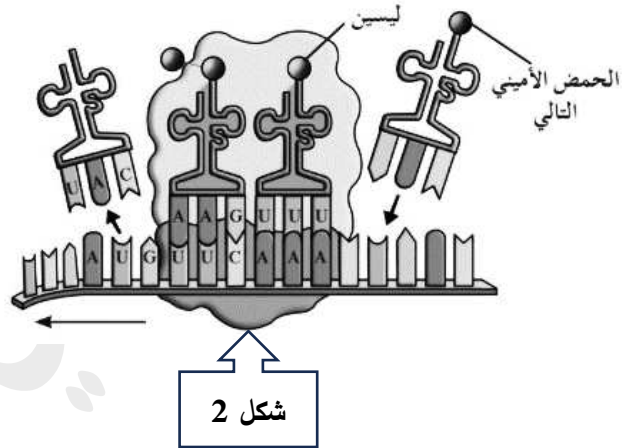
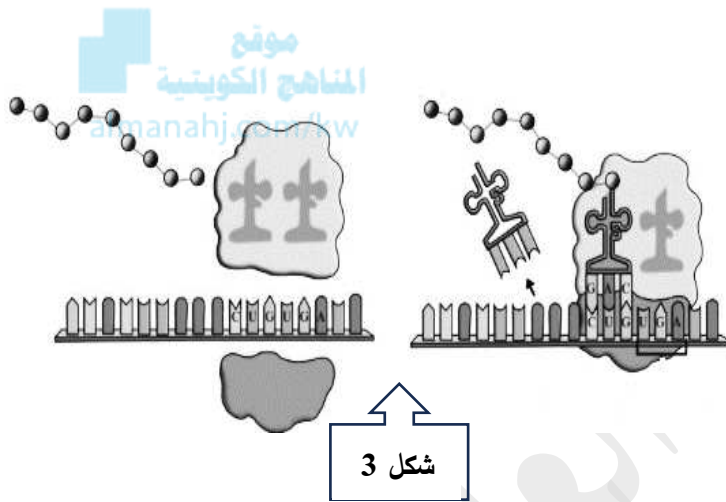
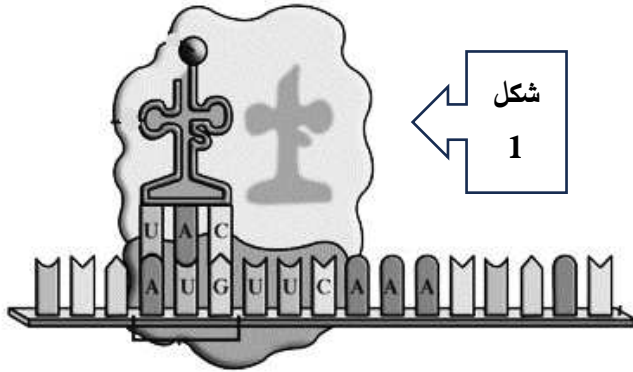
• مرحلة البدء. • مرحلة الاستطالة. • مرحلة الانتهاء.

ب- اكتب اسم المرحلة للأشكال التي أمامك:

- يُشير الشكل رقم 1 إلى مرحلة: البدء.

- يُشير الشكل رقم 2 إلى مرحلة: الاستطالة.

- يُشير الشكل رقم 3 إلى مرحلة: الانتهاء.



ثانياً:

أ- حدّد أي وحدة رايبوسومية تبدأ فيها عملية التّرجمة.

الوحدة الرايبوسومية الصّغرى.

ب- عند أي موقع في الرايبوسوم يتمركز كودون البدء. الموقع P.

ج- ما اسم الحمض الأميني المُشار إليه بالسهم رقم 1 والذي تبدأ به

عملية بناء البروتين؟ الميثيونين.

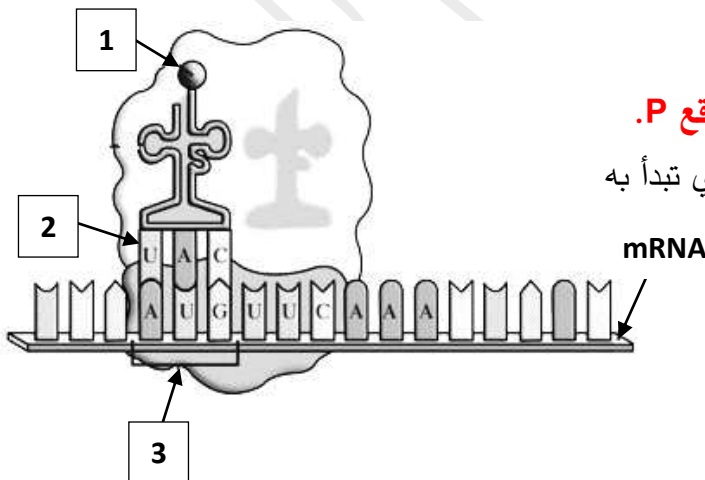
د- اكتب الرّقم المُناسب من خلال الشّكل لكلٍ من:

• السهم المُشار إليه بالرّقم (2) مُقابل الكودون.

• السهم المُشار إليه بالرّقم (3) كودون البدء.

هـ- اشرح وظيفة tRNA الأول في هذه المرحلة.

يحمل في أحد طرفيه مُقابل الكودون UAC وفي طرفه الثاني الحمض الأميني الميثيونين.



أ-ماذا يحدث عندما ينفصل جزيء tRNA الموجود في الموقع P ؟

يندفع جزيء tRNA الموجود في الموقع A ليحل مكان الموقع P الشاغر.

ب-ما السبب في أن جزيء tRNA و mRNA يتحركان عبر الريبوسوم إلى الموقع P كوحدة؟

لأن مُقابل الكودون يبقى مرتبطاً بالكودون.

ج-هل سيظل الموقع A شاغراً؟ ولماذا؟

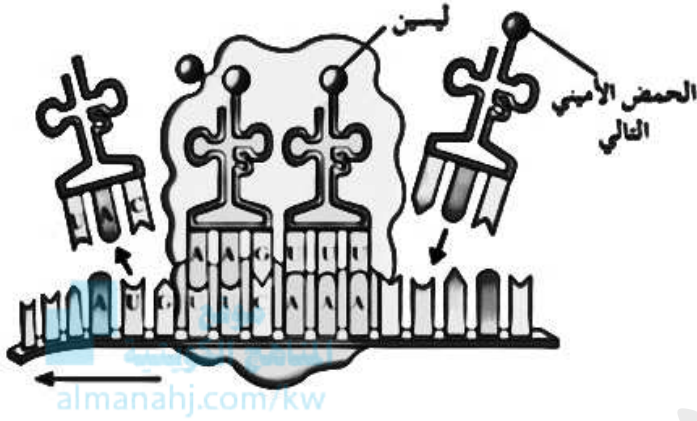
لا، لأن كودون جديد يظهر ويكون جاهزاً لتلقي

جزيء tRNA التالي مع الحمض الأميني الخاص به.

د-اشرح ما يحدث للأحماض الأمينية في هذه المرحلة.

تنتقل إلى الموقع A ويتم ربطها بسلسلة الببتيد بواسطة

رابطة ببتيدية حتى يتم الوصول إلى نهاية mRNA.



رابعاً:

أ-عند أي موقع في الريبوسوم تنتهي عملية الترجمة؟

حين يصل كودون التوقف إلى الموقع A.

ب-ما سبب تسمية كودون التوقف بهذا الاسم.

لأن ليس له مُقابل كودون ولا يُشَفَّر (لا يُترجم)

لأي حمض أميني.

ج-عدّد أنواع الكودونات التي لا تُشَفَّر لأي حمض أميني.

• UAA • UAG • UGA.

د-هل اكتمل تصنيع البروتين في الشكل المُقابل أمامك؟ ولماذا؟

نعم، لوجود كودون التوقف.

هـ-ما المقصود بتصنيع البروتين؟

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

و-بعد الانتهاء من عملية تصنيع البروتين، اشرح ما يحدث لكل من:

• الريبوسوم: يتفكك إلى وحدتيه الأساسيتين.

• عديد الببتيد: ينفصل ويُطلق في الخلية.



السؤال العاشر: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

- 1- إذا حدث تلف للحمض النووي mRNA في الخلية. ص 27-28
الحدث: لن يتم تصنيع البروتين / لن تتم عملية النسخ والترجمة.
السبب: لأنه يعمل على نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA الموجود داخل النواة إلى السيتوبلازم لتصنيع البروتين.
- 2- عدم وجود إنزيم بلمرة حمض RNA في الخلية. ص 28
الحدث: لن تتم عملية النسخ / لن يتم إنتاج شريط mRNA.
السبب: لأن له دور خلال عملية النسخ حيث يلتحم مع حمض DNA ويضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط mRNA.
- 3- إذا لم ينفصل إنزيم بلمرة حمض RNA عن شريط حمض DNA بعد اكتمال عملية النسخ. ص 28
الحدث: يبقى جزيء حمض mRNA في النواة / شريط حمض DNA يبقيا كما هما.
السبب: إذا انفصل إنزيم بلمرة حمض RNA عن شريط حمض DNA فإن جزيء حمض mRNA ينطلق من النواة إلى السيتوبلازم وشريط حمض DNA يرتبطان مجدداً ليعيدا تكوين اللولب المزدوج الأساسي.
- 4- عدم وجود أيّاً من الكودونات UAG،UAA أو UGA أثناء عملية تصنيع البروتين. ص 30
الحدث: لن تتوقف عملية تصنيع البروتين / استمرار تصنيع البروتين.
السبب: لأنها كودونات توقيف عملية بناء البروتين.
- 5- إذا لم يرتبط mRNA مع الوحدتين الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى وأول tRNA. ص 31
الحدث: لن يتكون الرايبوسوم المُفعل / لن تكتمل عملية الترجمة وتصنيع البروتين.
السبب: لأنها بالارتباط يكتمل تركيب الرايبوسوم المُفعل ويصبح الكودون الشاغر في الموقع A جاهزاً لتلقي tRNA التالي.

السؤال الحادي عشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1- شريط مفرد ، U-A ، سكر رايبوز ، T-A . ص 27

المفهوم المختلف: T-A .

السبب: تمثل زوج القواعد النيتروجينية في الحمض النووي DNA .

2- نيوكليوتيدات داخل النواة ، خلايا حقيقية النواة ، خلايا أولية النواة ، تشذيب حمض RNA . ص 28-29

المفهوم المختلف: خلايا حقيقية النواة .

السبب: لأن النيوكليوتيدات تكون في السيتوبلازم / لا تحدث فيها مرحلة تشذيب حمض RNA .

3- إكسونات ، mRNA الأولي ، إنترونات ، سلسلة عديد الببتيد . ص 29-31

المفهوم المختلف: سلسلة عديد الببتيد .

السبب: لأنها تتكوّن بعد مرحلة تشذيب حمض RNA .

4- UAG ، UAA ، AUG ، UGA . ص 30

المفهوم المختلف: AUG .

السبب: كودون البدء لتصنيع البروتين .

5- رابطة ببتيدية ، سلسلة عديد الببتيد ، أحماض أمينية ، رابطة هيدروجينية . ص 31-32

المفهوم المختلف: رابطة هيدروجينية .

السبب: لأنها رابطة ضعيفة تربط بين القواعد النيتروجينية .

البروتين والتركيب الظاهري Protein and Phenotype

الدرس 1-4

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

- 1- عملية تنشيط الجين وتصنيعه للبروتين الذي يتحكم بإنتاجه يُعرف بـ: **ص36**
 إيقاف عمل الجين
 التعبير الجيني
 التثذيب
 التضاعف
- 2- عدد الإنزيمات الهاضمة التي تحتاجها بكتيريا ايشيريشيا كولاي أثناء وجودها في محيط غني بسكر اللاكتوز: **ص36**
 ثلاثة
 خمسة
 اثنان
 أربعة
- 3- بروتين يرتبط بحمض DNA لوقف عمل الجينات التي تُشَفِّر لإنزيمات الهضم في أوليات النواة: **ص36**
 مُعزِّز
 كابح
 مُنشط
- 4- جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA في أوليات النواة: **ص36**
 كابح
 مُحفِّز
 صامت
 مُساعد المُنشَّط
- 5- بعد هضم البكتيريا سكر اللاكتوز كله يَنشط الكابح ويعمل على منع ارتباط إنزيم بلمرة: **ص36-37**
 RNA بالمُحفِّز
 DNA بالمُحفِّز
 RNA بالصَّامت
 RNA بالمُنشط
- 6- عندما تدخل بكتيريا ايشيريشيا كولاي إلى مُحيط غني بسكر اللاكتوز فإن السكر يتغيَّر شكله بسبب ارتباطه بـ: **ص37**
 الكابح
 مُساعد المُنشَّط
 المُنشَّط
 المُحفِّز
- 7- عند وجود بكتيريا ايشيريشيا كولاي في مُحيط غني بسكر اللاكتوز فإن الكابح: **ص37**
 ينشط ويرتبط بحمض DNA
 يُصبح غير نشط ولا يرتبط بحمض DNA
 يمنع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفِّز
 ينشط ويُوقِّف الجينات التي تُشَفِّر لإنزيمات الهضم



8- بعد هضم بكتيريا ايشيريشيا كولاي كمية اللاكتوز كلها فإن الكابح: ص 37

- يُساعد على ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفز
- ينشط من جديد ويرتبط بحمض DNA
- يُصبح غير نشط
- يُحفز عمل الجينات لتصنيع الإنزيمات الهضمية

9- الخلايا حقيقيات النواة تتميز بالآتي: ص 37

- جيناتها مُنظمة في تتابعات أقل تعقيداً
- مجموع جيناتها تساوي مجموع جينات أوليات النواة
- عدم وجود تشابه بينها وبين أوليات النواة في نسخ الجين
- مجموع جيناتها أكبر من مجموع جينات أوليات النواة

10- الخلايا أولية النواة تتميز بأنها: ص 37

- تتشابه مع حقيقيات النواة في نسخ الجين
- جيناتها مُنظمة في تتابعات أكثر تعقيداً
- مجموع جيناتها تساوي مجموع جينات حقيقيات النواة
- مجموع جيناتها أكبر من مجموع جينات حقيقيات النواة

11- يتم ضبط التعبير الجيني عند الخلايا أوليات النواة: ص 38



- قبل التّرجمة وبعدها
- قبل النّسخ وبعده
- قبل التّرجمة فقط
- قبل النّسخ فقط

12- مجموعة من البروتينات المُنظمة تعمل على تنشيط عمليّة نسخ حمض DNA: ص 39

- إنترونات
- عوامل النّسخ
- إنزيمات القطع
- إكسونات

13- يرتبط إنزيم بلمرة RNA بالمُحفز لدى حقيقيات النواة والبدء بعملية النّسخ بعد أن تتجمّع عوامل النّسخ وترتبط بدايةً بـ: ص 39

- المُحفز
- مُساعد المُنشّط
- الصّامت
- الكابح

14- بروتينات تربط العوامل القاعدية بالمنشّطات لضبط عمليّة النّسخ في حقيقيات النواة: ص 40

- مُساعد المنشّطات
- إنترونات
- كابحات
- صامتات

15- عدّة قطع من حمض DNA مُكوّنة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المُشفّرة تُحسّن عمليّة النّسخ وتُضبطها في حقيقيات النواة: ص 40

- إكسونات
- مُعرّزات
- كابحات
- صامتات



16- بروتينات ترتبط بالجينات في مواقع المُعزّزات وتُحدّد أي الجينات ستُنسخ وتُضبط عمليّة النّسخ في حقيقيّات النّواة:

ص 40

صامتات

✓ منَشَطات

كابحات

إنترونات

17- بروتينات مُنظمة ترتبط بالصّامت وتعمل على إيقاف عمليّة النّسخ عند حقيقيّات النّواة: ص 41

مُعزّزات

مُنَشَطات

✓ كابحات

مُساعد المُنَشَطات

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات

الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	بروتينات تخليق العظام تمنع نمو الأغشية بين أصابع الدجاج.	✓ ص 34
2	جزء صغير فقط من الجينات في الخلية يُعبّر عنه بشكل دائم وهو الجين الذي يُنسخ إلى mRNA.	✓ ص 34
3	تركيب الخلية ووظيفتها لا تتأثر بتغيّر الجين فيها.	X ص 35
4	تحتوي جميع الخلايا على الجينات نفسها لكنّها لا تنتج كلّها البروتينات نفسها.	✓ ص 35
5	خلية البكتيريا تحتوي على بروتينات تحتاج إليها جميعها دون استثناء في جميع الظروف وطول الوقت.	X ص 36
6	تحتاج بكتيريا ايشيريشيا كولاي إلى ثلاث إنزيمات لهضم سكر اللاكتوز.	✓ ص 36
7	ينشط الكابح عندما تدخل بكتيريا ايشيريشيا كولاي في مُحيط غنيّ بسكر اللاكتوز.	X ص 36-37
8	مجموع جينات الخلايا حقيقيّة النواة أقل من مجموع جينات الخلايا أوليّة النواة.	X ص 37
9	مجموع جينات الخلايا حقيقيّة النواة أكبر من مجموع جينات الخلايا أوليّة النواة.	✓ ص 37



م	العِبارة	الرّمز
10	جينات الخلايا حقيقية النواة مُنظمة في كروموسومات مُتعددة وبتتابعات أكثر تعقيداً من الخلايا أولية النواة.	✓ ص37
11	بعض الجينات فقط في كروموسومات حقيقيات النواة تعمل فعلياً وتُنشط ويحدث لها نسخ.	✓ ص38
12	يُضبط التّعبير الجيني عند الخلايا أوليات النواة قبل عملية النّسخ وبعدها.	✓ ص38
13	يُضبط التّعبير الجيني في حقيقيات النواة خلال مُختلف مراحل التّعبير الجيني.	✓ ص38
14	وجود العوامل القاعدية في حقيقيات النواة ضرورية لعملية النّسخ وكافية في زيادة سرعة النّسخ أو تخفيضها.	X ص40
15	المُنشطات بروتينات مُنظمة تعمل على ضبط عملية النّسخ في حقيقيات النواة.	✓ ص40
16	المُعزّزات المُنتشرة على الكروموسوم قادرة على الارتباط بعدة أنواع من المُنشطات التي تُوفّر مجموعة مُتنوعة من الاستجابات.	X ص41
17	فشل آلية ضبط التّعبير الجيني يُسبّب في بعض الأحيان إنتاج خلايا سرطانية.	✓ ص42

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العِبارة	المصطلح
1	بروتين يرتبط بحمض DNA ليُوقّف عمل الجينات التي تُشفر لإنزيمات الهضم في البكتيريا.	كابح ص36-119
2	جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA الذي يقوم بنسخ حمض DNA إلى mRNA.	مُحفّز أو بادئ ص36-119
3	عِدّة قِطع من DNA مُكوّنة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المُشفرة وظيفتها تحسين عملية النّسخ وضبطها.	مُعزّزات ص40



السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرقم في العمود المخصص:

الرقم المناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
4	يمنع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفّز.	1-الخلايا أوليّة النواة
5	يحدث فيها التعبير الجيني الانتقائي.	2-المُعزّزات
1	يُضبط فيها التعبير الجيني قبل عمليّة النسخ وبعدها.	3-خلايا سرطانيّة
2	ليس ضرورياً وجودها في المنطقة القريبة من المنطقة المراد نسخها.	4-الكابح
7	جُزئيات مُركّبة من مادّة دهنيّة تعمل كإشارة كيميائيّة.	5-الخلايا حقيقيّة النواة
3	فشل آلية ضبط التعبير الجيني.	6-الصّامت
		7-ستيرويدات

السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيّداً ثم أجب عن المطلوب:

1-الرّسم يمثّل تركيب الجين النموذجي لشريط حمض DNA: ص 35

اختر الرّقم من خلال الشّكل واكتبه أمام العبارة المناسبة له كما يلي:

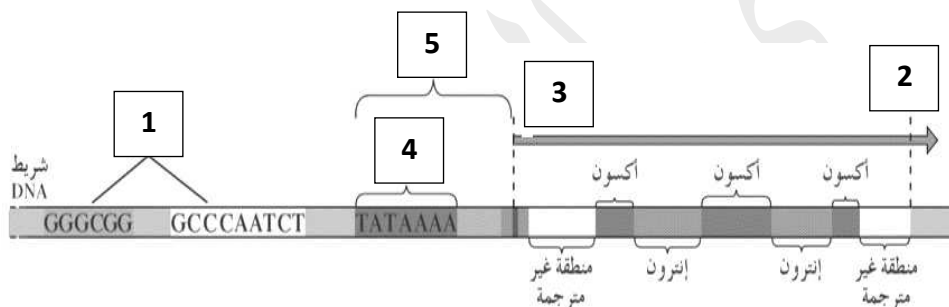
أ-الرّقم 5 يُمثّل المُحفّز .

ب-الرّقم 1 يُمثّل مواقع تنظيميّة.

ج-الرّقم 4 يُمثّل صندوق TATA.

د-الرّقم 3 يُمثّل بدء النّسخ.

هـ-الرّقم 2 يُمثّل إيقاف النّسخ.



2-الشّكل يمثّل آلية ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة: ص 36

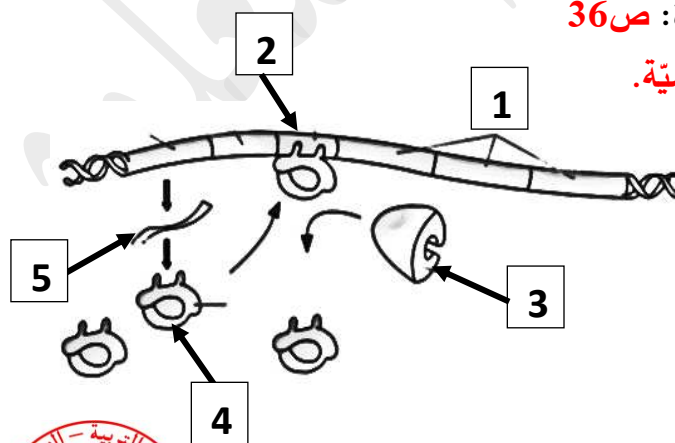
أ-يُشير الرّقم 1 إلى: الجينات التي تُشَقَّر للإنزيمات الهضميّة.

