

تم تحميل هذا الملف من موقع ملفات الكويت التعليمية



ملفات الكويت
التعليمية

com.kwedufiles.www/:https

* للحصول على أوراق عمل لجميع الصفوف وجميع المواد اضغط هنا

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

<https://kwedufiles.com/14>

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

<https://kwedufiles.com/14science>

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

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

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

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

* لتحميل جميع ملفات المدرس اللجنة الفنية المشتركة للأحياء اضغط هنا

للحصول على جميع روابط الصفوف على تلغرام وفيسبوك من قنوات وصفحات: اضغط هنا bot_kwlinks/me.t/:https

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

مجموعة الفيسبوك

صفحة الفيسبوك

مجموعة التلغرام

بوت التلغرام

قناة التلغرام

رياضيات على التلغرام



وزارة التربية

التجييه الفني العام للعلوم
اللجنة الفنية المشتركة للأحياء
العام الدراسي 2014 / 2015

نموذج الاجابة

بنك أسئلة مادة الأحياء للصف الثاني عشر العلمي

الكتاب الثاني

الوحدة الثانية : الخلية و العمليات الخلوية .

الفصل الأول : الحمض النووي و الجينات و الكروموسومات .

الدرس (1-1) جزئ الوراثة .

الدرس (2-1) تركيب الحمض النووي وتضاعفه .

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة لكل عبارة من العبارات التالية :

- 1- العالم الذي اكتشف حمض DNA في أنوية الخلايا الصديدية :
أ- الفريد هيرشي ب- فريديريك ميشيل ج- موريس ولكنز د- جيمس واطسون
- 2- توصف عملية نسخ DNA أنها تضاعف :
أ- محافظ ب- جزئي ج- مشتت د- مزدوج
- 3- كل القواعد النيتروجينية التالية تخص حمض DNA فيما عدا :
أ- A ب- C ج- T د- U
- 4- البكتيريوفاج عبارة عن
أ- بكتيريا دقيقة ب- إنزيم
- 5- العالم الذي استنتج أن المادة الوراثية تغير الخلايا من خلال تجربته على البكتيريا المسيبة لمرض الالتهاب الرئوي عند الفئران :
أ- جريفث ب- فريديريك ميشيل ج- موريس ولكنز د- جيمس واطسون

السؤال الثاني: ضع علامة (✓) أمام العباره الصحيحه وعلامة (✗) أمام العباره الخاطئه للعبارات التالية:

- 1- (X) استخدم العالم فريديريك جريفث بكتيريا إيشيرشيا كولاي لتحديد المادة الوراثية.
2- (✓) أوضح التصوير بالأشعة السينية ثمانة جزء حمض DNA والتفافه بشكل لولبي.
3- (X) ترتبط القواعد النيتروجينية مع السكر الخماسي برابطة هيدروجينية في حمض DNA.
4- (X) تبدأ عملية التضاعف في طرف وتنتهي في الطرف الآخر من جزء حمض DNA.
5- (✓) يحمل كل شريط من شريطين اللولب المزدوج كافة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة.

السؤال الثالث: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي المناسب للعبارات التالية :

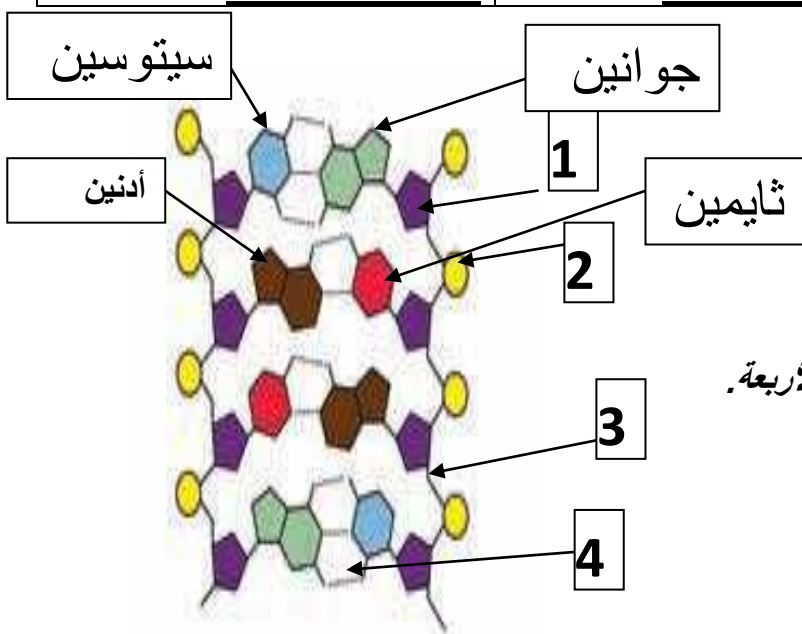
- 1-) حمض DNA المادة الوراثية للكائن الحي .
2-) سلالة S) سلالة من بكتيريا ستربتوكوكس نومونيا تسبب الالتهاب الرئوي عند الفئران.
3-) النيوكليوتيد) المكون الأساسي للأحماض النوويـة DNA, RNA .
4-) قانون شارجاف) قانون ينص على أن كمية الأدينين تتساوى دائمـاً مع كمية الثامين وكمية الجوانين تتساوى دائمـاً مع كمية السيتوسين .
5-) روزالند فرانكلين) إحدى العلماء التقطت صور سينية لجزء حمض DNA ووضحت ثمانة الجزء والتفافه بشكل لولبي .
6-) اللولب المزدوج) جزء ذو شريطين من النيوكليوتيدات ملتـفين حول بعضـهما بعضا .
7-) تضاعف حمض DNA) عملية تخضع لها مادة حمض DNA قبل انقسام الخلية لضمان حصول كل خلية ناتجة على نسخة كاملة ومتـابقة من جزيئات حمض DNA .

- 8-) **الهيليكيز**) إنزيم يقوم بفصل شريطي حمض DNA أثناء عملية التضاعف.
- 9-) **شوكة التضاعف**) النقطة التي يتم عندها فصل اللولب المزدوج أثناء عملية تضاعف DNA.
- 10-) **أولية النواة أو البكتيريا**) الخلية التي تمتلك كروموسوما(DNA) دائريا.
- 11-) **البكتريوفاج**) فيروس يتكون من DNA والبروتين يغزو خلايا البكتيريا ويدمرها.