ب-يُشير الرّقم 2 إلى: موقع ارتباط الكابح.

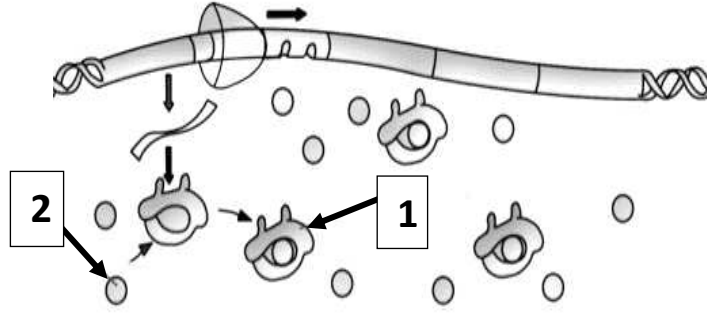
ج-يُشير الرّقم 3 إلى: إنزيم بلمرة حمض RNA.

د-يُشير الرّقم 4 إلى: الكابح.

هـ-يُشير الرّقم 5 إلى: mRNA.



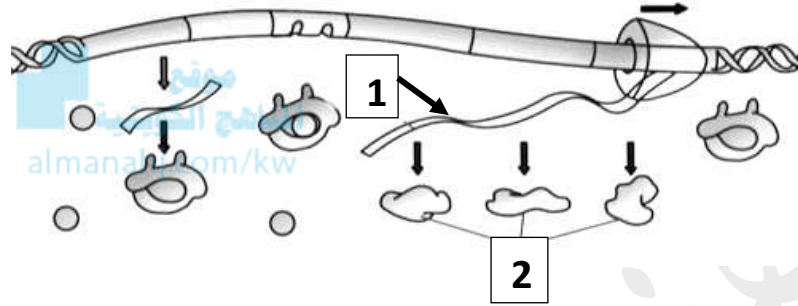
3-الشكل يوضح آلية ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة: ص 37



أ- يُشير الرّقم 1 إلى: **كايح غير نشط.**

ب- يُشير الرّقم 2 إلى: **لاكتوز.**

4-الشكل يوضح آلية ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة: ص 37



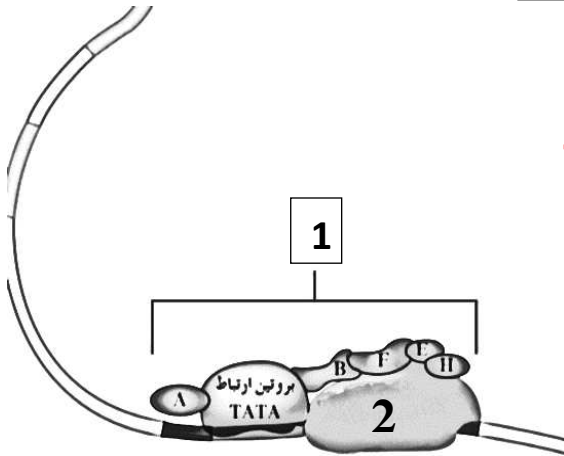
أ- يُشير الرّقم 1 إلى: **mRNA.**

ب- يُشير الرّقم 2 إلى: **إنزيمات هضمية.**

5-الشكل يُمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة: ص 39-40

أ- يُشير الرّقم 1 إلى: **مركب عامل النسخ.**

ب- يُشير الرّقم 2 إلى: **إنزيم بلمرة حمض RNA.**

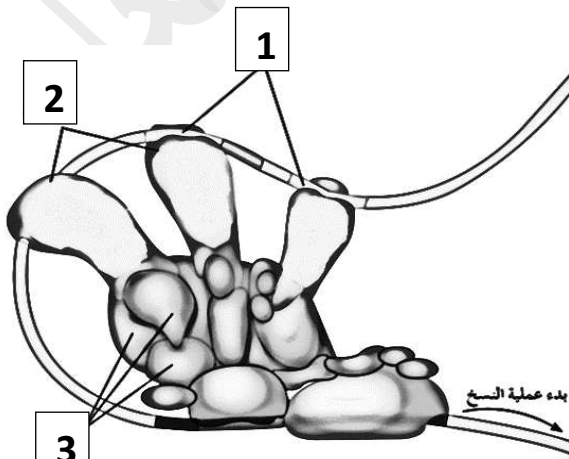


6-الشكل يُمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة:

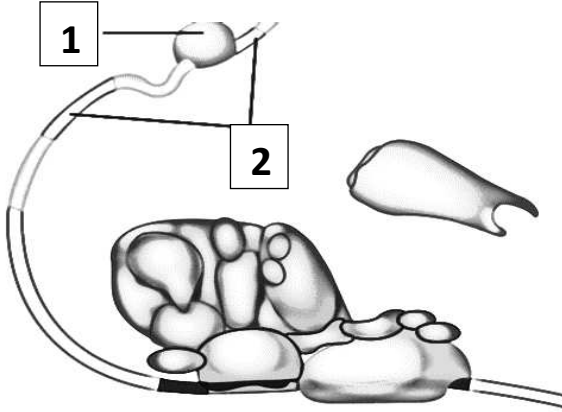
أ- يُشير الرّقم 1 إلى: **مُعزز.** ص 40-41

ب- يُشير الرّقم 2 إلى: **منشطات.**

ج- يُشير الرّقم 3 إلى: **مُساعد المنشطات.**



7-الشكل يُمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقتيات النواة: ص 40-41



-يُشير الرّمق 1 إلى: **كايح**.

-يُشير الرّمق 2 إلى: **صامت**.

السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1-عدم وجود أغشية بين أصابع قدم الدّجاج. ص 34

بسبب وجود بروتينات تخليق العظام فيها التي تمنع نموّ الأغشية بين الأصابع.

2-تمتلىء الخلايا ببروتينات ترتبط بتتابعات DNA مُحدّدة. ص 34

لأنها تُساعد في تنظيم وضبط عمل الجين.

3-التصاق الأصابع وزيادة عددها لدى بعض الأشخاص يُعتبر تركيب ظاهري مُختلف عن الأشخاص الطبيعيين. ص 35

لأن تغيير الجين في DNA يُؤدّي إلى تغيير البروتين ما يُؤدّي إلى تغيير تركيب الخلية ووظيفتها وينتج من ذلك تركيباً ظاهرياً آخر.

4-جميع الخلايا تحتوي نفس الجينات ولكنها لا تنتج نفس البروتينات. ص 35

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تُحفّز بدء عمل الجينات أو تُوقفه.

5-يُؤدّي المُحفّز دوراً كبيراً في ضبط التعبير الجيني. ص 35-36

لأنه موقع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA ويحتوي على تتابعات مُحدّدة تسمى صندوق TATA وهي تُؤدّي دوراً عند بدء عملية النسخ. / لأنه جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA الذي يقوم بنسخ حمض DNA إلى mRNA.

6-الكايح الموجود في البكتيريا له علاقة بمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية إذا كان المحيط غير غني بسكّر اللاكتوز. ص 36

لأنه عبارة بروتين يرتبط بحمض DNA ليُوقّف عمل الجينات التي تُشفر لإنزيمات الهضم فيمنع إنزيم بلمرة حمض RNA من الارتباط بالمُحفّز أي يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية.

7-يصبح الكايح غير نشط عند دخول البكتيريا إلى مُحيط غني بسكّر اللاكتوز. ص 37

لأن السكّر يرتبط بالكايح مُغيّراً شكله فيصبح غير نشط ولا يعود قادراً على الارتباط بحمض DNA.

- وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
- 8- تُصنَّع الإنزيمات الهضمية عند دخول البكتيريا إلى مُحيط غني بسكَّر اللاكتوز. ص 37
- لأن الكابح يُصبح غير نشط فإنزيم بلمرة حمض RNA يرتبط بالمُحفِّز مُجدداً ويتحرك على طول حمض DNA ناسخاً الجين الذي يُشَفَّر للإنزيمات الهضمية ويُترجم حمض mRNA بعدئذٍ وتُصنَّع الإنزيمات.
- 9- بعد هضم اللاكتوز كله تتوقَّف بكتيريا ايشيريشيا كولاي من إنتاج إنزيمات هضم سكَّر اللاكتوز. ص 36-37
- حتى تُوفَّر على نفسها خسارة الطَّاقة لتصنيع إنزيمات ليست بحاجة إليها. / لأن الكابح يرتبط بحمض DNA فيتوقَّف عمل الجينات التي تتحكَّم بتصنيع الإنزيمات الهضمية. / لأن الكابح يمنع إنزيم بلمرة حمض RNA من الارتباط بالمُحفِّز فيمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية.
- 10- اختلاف طريقة ضبط التَّعبير الجيني بين أوليَّات وحقيقتات النواة. ص 36-38
- لأن في أوليَّات النواة يرتبط ضبط التَّعبير الجيني بأي تغيَّر حاصل كاستجابة للعوامل البيئية ويتم الضبط قبل عملية النَّسخ وبعدها أما في حقيقتات النواة فغالباً ما يتضمَّن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة مُعقَّدة مُختلفة ويتم الضبط خلال مُختلف مراحل عملية التَّعبير الجيني.
- 11- خلايا الجسم مُتمايزة في حقيقتات النواة ولكل خلية وظيفة مُحدَّدة. ص 37-38
- بسبب الاختلافات في التَّحكَّم بالتَّعبير الجيني / التَّنظيم المُعقَّد والدَّقيق للتَّعبير الجيني / التَّعبير الجيني الانتقائي / بعض الجينات فقط تعمل فعلياً وتنشط ويحدث لها نسخ أما باقي الجينات فمتوقَّفة أي مُثبَّطة بشكل دائم ولا يحدث لها نسخ.
- 12- يعتبر التَّعبير الجيني الانتقائي إحدى طُرُق ضبط التَّعبير الجيني في حقيقتات النواة. ص 38
- بعض الجينات فقط في كروموسومات حقيقتات النواة تعمل فعلياً وتنشط ويحدث لها نسخ أما باقي الجينات فمتوقَّفة عن العمل بشكل دائم أي مُثبَّطة ولا يحدث لها نسخ وبذلك يكون لكل خلية وظيفة مُحدَّدة.
- 13- يُضبط التَّعبير الجيني في حقيقتات النواة خلال مُختلف مراحل عملية التَّعبير الجيني. ص 38
- لأن للخلايا حقيقتات النواة غلاف نووي يحجب عملية النَّسخ عن عملية التَّرجمة ويرتبط بإيقاف الجينات عن العمل أو تفعيلها بمرحلة نمو الكائن والعوامل البيئية المُحيطة.
- 14- العوامل القاعدية لها دور في تكوين مُركَّب عامل نسخ كامل لدى حقيقتات النواة. ص 39
- لأنها ترتبط بواسطة (بروتين ارتباط TATA) بتتابع قصير من النيوكليوتيدات تُسمى صندوق TATA موجود على المُحفِّز فيتكوَّن مُركَّب عامل نسخ كامل الذي يرتبط به إنزيم بلمرة RNA.
- 15- يُؤدِّي مُركَّب عامل النَّسخ دوراً في ضبط التَّعبير الجيني لدى حقيقتات النواة. ص 39-40
- لأنه قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA والارتباط به.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

16-وجود مُساعد المُنشّطات ضروري لعملية النسخ في حقيقيّات النواة. ص 40

لأن العوامل القاعدية غير كافية لزيادة سرعة النسخ أو تخفيضها فإن وجود مُساعد المُنشّطات ضروري لربط العوامل القاعدية بالمُنشّطات والتي ترتبط بدورها بالمُعزّزات/ لأنها تدمج الإشارات الواردة من المُنشّطات ومن الكابحات وتوصل النتائج إلى عوامل النسخ.

17-تُضبط المُنشّطات عملية النسخ في حقيقيّات النواة. ص 40-41

لأنها بروتينات مُنظمة ترتبط بالجينات في مواقع المُعزّزات وتُساعد في أيّ الجينات ستُنسخ وتضبط عملية النسخ.

18-وجود مجموعة متنوعة من الاستجابات أو ردود الفعل على الإشارات المختلفة في حقيقيّات النواة. ص 41

بسبب وجود عدّة مُعزّزات منتشرة على الكروموسوم وقادرة على الارتباط بعدة أنواع من المُنشّطات.

19-تتوقّف عملية النسخ في حقيقيّات النواة عند ارتباط بروتين الكابح بالصامتات. ص 41

لأن المُنشّطات تُصبح غير قادرة على الارتباط بحمض DNA.

20-فشل آلية ضبط التعبير الجيني قد يُسبب في بعض الأحيان إنتاج خلايا سرطانية. ص 42

بسبب إنتاج بروتين خاطئ مما يؤدي إلى تغيير في نموّ الخلية تركيبها ووظيفتها.

السؤال السابع: ما أهميّة كلاً ممّا يأتي:

1-امتلاء الخلايا ببروتينات ترتبط بتتابعات DNA مُحدّدة: ص 34

تُساعد في تنظيم وضبط عمل الجين.

2-المُحفّز: ص 36

يعتبر جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA الذي يقوم بنسخ حمض DNA إلى mRNA.

3-وجود الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحيّة: ص 35

لديها آليات تنظيمية تُحفّز بدء عمل الجينات أو تُوقفه.

4-وجود الكابح في البكتيريا إذا كان المُحيط غير غنيّ بسكّر اللاكتوز: ص 36

يرتبط بحمض DNA ليُوقّف عمل الجينات التي تُشفر لإنزيمات الهضم/ يمنع إنزيم بلمرة حمض RNA من الارتباط

بالمُحفّز أي يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية.

5-التعبير الجيني الانتقائي في حقيقيّات النواة: ص 38

له دور في أن يكون لكلّ خلية وظيفة مُحدّدة أي مسؤول عن تنشيط أو تثبيط الجينات في الكروموسومات.

6-عوامل النسخ: ص 39

بروتينات مُنظمة تعمل على تنشيط عملية نسخ حمض DNA.



7-العوامل القاعدية في حقيقيات النواة: ص 39

- تُكوّن مركب عامل نسخ كامل قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA.
- تُركز إنزيم بلمرة حمض RNA على المُحفّز لجين ما ليتم نسخه.

8-مُركب عامل النسخ في حقيقيات النواة. ص 39-40

يعمل على التقاط إنزيم بلمرة RNA وارتباطه بالمُحفّز للبدء بعملية النسخ.

9-مُساعد مُنشّطات: ص 40

- يربط العوامل القاعدية بالمنشّطات والتي ترتبط بدورها بالمُعزّزات.
- يدمج الإشارات الواردة من المنشّطات ومن الكابحات ويوصل النتائج إلى عوامل النسخ.

10-المنشّطات: ص 40-41

- ترتبط بالمُعزّزات فتعمل على ضبط عملية النسخ.
- ترتبط بالجينات في مواقع المُعزّزات وتساعد في أيّ الجينات سننسخ.

11-المُعزّزات: ص 40

تحسين عملية النسخ وضبطها.

12-الصّامات: ص 41

تتابعات نيوكليوتيدية على DNA يرتبط بها الكابح فتتوقّف عملية النسخ.

السؤال الثامن: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

أصابع الدجاج	أصابع أقدام البط	وجه المقارنة
لا توجد	توجد	وجود أغشية بين الأصابع ص 34
يوجد	لا يوجد	وجود بروتينات تخليق العظام
حقيقيات النواة	أوليات النواة	وجه المقارنة
خلال مختلف مراحل التعبير الجيني	قبل عملية النسخ وبعدها/ مرتبط بأي تغيير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية	فترة حدوث ضبط التعبير الجيني ص 36-38
أكبر	أقل	مجموع الجينات فيها ص 37
يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA في البكتيريا	يُوقَّف عمل الجينات التي تُشَفَّر لإنزيمات الهضم في البكتيريا	وجه المقارنة
المُحَفَّر	الكابح	اسم التركيب البروتيني ص 36-37
البكتيريا بعد هضم سكر اللاكتوز كله	البكتيريا في مُحيط غنيّ بسكر اللاكتوز	وجه المقارنة
نشط	غير نشط	نشاط الكابح ص 36-37
يرتبط	لا يرتبط	ارتباط الكابح بحمض DNA
لا يرتبط	يرتبط	ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمُحَفَّر
يتوقَّف تصنيع الإنزيمات	يتم تصنيع الإنزيمات	عمل الجينات لتصنيع إنزيمات هضم
ارتباط مركب مستقبل هرمون بروتين قابل	ارتباط هرمون الإستروجين ببروتين مستقبل	وجه المقارنة
المناطق المُعززة في حمض DNA	الغشاء النووي	موقع ارتباطه في الخلية لضبط التعبير الجيني ص 42

السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة الآتية:

1- (جزء صغير فقط من الجينات في الخلية يُعبّر عنه بشكل دائم وهو الجين الذي يُنسخ إلى mRNA). من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل المقابل، أجب عن المطلوب: ص 34

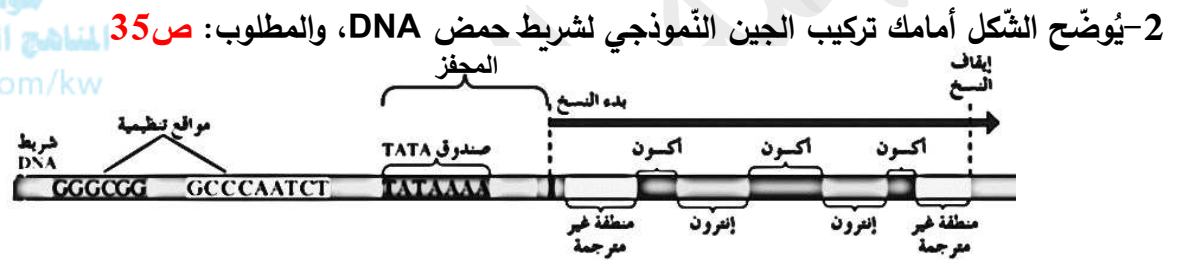
أ-صف حالة الجينات في الخلية من حيث نشاطها؟ بعض الجينات تنشط وبعضها تبقى ساكنة.

ب-وضح بعض أنواع تتابع النيوكليوتيدات من حيث آلية عملها.

• تتابعات مُعيّنة تعمل كمُحفّزات لمواقع ارتباط إنزيمات بلمرة حمض RNA.

• تتابعات أخرى تعمل كإشارات لبدء عملية النسخ أو توقفها.

ج-لماذا تمتلئ الخلايا ببروتينات ترتبط بتتابعات DNA محددة؟ حتى تساعد في تنظيم وضبط عمل الجين.



أ-مّم يتضمّن الجين النموذجي؟ يتضمّن علامتي بدء وتوقف النسخ وتتوسطهما النيوكليوتيدات التي تتم ترجمتها.

ب-لماذا يوجد المُحفّز في جانب واحد من الجين إلى جانب المواقع التنظيمية؟ حتى ترتبط بروتينات تُنظّم عملية النسخ

وتُحدّد ما إذا كان الجين يعمل أو لا / هو موقع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA.

ج-ماذا يحتوي المُحفّز؟ يحتوي على تتابعات مُحدّدة تُسمّى صندوق TATA.

د-اشرح دور صندوق TATA عند إطلاق عملية النسخ. ص 39

يرتبط بها أحد عوامل النسخ تُعرّف ببروتين ارتباط TATA وهو يُساعد على ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفّز لبدء عملية النسخ.

3- (تحتوي كل خلية على مئات البروتينات المختلفة التي تتأثر بالجينات)، من خلال هذه العبارة أجب عن المطلوب:

أ-كيف تُؤثر الجينات على البروتينات؟ ص 35

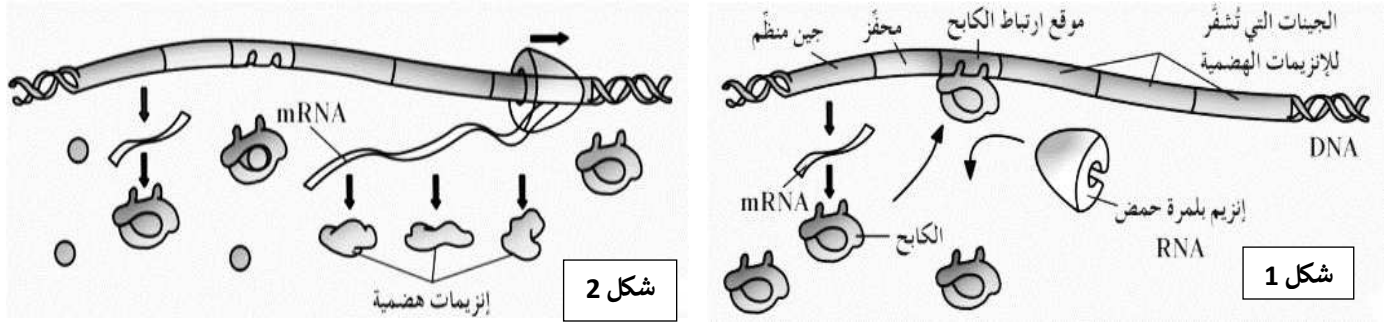
يؤدي تغيير الجين إلى تغيير البروتين ما يؤدي إلى تغيير تركيب الخلية ووظيفتها وينتج من ذلك تركيباً ظاهرياً آخر.

ب-ما سبب اختلاف وتمايز الخلايا بالرغم من احتوائها على الجينات نفسها في جسم الكائن الحي؟

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تُحفّز بدء عمل الجينات أو توقفه.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
4- (توجد في الخلية البكتيرية بروتينات تحتاج إليها طوال الوقت بينما هناك بروتينات أخرى لا تحتاج إليها إلا في ظروف بيئية معينة)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل المقابل، أجب عن المطلوب: ص 36-37



أ- كم عدد الإنزيمات التي تحتاجها بكتيريا ايشيريشيا كولاي لهضم سكر اللاكتوز في حال وجوده؟ **ثلاث إنزيمات هضمية.**
ب- لاحظ الشكل رقم (1) ، هل تم تصنيع الإنزيمات الهضمية؟ **لم يتم تصنيع الإنزيمات الهضمية.**
السبب: **وجود الكايح الذي يمنع ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمحفِّز.**
الجينات المُتحكِّمة بالإنزيمات الهضمية مُجمَّعة على الكروموسوم.
ج- لاحظ الشكل رقم (2) ، هل تم تصنيع الإنزيمات الهضمية؟ **نعم تم تصنيع الإنزيمات الهضمية.**
السبب:

- ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمحفِّز ونسخ الجينات التي تُشَقَّرُها.
- يتحرَّك إنزيم بلمرة RNA على طول حمض DNA ناسخاً الجين الذي يُشَقَّرُ للإنزيمات الهضمية.
- وجود شريط حمض mRNA وهذا يدل على إتمام عملية التَّرجمة وتصنيع الإنزيمات الهضمية.
- د- ما الذي يُؤثِّر على عمل الإنزيمات الهضمية أو توقُّفها. **كمية سكر اللاكتوز في الخلية.**
ه- بعد هضم كمية سكر اللاكتوز كلها، اشرح ما يحدث لكلِّ من:
 - الكايح: **ينشط من جديد ويصبح حُرّاً للارتباط بحمض DNA.**
 - الجينات التي تتحكَّم بتصنيع الإنزيمات الهضمية: **يتوقَّف عملها.**
- و- لماذا لا تنتج البكتيريا إنزيمات هضم سكر اللاكتوز إلا عند وجوده.
حتى تُوفِّر على نفسها خسارة الطَّاقة لتصنيع إنزيمات ليست بحاجة إليها.

وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
5- (يوجد تشابه أساسي بين الخلايا أولية النواة والخلايا حقيقية النواة ويوجد الاختلاف أيضاً)، من خلال هذه العبارة
أجب عن المطلوب: ص 37

أ-فسّر كيف يوجد تشابه بينهما؟ كلاهما يحدث فيهما ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفّز لبدء عملية النسخ.
ب-أيهما مجموع عدد جيناتها أكبر؟ الخلايا حقيقية النواة مجموع جيناتها أكبر.

ج-اشرح كيف يحدث التعبير الجيني الانتقائي في حقيقيات النواة. بعض الجينات فقط تعمل فعلياً وتُنشَط ويحدث لها نسخ
أما باقي الجينات فمتوقّفة عن العمل بشكلٍ دائمٍ أي مُثبّطة ولا يحدث لها نسخ وبذلك يكون لكل خلية وظيفة مُحدّدة.

د-حدّد متى يحدث ضبط التعبير الجيني لكل من:

- الخلايا أولية النواة: قبل عملية النسخ وبعدها.
- الخلايا حقيقية النواة: خلال مختلف مراحل عملية التعبير الجيني.

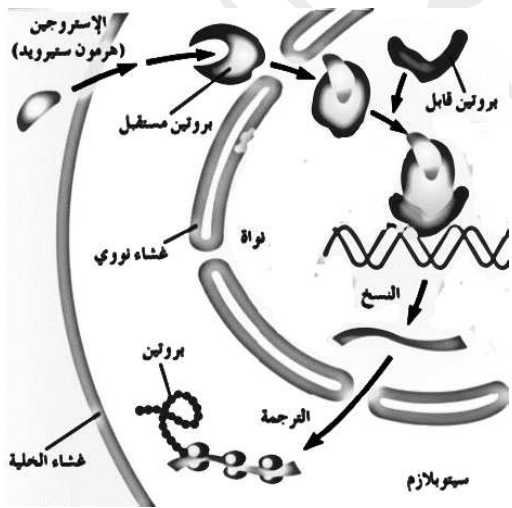
موقع
المنهاج
almanahi.com/kw

6-اشرح كيف تُنظم الخلايا حقيقية النواة التعبير الجيني في خلال عملية النسخ بشكل رئيسي؟ ص 39-40
من خلال ضبط متى يرتبط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفّز بمساعدة مجموعة من البروتينات تُسمّى عوامل النسخ.

7-وضّح كيف يتكوّن مُركّب عامل نسخ كامل في حقيقيات النواة؟ ص 39

ترتبط العوامل القاعدية بواسطة بروتين ارتباط TATA بتتابع قصير من النيوكليوتيدات تُسمّى صندوق TATA موجود
على المُحفّز فيتكوّن مُركّب عامل نسخ كامل.

8-ماذا يحدث للمنشّطات عندما يرتبط الكابح بالصّامت خلال ضبط التعبير الجيني لحقيقيات النواة؟ ص 41
لا تعود المنشّطات قادرة على الارتباط بحمض DNA فتتوقّف عملية النسخ.



9-الشكل أمامك يوضّح مثلاً لضبط التعبير الجيني

وكيفية عمل الستيرويدات في خلايا الفقاريات: ص 42

أ-ما أهمية هرمون الإستروجين؟ مسؤول عن ظهور الخصائص
الجنسية الثانوية عند الإناث.

ب-متى يتكوّن مُركّب مُستقبل الهرمون؟ عندما يعبر هرمون الإستروجين

الغشاء الخلوي يرتبط ببروتين مُستقبل موجود على الغشاء النووي.

ج-حدّد موقع ارتباط مُركّب مُستقبل الهرمون ببروتين قابل؟

في المناطق المُعزّزة لحمض DNA.

د-لماذا يرتبط مُركّب مُستقبل الهرمون ببروتين قابل في المناطق المُعزّزة لحمض DNA؟

ليعمل على تنبيه إنزيم بلمرة حمض RNA للبدء بعملية النسخ.



السؤال العاشر: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

- 1-وجود بروتينات تخليق العظام في البط. ص34
الحدث: **لن تتصل أصابع القدم بأغشية.**
السبب: **لأن البروتينات تحول دون نمو الأغشية بين الأصابع.**
- 2-إذا كانت الجينات في خلايا في جسم الكائن الحي تنتج نفس البروتينات. ص35
الحدث: **لن يحدث تمايز بين الخلايا.**
السبب: **لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائن الحي لديها آليات تنظيمية تُحفّز بدء عمل الجينات أو توقّفه.**
- 3-عند دخول بكتيريا ايشريشيا كولاي إلى مُحيط غنيّ بسكّر اللاكتوز. ص37
الحدث: **يرتبط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمُحفّز ويتم تصنيع الإنزيمات الهضمية.**
السبب: **يرتبط السكّر بالكابح فيُصبح غير نشط ويفقد قدرته على الارتباط بشريط حمض DNA.**
- 4-وجود البكتيريا في محيط لا يحتوي على سكر اللاكتوز. ص37
الحدث: **يتوقّف تصنيع الإنزيمات الهضمية.**
السبب: **ينشط الكابح ويرتبط بشريط حمض DNA ويمنع إنزيم بلمرة حمض RNA من الارتباط بالمُحفّز.**
- 5-عدم وجود مُساعد مُنشّطات في الخلايا حقيقية النواة. ص40-41
الحدث: **لن تبدأ عملية النسخ.**
السبب: **لأنها تربط العوامل القاعدية بالمنشّطات التي ترتبط بدورها بالمُعزّزات لتبدأ عملية النسخ.**
- 6-فشل آلية ضبط التعبير الجيني في الخلايا حقيقية النواة. ص42
الحدث: **إنتاج خلايا سرطانية.**
السبب: **لأنه يُؤدّي إلى إنتاج بروتين خاطئ وبالتالي إلى تغيير في نمو الخلية تركيبها ووظيفتها.**

السؤال الحادي عشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1-ثلاث إنزيمات هضمية - مُحيط غنيّ بسكّر اللاكتوز - أربع إنزيمات هضمية - إنزيم بلمرة حمض RNA.

المفهوم المختلف: **أربع إنزيمات هضمية. ص 36-37**

السبب: **لأن البكتيريا تحتاج إلى ثلاث إنزيمات هضمية.**

2-كباح نشط - وقف تصنيع إنزيمات هضمية - مُحيط لا يحتوي على سكر اللاكتوز - تصنيع إنزيمات هضمية.

المفهوم المختلف: **تصنيع إنزيمات هضمية. ص 36-37**

السبب: **لأن تصنيع إنزيمات هضمية يتم عندما يكون المحيط غنيّ بسكّر اللاكتوز والكباح غير نشط.**

3-ضبط التعبير الجيني قبل وبعد النسخ - مجموع الجينات أكبر -تنظيم مُعقد ودقيق للتعبير الجيني - خلايا حقيقية النواة.

المفهوم المختلف: **ضبط التعبير الجيني قبل وبعد النسخ. ص 38**

السبب: **لأنها تحدث في الكائنات أوليّة النواة.**

4-كباحات - مُنشطات-توقّف عمليّة النسخ - صاممات.

المفهوم المختلف: **مُنشطات. ص 40-41**

السبب: **لأنها تُضبط عمليّة النسخ.**

5-النسخ- مُعزّز-سيتوبلازم -مُركّب مُستقبل هرمون.

المفهوم المختلف: **سيتوبلازم. ص 42**

السبب: **لا يحدث فيها تكوين مُركب مُستقبل هرمون/ مُركب مُستقبل هرمون يرتبط بالمُعزّز لبدء النسخ داخل النواة.**

الطفرات
Mutations

الدرس 1-5

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

1- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه: ص 44

- جينية
 نقص
 مُتَحَيَّة
 انتقال

2- نمط الجناح المُتَعَرِّج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة: ص 44

- نقص
 انقلاب
 انتقال
 تكرار

3- حالة الضمور العضلي النخاعي ناتج عن طفرة: ص 44

- جينية
 نقص
 مُتَحَيَّة
 كروموسومية عددية

4- عين ذبابة الفاكهة القضيبيّة الشكل ناتجة عن طفرة: ص 44

- جينية
 زيادة
 انقلاب
 مُتَحَيَّة

5- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المُماثل له: ص 44

- زيادة
 انقلاب
 نقص
 انتقال

6- طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عند كسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مُماثل له:

- انتقال
 انقلاب
 زيادة
 نقص

7- طفرة ناتجة عن تبادل قطع كروموسومية غير مُحددة الحجم بين كروموسومين غير مُتماثلين: ص 45

- الانتقال الروبرتسوني
 الانتقال المُتبادل
 الزيادة
 الانقلاب



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
8- طفرة كروموسومية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل في الكروموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس: ص 45

✓ انقلاب

زيادة

نقص

تكرار

9- طفرة كروموسومية لا تحدث تغييراً في عدد الجينات التي يحتوي عليها: ص 45

الانتقال

الانتقال المتبادل

✓ الانقلاب

الانتقال الروبرتسوني

10- أحد أنماط الطفرات الكروموسومية العددية: ص 46

النقص

✓ التثلاث الكروموسومي

الانقلاب

الانتقال

11- طفرة تعرف باختلال الصيغة الكروموسومية هي طفرة: ص 46

✓ كروموسومية عددية

جينية عددية

كروموسومية تركيبية

جينية تركيبية

12- عدد الكروموسومات في حالة التثلاث الكروموسومي يكون: ص 46

✓ $2n+1$

$2n$

$2n-1$

$1n$

13- عدد الكروموسومات في حالة وحيد الكروموسومي يكون: ص 46

$2n$

✓ $2n-1$

$3n$

$2n+1$

14- متلازمة داون تنتج عن تثلاث كروموسومي للكروموسوم الجسدي رقم: ص 47

23

✓ 21

24

22

15- تحدث متلازمة تيرنر نتيجة: ص 47

✓ امتلاك نسخة واحدة من كروموسوم X

فقد زوج من الكروموسومات XX

زيادة نسخة واحدة من كروموسوم X

امتلاك زوج من الكروموسومات XX

16- الشَّخص المصاب بمُتلازمة تيرنر: ص 47

- ✓ أنثى مُتخلِّفة النُّمو وعاقراً يمتلك كروموسوم X واحداً أو أكثر
 ذكر يتميِّز ببعض الملامح الأنثويَّة تركيبه الكروموسومي XXXY

17- الشَّخص المصاب بمُتلازمة كلاينفلتر يتميِّز بأحد الصِّفات: ص 47

- ✓ نكر يتميِّز بوجود بعض الملامح الأنثويَّة يكون تركيبه الكروموسومي X 44
 يفقد نسخة واحدة من الكروموسوم الجنسي X أنثى مُتخلِّفة النُّمو وعاقراً

18- نوع الطَّفرة في مرض فقر الدم المنجلي طفرة: ص 50

- ✓ نقطة انتقال
 انقلاب زيادة

19-مرض فقر الدم المنجلي ينتج بسبب إحلال الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني: ص 50-89

- ✓ جلوتاميك أرجين
 جليسين ألانين

السؤال الثاني: ضَع علامة (✓) أمام العبارة الصَّحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصَّحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرَّمز
1	التغيّر في بروتينات الخليَّة لا يُؤثّر على تركيب الخليَّة أو وظيفتها.	X ص 43
2	التغيّر في حمض DNA يُغيّر البروتينات التي تُصنَّع في الخليَّة.	✓ ص 43
3	بعض الطَّفرات لا تُؤثّر في الكائن الحي وبعضها ضار أو قاتل وعدد قليل جداً منها نافع.	✓ ص 43
4	تحدث الطَّفرة الكروموسوميَّة في الكروموسومات الكاملة.	✓ ص 44
5	طفرة النقص تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج مع كروموسوم آخر.	X ص 44



م	العبارة	الرّمز
6	نمط الأجنحة المُتعرّج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة النقص وليست ضارّة بها.	✓ ص 44
7	الضمور العضلي النخاعي ناتج عن طفرة النقص للجين المُشفر على الكروموسوم رقم 5 وتُسبب الوفاة للشخص.	✓ ص 44
8	طفرة الزيادة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المُغاير له.	X ص 44
9	طفرة الزيادة قد تنتج من عبور غير مُتكافئ بين الكروموسومات المُتماثلة خلال الانقسام الميوزي.	✓ ص 44
10	العين القضيبيّة الشّكل في ذبابة الفاكهة ناتجة عن طفرة الزيادة في الكروموسوم X.	✓ ص 44
11	لا تحدث أي تغيّرات ملحوظة في المادّة الوراثيّة لدى الانسان في الانتقال الروبوتسوني على الرّغم من أن عدد كروموسوماته يكون 45.	✓ ص 45
12	طفرة الانتقال المُتبادل يحدث خلالها تبادل قِطع كروموسوميّة غير مُحدّدة الحجم بين كروموسومين غير مُتماثلين.	✓ ص 45
13	طفرة الانقلاب تُغيّر في ترتيب وعدد الجينات.	X ص 45
14	طفرة الانقلاب في حمض DNA على الكروموسوم 9 ليس له أي عوارض.	✓ ص 46
15	عدم انفصال الكروموسومات المُتماثلة أثناء الانقسام الميوزي الأول في خلايا الكائن يُسبب طفرة جينيّة.	X ص 46
16	التثلث الكروموسومي 13 من التّشوهات الكروموسوميّة التي تُسبب الموت السّريع للأطفال.	✓ ص 47
17	تتشابه تأثيرات الطّفرات الجينيّة التي تحدث سواءً في الخلايا الجنسيّة أو الجسميّة.	X ص 48
18	ينتج استبدال قاعدة مُفردة في الجين المُشفر للهيموجلوبين جيناً طافراً مسؤولاً عن مرض فقر الدّم المنجلي.	✓ ص 50



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

م	العبارة	المصطلح
1	التغير في المادة الوراثية للخلية.	طفرة ص 43-118
2	تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه.	الطفرات الكروموسومية التركيبية ص 44-118
3	يحدث عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه.	طفرة النقص ص 44-119
4	تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل له (النظير).	طفرة الزيادة / التكرار ص 44-118
5	كسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل (مغاير) له.	طفرة الانتقال ص 44-116
6	استدارة جزء من الكروموسوم رأساً على عقب أي عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكروموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس.	الانقلاب ص 45-116
7	طفرة كروموسومية تُسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن.	الطفرات الكروموسومية العددية / اختلال الصيغة الكروموسومية ص 46
8	تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين.	طفرة جينية ص 48-118
9	طفرة تؤثر في نيوكليوتيد واحد.	طفرة النقطة ص 48-118
10	يُغير إدخال النيوكليوتيدات أو نقصها تتابع القواعد ما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية.	طفرة إزاحة الإطار ص 49-118



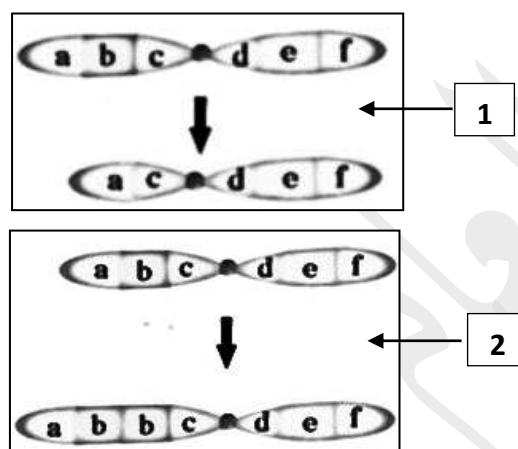
السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرقم في العمود المخصص:

الرقم المناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
4	طفرة النقص على الكروموسوم رقم 5.	1- الانقسام الميوزي الثاني
6	عيناً قضيبيّة الشكل في ذبابة الفاكهة.	2- 44 X
1	اختلال الصيغة الكروموسومية نتيجة عدم انفصال الكروماتيد الشقيقين.	3- طفرة النقطة
2	متلازمة تيرنر.	4- تسبّب الوفاة
3	إنتاج هيموجلوبين غير سليم.	5- الانقسام الميوزي الأول
		6- الزيادة في الكروموسوم X

موقع
المنهج الكويتية
almanahj.com/kw

السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيداً ثم أجب عن المطلوب:

1- الشكل يمثّل أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية: ص 44-45



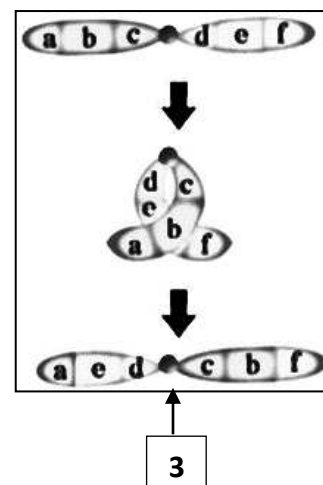
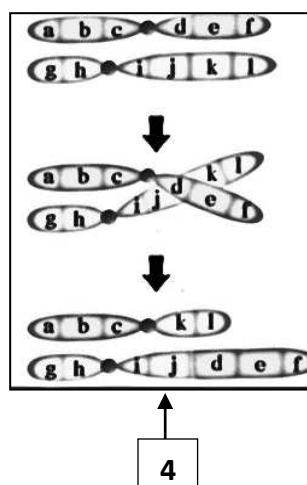
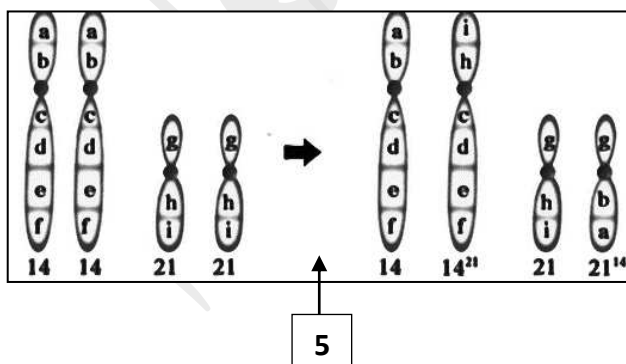
أ- الرقم 1 طفرة النقص.

ب- الرقم 2 طفرة الزيادة / التكرار.

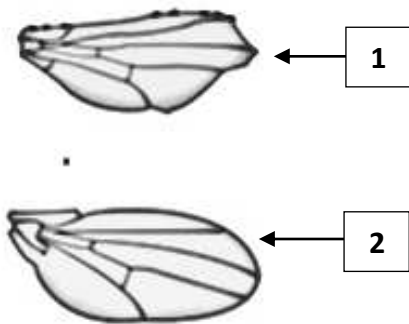
ج- الرقم 3 طفرة الانقلاب.

د- الرقم 4 طفرة الانتقال المتبادل / غير الوبستروني.

هـ- الرقم 5 طفرة الانتقال الوبستروني.



2-الشكل يُمثل أحد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية في ذبابة الفاكهة: ص 44



أ-شكل الجناح في الرّم 1 **متعرج**.

ب-شكل الجناح في الرّم 2 **طبيعي**.