السؤال الرابع : أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علميا :

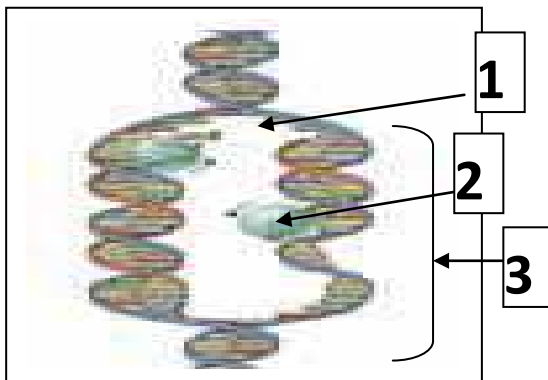
- يشبه جزء حمض DNA السلم الحلزوني ويعرف باللولب المزدوج
- تعتبر البريميدينات جزيئات حلقية مفردة بينما البيورينات فتعتبر جزيئات حلقية مزدوجة
- يوجد حمض DNA الحيطي في معظم الخلايا حقيقية النواة ويحتوي عدة أشكال تضاعف ، تبدأ في الوسط وتتحرك باتجاهين متعاكسين محدثة قاعات تضاعف.
- يقوم إنزيم الهيليكيز بفصل شريطي حمض DNA بكسر الروابط الهيدروجينية بين القواعد المتكاملة.
- يحتاج تضاعف جزء حمض DNA لذابة الفاكهة إلى ثلاثة دقائق فقط وذلك بسبب وجود أكثر من 6000 شوكة تضاعف في الوقت نفسه.
- ينسخ حمض DNA عند الإنسان بشوكة تضاعف واحدة كل 100,000 نيوكلويotide تقريبا.

السؤال الخامس :درس الأشكال التالية ثم أجب عما يليها من أسئلة :



- 1- أولا :**
- يتمثل سكر خماسي الكربون
 - يتمثل مجموعة فوسفات
 - نوع الرابطة تساهمية قوية
 - نوع الرابطة هيدروجينية ضعيفة

ثانيا :- حدد على الرسم أنواع القواعد النيتروجينية الأربع.



3- الشكل يمثل عملية تضاعف حمض DNA

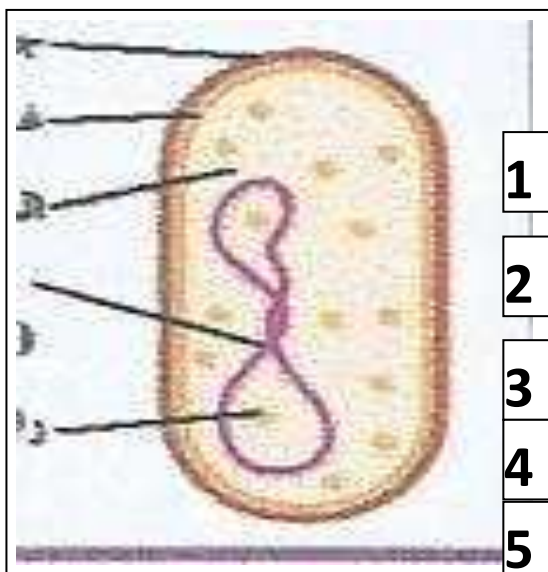
- أكمل البيانات على الرسم :

1- شوكة التضاعف

2- إنزيم بلمرة DNA

3- فقاعة تضاعف

4- الشكل الذي أمامك يمثل خلية بكتيرية والتي تمتلك كروموسوماً (DNA) دائرياً ، والمطلوب كتابة ماتمثله الأرقام على الشكل :



1- راسيوزوم

2- كروموسوم

3- السيتوبلازم

4- غشاء الخلية

5- جدار الخلية

ثانياً : الأسئلة المقالية

السؤال السادس : علل لما يلى تعليلاً علمياً سليماً :-

1- يمنع تقارب وإعادة التفاف شريطي حمض DNA بعد فصلهما أثناء عملية التضاعف.

لأنه عندما ينفصل الشريطان ، ترتبط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين ، وتحمّل تقاربهما وإعادة التفافهما.

2- لدى إنزيم بلمرة حمض DNA دور في التدقيق اللغوي.

لأنه أثناء عملية التضاعف ، قد تقع بعض الأخطاء ، حيث أن نيكليوتيداً خاطئاً قد يضاف إلى الشريط الجديد ، فيزيل هذا الإنزيم النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدل به بنيكليوتيد جديد.

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

لأن كل جزء DNA جديـد يحتوى كل شـريـط واحد جـديـد وشـريـط واحد أصـلـى

4- تعتبر القواعد المزدوجة في حمض DNA متكاملة لأنها تترابط بعضها مع بعض بصورة فريدة أي أن كل قاعدة ثايمين ترتبط مع أدينين وكل قاعدة جوانين ترتبط مع سيتوسين.

السؤال السابع : ما أهمية كل من :-

- 1- عملية تضاعف حمض DNA .
تضمن هذه العملية أن كل خلية ناتجة سوف تحتوي على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA
- 2- إنزيمات بلمرا حمض DNA .
- 1- تتحرك على طول كل من شريطي حمض DNA مضيفة نيوكلويوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد.
- 2- لديه دور في التدقيق اللغوي.
- 3- إنزيم الهيليكيز يفصل اللولب المزدوج عند نقطة معينة ، بكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة أثناء تضاعف DNA

السؤال الثامن : قارن بين كلا مما يلى :-

DNA	RNA	وجه المقارنة
A,U,C,G	A,T,C,G	القواعد النيتروجينية
القواعد النيتروجينية وبعضها البعض	مجموعة الفوسفات والسكر خماسي الكربون	وجه المقارنة
رابطة هيدروجينية ضعيفة	رابطة تساهمية قوية	نوع الرابطة الكيميائية
الأدينين والثايمين	الجوانين و السيتوسين	وجه المقارنة
اثنتان	ثلاثة	عدد الروابط الهيدروجينية

حمض DNA الخطي	حمض DNA الدائري	وجه المقارنة
<u>حقائق النواة</u>	<u>أوليات النواة (البكتيريا)</u>	<u>مكان الوجود</u>
<u>يوجد عدة أشواك تضاعف ، تبدأ في الوسط وتحرك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول جزئي DNA.</u>	<u>يوجد شوكى تضاعف تبدأ في مكان معين وتحركان باتجاهين مختلفين إلى أن تلتقيا في الطرف الآخر من حمض DNA الدائري.</u>	<u>آلية التضاعف</u>

السؤال التاسع : عدد لما يلى :-

1- خطوات تجربة هيرشى وتشيس لتحديد المادة الوراثية .

1- إعداد خليط للفاج فيه DNA مشع وخلايا بكتيرية ، وخليط آخر للفاج فيه بروتين مشع وخلايا بكتيرية أخرى.

2- التصاق الفاجات بالبكتيريا وحقنها بمادتها الوراثية .

3- إنتاج فيروسات جديدة من البكتيريو فاج .

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

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

2- مكونات النيوكلويوتيد .

أ- سكر خماسي الكربون بـ مجموعة الفوسفات ج- قاعدة نيتروجينية

3- أنواع الأحماض النووية في الكائنات الحية .

A- RNA بـ DNA

السؤال العاشر : أجب بما يلى :-

1- " حقن جريفث الفئران بالبكتيريا في أربع تجارب منفصلة ، ولاحظ تأثير ذلك " في ضوء العبارة السابقة اكتب تجارب جريفث الأربع ونتيجة كل منها على حده ؛ والاستنتاج النهائي للتجربة .