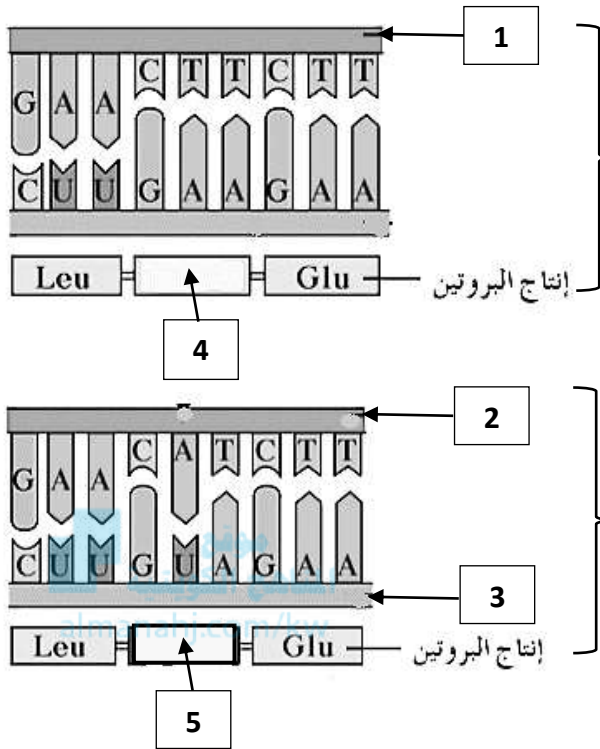
ج-نمط هذه الطفرة **النقص**.

3-الشكل يُمثل أنواع الطفرات الجينية وتأثيراتها: ص 48

-أكمل الفراغات التي في الجدول مُحدداً نوع الطفرة الجينية وتأثيرها.

تأثير الطفرة	سلسلة DNA غير المنسوخة	نوع الطفرة
بروتين ناتج من جين سليم		لا يوجد طفرة
طفرة صامتة، لا تغيير في الببتيد		استبدال
ببتيد غير مكتمل		إدخال
إزاحة الإطار، ببتيدي مختلف تماماً		نقص
إزاحة الإطار، ببتيدي مختلف تماماً		

4-الشكل يُمثل نوع من أنواع الطفرات الجينية: ص 50



أ-اسم الحالة المرضية: **مرض فقر الدم المنجلي**.

ب-الرقم 1 يشير إلى: **DNA السليم**.

ج-الرقم 2 يشير إلى: **DNA الطافر**.

د-الرقم 3 يشير إلى: **mRNA**.

هـ-اسم الحمض الأميني المشار إليه الرقم 4 **جلوتاميك**.

و-اسم الحمض الأميني المشار إليه الرقم 5 **فالين**.

ز-الشكل أ يُمثل جين الهيموجلوبين السليم.

س-الشكل ب يُمثل جين هيموجلوبين الخلية المنجلية.

السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1-طفرة الانقلاب تُسبب ضرراً أقل من أنماط الطفرات الأخرى. ص 45

لأنها تغيّر في ترتيب الجينات في الكروموسوم وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها.

2-تُعرف مُتلازمة داون بالتثلث الكروموسومي. ص 47

بسبب وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم الجسدي رقم 21.

3-ظهور بعض الملامح الأنثوية المُميّزة لدى ذكر كلاينفلتر. ص 47

لامتلاكه كروموسوم X واحد أو أكثر إضافة إلى الكروموسومين الجنسيين XY.

4-يختلف تأثير حدوث الطفرات الجينية في الخلايا الجنسية عن حدوثها في الخلايا الجسمية. ص 48

لأن يمكن أن تنتقل الطفرات في الأمشاج إلى نسل الآباء المُصابين بها أما الطفرات في الخلايا الجسمية فلا تُؤثر إلا في

الفرد المُصاب بها.

5-طفرات النقص والإدخال الجينية لها تأثير في تركيب الكائن الحي ووظيفته. ص 49

لأنها تُؤثر في تتابع الأحماض الأمينية ولأن حمض RNA الرسول يُقرأ من خلال كودوناته أثناء عملية الترجمة وبالتالي

تؤدي إلى تصنيع بروتين مختلف تماماً.

5-يعتبر فقر الدم المنجلي مثلاً لطفرة النقطة. ص 50

ينتج استبدال قاعدة مُفردة في الجين المُشفر للهيموجلوبين جيناً طافراً أي أن الطفرة أثرت في نيوكليوتيد واحد



السؤال السابع: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

عين قضيبيّة الشّكل	جناح مُتعرّج	وجه المقارنة
الزّيادة / التّكرار	النّقص	نمط الطّفرة في ذبابة الفاكهة ص44
ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المُماثل له	ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه	وجه المقارنة
الزّيادة / التّكرار	النّقص	نمط الطّفرة ص44
وحيد الكروموسومي	التثلاث الكروموسومي	وجه المقارنة
2n-1	2n+1	صيغة الاختلال الكروموسومي ص46
مُتلازمة داون	مُتلازمة تيرنر	وجه المقارنة
2n+1	2n-1	صيغة الاختلال الكروموسومي ص46-47
XXXY	X44	وجه المقارنة
نكر / XY	أنثى / XX	جنس الشّخص المصاب ص47
مُتلازمة كلاينفلتر	مُتلازمة تيرنر	اسم المُتلازمة
الخلايا الجسميّة	الخلايا الجنسيّة	وجه المقارنة
لا تنتقل للنّسل / لا تُؤثّر إلا في الفرد المصاب	تنتقل إلى النّسل	تأثير الطّفرات الجينيّة على النّسل ص48
الحمض الأميني فالين	الحمض الأميني جلوتاميك	وجه المقارنة
هيموجلوبين الخلية المنجلية	هيموجلوبين سليم	حالة الهيموجلوبين في وجود الحمض الأميني ص50



السؤال الثامن: أجب عن الأسئلة الآتية:

1- عدّد أنواع الطفرات الكروموسومية. ص 44-46

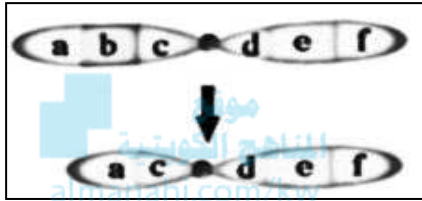
أ- الطفرات الكروموسومية التركيبية. ب- الطفرات الكروموسومية العددية.

2- عدّد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية. ص 44

أ- النقص. ب- الزيادة أو التكرار. ج- الانتقال. د- الانقلاب.

3- (يُعتبر النقص أحد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الأشكال، أجب عن

المطلوب: ص 44



أ- كيف تحدث طفرة النقص؟ عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه.

ب- لاحظ شكل الأجنحة في ذبابة الفاكهة، والمطلوب:

أ- أي رقم يمثل حدوث الطفرة: 1

ب- صف شكل الجناح الذي حدث فيه الطفرة؟ متعرج.

ج- ما مدى تأثير هذه الطفرة على الذبابة؟ غير ضارة.

د- طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي:

أ- ما اسم المرض الناتج عن الطفرة: الضمور العضلي النخاعي.

ب- كم رقم الكروموسوم الذي حدث فيه الطفرة: 5.

ج- ما مدى تأثير هذه الطفرة على الشخص؟ تسبب الوفاة.

4- (تعتبر الزيادة أحد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل، أجب عن

المطلوب: ص 44

أ- كيف تحدث طفرة الزيادة؟ تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم

ويندمج في الكروموسوم المماثل له أو/ عبور غير متكافئ بين الكروموسومات

المتماثلة خلال الانقسام الميوزي.

ب- حدّد نوع الانقسام الخلوي الذي يحدث فيه الطفرة؟ الميوزي.

ج- وضح تأثير طفرة الزيادة على عين ذبابة الفاكهة؟ ينتج عنها عينا قضيبيّة الشكل.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
5-(طفرة الانتقال أحد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الأشكال، أجب عن المطلوب: ص 44-45

أ- عدد أنواع طفرة الانتقال: • الانتقال الروبوتوني. • الانتقال المتبادل/ الانتقال غير الروبوتوني.

ب- اشرح تأثير طفرة الانتقال على الجينات؟

تؤدي إلى إعادة ترتيب مواقع الجينات على الكروموسوم

ويحدث الانتقال في جينات كثيرة أو قليلة في الكروموسوم.

ج- لاحظ الشكل رقم 1، المطلوب:

- اذكر أرقام الكروموسومات التي حدث بينها انتقال روبوتوني؟

14 و 21.

- حدّد الموقع الذي يحدث فيه انكسار الكروموسوم؟ السنتروميير.

- ماذا يحدث للذراعين الطويلين للكروموسومين؟ يتحدان ليشكلا كروموسوماً واحداً.

- ما مصير الكروموسوم الناتج من اتحاد الذراعين القصيرتين؟

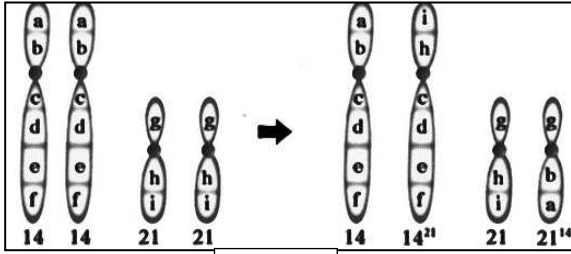
يتم فقدانه بعد عدة انقسامات خلوية.

- هل تحدث تغيرات ملحوظة لدى الانسان الذي يكون عدده الكروموسومي 45؟

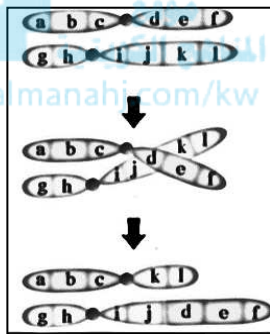
لا تحدث أي تغيرات ملحوظة في المادة الوراثية.

د- ما سبب تسمية الانتقال المتبادل بهذا الاسم؟

بسبب حدوث تبادل قطع كروموسومية غير مُحَدَّدة الحجم بين كروموسومين غير مُتماثلين.



شكل 1



شكل 2

6-(طفرة الانقلاب أحد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل، أجب عن

المطلوب: ص 45

أ- كيف يحدث الانقلاب؟ يحدث استدارة جزء من الكروموسوم رأساً على عقب أي عندما

ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكروموسوم نفسه في

الاتجاه المعاكس.

ب- لماذا تعتبر طفرة الانقلاب أقل ضرراً من طفرتي الزيادة والنقص؟

لأنها تُغيّر في ترتيب الجينات في الكروموسوم وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها.

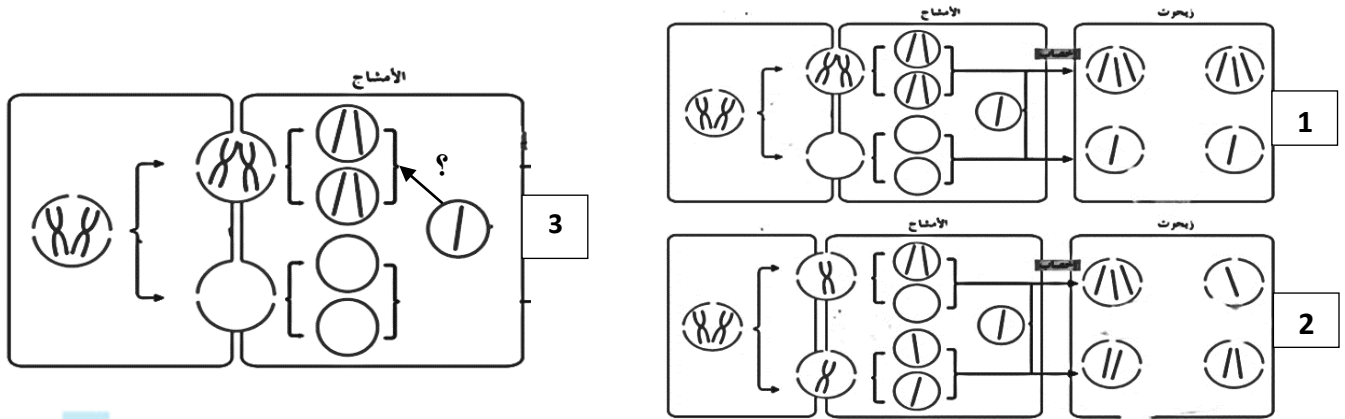
ج- اذكر المثال الأكثر شيوعاً لطفرة الانقلاب؟ وهل له عوارض؟

الانقلاب في الـ DNA على الكروموسوم 9 وليس له أي عوارض.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
7- (الطفرة الكروموسومية العددية تُسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الأشكال،

أجب عن المطلوب: ص 46-47



موقع
المنهجية
almanahj.com/kw

أ- لماذا يُسمى اختلال الصيغة الكروموسومية بهذا الاسم؟ بسبب وجود اختلال في عدد الكروموسومات.
ب- ما سبب حدوث اختلال الصيغة الكروموسومية؟ نتيجة انقسام غير المنتظم للخلايا.

ج- عدّد الأسباب الناتجة عن اختلال الصيغة الكروموسومية؟

• عدم انفصال الكروموسومات المتماثلة أثناء الانقسام الميوزي الأول.

• عدم انفصال الكروماتيدين الشقيقين أثناء الانقسام الميوزي الثاني.

د- لاحظ الشكلين رقم 1 و 2 ، وأكمل الفراغات:

- الشكل رقم 1: حدث عدم انفصال بين الكروموسومات المتماثلة في طور الانقسام الميوزي الأول.

- الشكل رقم 2: حدث عدم انفصال بين الكروماتيدين الشقيقين في طور الانقسام الميوزي الثاني.

هـ- اكتب الصيغة الكروموسومية للأفراد الناتجة. • تتلث كروموسومي $2n+1$. • وحيد الكروموسومي $2n-1$.

و- لاحظ الشكل رقم 3: ماذا ينتج عند اتحاد المشيخ المُشار إليه بالسهم بمشيخ طبيعي؟

ينتج طفرة كروموسومية عددية/ متلازمة داون/ كلاينفلتر/ تتلث كروموسومي $2n + 1$.

8- (تُسبب الطفرات الكروموسومية العددية تشوهات خلقية وعقلية)، من خلال هذه العبارة، أجب عن المطلوب: ص 47

أ- عدّد أمثلة للأمراض الناتجة عن الطفرات الكروموسومية العددية.

• متلازمة داون. • التثلث الكروموسومي 13. • التثلث الكروموسومي 18.

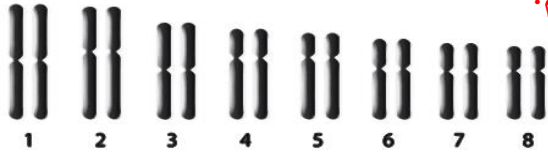
• متلازمة تيرنر. • متلازمة كلاينفلتر.

ب- ما تأثير التثلث الكروموسومي 13 والتثلث الكروموسومي 18 على الأطفال؟ تُسبب الموت السريع للأطفال.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

ج-كم عدد الكروموسومات لدى المُصابين بمُتلازمة داون؟ **47 كروموسوم.**



-وضّح من خلال الشكل أمامك أي الكروموسومات التي حدث فيها

تثَلث كروموسومي. **وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم 21 الجسدي.**

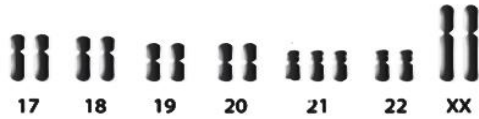
-اذكر الأعراض الناتجة من مُتلازمة داون.



تشوّهات خلقية وعقلية/ تخلف في النّمو الجسدي/ درجات مُتفاوتة

من التخلف العقلي/ تشوّه في أعضاء مُعيّنة خاصّة في القلب/

تركيب مُميّز للجسم والوجه.



د-ما جنس الشّخص المُصاب بمُتلازمة تيرنر؟ **أنثى**

-حدّد العدد الكروموسومي أو الصّيغة الكروموسومية لمُتلازمة تيرنر. **45 كروموسوم/ 2n-1 / نسخة واحدة من**

الكروموسوم (X44) X.

-اذكر أعراض مُتلازمة تيرنر على الشّخص المُصاب به. **مُتخلّفة النّمو وعاقراً.**

ه-ما جنس الشّخص المُصاب بمُتلازمة كلاينفلتر؟ **ذكر.**

-حدّد نوع الكروموسومات التي يمتلكها الشّخص المُصاب بمُتلازمة كلاينفلتر.

يمتلك كروموسوماً X واحداً أو أكثر إضافة إلى الكروموسومين الجنسيّين XY (XXXY / XXY) .

-اذكر أعراض مُتلازمة كلاينفلتر على الشّخص المُصاب به. **عاقراً / وجود بعض الملامح الأنثوية المُميّز لديه.**

9- (الطّفرات الجينيّة هي تغيّرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين)، من خلال هذه العبارة، أجب عن

المطلوب: **ص 48-49**

أ-ما سبب تسمية طفرة النّقطة بهذا الاسم. **لأنها تُؤثر في نيوكليوتيد واحد.**

ب-اشرح تأثير الطّفرات الجينيّة على النّسل إذا حدثت في كل من:

• الأمشاج (الخلايا الجنسيّة): **تنتقل الطّفرات في الأمشاج إلى نسل الآباء المُصابين بها .**

• الخلايا الجسمية: **لا تُؤثر إلا في الفرد المُصاب بها.**

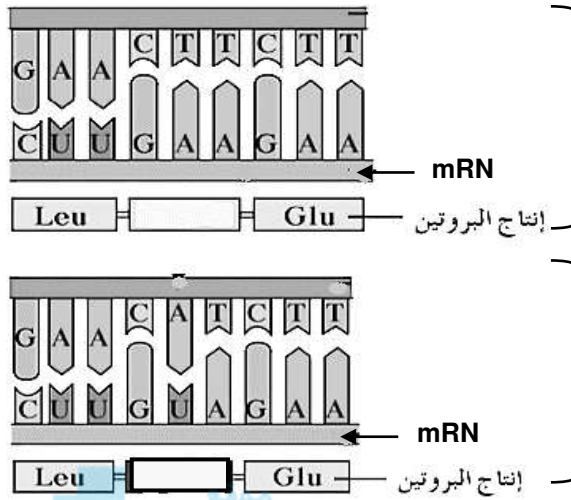
ج-عدّد الأنواع الرئيسيّة من طفرات الجينات. • استبدال نيوكليوتيد. • نقص نيوكليوتيد. • إدخال نيوكليوتيد.

د-اشرح كيف تُؤثر طفرة الإزاحة في إطار القراءة في الرّسالة الوراثيّة؟

يغيّر إدخال النيوكليوتيدات أو نقصها تتابع القواعد ما يُؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرّسالة الوراثيّة.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
10- (يُعتبر مرض فقر الدم المنجلي مثالاً للطفرات الجينية)، من خلال هذه العبارة وملاحظة الشكل، أجب عن المطلوب:



-الشكل أ يُوضّح جين الهيموجلوبين السليم.

والسبب: • وجود الحمض الأميني جلوتاميك.

• لا يوجد تغيير في كودون تتابعات حمض DNA.

-الشكل ب يُوضّح جين هيموجلوبين الخلية المنجلية.

والسبب: • إحلال الحمض الأميني فالين محل الحمض

الأميني جلوتاميك أدى إلى تغيير في كودون تتابعات

حمض DNA.

• يُقرأ mRNA من خلال كودوناته في خلال عملية الترجمة

وبالتالي تصنيع بروتين مختلف أثر في شكل خلية الهيموجلوبين

وأصبحت منجلية الشكل.

السؤال التاسع: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

1- حدوث كسر للكروموسوم رقم 5 وفقد جزءاً منه. ص 44

الحدث: الوفاة.

السبب: حدوث طفرة النقص الذي يُسبب مرض الضمور العضلي النخاعي.

2- إضافة الكروموسوم X في ذبابة الفاكهة. ص 44

الحدث: تصبح العين قضيبيّة الشكل.

السبب: حدوث طفرة الزيادة.

3- حدوث انكسار للكروموسوم رقم 14 عند منطقة السنترومير والتبادل بين أجزائه. ص 45

الحدث: يتحد الذراعين الطويلين ويشكلا كروموسوماً واحداً.

السبب: حدوث طفرة الانتقال الروبرتسوني.

4- تغيير ترتيب الجينات في الكروموسوم رقم 9. ص 45-46

الحدث: طفرة الانقلاب وليس له أي عوارض.

السبب: التغيير حدث في ترتيب الجينات في الكروموسوم وليس في عددها.

5- وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم الجسمي رقم 21 لدى الشخص. ص 47

الحدث: يُصاب الشخص بمتلازمة داون وتظهر عليه أعراض المتلازمة.

السبب: حدوث طفرة كروموسومية عديدة ينتج عنها تثلاث كروموسومي أي اختلال الصيغة الكروموسومية.



6- وجود تشوهات في الكروموسوم رقم 13 لدى الأطفال. ص 47

الحدث: يُسبب الموت السريع.

السبب: حدوث طفرة كروموسومية عديدة ينتج عنها تثلث كروموسومي 13 أي اختلال الصيغة الكروموسومية.

7- وجود تشوهات في الكروموسوم رقم 18 لدى الأطفال. ص 47

الحدث: يُسبب الموت السريع.

السبب: حدوث طفرة كروموسومية عديدة ينتج عنها تثلث كروموسومي 18 أي اختلال الصيغة الكروموسومية.

8- فقد الأنتى لكروموسوم واحد جنسي X. ص 47

الحدث: تصبح أنتى مُتخلّفة النمو وعاقرة، تُصاب بمُتلازمة تيرنر 44 X.

السبب: حدوث طفرة كروموسومية عديدة ينتج عنها اختلال الصيغة الكروموسومية أي وحيد الكروموسومي $2n-1$.

9- إضافة كروموسوم واحد جنسي X أو أكثر للكروموسومين الجنسيين XY. ص 47

الحدث: يُصبح الذكور عاقر، وتظهر عليه بعض الملامح الأنثوية يُصاب بمُتلازمة كلاينفلتر (XXY, XXXY).

السبب: حدوث طفرة كروموسومية عديدة ينتج عنها اختلال الصيغة الكروموسومية أي تثلث كروموسومي $2n+1$.