= التجربة (1) : حقن الفأر بمستعمرات S ملساء (بكتيريا مسببة للمرض)

النتيجة : موت الفأر بسبب الالتهاب الرئوي

= التجربة (2) : حقن الفأر بمستعمرات R خشنة (بكتيريا غير ضارة)

النتيجة : الفأر يعيش

= التجربة (3) : حقن الفأر بمستعمرات S ملساء قتلت بالحرارة .

النتيجة : الفأر يعيش

= التجربة (4) : حقن الفأر بخليل من بكتيريا S ملساء مقتولة بالحرارة مع بكتيريا R خشنة حية

النتيجة : يموت بسبب الالتهاب الرئوي .

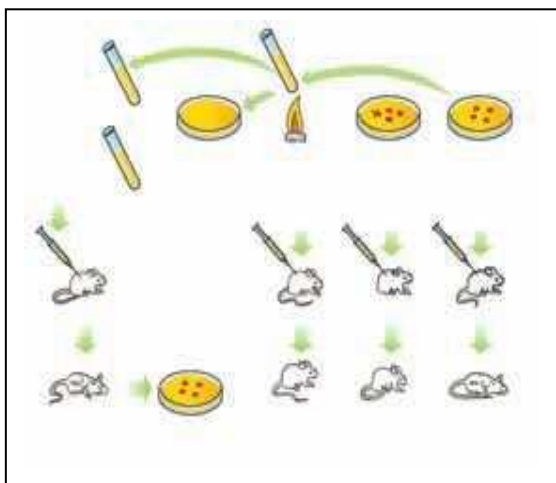
2- كيف تستنتج من تجربة جريفث أن المادة الوراثية ليست بروتينا.
لاحظ العلماء أن البروتينات تتضرر بالحرارة ، فاقترضوا أن حمض DNA وليس البروتينات هي المادة الوراثية عندما أدى تعريض البكتيريا المسيبة للمرض للحرارة وحققها بالفأر مع البكتيريا غير الضارة إلى موت الفأر.

3- كيف يؤدي شريط حمض DNA دور القالب أو النموذج ليضاعف نفسه ؟
يحمل كل شريط من شريطي اللولب المزدوج كافة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة.

4 : رتب خطوات تضاعف حمض DNA التالية :-

- (3) تتحرك إنزيمات بلمرة حمض DNA على طول كل من شريطي حمض DNA مضيفة نيوكليلوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد .
- (2) ارتباط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين وتمكن تقاربهم وإعادة التفافهما.
- (5) تبقى الإنزيمات مرتبطة بالشريطين حتى وصولهما إلى إشارة تأمرها بالانفصال .
- (4) يتشكل لوليان مزدوجان جديدان .
- (1) حل التفاف اللولب المزدوج وفصل شريطي حمض DNA بواسطة إنزيم هيليكوز.

السؤال الحادي عشر : ادرس الأشكال التالية ثم أجب عما يلى كل منها :
١ أمامك تجربة علمية أجريت لتحديد ما إذا كانت الجينات تتربّع من DNA أو من البروتين ؟



والمطلوب إكمال ما يلى :-

1- قام بهذه التجربة العالم فريديريك جريفث

2- أجريت التجربة على نوع من البكتيريا يسمى ستربتوكوكس نومونيا والتي تسبب مرض الالتهاب الرئوي لدى الفئران.

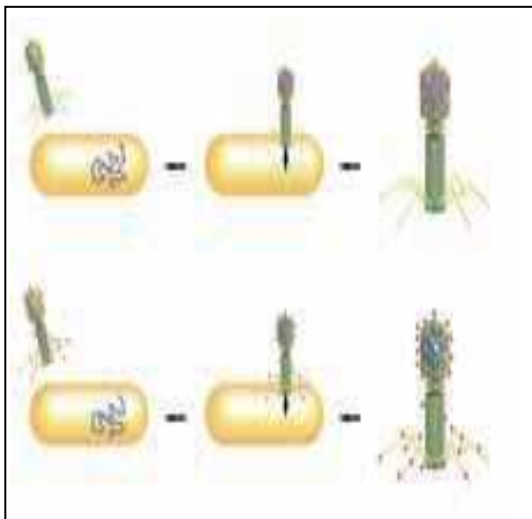
3- يوجد من هذا النوع سلالتين من البكتيريا هما :
R و سلالة S

4- تم استنتاج حقيقة علمية بعد إجراء هذه التجربة وهي :

المادة الوراثية تغير الخلايا

الرسم الذي أمامك يوضح تجربة هيرشى وتشيس التى استخلاصا منها أن مادة البكتريوفاج الوراثية هي DNA ؟

والمطلوب :-



1- ما الهدف من هذه التجربة ؟

لتحديد هل المادة الوراثية بروتين أم DNA ؟

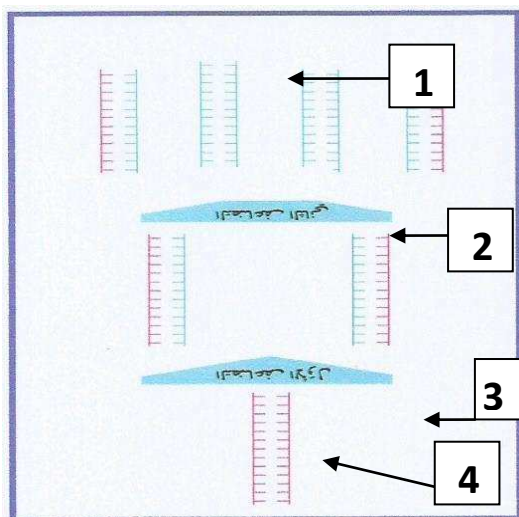
2- مم يتركب البكتريوفاج ؟

حمض DNA وبروتين

3- مأثر المادة التي يحقنها الفاج في خلية البكتيريا عند التصاقه بها؟

تضييق المادة المحقونة عمليات الاستقلاب الخلوي (الأيض)

وصفات البكتيريا ، كما تفعل الجينات.



الشكل الذي أمامك يمثل تضاعف نصف محافظ لحمض DNA

3

في وسط يحتوى على ثايمين مشع ؛ والمطلوب :

1- علل أهمية استخدام الثايمين المشع ؟

يبين أشرطة حمض DNA الجديدة (التي تكون مشعة) و يميزها عن أشرطة حمض DNA الأصلية (تكون غير مشعة)

2- حدد مكونات جزيئات حمض DNA التالية :

الجزء (1) يتتألف من: شريطين غير مشعين (شريطين أصليين)

الجزء (2) يتتألف من : شريط DNA مشع (شريط جديد) وشريط آخر غير مشع (شريط أصلى).

الجزء (3) يتتألف من : شريط DNA مشع وآخر غير مشع .