10- إحلل الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني جلوتاميك. ص 50

الحدث: مرض فقر الدم المنجلي / يتغيّر شكل الهيموجلوبين السليم ويُصبح منجلي الشكل.

السبب: حدوث طفرة جينية (طفرة النقطة واستبدال النيوكليوتيد) أدى التغيير في تتابع الأحماض الأمينية إلى تصنيع

بروتين مختلف .

السؤال العاشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1- داون - كلاينفلتر - تيرنر - الضمور العضلي النخاعي. ص 44-47

المفهوم المختلف: الضمور العضلي النخاعي.

السبب: لأنه ناتج عن طفرة كروموسومية تركيبية.

2- زيادة - انقلاب - انتقال - استبدال النيوكليوتيد. ص 44-48

المفهوم المختلف: استبدال النيوكليوتيد.

السبب: طفرة جينية.

3- فقر الدم المنجلي - الضمور العضلي النخاعي - مُتلازمة داون - مُتلازمة تيرنر. ص 44-47-48

المفهوم المختلف: فقر الدم المنجلي.

السبب: ينتج عن طفرة جينية.



الجينات والسرطان Genes and Cancer

الدرس 1-6

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

- 1- أحد طرق تغير الجين السليم لعامل النمو إلى جين مُسبب للأورام وتؤدي إلى إنتاج عامل نمو ضخم: ص 52-53
 اختلال الصيغة الكروموسومية
 تغير في بنية الكروموسوم
 طفرة جينية
 طفرة كروموسومية
- 2- الخلايا السرطانية تتصف بالآتي: ص 52
 تغزو الجهاز المناعي
 تكاثرها يتوقف عند حدٍ مُعَيّن
- 3- إحدى الطفرات التالية مرتبطة بمرض سرطان الشبكية: ص 53
 جينية سائدة
 جينية مُتحتية
 كروموسومية تركيبية
 كروموسومية عددية
- 4- مرض سرطان الشبكية ناتج عن طفرة جينية: ص 53
 سائدة محمولة على الكروموسوم 13
 مُتحتية محمولة على الكروموسوم 13
 سائدة محمولة على الكروموسوم 12
 مُتحتية محمولة على الكروموسوم 12
- 5- وجود طفرة مُتحتية في الجين القامع الواقع على الكروموسوم 13 يُسبب مرض: ص 53
 اللوكيميا
 سرطان الشبكية
 فقر الدم المنجلي
 سرطان القولون
- 6- أحد أسباب الإصابة بسرطان الجلد: ص 54
 التعرض للأشعة فوق البنفسجية
 التعرض لأشعة X
 القطران في السجائر
 المواد الكيميائية في اللحوم المُدخنة
- 7- القواعد الموازية تتصف بأنها: ص 54
 مختلفة كيميائياً عن قواعد حمض DNA
 تندمج مع قواعد DNA وتحدث خللاً في الرسالة الوراثية
 لا يمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA
 مُتطابقة تماماً لقواعد حمض DNA



السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	الإسراف في استخدام الأشعة السينية لا يؤثر على الكائن الحي.	X ص 51
2	الاستخدام المتأني للأشعة السينية يُساعد في الكشف عن عظام وأسنان الكائن الحي.	✓ ص 51
3	تُعتبر الطفرات مصدرًا من مصادر التنوع الجيني الذي يحصل بهدف التكيف مع البيئة المتغيرة.	✓ ص 51
4	نمو الخلية عملية منظمّة يتحكّم بها إشارات كيميائية وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفزه.	✓ ص 51
5	تتجاوب الخلايا السرطانية مع الإشارات التي تُوقف انقسام الخلايا.	X ص 51
6	تتكاثر الخلايا السرطانية عند حدّ مُعيّن ثم تتوقّف عن النمو.	X ص 52
7	تغزو الأورام الحميدة الأنسجة المحيطة وتُحدث مشاكل خطيرة.	X ص 52
8	خلايا الأورام الخبيثة لها القدرة على التحرّر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية.	✓ ص 52
9	جميع أمراض السرطان تُورث.	X ص 52
10	تتشترك جميع الأمراض السرطانية في أن الجينات المسؤولة عن إنتاج خلايا جديدة لا تتوقّف عن العمل.	✓ ص 52
11	يُعتبر السرطان الذي يُسبب أورام العين من الأمراض التي لا يُمكن أن تُورث.	X ص 52
12	جينات الأورام في كروموسومات الإنسان هي أشكال طافرة لعوامل النمو.	✓ ص 52
13	يحدث مرض سرطان الشبكية بسبب طفرة سائدة في الجين القامع الواقع على الكروموسوم 11.	X ص 53



السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	المصطلح
1	مرض يُسبّب نمواً غير طبيعياً للخلايا.	سرطان ص 51-118
2	كُتلة من الخلايا تنتج بعد تكاثر الخلايا السرطانية.	ورم ص 52-120
3	الجين الذي يُسبّب سرطنة الخلايا.	جين الأورام ص 52-117
4	جينات مسؤولة عن منع نموّ خلايا الأورام السرطانية.	جينات قامعة للأورام / مُضاد جين الأورام ص 53
5	العامل في البيئة الذي يُمكن أن يُحدِث طفرات في حمض DNA.	مُطفر ص 53-119
6	العامل الذي يُسبّب أو يُساعد في حدوث السرطان.	عامل مُسرطن ص 54-118

السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يُناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرّم في العمود المُخصّص:

الرّم المناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
5	لا يغزو الأنسجة المحيطة.	1-طفرة جينية مُتحتية
4	السرطان الذي يُسبّب أورام العين.	2-عامل مُسرطن
1	سرطان الشبكية.	3-طفرة النقطة
2	القطران في السجائر.	4-يُورث
6	تُسبّب سرطان الجلد.	5-ورم حميد
		6-الأشعة فوق البنفسجية



السؤال الخامس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1- يُعتبر الورم الخبيث مُضراً ومُدمراً. ص 52

لأن خلاياه قادرة على التحرر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية حيث تنتقل إلى مواقع جديدة في الجسم مُحدثة أوراماً جديدة (الانبثاث).

2- يحدث انقساماً خلويّاً سريعاً وغير مُنضبط عند حدوث طفرة في جين عامل النمو. ص 53

بسبب تحوّر البروتين إلى عامل نموّ ضخم فيُسبّب انقساماً خلويّاً سريعاً وغير مُنضبط.

3- تغيّر موقع الجين على الكروموسوم بفعل الانتقال له علاقة بإنتاج العديد من عوامل النمو. ص 53

لأن في بعض الحالات يُسيطر باديء جديد على الجين المُنتقل يسمح بتكرار نسخه ما يُؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو.



4- وصف الجين المُسبّب لمرض سرطان الشبكية والواقع على الكروموسوم 13 بأنه جين قاصع. ص 53

لأن الجين القاصع للأورام يمنع نمو الخلايا السرطانية.

5- كل الأشخاص الذين يمتلكون جيناً مُتتحياً واحداً على أحد الكروموسومات المُتماثلة لديهم استعداد لمرض سرطان الشبكية.

لأن إذا حدثت طفرة في الجين القاصع الواقع على الكروموسوم 13 فإن المرض سيظهر. ص 53

6- تُؤدي العوامل البيئية دوراً رئيسياً في تطوّر السرطان. ص 53

لأن العوامل البيئية يُمكن أن تسهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها.

7- تُعد الأشعة فوق البنفسجية من العوامل المُسرطنة. ص 54

لأنها تُسبب أو تُساعد في حدوث السرطان مُسببة تغيّراً في رسالة حمض DNA التي تُورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية.

8- يرتبط التعرّض للأشعة فوق البنفسجية بسرطان الجلد. ص 54

لأنها تُسبب طفرة في DNA / تُحدث تغيّراً في رسالة حمض DNA التي تُورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية.

9- تُعتبر القواعد المُوازية من المُسرطنات. ص 54

لأن يُمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA ولأنها ليست مُطابقة تماماً لقواعد حمض DNA فإنها تُكوّن أزواج قواعد غير طبيعية وخللاً في الرسالة الوراثية التي تُورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية.



السؤال السادس: ما أهمية كلاً مما يأتي:

1-الاستخدام المُتأني للأشعة السينية: ص 51

• تشخيص السرطان وعلاجه. • الكشف عن عظام وأسنان الكائن الحي. • يُساعد في البحث الطبي.

2-الإشارات الكيميائية والفيزيائية في الخلية: تتحكم في نمو الخلية بشكل مُنظم للغاية وتمنع انقسام الخلايا أو تحفزها.

3-عوامل النمو في كروموسومات الإنسان: تؤدي دوراً في المساعدة على ضبط انقسام الخلية وتميزها. ص 52

4-الجينات القامعة للأورام: منع نمو خلايا الأورام السرطانية وتعرف بمضاد جين الأورام. ص 53

السؤال السابع: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

وجه المقارنة	طفرة جينية في جين عامل النمو	تغير موقع جين عامل النمو
نمو عامل النمو ص 52-53	عامل نمو ضخم	عامل النمو طبيعي المنهج الكويتية almanabi.com/kw
كمية عامل النمو ص 52-53	كميات طبيعية	كميات أكبر
وجه المقارنة	الأورام الحميدة	الأورام الخبيثة
قدرتها على الانبثاث ص 52	ليس لها القدرة	لها القدرة
وجه المقارنة	لا يغزو الأنسجة المحيطة	ينتشر في أنسجة أخرى ويتدخل في وظائفها
نوع الورم ص 52	حميد	خبيث

السؤال الثامن: أجب عن الأسئلة الآتية:

1-فسر كيف يكون نمو الخلية عملية مُنظمة للغاية؟ ص 51

لأن يتم التحكم بها بواسطة إشارات كيميائية وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفزها.

2-عدّد أنواع الأورام: • حميدة. • خبيثة. ص 52

3-وضّح تأثير انتقال الخلايا السرطانية إلى مواقع بعيدة عن موقعها الأصلي. ص 52

تحدث أورام سرطانية في المواقع الجديدة ويسمى الانبثاث.



4- كيف يُحدث الورم الخبيث الانبثاث؟ ص 52

عندما تتحرر الخلايا من الورم الخبيث وتدخل في الأوعية الدموية واللمفاوية حيث تنتقل إلى مواقع جديدة في الجسم مُحدثة أوراماً جديدة.

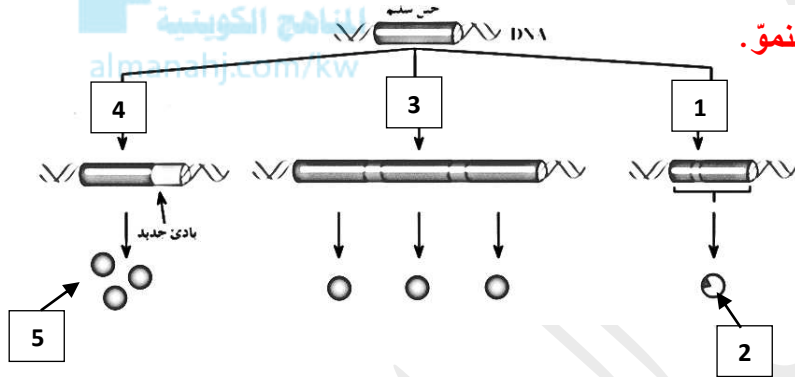
5- ما علاقة الفيروسات بحدوث السرطان؟ ص 52

لأن بعض جينات الأورام في الفيروسات مُرتبطة ببعض أنواع السرطان.

6- (تشارك جميع الخلايا السرطانية في ميزة واحدة بصرف النظر عن مُسبباتها). اشرح هذه العبارة. ص 52

الجينات المسؤولة عن إنتاج خلايا جديدة لا تتوقف عن العمل.

7- الشكل يوضح الطرائق الثلاثة لتغيير الجين السليم إلى جين مُسبب للورم: ص 52-53



أ-الرقم 1 طفرة جينية / حدوث طفرة في جين عامل النمو.

ب-الرقم 2 عامل نمو ضخم.

ج-الرقم 3 خطأ في تضاعف حمض DNA.

د-الرقم 4 تغيير موقع الجين.

هـ-الرقم 5 كمية أكبر من عامل نمو طبيعي.

و-فسر ما يحدث للتركيب رقم 2؟

قد يكون البروتين مُحوراً إلى عامل نمو ضخم فيُسبب انقساماً خلوياً سريعاً وغير مُنضبط.

ي-لاحظ رقم 3 وعَلل سبب زيادة كمية عامل النمو في الخلية.

الخطأ في تضاعف حمض DNA يؤدي إلى استنساخ جينات عديدة فتزداد كمية عامل النمو في الخلية.

ز-لاحظ رقم 4 وشرح تأثير باديء جديد على الجين المُنتقل؟

يُسيطر على الجين المُنتقل ويسمح بتكرار نسخه ما يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو.

8- (توجد جينات تسمى بالجينات القامعة للأورام) ، والمطلوب: ص 53

أ-لماذا سُميت الجينات القامعة للأورام بهذا الاسم؟ لأنها مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية.

ب-ماذا يحدث في حال وجود طفرة في الجينات القامعة للأورام؟

سيؤدي إلى نمو غير طبيعي وغير مُنضبط للخلايا ويُسبب السرطان.

ج-حدّد نوع الطفرة ورقم الكروموسوم لمرض سرطان الشبكية؟ طفرة جينية مُتنحية للكروموسوم 13.

د-ما مصير الأشخاص الذين يمتلكون جيناً متحياً واحداً على أحد الكروموسومات المُتماثلة لمرض سرطان الشبكية؟

لديهم استعداد لهذا المرض.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
9-وضّح كيف يُمكن أن تُؤدّي العوامل البيئيّة دوراً رئيسياً في تطوّر السرطان لدى الأشخاص؟ ص 53
يُمكن للشخص الذي لديه استعداد لنوع من السرطان أن يُنمّي المرض في ظروف بيئيّة مُحدّدة، ويُمكن للشخص نفسه أن يُقلّص خطورة إصابته بالمرض بضبط الظروف البيئيّة.

10-لماذا العوامل البيئيّة لها دور في تطوّر السرطان؟ ص 53
لأنها تُساهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها.

11-عدّد أنواع العوامل المُسرطنة. ص 54

- القطران في السجائر. بعض العقاقير. قطران الفحم.
- مواد كيميائيّة مُعيّنة في اللحوم المُدخّنة. بعض أصباغ الشعر. الفيروسات التي ارتبطت بالسرطان.
- بعض أنواع الإشعاع كالأشعّة فوق البنفسجيّة. القواعد الموازيّة.

موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw

12-اشرح مدى تأثير العوامل المُسرطنة على الجسم. ص 54

تُسبّب أو تُساعد في حدوث السرطان ويتوقّف ذلك على نوع العامل المُسرطن مُسبّبة إما باستبدال القواعد في حمض DNA أو تغييرها حيث تُورث للخلايا البنيويّة عندما تنقسم الخلية.

13-فسّر ما يحدث عند اندماج القواعد الموازيّة مع جزيء حمض DNA؟ ص 54

تُكوّن أزواج قواعد غير طبيعيّة وخطأ في الرّسالة الوراثيّة لأنها ليست مُطابقة تماماً لقواعد حمض DNA ويحدث السرطان.

السؤال التاسع: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

1-الإسراف في استخدام الأشعّة السينيّة. ص 51

الحدث: تُسبّب السرطان.

السبب: لأنها السبب في حدوث الطّفرات.

2-تكاثر الخلايا السرطانيّة بدون توقّف. ص 52

الحدث: تُسبّب أوراماً.

السبب: لأن تكاثر الخلايا السرطانيّة بدون توقّف تُكوّن كتلة من الخلايا.

3-تحرّر الخلايا من الورم الخبيث وانتقالها إلى مواقع بعيدة عن موقعها الأصلي. ص 52

الحدث: تُكوّن أوراماً جديدة في هذه المواقع وتُدمرها.

السبب: الانبثاث حيث انتشرت الخلايا إلى مواقع بعيدة.



4-وجود طفرة في الجين القامع الواقع على الكروموسوم 13. ص53

الحدث: مرض سرطان الشبكية.

السبب: لأن الطفرة أدت إلى توقّف عمل الجين القامع فحدث نمو غير طبيعي وغير منضبط للخلايا.

5-التعرض للأشعة فوق البنفسجية. ص54

الحدث: مرض سرطان الجلد.

السبب: لأن الأشعة فوق البنفسجية من العوامل المسرطنة وتسبب طفرة في DNA فتحدث تغييراً في رسالة حمض DNA

التي تُورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية.

6-اندماج القواعد الموازية مع جزيء حمض DNA. ص54

الحدث: يتكوّن السرطان.

السبب: لأنها تكون أزواج قواعد غير طبيعية وخللاً في الرسالة الوراثية لأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA.

المنهج الكويتي

almanahj.com/kw

السؤال العاشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1-ورم حميد - الانبثاث - ورم خبيث - يدخل في الأوعية الدموية واللمفاوية. ص52

المفهوم المختلف: ورم حميد.

السبب: لا يغزو الأنسجة المحيطة.

2-طفرة جينية مُتنتحية - طفرة كروموسومية - الكروموسوم 13 - سرطان الشبكية. ص53

المفهوم المختلف: طفرة كروموسومية.

السبب: غير مرتبطة بمرض سرطان الشبكية.

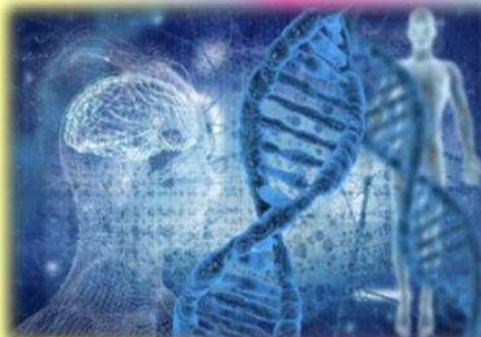
3-الأشعة فوق البنفسجية - القطران في السجائر - الزيوت العطرية - قطران الفحم. ص54

المفهوم المختلف: الزيوت العطرية.

السبب: لا تُعد من العوامل المسرطنة.



الفصل الثالث الجينوم البشري



موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw

الدرس 1-3
كروموسومات الانسان

الدرس 2-3
الوراثة لدى الانسان

الدرس 3-3
الوراثة الجزيئية لدى الانسان

كروموسومات الإنسان Human Chromosomes

الدرس 3-1

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

- 1- الكروموسوم الجسمي رقم 9 لدى الإنسان يحتوي على الجين المسؤول عن: ص 77
- أحد أنواع اللوكيميا
- تحديد فصيلة الدم
- تصلب النسيج العضلي الجانبي
- داء تليف النسيج العصبي
- 2- كروموسومات جسمية تعتبر من أصغر الكروموسومات في جسم الإنسان: ص 77
- 21 و 22
- 20 و 21
- 15
- 13
- 3- الكروموسوم الجسمي رقم 22 يحمل الجين المرتبط بداء: ص 77
- تليف النسيج العصبي
- تصلب النسيج العضلي الجانبي
- الضمور العضلي النخاعي
- الفينيل كيتونوريا
- 4- الكروموسوم الجسمي رقم 21 يحمل الجين المرتبط بحالة: ص 77
- تصلب النسيج العضلي الجانبي
- تليف النسيج العصبي
- الضمور العضلي النخاعي
- الفينيل كيتونوريا
- 5- الجين المرتبط بحالة تصلب النسيج العضلي الجانبي موجود على الكروموسوم الجسمي رقم: ص 77
- 5
- 7
- 23
- 21
- 6- المعادلة العامة لعدد الكروموسومات في خلية جسمية ذكورية لدى الإنسان: ص 78
- 44XY
- 44XX
- 22X
- 22Y
- 7- المعادلة العامة لعدد الكروموسومات في خلية جسمية أنثوية لدى الإنسان: ص 78
- 44XY
- 44XX
- 22X
- 22Y



8- يظهر الكروموسوم الجنسي الأنثوي المُعطل على شكل جسم بار في خلايا: ص 79

الدّم الحمراء النسيج العصبي

الدّم البيضاء النسيج الطلائي

9- يظهر الكروموسوم الجنسي الأنثوي المُعطل على شكل عصا الطبل في خلايا: ص 79

الدّم البيضاء النسيج العصبي

الدّم الحمراء النسيج الطلائي

10- الجين المتحكّم في لون الفرو لدى إناث القط يقع على الكروموسوم: ص 79

22 الأنثوي X

21 الذكري Y

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	يأخذ كل جين مكاناً محدداً على الكروموسوم الواحد ولا يتغيّر في أفراد النوع الواحد من الكائنات.	✓ ص 77
2	يُعتبر الكروموسومان 21 و 22 أصغر الكروموسومات الجسمية لدى الإنسان.	✓ ص 77
3	الجين المسؤول عن تحديد فصيلة الدّم لدى الإنسان يحمله الكروموسوم رقم 9.	✓ ص 77
4	الجينات المحمولة على الكروموسوم الواحد والمرتبطة تُورث معاً.	✓ ص 77
5	أثناء الانقسام الميوزي عند الانسان قد تحدث بعض حالات العبور وإعادة الارتباط للكروموسومات	✓ ص 77
6	المعادلة العامة لعدد كروموسومات الخلية الذكرية في الانسان XX44.	X ص 78
7	نصف الحيوانات المنوية تحمل الكروموسوم الجنسي X والنصف الآخر الكروموسوم الجنسي Y.	✓ ص 78
8	نسبة احتمال ولادة الذكور والإناث عند الإنسان تكون غير مُتساوية.	X ص 78
9	تقوم الخلية الجسمية بتعطيل كروموسوم X بشكل مُنظّم.	X ص 79

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	المصطلح
1	المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات.	الجينوم البشري ص 77-117
2	خاصية تعطيل الكروموسوم X في الخلية الأنثوية.	عدم فاعلية الكروموسوم X ص 79-118

السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرقم في العمود المخصص:

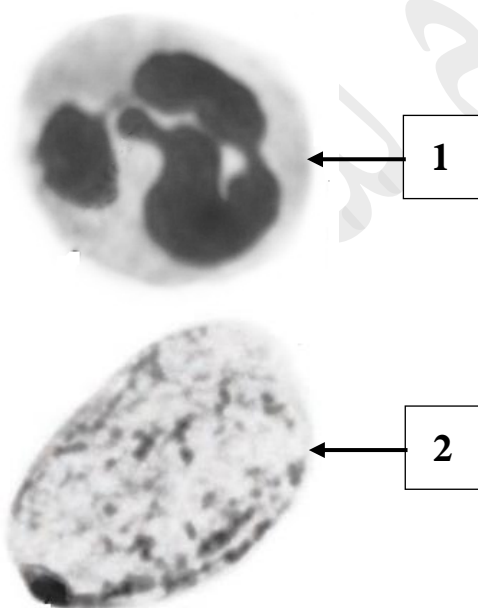
الرقم المناسب	القائمة (أ)	القائمة (ب)
3	يتضمّن أليلاً يُسبّب شكلاً من أشكال اللوكيميا.	44XY-1 ص 77
5	يحتوي على جين مرتبط بمرض لوجيهريج.	2-أسود وبني وأبيض ص 77
1	المعادلة العامة للذكور.	3-كروموسوم رقم 22 ص 78
2	لون فرور القطة الأنثى.	4-44XX ص 79
6	تعطيل الكروموسوم X.	5-كروموسوم رقم 21 ص 79
		6-عشوائي في الخلية الجسمية

السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيّداً ثم أجب عن المطلوب:

توضّح الأشكال أمامك الكروموسوم الجنسي X المُعطل، والمطلوب: ص 79

أ- يتواجد جسم بار في الشّكل رقم (2).

ب- تتواجد عصا الطّبل في الشّكل رقم (1).



السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1-تتساوى نسبتا احتمال ولادة ذكور وإناث. ص78

بسبب توزيع الكروموسومات الجنسية أثناء عملية الانقسام الميوزي ولأن الخلايا الجنسية الأنثوية تحمل الكروموسوم الجنسي X في حين يحمل نصف الخلايا الجنسية الذكرية أو الحيوانات المنوية الكروموسوم الجنسي Y والنصف الآخر يحمل الكروموسوم الجنسي X وهذا يؤكد أن النسبة متساوية.

2-الخلايا الجسميّة للأنثى تحتوي على كروموسومين X واحد من الأب والآخر من الأم إلا أن كروموسوماً واحداً يكون فاعلاً. ص79

تعمل بطريقة عشوائية بتعطيل أحد الكروموسومين وذلك لعدم حاجتها إلى الكمية المضاعفة من البروتينات التي تنتجها.

3-تُعطلّ الخلية الجسميّة أحد الكروموسومين X بطريقة عشوائية. ص79

لعدم حاجتها إلى الكمية المضاعفة من البروتينات التي تنتجها.



السؤال السابع: ما أهمية كلاً مما يأتي:

1-تتابع القواعد النيتروجينية في الجينات: ص77

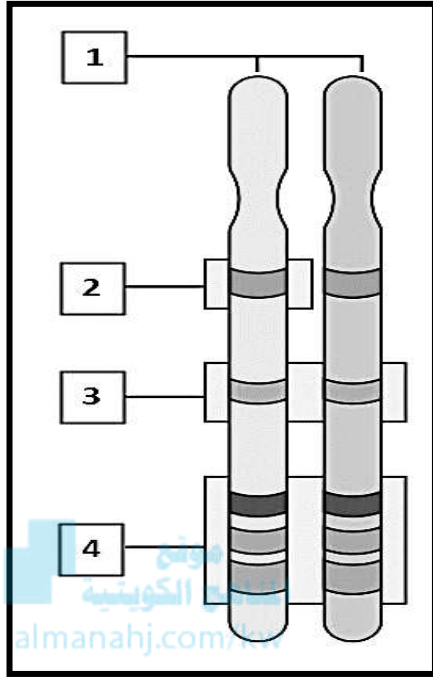
يُحدّد الكثير من الصفات وتركيبات جزيئات البروتينات في خلايا الجسم.

السؤال الثامن: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

وجه المقارنة	تليّف النسيج العصبي	تصلّب النسيج العضلي الجانبي
رقم الكروموسوم المحمول عليه	22	21
وجه المقارنة	الإناث	الذكور
معادلة العدد الكلي	44XX	44XY
وجه المقارنة	ذكر الإنسان	أنثى الإنسان
نوع الأمشاج الجنسية	XY	XX
وجه المقارنة	خلايا النسيج الطلائي	كريّات الدّم البيضاء
شكل الكروموسوم الأنثوي X المُعطّل	أجسام بار	عصا الطّبل
ص79		



السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة الآتية:



1-الشكل المقابل يوضح بأن كل جين له مكاناً محدداً

على الكروموسوم الواحد، والمطلوب: ص77-78

اشرح ماذا تعني البيانات التي تُشير إليها الأرقام التالية؟

أ-يُشير الرّقم 1 إلى: زوج من الكروموسومات المتماثلة في

حالة عدم تضاعف/ كروموسوم من الأب والآخر من الأم.

ب-يُشير الرّقم 2 إلى: موقع الجين/ موضع جين معين

على كروموسوم.

ج-يُشير الرّقم 3 إلى: زوج من الأليلات.

د-يُشير الرّقم 4 إلى: ثلاثة أزواج من الأليلات لثلاثة جينات لها

مواقع كروموسومية مختلفة على زوج من الكروموسومات المتماثلة.

هـ-ماذا يحدث للجينات الموجودة على الكروموسوم الواحد والمرتبطة؟

تُورث معاً/ وقد تحدث بعض حالات العبور وإعادة الارتباط للكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الانسان.

2-الجدول أمامك يوضح توزيع الأمشاج وتكوين اللاقحات في الانسان، والمطلوب: ص78

أ-من المسؤول عن تحديد جنس جنين الانسان؟ الذّكر.

ب-لماذا يعتبر الذّكر هو المسؤول عن تحديد جنس جنين الانسان؟

لأن نصف الخلايا الجنسية الذكريّة أو الحيوانات المنويّة يحمل الكروموسوم الجنسي Y والنّصف الآخر يحمل الكروموسوم

الجنسي X.

ج-كم نوع من الكروموسومات الجنسية الموجودة في البويضة؟

نوع واحد X.

د-كم نوع من الكروموسومات الجنسية الموجودة في الحيوان المنوي؟

نوعين X و Y.

هـ-اكتب التّركيب الجيني للفرد رقم (1) XX.

و-اكتب التّركيب الجيني للفرد رقم (2) XY.

ي-كم تبلغ نسبة الأفراد الناتجة من الذّكور والإناث؟

النّسبة متساوية / 1:1 / 1/2 : 1/2 / 50% ذكور و 50% إناث.

	X	X
X	1	
Y		2

وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م
3- يُوضّح الشكل المقابل الكروموسوم الجنسي X المُعطّل في كلّ من كريات الدّم البيضاء وخلايا النّسيج الطلائي.

أ- صِف شكل الكروموسوم X المُعطّل لكلّ من: ص 79

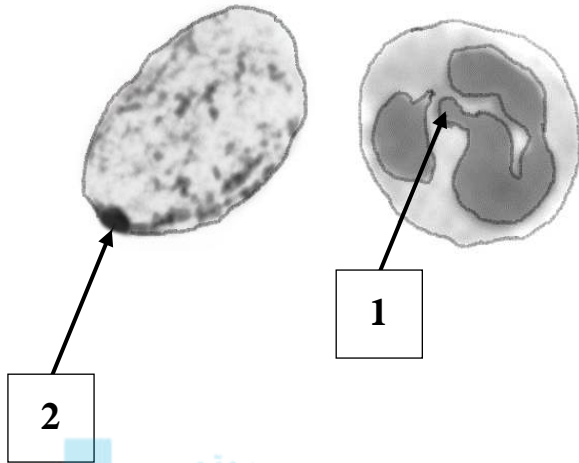
- السهم رقم 1: **عصا الطّبل.**

- السهم رقم 2: **جسم بار.**

ب- لماذا تعمل الخليّة الجسميّة للأنثى بتعطيل

أحد الكروموسومين X بطريقة عشوائية؟

لعدم حاجتها إلى الكميّة المضاعفة من البروتينات التي تنتجها.



موقع
المناهج الكويتية
almanahj.com/kw

السؤال العاشر: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

1- تلقيح الحيوان المنوي Y للبيوضة. ص 78

الحدث: **يتكوّن الزيجوت الذي ينمو إلى جنين جنسه ذكر.**

السبب: **بسبب اندماج أو اتحاد الحيوان المنوي Y مع البيوضة X فيصبح التركيب الجيني للزيجوت XY.**

2- تلقيح الحيوان المنوي X للبيوضة. ص 78

الحدث: **يتكوّن الزيجوت الذي ينمو إلى جنين جنسه أنثى.**

السبب: **بسبب اندماج أو اتحاد الحيوان المنوي X مع البيوضة X فيصبح التركيب الجيني للزيجوت XX.**

3- وجود خلل في الخليّة الجسميّة للأنثى التي تحتوي على الكروموسومين X من الأب والأم. ص 79

الحدث: **تتكون كميات مضاعفة من البروتينات التي تنتجها الخليّة.**

السبب: **الخلل أدى إلى عدم تعطيل الخليّة الجسميّة للأنثى لأحد الكروموسومين X فأصبحت جميعها فاعلة.**

السؤال الحادي عشر: تمعّن في المفاهيم أو الكلمات العلميّة ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1- كروموسوم 22- اللوكيميا - تليّف النّسيج العصبي- كروموسوم 21. ص 77

المفهوم المختلف: **كروموسوم 21.**

السبب: **لأنه يحتوي على جين يرتبط بحالة تصلّب النّسيج العضلي الجانبي المعروف بمرض لو جيهرنج.**



الوراثة لدى الإنسان Heredity in Humans

الدرس 2-3

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

1- شحمة الأذن عند الإنسان: ص 80

✓ نمطين من الجين الواحد يتحكمان في شكلها

شكل الشحمة الملتحمة مسؤول عنها الأليل السائد

نمط واحد يتحكّم في شكلها

شكل الشحمة الحرة مسؤول عنها الأليل المتنحي

2- جين بيتاهيموجلوبين (HBB) المسؤول عن إنتاج بروتين الهيموجلوبين موجود على الكروموسوم رقم: ص 81

20

✓ 11

13

15

3- ينتج مرض الفينيل كيتونوريا عن: ص 82

أليل سائد محمول على الكروموسوم رقم 12

✓ اختلالات جينية متنحية

أليل متنح محمول على الكروموسوم رقم 13

اختلالات جينية سائدة

4- نقص إنزيم فيل ألانين هيدروكسليز يُعاني منه الأشخاص المُصابين بمرض: ص 82

✓ مرض الفينيل كيتونوريا

الدّحة

البله المُميت

فقر الدّم المنجلي

5- أهم الأعراض التي تظهر على الشخص المُصاب بمرض البله المُميت: ص 83

نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرّموش

تعظم غضروفي باطني

✓ فقدان السمع والبصر

قصر القامة بشكل غير طبيعي

6- نقص نشاط إنزيم هيكسوسامينيديز يُعاني منه الأشخاص المُصابين بمرض: ص 83

التليف الحويصلي

✓ البله المُميت

فقر الدّم المنجلي

هانتجتون

7- يُعاني المُصاب بمرض البله المُميت من تراكم مادّة الجانجليوسايد الدهنيّة في الخلايا العصبيّة في الدّماغ والحبل

الشوكي ممّا يُؤدّي في مُعظم الأحيان إلى: ص 83

قصر القامة بشكل غير طبيعي

✓ الموت في السنوات الأولى من الطّفولة

نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرّموش

الموت في سنّ الأربعين



8-مرض ناتج عن اختلالات جينية سائدة لدى الإنسان: ص 83

✓ الدَّحْدحة

فنيل كيتونوريا

البَلَّه المُميت

فقر الدَّم المِنْجلي

9- أهم الأعراض التي تظهر على الشخص المُصاب بمرض الدَّحْدحة: ص 83

التَّوَقُّف عن المشي نهائيًا

القيام بحركات لإرادية

✓ القزامة

ضعف عضلات الحوض

10- مرض هانتجتون ينتج عن أليل: ص 83

مُتتَحَّ محمول على الكروموسوم 15

✓ سائد محمول على الكروموسوم 4

سائد محمول على الكروموسوم 11

مُتتَحَّ محمول على الكروموسوم 4

11- الشخص المُصاب بمرض هانتجتون: ص 83

✓ يتدهور جهازه العصبي في سنِّ الثلاثين أو الأربعين

يفقد السَّمع والبصر

يتَّسَم هيكله العظمي بتعظُّم غضروفي باطني

يُعاني من زيادة نسبة الكوليسترول في الدَّم

12- يُعتبر المهاق أحد الاضطرابات الجينية في الكروموسومات الجسمية لدى الإنسان ويُسبَّب: ص 84

زيادة الكوليسترول في الدم

تراكم سكر الجالاكتوز في الأنسجة

✓ نقص الصَّبغ في الجلد والشَّعر والعينين والرَّموش

فقد السَّمع والبصر

13- توصل علماء الوراثة من خلال دراسة تركيب الكروموسومين الجنسيين X و Y بأنَّ: ص 84

لا توجد أجزاء مُشتركة بين الكروموسومين

✓ مُعظم الجينات موجودة على الكروموسوم X

الكروموسوم Y أكبر بكثير من الكروموسوم X

مُعظم الجينات موجودة على الكروموسوم Y

14- مرض وراثي مرتبط بالكروموسوم الجنسي X ناتج عن أليل مُتتَحَّ: ص 85

التَّلَيِّف الحُويصلي

مرض الكساح المُقاوم لفيتامين D

فقر الدَّم المِنْجلي

✓ الهيموفيليا

15- مرض الهيموفيليا يظهر على شكل خلل في عوامل تخثر الدَّم نتيجة وجود أليل: ص 85

مُتتَحَّ غير سليم لأحد الجينين على الكروموسوم Y

✓ مُتتَحَّ غير سليم لأحد الجينين على الكروموسوم X

سائد لأحد الجينين على الكروموسوم Y

سائد على الكروموسوم X

16- وهن دوشي العضلي من الأمراض الوراثة الناتجة عن: ص 86

✓ أليل مُتتَحَّ غير سليم لجين موجود على الكروموسوم X

وجود خلل وراثي على أحد الكروموسومات الجسمية

أليل سائد غير سليم لجين موجود على الكروموسوم X

أليل مُتتَحَّ لجين موجود على الكروموسوم Y



17- يتّصف مرض وَهْن دوشين العضلي بـ: ص 86

- تظهر أعراضه في منتصف الثلاثين من عمر الإنسان
- نسبة إصابة الإناث أكبر من الذكور
- ✓ **خلل في تكوين بروتين الديستروفين في العضلات**
- خلل في هرمون النمو الذي يؤثر على نمو العظام

18- مرض وراثي نادر الوجود مرتبط بالكروموسوم الجنسي X وناتج عن أليل سائد: ص 86

- وهن دوشين العضلي
- عمى الألوان
- فقر الدم المنجلي
- ✓ **مرض الكساح المقاوم لفيتامين D**

19- يُعاني المُصاب بمرض الكساح المقاوم لفيتامين D من: ص 86

- ✓ **تشوّه في الهيكل العظمي**
- تعظم غضروفي باطني
- قصر القامة بشكل غير طبيعي
- زيادة في تكلس العظام

20- مرض وراثي مرتبط بالكروموسوم الجنسي Y: ص 87



✓ **فرط إشعار صوان الأذن**

- الكساح المقاوم لفيتامين D
- عمى الألوان
- وهن دوشين العضلي

21- مرض وراثي شائع ومُमित ينتج عن أليل مُتنحّ موجود على الكروموسوم رقم 7: ص 88

- هانتجتون
- نزف الدم
- وهن دوشين العضلي
- ✓ **التليف الحُويصلي**

22- تتّصف كُريات الدم الحمراء لمرض فقر الدم المنجلي بأنها: ص 89

- لا تتكسر سريعاً وتعيش لفترة طويلة
- أكثر ذوباناً من الهيموجلوبين السليم
- ✓ **تلتصق بالشعيرات الدموية فتحوّل دون جريان الدم فيها**
- شكلها يُشبه شكل كُريات الهيموجلوبين السليم



السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	معظم الصفات الوراثية لدى الإنسان يتحكم بها أكثر من جين له أليلات سائدة أو متنحية أو ذات سيادة مشتركة.	✓ ص 80
2	الأليل السائد مسؤول عن الشكل الحر لشحمة الأذن عند الإنسان	✓ ص 80
3	تعتبر الأليلات المسؤولة عن تكوّن الهيموجلوبين مثلاً للسيادة المشتركة.	✓ ص 80-89
4	حدوث طفرة في الجين HBB يؤدي إلى إنتاج بروتين بيتا جلوبيين غير سليم.	✓ ص 81
5	يرمز الأليل Hb^N للشخص المصاب بمرض فقر الدم المنجلي.	X ص 81
6	كثرة الجينات الوراثية من أهم أسباب صعوبة دراسة الصفات الموروثة وانتقالها في الانسان.	✓ ص 81
7	الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس والنتيجة عن أليلات متنحية لا تظهر إلا في حال وجود أليلين متنحيين متماثلين.	✓ ص 82
8	الجللاكتوسيميا مرض وراثي غير مرتبط بالجنس ناتج عن أليلات سائدة.	X ص 84
9	ارتفاع كوليسترول الدم يُعتبر من الاضطرابات الجينية في الكروموسومات الجسمية عند الإنسان ونتاجة عن أليلات سائدة.	✓ ص 84
10	الجينات المحمولة على الأجزاء المشتركة في الكروموسومين X و Y تتوارث كأنها جينات محمولة على كروموسومات جسمية.	✓ ص 84
11	يحمل الكروموسوم Y الجين SRY المسؤول عن ظهور الصفات الجنسية لدى الذكور.	✓ ص 84
12	مرض عمى الألوان ينتج عن خلل يُصيب عدة جينات مرتبطة برؤية الألوان محمولة على الكروموسوم Y.	X ص 85
13	وجود نسختين من الأليل المتنحي على الكروموسوم X يؤدي إلى ظهور مرض عمى الألوان عند الإناث.	✓ ص 85



م	العبارة	الرّمز
14	الهيموفيليا مرض وراثي مُرتبط بالكروموسوم الجنسي X وناتج من أليل مُتّح.	✓ ص 85-95
15	يختلف مرض الكُساح المُقاوم للفيتامين D عن غيره من أمراض الكساح بأنّه لا يستجيب للعلاج بواسطة فيتامين D.	✓ ص 86
16	يكفي وجود أليل سائد واحد على الكروموسوم X لتوارث مرض الكُساح المُقاوم لفيتامين D في كل جيل من الأجيال الأربعة.	✓ ص 86
17	جينات هولاندريك يُعبّر عنها عند الذكور والإناث.	X ص 87
18	ينتج مرض التليّف الحُويصلي من أليل سائد موجود على الكروموسوم رقم 9.	X ص 88
19	يُعاني المُصاب بمرض التليّف الحُويصلي من تجمّع مادّة مُخاطيّة كثيفة تسدّ ممراته التنفسيّة.	✓ ص 88
20	لا يظهر مرض التليّف الحويصلي في الأفراد متبايني اللاقحة.	✓ ص 88
21	مرض فقر الدّم المنجلي يظهر بشكل خفيف في حال وجود أليل سليم وآخر مُعتل لدى الفرد.	✓ ص 89
22	يؤدي استبدال الحمض الأميني جلوتاميك بحمض فالين إلى تغيير طبيعة الهيموجلوبين فيصبح أكثر ذوباناً.	X ص 89
23	الإفريقيين متباينيّ اللاقحة لمرض فقر الدّم المنجلي يُظهرون مُقاومة شديدة لمرض الملاريا.	✓ ص 89
24	ترتفع نسبة ظهور الأمراض الوراثيّة التي تُسببها الأليلات المُنتحيّة كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل إلى آخر.	✓ ص 90

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	المصطلح
1	مُخطّط يوضّح كيفيّة انتقال الصّفات من جيلٍ إلى آخر في العائلة ويسمح للعلماء بتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثيّة فيها.	سجلّ النسب ص 81-118
2	جينات واقعة على الكروموسومين الجنسيين X و Y.	جينات مرتبطة بالجنس ص 84-117
3	مرض وراثي لا يستطيع المصابون به تمييز الألوان بشكلٍ واضح وخصوصاً اللونين الأخضر والأحمر.	عمى الألوان ص 85-118
4	مرض وراثي يظهر على شكل خلل في عوامل تخثر الدم ما يؤدي إلى نزيف حاد في حالة الإصابة بجروح وأحياناً إلى نزيف داخلي.	نزف الدّم/ هيموفيليا ص 85-119
5	مرض وراثي مرتبط بالجنس ويتسبّب به أليل مُنتج غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X ويتحكّم في تكوين مادة الديستروفين وهي مادّة بروتينيّة في العضلات.	وهنّ دوشين العضلي ص 86-120
6	مرض وراثي شائع وغالباً ما يكون مُميتاً وينتج من أليل مُنتج موجود على الكروموسوم 7.	التليف الحويصلي ص 88-117

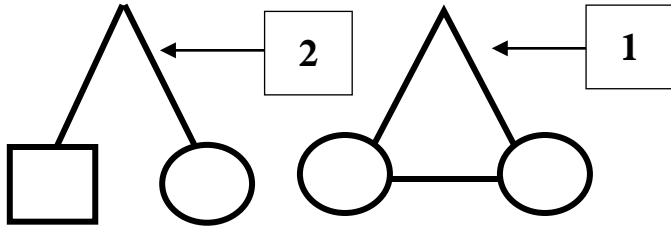
السؤال الرابع: اختر من القائمة (ب) ما يناسبها في القائمة (أ) من خلال كتابة الرّمق في العمود المُخصّص:

الرقم المناسب	القائمة أ	القائمة ب
7	شكل شحمة الأذن المُلتحمة.	1-فيل ألانين ص 80
5	الأليل الطّافر لمرض فقر الدم المنجلي.	2-البّله المُميت ص 81
1	حمض أميني موجود في الحليب وأطعمة أخرى.	3-كروموسوم Y ص 82
2	ينتج عن أليل مُنتجٍ محمول على الكروموسوم 15.	4-وهنّ دوشين العضلي ص 83
3	يحتوي على عدد قليل من الجينات.	5-Hb ^s ص 84
11	قد لا يرى أحياناً سوى اللون الأسود والرمادي والأبيض.	6-التليف الحويصلي ص 85
10	خلل في عوامل تخثر الدم.	7-أليل مُنتجٍ ص 85
4	تظهر أعراض المرض في سن الرابعة أو الخامسة.	8-هولانديك ص 86
8	جينات يُعبّر عنها عند الذكور فقط.	9-هاننتجتون ص 87
6	ينتج عن أليل مُنتجٍ موجود على الكروموسوم رقم 7.	10-هيموفيليا ص 88
		11-عمى الألوان



السؤال الخامس: ادرس الأشكال الآتية جيداً ثم أجب عن المطلوب:

يُوضّح الشكل المقابل بعض أنواع الرموز أو المفاتيح المستخدمة في سجلات النسب. ص 82

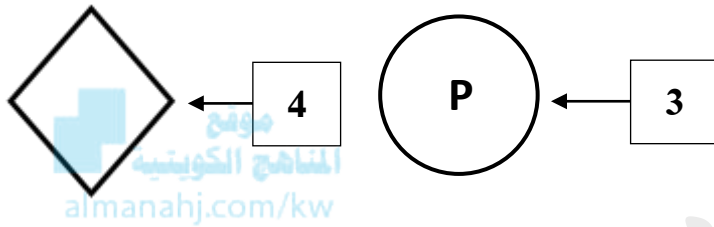


أ- الرمز للشكل رقم (1) يُشير إلى: **توأم مُتماثل.**

ب- الرمز للشكل رقم (2) يُشير إلى: **توأم غير مُتماثل.**

ج- الرمز للشكل رقم (3) يُشير إلى: **امرأة حامل بجنين.**

د- الرمز للشكل رقم (4) يُشير إلى: **الجنس غير مُحدّد.**



السؤال السادس: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

1- شكل شحمة الأذن عند الإنسان يُمكن أن تكون حُرّة أو ملتحمة. ص 80
لأن نمطين من الجين الواحد أو أليلين يتحكمان في شكل شحمة الأذن فالأليل السائد هو الأليل المسؤول عن الشكل الحر بينما الأليل المتنحي مسؤول عن الشكل الملتحم.