الجزء (4) يتتألف من بـشريطين مشعين



وزارة التربية
التوجيه الفني العام للعلوم
اللجنة الفنية المشتركة للأحياء
العام الدراسي 2014 / 2015

نموذج الاجابة

بنك أسئلة مادة الأحياء لصف الثاني عشر العلمي

الكتاب الثاني

الوحدة الثانية : الخلية و العمليات الخلوية

الفصل الأول : الحمض النووي و الجينات و الكروموسومات

الدرس (3-1) من التركيب الجيني إلى التركيب الظاهري

الدرس (4-1) البروتين و التركيب الظاهري

أولاً : . الأسئلة الموضوعية (1-3)

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة والأفضل لكل من العبارات التالية وذلك بوضع علامة (✓) :

الخاص به يحتوي على يساوي : إذا كان بروتين الهيموجلوبين يتكون من 7 أحماض أمينية فإن الرسول

(22) قاعدة ص 29 (✓) 24 قاعدة ص 29)

(14) قاعدة (7 قواعد)

2- ترابط الأحماض الأمينية معا في سلسلة البيتيدات في الريبوسوم بواسطة الرابطة : ص 32

(✓) (البتيدية) (الميدروجينية)

() (الفوسفاتية) (التساهمية)

3- في نهاية مراحل عملية بناء البروتين يحدث ما يلي : ص 32

(✓) يتم تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد البتيد.

() يتم تكوين الأحماض الأمينية

() يتكون الريبوسوم المفعول

() يتم تكوين حمض أميني ميثونين

4- المقاطع المكونة من الحمض النووي وهي تتابعات النيوكليوتيدات وتشكل شفرة تصنيع البروتين في الخلية الحية هي : ص 26 .

(✓) (الجينات) .

() (القواعد النيتروجينية)

() (الترجمة)

() (النسخ)

5- المكون الأساسي الذي يحمل المعلومات الوراثية في نواة الخلية هو : ص26

البروتينات

الأحماض الأمينية

الأحماض العضوية

الحمض النووي الريبوزي منقوص الاكسجين

6- واحدة مما يلي ليست من خصائص حمض DNA ص27

يوجد له ثلاثة أنواع

كميته ثابتة في خلايا جسم الكائن الحي

القدرة على التضاعف الذاتي

القدرة على تخزين المعلومات الوراثية

7- قاعدة نيتروجينية تميز الحمض النووي الريبوزي منقوص الاكسجين هي : ص27

اليوراسيل

الجوانين

الأدبدين

الثايمين

8- أحدى القواعد النيتروجينية التالية لاتوجد في حمض DNA : ص27

السايتوسين

الجوانين

الثايمين

اليوراسيل

9- في عملية بناء البروتين إذا كان تتبع القواعد النيتروجينية في جزء من شريط حمض m.RNA هو

UCGCACGGU فإن تتبع القواعد النيتروجينية في شريط t-RNA الذي يتكمال معه هو : ص29

AUGGACGAC

ATGGGAAAC

AGCGUGCCA

TACCG

10- الطرف من tRNA الذي يتكمال مع الشفرة الثلاثية في mRNA هو : ص31

بروتين

حمض أميني

شفرة مكملة

يوراسيل

13- يتم بناء جزيء m-RNA من : ص28

سلسلة واحدة لجزيء حمض DNA

سلسلة واحدة لجزيء حمض DNA

t-RNA

الأحماض الأمينية

14- لكل حمض أميني شفرة خاصة به في حمض DNA تتكون من تتابع لقواعد نيتروجينية وعدد هذه القواعد هو:

اثنان

واحدة

أربع

ثلاث ص29

15- أي من الوظائف التالية يقوم بها حمض t-RNA : ص31

ينقل الأحماض الأمينية من السيتوبلازم إلى الريبوسوم

يساعد في بناء الأحماض الأمينية

يساعد في بناء حمض mRNA

ينقل حمض m-RNA إلى الريبوسوم

16- وحدة المعلومات الوراثية التي تحكم فى الصفات الوراثية هى: ص29

البروتينات

الجينات

الشبكة الاندوبلازمية

النوية

17- تسمى الاجزاء التي لا تترجم على شريط m.RNA ب : ص29

الاكسونات

انزيمات القطع

انزيمات الانترونات

الانترونات

18- تسمى الاجزاء التي تترجم على شريط m.RNA ب : ص29

انزيمات الانترونات

انزيمات القطع

الاكسونات

الانترونات

19- رابطة تربط القواعد النيتروجينية داخل جزيئات وأشرطة حمض DNA هي : ص32

التساهمية

الأيونية

البيتية

الهيدروجينية

السؤال الثاني: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي المناسب لكل من العبارات التالية:

العبارة	الاسم أو المصطلح العلمي	م
مركز بناء البروتين في الخلية	الريبوسومات ص 31	1
مقاطع من الحمض النووي الريبوزي منقوص الاكسجين مكونة من تتابعات من النيوكليوتيدات ويشكل هذا التتابع شففة تصنيع البروتين	الجينات ص 26	2
حمض نووي يتكون من سلسلتين من النيوكليوتيد ملقين على هيئة سلم حلزوني.	ص DNA 27	3
الأصلي عند DNA إنزيم يعمل على بناء الشق المكمل لكل من شقي جزيء تفكهما عن بعض	بلمرة ال DNA ص 24	4
حمض نووي يتكون من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات	DNA 27 ص	5
روابط تربط بين الأحماض الأمينية	ببتيدية ص 31	6
مجموعات من ثلاثي النيوكليوتيد تقوم بحمل وثبتت حمض أميني معين أثناء عملية بناء البروتين	الشفرة الوراثية ص 29	7
تركيب في الخلايا يتكون من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات	ص RNA 26	8
الحمض الأميني الذي تبدأ به عملية بناء البروتين	AUG 30 ص	9
الحمض النووي الذي يدخل مع البروتين في بناء الريبوسومات	27, RNA ص	10
RNA قاعدة نيتروجينية توجد فقط في الحمض النووي	لاص 27	11
الشفرة الوراثية التي تبدأ بها عملية بناء المركبات البروتينية على الحمض النووي mRNA	AUG ص 30	12

السؤال الثالث:

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة و علامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة في المربع المقابل :

العبارة	(✓) أو (X)	م
الرابطة الهيدروجينية. روابط تربط بين الأحماض الأمينية ص 32	(X)	1
حمض نووي يتكون من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات هو ال DNA ص 27	(X)	2
الريبوسومات مركز بناء البروتين في الخلية ص 31	(✓)	3
يتميز DNA بقدرته على التضاعف. ص 24	(✓)	4
تشذيب ال RNA هي ازالة الانترونات التي تشفر منه ص 29	(X)	5
تعرف عملية نقل المعلومات الوراثية من شريط ال DNA إلى شريط ال mRNA بالترجمة	28 (X)	6
الإنزيم الذي يقوم بعملية النسخ هو بلمرة ال RNA .	28 (✓)	7
بعد اكتمال عملية النسخ ينفصل إنزيم بلمرة ال DNA	28 (X)	8
الترجمة هي عملية تحول فيها لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات .	30 (✓)	9
تعتبر عملية التشذيب لحمض ال RNA خطوة مهمة في تصنيع البروتينات في الخلايا حقيقة النواة	29 (✓)	10
من الكودونات التي لا تشفر AUG	30 (X)	11
عملية النسخ تحدث داخل الريبوسومات	28 (X)	12
يتحرك جزيء mRNA عبر نواة الخلية إلى السيتوبلازم.	31 (✓)	13
الحمض الريبيوزي الناقل يتخصص بنقل الأحماض الأمينية إلى مراكز بناء البروتين على الريبوسومات	31 (X)	14
مقابل الكodon مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات يحملها ال tRNA خلال الترجمة	31 (✓)	15

السؤال الرابع: . اختر من العمود (ب) ما يناسبه في العمود (أ) وذلك بوضع رقم الإجابة أمامه : .