2- شكل شحمة الأذن الملتحمة لا تظهر عند الإنسان إلا في حالة التركيب الجيني المتشابهة اللاقحة. ص 80
لأن المسؤول عن شكل الأذن الملتحمة أليل متنحي فلا تظهر في التركيب الظاهري إلا إذا كانت متشابهة اللاقحة.
3- صعوبة دراسة الصفات الموروثة وانتقالها عند الإنسان. ص 81

بسبب كثرة الجينات التي تتحكّم بها وطول الفترة الواقعة بين جيل وآخر وقلّة عدد أفراد الجيل الناتج عند كل تزواج.

4- يتتبع العلماء من خلال سجل النسب ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثية عند عائلة ما. ص 81

لأن سجل النسب عبارة عن مُخطّط يُوضّح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة.

5- يكفي وجود أليل واحد غير سليم لإظهار مرض الدّححة لدى الفرد. ص 83

مرض الدّححة ناتج عن أليل سائد لذلك فإنّ وجود أليل واحد فقط غير سليم سائد يكفي لإظهار المرض.

6- مُعظم الجينات الوراثية موجودة على الكروموسوم الجنسي X. ص 84

لأن الكروموسوم الجنسي X أكبر بكثير من الكروموسوم الجنسي Y.

وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

7-ظهور مرض عمى الألوان لدى الذكور بنسبة أعلى مقارنة بالإناث. ص 85

يملك الذكور كروموسوم X واحد فقط وكل الأليلات المرتبطة به تظهر عند الذكور حتى وإن كانت مُتنتحية أما لدى الإناث لابد من وجود نسختين من الأليل المُتنتحي.

8-الرجال يُورثون مرض عمى الألوان إلى بناتهم ولكن قد لا تظهر الصفة عندهن. ص 85

البنات يرثن من الأب نسخة من الكروموسوم X الحامل لجين المرض ولكن حتى تظهر الصفة عندهن لابد من وجود نسختين من الأليل المُتنتحي.

9- يتعرّض مريض الهيموفيليا إلى نزيف حاد في حال إصابته بجروح. ص 85

بسبب الخلل في عوامل تخثر الدم. / وجود أليل متنح غير سليم لأحد الجينين المحمولين على الكروموسوم X ما يُسبب خللاً في تكوين المواد البروتينية المُختثرة للدم.

10-نسبة إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلي أكبر من إصابة الإناث. ص 86

لأن الجين المُسبب للمرض مُتنتحي موجود على الكروموسوم X ويملك الذكور كروموسوم X واحد فقط وكل الأليلات المرتبطة به تظهر عند الذكور حتى وإن كانت مُتنتحية أما لدى الإناث لابد من وجود نسختين من الأليل المُتنتحي.

11-يكفي وجود أليل واحد مُسبب لمرض الكُساح المُقاوم لفيتامين D حتى ينتقل لكل جيل من الأجيال الأربعة. ص 86

لأن المرض ناتج عن أليل سائد موجود على الكروموسوم X ووجود أليل واحد كافٍ لينتقل من جيلٍ إلى آخر مع توارث الكروموسوم X من الأب أو الأم إلى الأبناء.

12-لا يظهر مرض فرط إشعار صوان الأذن لدى الإناث المُنحدرين من آباء مُصابين بهذا المرض. ص 87

لأن المرض مُرتبط بالكروموسوم الجنسي Y. / لأن الكروموسوم Y يحمل جينات هولاندريك التي يُعبّر عنها عند الذكور فقط.

13-يظهر مرض فقر الدم المنجلي بشكلٍ خفيف عند الفرد في حال وجود أليل سليم وآخر مُعتل. ص 89

بسبب وجود السيادة المُشتركة.

14-يُظهر الإفريقيين مُتبايني اللاقحة لمرض فقر الدم المنجلي مُقاومة شديدة لمرض الملاريا. ص 89

بسبب تكسّر كريات الدم المنجلية ما يُؤدّي إلى التخلّص من الكائن الطفيلي الذي يُسبب الملاريا.

/ تميل كريات الدم المنجلية إلى أن تنكسر بسرعة فتنتحل مُكوناتها. / لأن الطفيل المُسبب للملاريا يعيش عادةً عالية على كُريات الدم الحمراء السليمة.

15-تتضاءل نسبة ظهور الأمراض عند زواج الأفراد الذين لا تربطهم صلة قرابة. ص 90

لأن الأليلات السليمة السائدة تحجب الصفات التي تحملها الأليلات المُتنتحية فتنتج أفراداً هجينة سليمة.

16-ترتفع نسبة ظهور الأمراض في الأجيال الناتجة من زواج الأقارب. ص 90

لأن زواج الأقارب يُعطى فرصة كبيرة لظهور الأليلات المُتنتحية الضارة في الأجيال الجديدة.



السؤال السابع: ما أهمية كلاً مما يأتي:

- 1- سجل النسب في دراسة بعض الصفات الوراثية لبعض العائلات: ص 81
 - يوضح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة.
 - يسمح للعلماء بتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثية في العائلة.
- 2- جين SRY الموجود على الكروموسوم Y: ص 84
 - مسؤول عن ظهور الصفات الجنسية لدى الذكور.

السؤال الثامن: قارن بإكمال الجدول الآتي حسب المطلوب علمياً:

شحمة الأذن الملتحمة عند الإنسان	شحمة الأذن الحرة عند الإنسان	وجه المقارنة
	سائد	نوع الأليل ص 80
الأليل الطافر	الأليل السليم	وجه المقارنة
Hb ^S	Hb ^N	رمز الأليل في مرض فقر الدم المنجلي ص 81
الدّحذحة	البّله المميت	وجه المقارنة
سائد	متنح	نوع الأليل المُسبّب للمرض ص 83
الكروموسوم Y	الكروموسوم X	وجه المقارنة
قليل	كثير	عدد الجينات التي يحملها ص 84
خلل في عوامل تخثر الدم	عدم تمييز اللونين الأخضر والأحمر	وجه المقارنة
الهيموفيليا (نزف الدم)	عمى الألوان	اسم المرض ص 85
مرض فرط إشعار صوان الأذن	مرض الكساح المُقاوم للفيتامين D	وجه المقارنة
Y	X	نوع الكروموسوم الجنسي الحامل لأليل المرض ص 86-87



السؤال التاسع: أجب عن الأسئلة الآتية:

1- عدّد أسباب صعوبة دراسة الصفّات الموروثة وانتقالها عند الإنسان: **ص 81**

أ- كثرة الجينات التي تتحكّم بها.

ب- قلة عدد أفراد الجيل الناتج عند كلّ تزاوج.

ج- طول الفترة الواقعة بين جيل وآخر.

2- "مرض فقر الدّم المنجلي مرض وراثي ناتج عن طفرة جينيّة " ، والمطلوب:

• كم رقم الكروموسوم المحمول عليه جين بيتا هيموجلوبين؟ **11. ص 81**

• اكتب رمز الجين بيتا هيموجلوبين **HBB. ص 81**

• ما أهميّة البيتا جلوبيين. **بروتين يرتبط بالهيم ليكوّن الهيموجلوبين في كريات الدّم الحمراء. ص 81**

• وضّح وظيفة كريات الدّم الحمراء. **مسؤولة عن نقل الأكسجين في الجسم. ص 81**

• اكتب رمز كلاً من: □ الأليل السليم للمرض رمزه **Hb^N**. □ الأليل الطّافر للمرض رمزه **Hb^S**. **ص 81**

• ماذا تُسمّى الحالة الوراثيّة إذا كان التركيب الجيني للفرد مُتباين اللاحقة؟ **السّيادة المُشتركة. ص 81**

• صِف الحالة المرضيّة لكل من:

- فرد تركيبه الجيني مُتباين اللاحقة: **فرد يُعاني فقر دم مُتوسّط / يظهر المرض بشكل خفيف. ص 81-89**

- فرد تركيبه الجيني مُتماثل اللاحقة (وجود أليلين معتلين): **يظهر المرض على الفرد بشكل واضح وخطير. ص 89**

• اشرح كيف حدث التغيّر في حمض DNA. **حدث تغيّر في قاعدة واحدة فقط في تتابع حمض DNA (طفرة النّقطة).**

• فسّر كيف حدث استبدال الحمض الأميني. **تم استبدال الحمض الأميني جلوتاميك بحمض أميني فالين**

(طفرة الاستبدال). **ص 89-50**

• صِف طبيعة أو خصائص الخلايا المنجليّة. **يكون أقلّ ذوباناً كما تُشكّل جزيئاته الغير مُؤكسجة سلسلة طويلة من**

الألياف التي تُعطي الشّكل المنجلي لكريّات الدّم الحمراء، تنكسر الخلايا المنجليّة بسرعة وتنحلّ مكوناتها وتلتصق

بالشّعيرات الدّمويّة فتحوّل دون جريان الدّم فيها. ص 89

• ما سبب تلف الدّماغ والقلب والطّحال لدى المصابين بفقر الدّم المنجلي. **ص 84-89**

لأن كريات الدّم تنكسر بسرعة وتنحلّ مكوناتها وتلتصق بالشّعيرات الدّمويّة وترسّب الهيموجلوبين وتحوّل دون

جريان الدّم فيها فتصبح غير قادرة على نقل الأكسجين.

• ما السبب في أن الإفريقيين مُتبايني اللاحقة لمرض فقر الدم المنجلي يُظهرون مقاومة شديدة لمرض الملاريا؟ **ص 89**

بسبب تكسّر كريات الدم المنجليّة ما يُؤدّي إلى التخلّص من الكائن الطفيلي الذي يُسبّب الملاريا.

/ تميل كريات الدم المنجليّة إلى أن تنكسر بسرعة فتتخلّص مكوناتها. / لأن الطّفيل المُسبّب للملاريا يعيش عادةً عالية على

كُريّات الدم الحمراء السليمة.



3- " مرض الفينيل كيتونوريا من الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس " ، والمطلوب: ص 82-83

- ما نوع الأليل المُسبب للمرض. **مُنتَج.**
- كم رقم الكروموسوم المحمول عليه هذا الأليل؟ **12.**
- وضح تأثير المرض على الطفل المُصاب؟ **يظهر عليه تخلف عقلي شديد.**
- أي فئة من المُصابين بهذا المرض يمكن علاجهم؟ وكيف يتم العلاج؟
-الفئة التي يُمكن علاجها: **الأجنة والأطفال حديثي الولادة.**
-يتم العلاج: **من خلال اتباعهم نظاماً غذائياً يحتوي على أقل كمية من الحمض الأميني فنيل ألانين.**

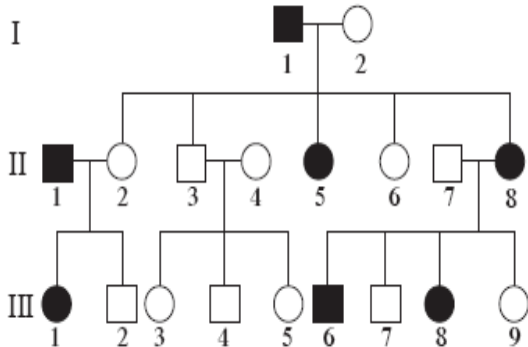
4- " مرض البَلَه المُميت من الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس " ، والمطلوب: ص 82-83

- ما نوع الأليل المُسبب للمرض. **مُنتَج.**
- كم رقم الكروموسوم المحمول عليه هذا الأليل؟ **15.**
- لماذا تتراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الجسم. **بسبب نقص إنزيم هيكسوسامينيداز.**
- وضح الأعراض المُصاحبة لهذا المرض. - **تراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الخلايا العصبية وفي الدماغ والحبل الشوكي وإلحاق الضرر بها. / فقدان السمع والبصر. / ضعف عضلي وعقلي يؤدي إلى الموت أحياناً في السنوات الأولى من الطفولة.**

5-مرض الدَحْدحة من الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس، والمطلوب: ص 83

- ما نوع الأليل المُسبب للمرض. **سائد.**
- اذكر الأعراض المُصاحبة لهذا المرض. **يصيب الهيكل العظمي ويتسم بتعظم غضروفي باطني يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي أي القزامة.**

6- يوضح سجل النسب الذي أمامك لأفراد مُصابين بمرض هانتجتون ، والمطلوب: ص 83



- أ-ما نوع الأليل المُسبب للمرض؟ **أليل سائد.**
- ب-كم رقم الكروموسوم الذي يحمل أليل المرض؟ **4.**
- ج- متى تبدأ أعراض المرض بالظهور على الشَّخص؟
في سنِّ الثلاثين أو الأربعين
- د- وضح مدى تأثير هذا المرض على الجهاز العصبي.
يُسبب فقدان التَّحكم العضلي ويؤدي إلى الوفاة. / يتدهور الجهاز العصبي.
- هـ- اكتب التَّركيب الظَّاهري لكل من:

- الفرد رقم 2 من الجيل الثاني: **أنثى سليمة.**
- الفرد رقم 6 من الجيل الثالث: **ذكر مُصاب.**



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

7- يُوضّح الجدول توزيع الأَمْشاج وتكوين اللاقحات لدى عائلة يُعاني بعض أفرادها مرض عمى الألوان. ص 85
أ- ما نوع الأليل المُسبّب للمرض. مُنتج.

ب- اذكر نوع الكروموسوم الجنسي الذي يحمل الأليل المُسبّب للمرض. X.

ج- لاحظ الجدول واكتب التّركيب الجيني والتّركيب الظّاهري للأفراد الناتجة لكل من:

♀ / ♂	X^d	Y
X^N	1	2
X^d	3	4

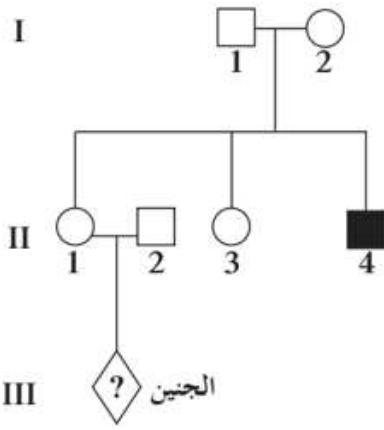
موقع
المنهاج الكويتية
almanahj.com/kw

التّركيب الظّاهري	التّركيب الجيني	الفرد
أنثى سليمة حاملة للمرض	$X^N X^d$	رقم 1
ذكر سليم	$X^N Y$	رقم 2
أنثى مُصابة بعمى الألوان	$X^d X^d$	رقم 3
ذكر مُصاب بعمى الألوان	$X^d Y$	رقم 4

د- ما السّبب في ظهور مرض عمى الألوان لدى الذّكور حتى وإن كانت الأليلات مُتحتيّة؟
لأن أليل المرض محمول على الكروموسوم X ويملك الذّكور كروموسوم X واحد فقط.



8- يوضح الشكل المقابل سجل النّسب لعائلة يُعاني أفرادها من مرض الهيموفيليا ، والمطلوب : ص 85-95



أ-اذكر نوع الأليل المُسبّب للمرض. **متنح.**

ب-ما نوع الكروموسوم المحمول عليه جين المرض؟ **الكروموسوم الجنسي X.**

ج- لماذا يحدث نزيف حادّ في حالة الإصابة بجروح؟

بسبب خلل في عوامل تخثر الدم./

وجود خلل في تكوين المواد البروتينيّة المُختثرة للدم.

د-كيف يمكن علاج المُصابين بهذا المرض؟

عن طريق حقنهم ببروتينات التّخثر الطبيعيّة.

هـ-ماذا يعني رمز الجنين في الجيل الثالث؟ **جنس الجنين غير مُحدّد.**

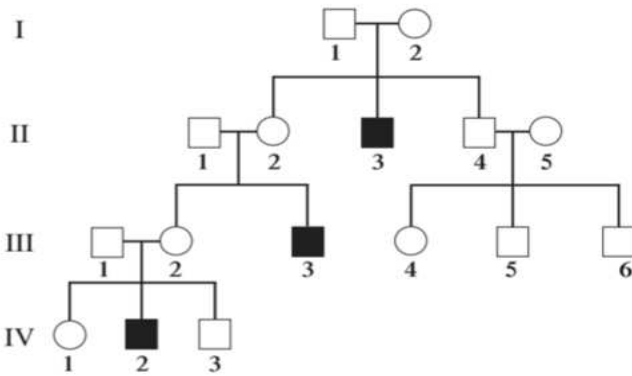
و-اكتب التركيب الجيني والظّاهري للأفراد لكلّ من:

-الفرد رقم 1 من الجيل الأول: **ذكر سليم $X^N Y$** -الفرد رقم 2 من الجيل الأول: **أنثى حاملة للمرض/ هجينّة $X^N X^n$**

ي-عدّد النّقنات المُستخدمة في تشخيص مدى إمكانيّة إصابة الجنين بمرض الهيموفيليا قبل الولادة.

• **فحص السائل الأمنيوي.** • **فحص الخلايا المشيميّة لإعداد نمطه النووي ودراسته.**

9- يوضح الشكل المقابل سجل النّسب لعائلة يُعاني أفرادها وهن دوشين العضلي، والمطلوب: ص 86



أ-ما نوع الأليل المُسبّب للمرض؟ **متنح.**

ب-حدّد العُمَر التّقريبي للشّخص الذي تظهر عليه

أعراض هذا المرض. **في سنّ الزّابعة أو الخامسة.**

ج- اكتب التّركيب الظّاهري للأفراد التالية:

- الفرد رقم 2 من الجيل II: **أنثى سليمة.**

- الفرد رقم 3 من الجيل III: **ذكر مُصاب.**

د- أي الجنسين أكثر إصابة بهذا المرض؟ ولماذا؟

الأكثر إصابة: الذّكور.

والسبب: **وجود أليل المرض على الكروموسوم الجنسي X. / يملك الذّكور كروموسوم X واحد فقط وكلّ الأليلات تظهر**

حتى وإن كانت مُتنحيّة.

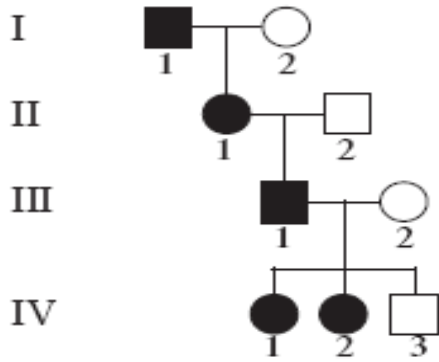
هـ-اذكر الأعراض المُصاحبة لهذا المرض. **خلل في تكوين مادّة الديستروفين. / ضعف عضلات الحوض حتى يصبح**

المُصاب غير قادر على المشي بشكل طبيعي أو القيام ببعض الحركات الرياضيّة كالقفز والجري ويتوقّف المريض نهائيّاً

عن المشي.