(1)

المجموعة (ب)	المجموعة (أ)	الإجابة
<ul style="list-style-type: none"> 1. يبدأ به دائمًا الحمض النووي DNA . 2. ينتهي به الحمض النووي m.RNA . 3. يبدأ به دائمًا الحمض النووي m.RNA . 4. يبدأ به دائمًا الحمض النووي t.RNA . 	AUG • UAA •	3 2 30 ص

(2)

المجموعة (ب)	المجموعة (أ)	الإجابة
<ul style="list-style-type: none"> 1. حمض نووي يقوم بنقل الأحماض الأمينية إلى الريبيوسومات . 2. حمض RNA . m.RNA .3 t.RNA .4 r.RNA .5 6. الشفرة الوراثية . 7. الريبيوسومات . 	<ul style="list-style-type: none"> • حمض نووي ليس له القدرة على مضاعفة نفسه . • التتابع المحدد لثلاث قواعد نيتروجينية . • مراكز بناء البروتين في الخلية الحية . • حمض نووي ينقل الشفرة الوراثية من النواة إلى السيتوبلازم . 	4 6 7 2 31 ص

(3)

المجموعة (ب)	المجموعة (أ)	الإجابة
m.RNA -2 . DNA -1 t.RNA -3 r.RNA -4	<ul style="list-style-type: none"> • حمض نووي يوجد ضمن الكروموسومات . • حمض نووي يوجد في الريبيوسومات . 28-29 ص	1 4

ثانياً : الأسئلة المقالية

السؤال الخامس : علل لما يأتي تعليلاً علمياً سليماً :

(1) البروتين المكون من 3 احماض امينية يحتاج 12 قاعدة نيتروجينية حتى يتكون. ص29

..... لأن كل حمض اميني يتكون من ثلاثة قواعد فان $3 \times 3 = 9$ وبحساب شفرة التوقف يكون باضافه 3 = 12

(2) اول مراحل تصنيع البروتينات هي النسخ . ص28

..... نقل المعلومات الوراثية من شريط الـ mRNA الى شريط الـ

(3) في خلايا حقيقيات النواة تحدث عملية تشذيب لحمض الـ mRNA .

..... لازالة الشفرات التي لا تترجم وهي الانترونات بفعل انزيمات الانترونات ص 29.

(4) اخر مراحل تصنيع البروتين هي مرحلة الانتهاء . ص32

..... الذي تنتهي منه عملية تصنيع البروتين

السؤال السادس : قارن بين كل مما يلي كما هو مطلوب منك في الجدول :

في جزيء البروتين	بين سلسلتي حمض DNA	وجه المقارنة
ببتيدية ص32	هيدروجينية ص23	نوع الرابطة :

الحمض النووي RNA ص 27	DNA	وجه المقارنة
مفرد	مزدوج	عدد السلسل
A-U-G-C	A-T-G-C	القواعد النيتروجينية :
A-G	A-G	البيورينات
U-C	T-C	البيريميدينات
ريبوزي	ريبوزي منقوص الاكسجين	نوع السكر الخماسي :
3	نوع واحد	أنواعه :

اذكر أهمية أو وظيفة كل مما يلي

السؤال السابع:

الأهمية أو الوظيفة	التركيب
معرفة تتابعات الاحماض الامينية	الشفرة الوراثية . ص 29
نقل الشفرات من حمض ال DNA	m.RNA حمض ص 28
نقل الشفرات من حمض ال m.RNA الى الريبوسوم	t.RNA حمض ص 31
المساعد في بناء البروتين	r.RNA حمض ص 31
اضافة نيوكلويتيدات مكملة لشريط ال DNA	RNA انزيم بلمرة ص 28
ربط الاحماض الامينية معا في سلسلة عديدات البروتين	الرابطة البيتية ص 32

السؤال الثامن : . أجب عن الأسئلة التالية

1- عملية بناء المركبات البروتينية تختلف من وقت لآخر حسب احتياجات الخلايا الحية ، وكذلك من كائن حي لأخر ، وتنتمي هذه المركبات بأنها سلسل مختلقة الأطوال .

في ضوء هذه العبارة أجب عن الأسئلة التالية :-

1 - ما هي وحدة بناء تلك المركبات البروتينية ؟

الاحماض الامينية ص31

2- مصطلح الشفرة الوراثية نطقه على شفرة جينية ثلاثة (الثلاثيات) .

في ضوء هذه العبارة أجب عن الأسئلة التالية :-

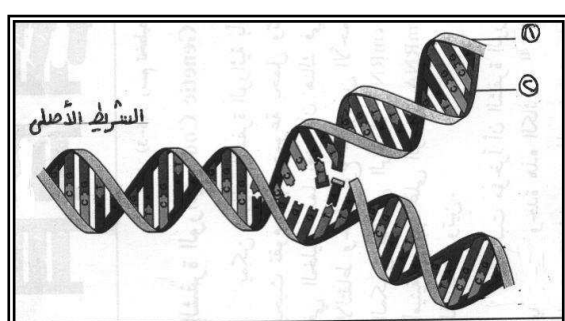
1 - ما المقصود بالشفرة الوراثية ؟ التابع المحدد لثلاث قواعد نيتروجينية ص29

2 - أذكر سبب وجود واحده من الشفرات التالية UAA , UGA , UAG في نهاية الحمض النووي m.RNA

للانتهاء من عملية الترجمة ص30

السؤال التاسع : . ص21-28

ادرس كل من الأشكال التالية ثم أجب عما يليها من أسئلة : .



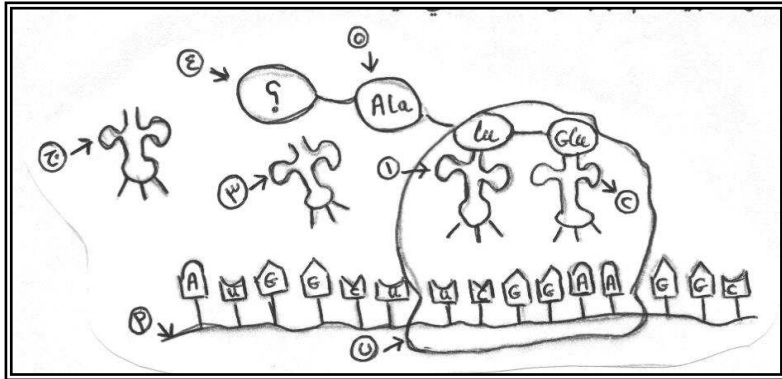
(١) . .

أ_ الرسم يمثل تركيب جزيءDNA.....

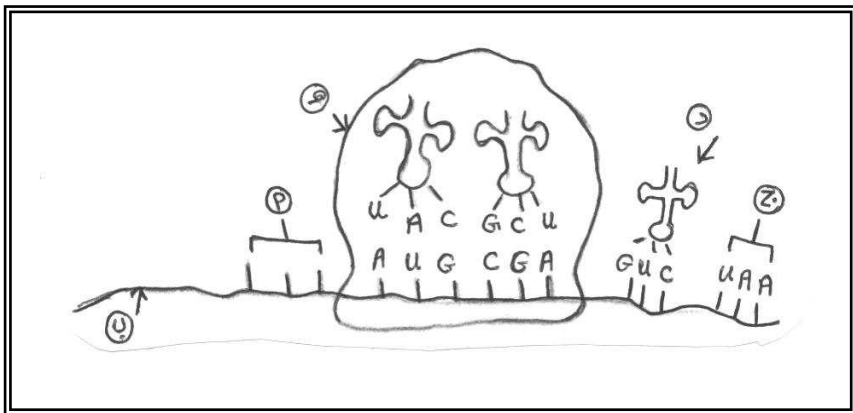
ب_ ما اسم العملية التي يمثلها الرسم ؟ **التضاعف**

ج_ ما اسم الإنزيم المسؤول عن بناء الشق المكمل على المRNAl ؟

RNA بلمرة



- 1 . في أي عضيات الخلية يتم بناء البروتين في الخلية ؟ **الريبوسوم**
- 2 . ماذا يمثل التركيب أ و ب و ج على الرسم ؟
أ- حمض ال m.RNA .
ب- وحدة الريبوسوم الصغيرة
ج- حمض ال t.RNA
- 3 . أكمل القواعد النيتروجينية للتركيب 1 و 2 و 3 ؟
CGA-3 CUU-2 AGC-1
- 4 . ما اسم الحمض الأميني الممثل بالتركيب (4) ؟ **الميثونين**
- 5 . ما اسم الرابطة بين التركيب (4) والتركيب (5) ؟ **بيتنيدية**
- 6 . هل جزيء البروتين السابق قد اكتمل بناؤه ؟ مع تعليل الاجابه .
لا لأن هناك شفرة لم تترجم ولعدم وجود شفرة النهاية
- 7 . اذا كان جزيء البروتين السابق يتكون من خمسة أحماض أمينية فكم قاعدة نيتروجينية في الحمض النووي الرسول يلزم لتكوين هذا البروتين ؟ **$3+15 = 18$ قاعدة**
- 9 . ما مصير التراكيب التالية بعد انتهاء العملية السابقة :
 * التركيب (أ) :
 يتحلل
 * التركيب (ب) : ينفصل ويصبح غير فعال



أ_ عملية بناء البروتين تتم من خلال الشكل السابق ، فما هي الشفرة التي يبدأ بها بناء البروتين والممثلة بالتركيب

ب_ أكمل الجدول التالي :

m-RNA شفرة	DNA شفرة	الحمض الأميني
GCU	CGA	الألين
GUC	CAG	جلوتاميك

ج_ على ماذا تدل التراكيب التالية :

التركيب (ب) حمض ال m.RNA التركيب (ه) وحدة الريبوسوم الكبيرة

د_ اكمل القواعد النيتروجينية للتركيب (د) CAG

ه ماذا تعبر عنه الشفرة الممثلة في التركيب (ج) ؟ تعبر عن شفرة التوقف

الأسئلة الموضوعية (٤-١)

السؤال الأول: اختر الإجابة الصحيحة والأفضل لكل من العبارات التالية وذلك بوضع علامة (✓) :

1. تمتلك الخلايا ببروتينات ترتبط بتابعات DNA محددة تساعده : ص 34

(ضبط عمل الجين) (تنظيم عمل الجين)

(✓) ضبط وتنظيم عمل الجين (تغيير عمل الجين)

2- يحتوي المحفز على تتابعات محددة تسماس صندوق : ص 35

TAAAT () TATA (✓)

TAAAAA () ATAT ()

3- عملية تنشيط الجين وتصنيعه للبروتين الذي يتحكم بانتاجه: ص 35

() الشرح الجيني.

(✓) التعبير الجيني

() ايقاف عمل الجين

() الترجمة

4- عملية ايقاف الجين عن تصنيعه للبروتين الذي يتحكم بانتاجه: ص 35 .

() الجينات .

(✓) ايقاف عمل الجين

() الترجمة

() النسخ

5- من الخلايا اولية النواة : . ص36

البكتيريا

الاسفنج

الامبيا

الفيروس

6- تحتاج بكتيريا ايشريشيا كولاي الى انزيمات هاضمة لسكر اللاكتوز عددها

اثنيني

ثلاثة

اربعه

خمسة

7- السكر التي تحتاجه بكتيريا ايشريشيا كولاي للهضم هو : ص36

السكروز

الليبيز

اللاكتوز

المالتوز

8- بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفّر لانزيمات الهضم : ص36

المحفز

الكابح

الصامت

المنشط

9- جزء من حمض RNA يعمل كموقع لارتباط انزيم بلمرة حمض RNA : ص36

المحفز

المنشط

الصامت

الكابح

10- عندما تدخل بكتيريا ايشريشيا كولاي لمحيط غني باللاكتوز فانه : ص37

يرتبط بالكابح

يرتبط بالمحفز

يرتبط بالصامت

يرتبط بالمنشط

13- يقوم الكابح ب : ص37

منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالصامت

منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمحفز

منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمنشط

منع ارتباط انزيم بلمرة DNA بالمحفز

14- بعد هضم كمية اللاكتوز كلها يحدث :ص 37

ينشط الكابح ينشط المحفز

يثبط الكابح يثبط المحفز

15- مجموع جينات خلايا حقيقيات النواة من جينات أوليات النواة : ص 37

اكبر يساوي

اقل لاشئ مماثل

16- عند الخلايا أوليات النواة يضبط التعبير الجيني :ص 38

قبل النسخ بعد النسخ

قبل الترجمة قبل النسخ و بعده

17- عند الخلايا حقيقيات النواة يضبط التعبير الجيني:ص 38

قبل الترجمة قبل النسخ

خلال مختلف مراحل التعبير الجيني قبل النسخ

18- بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض ال DNA :: 39

انزيمات القطع عوامل النسخ

الانترنوت العوامل الحامضية

19- لكي يستطيع انزيم بلمرة RNA الارتباط بالمحفز في خلايا حقيقية النواة والبدء بالنسخ تجمع عوامل النسخ

وترتبط ب: ص 39

بالمحفز

بالمنشط

بالكافح

بالصامتات

20- المجموعة الثانية التي ترتبط بالعوامل القاعدية وتساعد ف النسخ هي : ص 40

مساعدات المنشطات

المنشطات

الكابحات

الصامتات

21- بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ ترتبط بمساعدات المنشطات :: ص 40

مساعدات المنشطات

المنشطات

الكابحات

الصامتات

22- عدة قطع من حمض الـ DNA مكونة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة : ص 40