10-يوضح سجل النسب الذي أمامك لعائلة يُعاني بعض أفرادها مرض الكساح المقاوم للفيتامين D، والمطلوب:



أ-ما نوع الأليل المُسبب للمرض؟ **أليل سائد. ص 86-87**

ب-حدّد نوع الكروموسوم الجنسي الذي يحمل أليل المرض. **الكروموسوم X.**

ج-وضّح مدى تأثير هذا المرض على الهيكل العظمي مع ذكر السبب.

- تأثيره على الهيكل العظمي: **يتشوّه الهيكل العظمي.**

- السبب: **نقص في تكلس العظام.**

د- اكتب التّركيب الظّاهري لكلّ من:

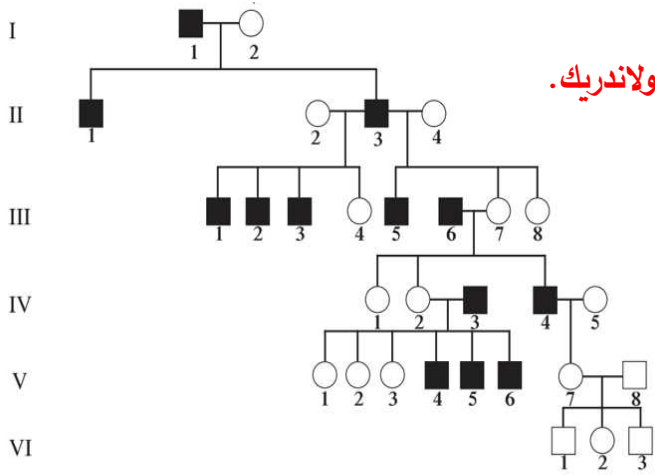
-الفرد رقم (2) من الجيل الأول: **أنثى سليمة.**

-الفرد رقم (1) من الجيل الثالث: **ذكر مُصاب.**

هـ- لماذا يظهر هذا المرض في كل جيل من الأجيال الأربعة؟

لأن المرض ناتج عن أليل سائد موجود على الكروموسوم X ووجود أليل واحد كافي لينتقل من جيل إلى آخر مع توارث الكروموسوم X من الأب أو الأم إلى الأبناء.

11-يوضح سجل النسب الذي أمامك لعائلة يُعاني بعض أفرادها مرض فرط إشعار صوان الأذن، والمطلوب: **ص 87**



أ-ما نوع الكروموسوم الجنسي الحامل لجينات المرض؟ **Y.**

ب-اذكر اسم الجينات التي يعبر عنها عند الذكور فقط. **جينات هولاندريك.**

ج-كم نسبة ظهور هذا المرض عند الإناث؟ **صفر.**

د-وضّح الأعراض التي تظهر على المُصابين.

وجود شعر طويل وكثيف غير طبيعي على أطراف الأذنين.

هـ-لماذا لا يظهر مرض فرط إشعار صوان الأذن عند

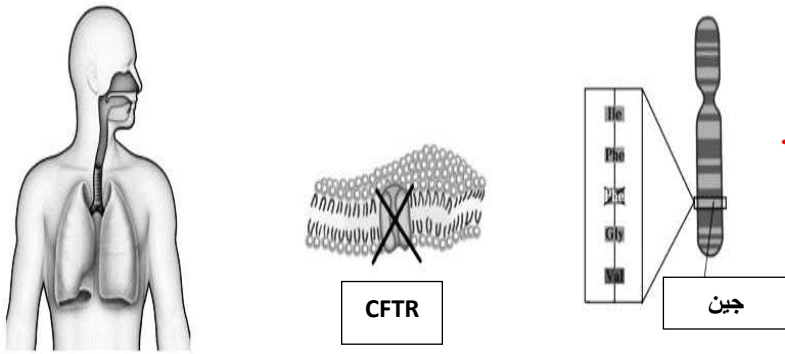
الإناث المُنحدرين من آباء مُصابين بهذا المرض؟

لأن المرض مُرتبط بالكروموسوم الجنسي Y.

/ **لأن الكروموسوم Y يحمل جينات هولاندريك التي يعبر عنها عند الذكور فقط.**

و-اكتب التّركيب الظّاهري للفرد رقم 1 من الجيل السادس: **ذكر سليم / غير مُصاب.**

12- يوضح الشكل أمامك مرض التليّف الحويصلي، والمطلوب: ص 88



أ- ما نوع الأليل المُسبّب. **مُنتج.**

ب- كم رقم الكروموسوم الحامل للجين؟ **7.**

ج- اكتب نوع الطفرة في التليّف الحويصلي. **طفرة النقص.**

د- ما سبب حدوث مرض التليّف الحويصلي؟

بسبب طفرة نقص ثلاث قواعد في الجين

المنظّم للتوصيل عبر الأغشية.

هـ- اذكر الأعراض المُصاحبة لهذا المرض.

تجمّع مادّة مخاطيّة كثيفة تسد الممرّات التنفسيّة بالإضافة إلى مشاكل هضميّة. / غياب الحمض الأميني فينيل ألانين من

البروتين CFTR. / عدم مرور أنيونات الكلور عبر غشاء الخليّة.

و- ما أهميّة بروتين CFTR؟ **يسمح لأنيونات الكلور بالمرور عبر الأغشية الخليّة.**

ي- لماذا لا يظهر هذا المرض عند الأفراد متباينيّ اللاقحة؟

لأن وجود أليل سليم واحد يكفي لإنتاج ما يكفي من قنوات الكلور البروتينيّة التي تسمح للأنسجة بأن تعمل بشكل سليم.

السؤال العاشر: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات الآتية مع ذكر السبب:

1- حدوث طفرة في الجين بيتا هيموجلوبين HBB. ص 81

الحدث: **مرض فقر الدّم المنجلي/ تكوّن هيموجلوبين غير طبيعي.**

السبب: **إنتاج بروتين بيتا جلوبيّن غير سليم.**

2- تباين اللاقحة عند الفرد المُصاب بفقر الدّم المنجلي. ص 81

الحدث: **فقر دم متوسط.**

السبب: **سيادة مشتركة حيث تتكوّن لديه كريات دم سليمة وأخرى منجليّة الشّكل.**

3- تماثل اللاقحة عند الفرد المُصاب بفقر الدّم المنجلي. ص 81

الحدث: **يظهر المرض بشكلٍ واضحٍ وخطير.**

السبب: **وجود أليلين مُعتلين يُسببان سرعة تكسر كريات الدّم وتنحلّ مكوناتها وتلتصق بالشّعيرات الدّموية بالإضافة إلى**

ترسّب الهيموجلوبين فتُمنع جريان الدّم فيها وتُصبح غير قادرة على نقل الأكسجين.

4- إصابة الشّخص بمرض الفينيل كيتونوريا. ص 82

الحدث: **تراكم الحمض الأميني فنيل ألانين في أنسجة جسمه.**

السبب: **نقص إنزيم ألانين هيدروكسيليز الذي يُكسر الفينيل ألانين.**

5-نقص إنزيم ألانين هيدروكسيليز عند الطفل المُصاب بمرض الفينيل كيتونوريا. ص 83

الحدث: يُصاب بتخلف عقلي شديد.

السبب: تراكم الحمض الأميني فنيل ألانين في أنسجة جسمه.

6-إصابة الشخص بمرض البله المُميت. ص 83

الحدث: تراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الجسم وإلحاق الضرر بالدماغ والحبل الشوكي وفقدان السمع والبصر وضعف عضلي وعقلي.

السبب: نقص إنزيم هيكسوسامينيداز الذي يُكسر مادة الجانجليوسايد الدهنية في الجسم.

7-إصابة الشخص بمرض الدّحة. ص 83

الحدث: يصبح قصير القامة بشكل غير طبيعي أي قزم.

السبب: وجود أليل سائد غير سليم يُصيب الهيكل العظمي ويتسم بتعظم غضروفي باطني.

8-إصابة الشخص بمرض هانتجتون. ص 83

الحدث: يتدهور جهازه العصبي تدريجياً ويفقد التحكم العضلي ويؤدي إلى الوفاة.

السبب: وجود أليل سائد غير سليم على الكرموسوم 4.

9-وجود أجزاء ممتزجة للكرموسومين الجنسيين X و Y. ص 84

الحدث: تتوارث الجينات الوراثية كأنها جينات محمولة على كرموسومات جسمية.

السبب: لأن الجينات الوراثية المحمولة على الأجزاء المشتركة تتواجد على كلٍ منهما.

10-إصابة الشخص بمرض عمى الألوان. ص 85

الحدث: لا يستطيع تمييز اللونين الأخضر والأحمر وقد لا يرى أحياناً سوى اللون الأسود والرمادي والأبيض.

السبب: وجود خلل يُصيب جيناً واحداً من عدة جينات مرتبطة برؤية الألوان محمولة على الكرموسوم X فيؤدي إلى إصابة الشبكية أو العصب البصري.

11-تمتلك الأنثى نسخة واحدة من الأليل المُتحتي على الكرموسوم X لمرض عمى الألوان. ص 85

الحدث: حاملة للمرض.

السبب: لظهور مرض عمى الألوان عند الإناث لابد من وجود نسختين من الأليل المُتحتي.

12-وجود أليل مُنتج واحد مسؤول عن تكوين المواد البروتينية المُخترة للدم على الكرموسوم الجنسي X. ص 85

الحدث: يظهر مرض نزف الدم أو الهيموفيليا.

السبب: وجود أليل مُنتج غير سليم يُسبب خللاً في تكوين المواد البروتينية المُخترة للدم.



13-إصابة الشَّخص بمرض وَهَن دوشين العضلي. ص 86

الحدث: يُصاب بضعف عضلات الحوض حيث يُصبح غير قادر على المشي بشكل طبيعي أو القفز والجري إلى أن يتوقَّف نهائياً عن المشي.

السبب: وجود أليل مُتنحَّ غير سليم لجين محمول على الكروموسوم الجنسي X الذي يتحكَّم في تكوين مادَّة الديستروفين وهي مادة بروتينية في العضلات.

14-إصابة الشخص بمرض الكُساح المُقاوم لفيتامين D. ص 86

الحدث: يُصاب بتشوّه في الهيكل العظمي.

السبب: نقص في تكلس العظام.

15-وجود أليل مرض الكُساح المُقاوم لفيتامين D على كروموسوم X واحد. ص 86

الحدث: انتقال وظهور المرض في كل جيل من الأجيال الأربعة.

السبب: توارث الكروموسوم X من الأب أو الأم إلى الأبناء.

16-وجود جينات هولاندريك على الكروموسوم Y. ص 87

الحدث: انتقال الجينات الوراثية من الأب إلى أبنائه الذكور.

السبب: هذه الجينات يُعبَّر عنها عند الذكور فقط.

17-إصابة الرّجل بمرض فرط إشعار صوان الأذن. ص 87

الحدث: يظهر شعر طويل وكثيف غير طبيعي على أطراف الأذنين وتنتقل هذه الجينات إلى أبنائه الذكور.

السبب: جينات هذا المرض محمولة على الكروموسوم Y.

18-حدوث طفرة نقص لثلاث قواعد في الجين المُنظَّم للتوصيل عبر الأغشية لدى الفرد. ص 88

الحدث: يُعاني من تجمّع مادة مخاطية كثيفة تسد الممرّات التنفسية بالإضافة إلى مشاكل هضمية وخلل في تكوين بروتين

CFTR الذي يُشكّل عائقاً في نقل أنيونات الكلور.

السبب: وجود أليل مُتنحَّ موجود على الكروموسوم رقم 7 يُسبّب مرض التليف الحويصلي.

19-فرد مُتباين اللاقحة يحمل نسخة واحدة من الأليل غير السليم لمرض التليف الحويصلي. ص 88

الحدث: لا يظهر المرض.

السبب: وجود أليل سليم واحد كافٍ لإنتاج ما يكفي من قنوات الكلور البروتينية التي تسمح للأُنسجة بأن تعمل بشكل

سليم.



وزارة التربية-التوجيه الفني العام للعلوم-نموذج إجابة بنك الأسئلة في مجال الأحياء للصف الثاني عشر العلمي-الفصل الدراسي الثاني 2024-2025م

20- فرد أفريقي مُتباين اللاقحة لمرض فقر الدّم المنجلي. ص 89

الحدث: يُظهر مُقاومة شديدة لمرض الملاريا.

السبب: كريات الدّم الحمراء المنجلية تنكسر بسرعة وتتحل مُكوناتها فهذا يُؤدّي إلى التخلّص من الكائن الطّفيلي المُسبّب للملاريا الذي عادةً ما يعيش على كريات الدّم الحمراء السليمة.

21- زوج فردين بينهم صلة قرابة وحاملين مرضاً وراثياً مُتتحيّاً. ص 90

الحدث: إنجاب أطفال يعانون أمراضاً وراثية يصعب شفاؤها.

السبب: زواج الأقارب الذين يحملون أمراضاً وراثية مُتتحيّة يُؤدّي إلى زيادة فرصة ظهور الأليلات المُتتحيّة الضارة في الأجيال الجديدة.

22- زوج فردين لا تربطهم صلة قرابة وحاملين مرضاً وراثياً مُتتحيّاً. ص 90

الحدث: إنجاب أطفال هجينين وسليمين.

السبب: تحجب الأليلات السليمة السائدة الصفات التي تحملها الأليلات المُتتحيّة لذلك تتضاءل نسبة ظهور الأمراض بين الأجيال.

السؤال الحادي عشر: تمعن في المفاهيم أو الكلمات العلمية ثم اختر المفهوم الذي لا يتناسب مع البقية مع ذكر السبب:

1- مهاق - تليف حويصلي - الفينيل كيتونوريا - هانتجتون. ص 82-83

المفهوم المختلف: هانتجتون.

السبب: ينتج عن أليلات سائدة.

2- دححة - هانتجتون - ارتفاع الكوليسترول في الدّم - فقر الدّم المنجلي. ص 80-82-83

المفهوم المختلف: فقر الدّم المنجلي.

السبب: ينتج عن أليلات ذات سيادة مشتركة.

3- نزف الدّم - فقر الدّم المنجلي - البله المُميت - الجلاكتوسيميا. ص 83-85

المفهوم المختلف: نزف الدّم.

السبب: لأنه مرض مرتبط بالجنس.

4- الكُساح المُقاوم للفيتامين D - وهن دوشين العضلي - الهيموفيليا - فرط إشعار صوان الأذن. ص 86-87

المفهوم المختلف: فرط إشعار صوان الأذن.

السبب: يُعتبر من الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي Y.



الوراثة الجزيئية لدى الإنسان
Human Molecular Genetics

الدرس 3-3

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة علمياً لكل عبارة من العبارات الآتية وذلك بوضع علامة (✓) أمامها:

1- تقنية تتابع إطلاق الزناد في مشروع الجينوم البشري تعتمد على تجزئة الشريط الأساسي لحمض: **ص 92**

DNA

mRNA

tRNA

rRNA

2- أحد التقنيات الحديثة المستخدمة في تشخيص الأجنة قبل الولادة: **ص 95**

فحص التركيب الوراثي للأم

فحص التركيب الوراثي للأب

موقع
المنهج الكويتية
almanahj.com/kw

فحص السائل الأمنيوني

الفحص الطبي قبل الزواج

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة لكل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	الرمز
1	الاختيار الانتقائي في تحديد تتابع قطع حمض DNA المنتجة تُعتبر أحد خطوات تقنية تتابع إطلاق الزناد.	X ص 92-93
2	معرفة طول الجيني الحقيقي والكامل يتم من خلال إيجاد التتابعات الخاصة بحمض DNA التي تُحدّد الحدود بين الإنترونات والإكسونات.	X ص 93
3	تحديد مُحَقَّر الجين يتم قبل إيجاد التتابعات الخاصة بحمض DNA.	X ص 93
4	يسمح الفحص الجيني بالتأكد من احتمال إنجاب أطفال مصابين بأمراض جينية.	✓ ص 94
5	يسمح تطوّر التقنيات الحديثة للاختبارات الوراثية إلى معرفة الاختلافات بين الجينات السليمة وغير السليمة.	✓ ص 94
6	كثرة الجينات الوراثية من أهم أسباب صعوبة دراسة الصفات الموروثة وانتقالها في الانسان.	✓ ص 81
7	تستخدم مسبارات حمض DNA مُشعة لكشف تتابعات مُعيّنة موجودة في الجين المُسبّب للأمراض.	✓ ص 94



السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدلّ عليه كل عبارة من العبارات الآتية:

م	العبارة	المصطلح
1	مجموع الجينات الموجودة في نواة الخلايا أي كامل المادّة الوراثيّة المُكوّنة من الحمض النوويّ الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA.	الجينوم ص 91-120

السؤال الرابع: علّل لما يأتي تعليلاً علمياً صحيحاً:

- 1- يستخدم العلماء مسبارات حمض DNA المُشعّة في الفحص الجيني. ص 94
لكشف تتابعات مُعيّنة موجودة في الجين المُسبّب للأمراض. / لكشف التغيّرات في المواقع المقطوعة بإنزيم القطع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة.



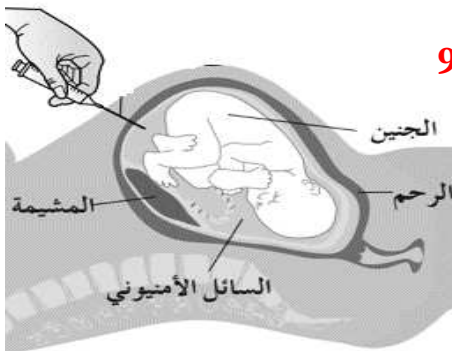
السؤال الخامس: ما أهمية كلاً مما يأتي:

- 1- تقنيّة تتابع إطلاق الزناد: ص 92
تحديد تتابعات حمض DNA / تحليل دقيق لتتابع حمض DNA.
- 2- تحديد إطار القراءة المفتوحة: ص 93
معرفة الجينات وعددها / معرفة طول الجين الحقيقي والكامل / تحديد مُحفز الجين / تحديد مواقع البدء والتوقف لعملية النسخ / تزود الباحثين عن الجينات بمعلومات عن بعض السمات الأساسية للحياة / تشجّع شركات التقنيّة الحيويّة الأبحاث للوصول إلى معلومات تُفيد في تطوير الأدوية الجديدة ومعالجة الأمراض.
- 3- استخدام مسبارات حمض DNA المُشعّة في الفحص الجيني: ص 94
تعمل على كشف تتابعات مُعيّنة موجودة في الجين المُسبّب للأمراض. / لكشف التغيّرات في المواقع المقطوعة بإنزيم القطع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة.
- 4- التّشخيص قبل الولادة للجنين: ص 95
إعداد النّمط النووي ودراسته. / للتأكد من عدم وجود تشوّهات كروموسوميّة. / اكتشاف الأمراض مبكراً كمتلازمة داون. / إيجاد العلاج السريع لبعض الأمراض مثل حالة الفينيل كيتونوريا.
- 5- فحص DNA الجنين قبل الولادة: ص 95
للتأكد من عدم وجود تشوّهات كروموسوميّة كمتلازمة داون أو الهيموفيليا. / الاكتشاف المبكّر للأمراض وإيجاد العلاج السريع لها.



السؤال السادس: أجب عن الأسئلة الآتية:

- 1- عدّد أهداف مشروع الجينوم البشري الرئيسيّة. ص 92
أ- تحديد عدد الجينات التي يحتويها حمض DNA البشري.
ب- التعرف على تتابع 3 مليارات زوج من القواعد النيتروجينيّة التي تُكوّن حمض DNA البشري.
ج- تخزين جميع المعلومات على قواعد للبيانات.
د- تطوير الأدوات اللازمة لتحليل هذه البيانات.
هـ- دراسة القضايا الأخلاقيّة والقانونيّة والاجتماعيّة الناشئة من المشروع.
- 2- عدّد أمثلة للتّقنيّات المُستخدمة في تحديد تتابعات حمض DNA بمشروع الجينوم البشري. ص 92-93
أ- تتابع إطلاق الزناد (التتابع السريع).
ب- تحديد إطار القراءة المفتوحة (البحث عن الجينات).
3- استخدم العلماء تقنيّة تحديد إطار القراءة المفتوح كإحدى التّقنيّات لمعرفة تتابع الجينات وعددها وأطوالها في الإنسان ".
أ- كيف يمكن معرفة الطول الحقيقي للجين؟ ص 92-93
عن طريق تحديد الحدود بين الإنترونات والإكسونات.
ب- اذكر تقنيّة أخرى تساعد على تحديد تتابع الجينات.
تقنيّة تتابع إطلاق الزناد أو التتابع السريع.
- 4- عدّد استخدامات مشروع الجينوم البشري. ص 94
أ- الفحص الجيني.
ب- التّشخيص قبل الولادة.
5- لماذا يستخدم العلماء مسبارات حمض DNA مُشعة في الفحص الجيني؟ ص 94
تستخدم لكشف تتابعات مُعيّنة موجودة في الجين المُسبّب للأمراض. / لكشف التّغيرات في المواقع المقطوعة بإنزيم القطع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة.
- 6- عدّد أنواع اختبارات الأجنّة المُستخدمة لإعداد النمط النووي قبل ولادتها: ص 95
أ- فحص خلايا الأنسجة المشيميّة.
ب- فحص السائل الأمنيوي.
ج- فحص حمض DNA الجنين.
- 7- ما الهدف من إجراء فحص حمض DNA الجنين قبل الولادة؟ ص 95
للتأكد من عدم وجود تشوهات كرموسوميّة كمتلازمة داون أو الهيموفيليا. / الاكتشاف المُبكر للأمراض وإيجاد العلاج السريع لها.





التوجيه الفني للأحياء