بالمحفز

بالمنشط

بالكافحات

بالمعازلات

23- بروتينات منظمة تعمل على توقف عملية النسخ ترتبط بالصامتات:: ص 41

مساعدات المنشطات

المنشطات

الكابحات

الصامتات

24- جزيئات مركبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية :ص42

السترويدات

بالمحفز

المعزازات

بالكافيات

السؤال الثاني: اكتب الاسم أو المصطلح العلمي المناسب لكل من العبارات التالية:

العبارة	الاسم أو المصطلح العلمي	م
جزيئات مركبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية	السترويدات ص42	1
م بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض ال DNA	المحفزات ص40	2
بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ ترتبط بمساعدات المنشطات	المنشطات ص40	3
المجموعة الثانية التي ترتبط بالعوامل القاعدية وتساعد في النسخ	مساعدات المنشطات ص40	4
عدة قطع من حمض ال DNA مكونة منآلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة	المعزازات ص41	5
بروتينات منظمة تعمل على توقيف عملية النسخ ترتبط بالصامات	الكافيات ص40	6
بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض ال DNA	المحفزات ص40	7
جزء من حمض ال RNA ي عمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA	المحفزات ص40	8
بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم	الكافيات ص40	9
السكر الذي تتغذى عليه بكتيريا إيشريشيا كولاي	اللاكتوز 37	10
هرمون يتبع السترويدات	الاستروجين ص42	11

السؤال الثالث:

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة و علامة (X) أمام العبارة غير الصحيحة في المربع المقابل :

العبارة	(✓) أو (X)	م
السترويدات جزيئات مركبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية	✓ (ص 42)	1
السكر الذي تتغذى عليه بكتيريا ايشيريشيا كولاي هو اللاكتوز	✓ (ص 37)	2
المجموعة الثانية التي ترتبط بالعوامل القاعدية وتساعد ف النسخ هي المنشطات	X (ص 40)	3
بروتينات منظمة تعمل على توقف عملية النسخ ترتبط بالصامتات هي المنشطات.	X (ص 40)	4
عدة قطع من حمض DNA مكونة من الالاف النيوكليوتيدات هي المحفزات	X (ص 40)	5
عند الخلايا اوليات النواة يضبط التعبير الجيني بعد النسخ فقط	X (ص 38)	6
عند الخلايا حقيقيات النواة يضبط التعبير الجيني خلال مختلف مراحل التعبير الجيني	✓ (ص 38)	7
بعد هضم كمية اللاكتوز كلها يحدث تنشيط للمحفز	X (ص 37)	8
يقوم الكابح ب منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمحفز .	✓ (ص 36)	9
عندما تدخل بكتيريا ايشيريشيا كولاي لمحيط غني باللاكتوز ينشط الكابح	X (ص 37)	10

السؤال الرابع: اختر من العمود (ب) ما يناسبه في العمود (أ) وذلك بوضع رقم الإجابة أمامه : .

41(1) ص ()

المجموعة (ب)	المجموعة (أ)	الإجابة
5. توقف عملية الترجمة .	• الصامتات	2
6. توقف عملية النسخ .	• الكابحات	3
7. منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمحفز .		
8. منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمنشط .		

المجموعة (ب)	المجموعة (أ)	الإجابة
8. العوامل القاعدية . 9. المنشطات . 10. الكابحات 11. مساعدات المنشطات 12. المعززات	<ul style="list-style-type: none"> بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ DNA. بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ ترتبط بمساعدات المنشطات . منع ارتباط انزيم بلمرة RNA بالمحفز . عدة قطع من حمض DNA مكونة من الالاف النيوكليوتيديات. 	1 2 3 5

ثانياً : الأسئلة المقالية

السؤال الخامس : علل لما يأتي تعليلاً علمياً سليماً :

(1) وجود غشاء جلدي بين اصابع اقدام البط دون الدجاج. ص34

..... بسبب وجود جين بروتين تخلق العظام عند البط وفي الدجاج فان الجين يحول دون نمو الغشاء.....

(2) اختلاف طريقة ضبط التعبير الجيني بين اوليات وحقائقيات النواة . ص36

..... لأن في اوليات النواة يرتبط ضبط التعبير الجيني باي تغير حاصل كا استجابة للعامل لبيئية اما في الحقائقيات فيسبب انظمة عديدة معقدة مختلفة.....

(3) اختلاف خلايا الجسم في الشكل والوظيفة برغم وجود نفس الجينات . ص34

..... بسبب وجود آليات تنظيمية تحفز بدء عمليات النسخ او توقفها.....

(4) فشل آلية ضبط التعبير الجيني قد يسبب في بعض الاحيان انتاج خلوي سرطانية . ص42

..... بسبب انتاج بروتين خاطئ يغير من نمو الخلية وتركيبها ووظيفتها

(5) يستطيع الكابح منع تصنيع الانزيمات الهضمية في البكتيريا ص36

..... لانه يرتبط بالحفز في حاله عدم وجود سكر اللاكتوز في البيئة توفيرها للطاقة.....

السؤال السادس :

قارن بين كل مما يلي كما هو مطلوب منك في الجدول :

وجه المقارنة	اوليات النواة ص38	حقائقات النواة ص38
متى يتم ضبط التعبير الجيني	قبل وبعد النسخ	خلال مختلف مراحل التعبير الجيني

وجه المقارنة	المعززات ص40	الصامتات ص41
المفهوم	قطعة من حمض الـDNA تحسن عملية النسخ وضبطها وترتبط بالمنشطات	موقع توجد على توقف عملية النسخ
وجه المقارنة	المنشطات ص40	الكافحات ص41
الاهمية	بروتينات منظمة تضبط عملية النسخ	ترتبط بالصامتات لمنع ارتباط انزيم بلمرة الـRNA بالمحفز

السؤال السابع :

اذكر أهمية أو وظيفة كل مما يلي

التركيب	الأهمية أو الوظيفة
الكافح ص41	ترتبط بالصامتات لمنع ارتباط انزيم بلمرة الـRNA بالمحفز
المحفظات ص36	ارتباط انزيم الـRNA بلمرة به لتجدد عملية النسخ

السؤال الثامن : . ماذا تتوقع ان يحدث :-

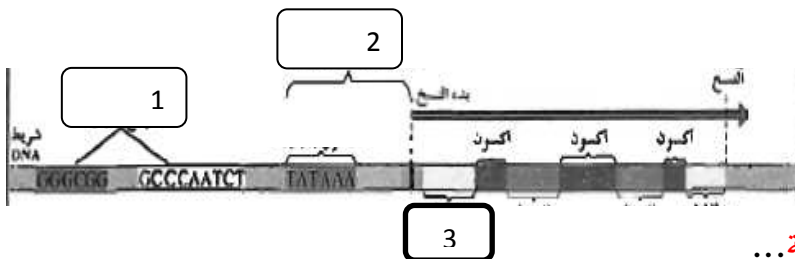
1- عند دخول بكتيريا E.Coli الى محيط غني بسكر اللاكتوز ص 37
يرتبط اللاكتوز بالكابح مغيرة شكله ويصبح غير نشط ويرتبط انزيم RNA بلمرة بالمحفز لنسخ الانزيمات
الهاضمة

2- عند ارتباط مركب المستقبل الهرمون بالبروتين القابل ص 42
يرتبط بدورة المعززات في حمض الـ DNA لتنبيه انزيم بلمرة الـ RNA لتبدأ النسخ

السؤال التاسع : .

ادرس كل من الأشكال التالية ثم أجب عما يليها من أسئلة : .

35 ص) 1 ()



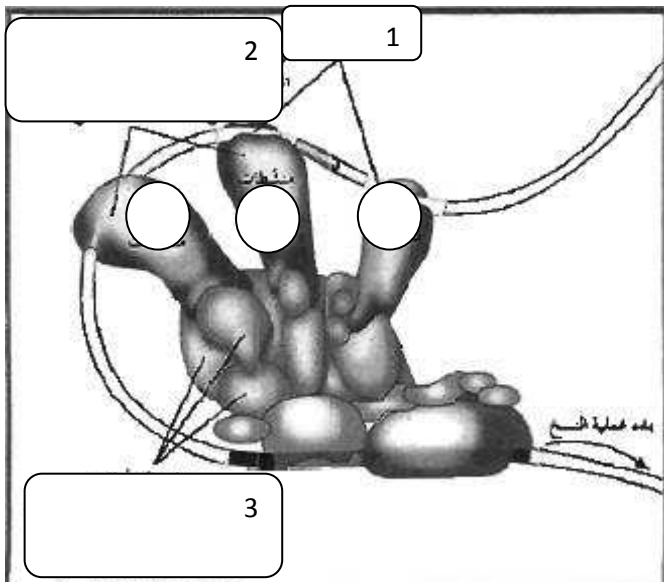
أ_ الرسم يمثل تركيب .. **الجين**
المؤنخي

ب_ السهم رقم (1) يشير الي...**موقع تنظيمية**...

ج_ السهم رقم (2) يشير الي..**المحفز** ...

د- السهم رقم (3) يشير الي..**انترون**....

. . (2)

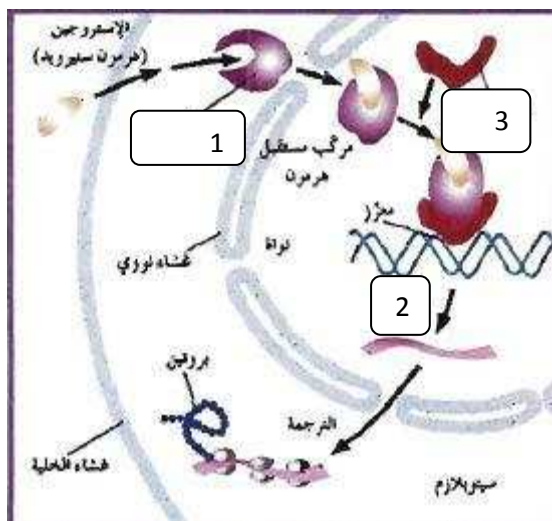


الشكل يمثل ضبط التعبير الجيني في

حقائق النواة والمطلوب ص 41

- 1 . السهم رقم (1) يشير الي ..**معزّات**.
- 2 . السهم رقم (2) يشير الي ..**منشطات** ...
- 3 . السهم رقم (3) يشير الي ..**مساعدات منشطات**

. . (3)



الرسم الذي أمامك يوضح عمل هرمون الاستروجين المسئول عن ظهور الخصائص الجنسية الثانوية

عند الإناث والمطلوب ص 42

- 1 السهم رقم (1) يشير الي ..**بروتين مستقبل**.
- 2 السهم رقم (2) يشير الي**النسخ** ...
- 3 السهم رقم (3) يشير الي ...**بروتين قابل** ...



وزارة التربية

التوجيه الفني العام للعلوم
اللجنة الفنية المشتركة للأحياء
العام الدراسي 2014 / 2015

نموذج الاجابة

بنك أسئلة مادة الأحياء للصف الثاني عشر العلمي

الكتاب الثاني

الوحدة الثانية : الخلية و العمليات الخلوية

الفصل الأول : الحمض النووي والجينات و الكروموسومات

الدرس : (5-1) الطفرات

الدرس (1-6) الجينات و السرطان

السؤال الأول : اختر الإجابة الصحيحة من الإجابات التي تلى كل عبارة من العبارات التالية :-

1. أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهو أساس لأداء وظائف الجسم :

الأجهزة الكروموسومات

البروتينات الأحماض النوويّة

2. التغير في المادة الوراثية للخلية يسبب طفرة وهذه الطفرة :

بعضها ضار أو قاتل القليل منها نافع

جميع ما سبق لا تؤثر في الكائن

3. من أنماط الطفرات الكروموسومية العددية :

التثلث الكروموسومي النقص

الزيادة الانتقال

4. طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر الكروموسوم وي فقد جزء منه :

الزيادة التكرار

الانتقال النقص

5. طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في كروموسوم

مماطل له :

الزيادة النقص

الانقلاب الانتقال

6. طفرة كروموسومية تركيبية تحدث عند كسر جزء من الكروموسوم ثم اتصاله بـ كروموسوم غير

مماطل له :

الزيادة النقص

الانقلاب الانتقال

7. طفرة كروموسومية تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير ويتصل بنفس الكروموسوم

في الاتجاه المعاكس :

الانقلاب التكرار

النقص الزيادة

8. نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة :

التوحد الكروموسومي النقص

التثلث الكروموسومي الانقلاب والانقلاب

9. حالة الضمور العضلي النخاعي ناتج عن طفرة كروموسومية نتيجة :

النقص الزيادة

الانقلاب الانتقال

- .10. عين ذبابة الفاكهة القطبية الشكل ناتجة عن طفرة : الانتحال الزيادة الانقلاب النقص
- .11. الانتحال الروبرتسوني يتم من خلال تبادل أجزاء الكروموسومات : 22,16,14,13 17,21,14,13 22,21,18,15 22,21,15,14,13
- .12. طفرة ناتجة عن تبادل قطع كروموسومي غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين : الانتحال المتبادل الانتحال والانقلاب الزيادة
- .13. طفرة تسبب ضرراً أقل من طفري الزيادة والنقص : الانتحال الانقلاب جميع ما سبق الانتحال المتبادل
- .14. طفرة تعرف باختلال الصيغة الكروموسومية : طفرة جينية طفرة كروموسومية عدديّة جميع ما سبق في حالة التثلث الكروموسومي يكون عدد الكروموسومات :
- .15. $3n$ $2n$ $2n-1$ $2n+1$
- .16. في حالة وحيد الكروموسومي يكون عدد الكروموسومات : $3n$ $0n$ $2n+1$ $2n-1$
- .17. متلازمة داون ناتجة عن إضافة كروموسوم على الكروموسوم الجسمي رقم : 23 22 24 21
- .18. إذا أثرت الطفرة في نيوكلويوتيد واحد سميت : انتقال روبرتسوني وحيد الكروموسوم طفرة النقطة طفرة النقطة
- .19. تأثير الطفرة الناتج عن استبدال النيوكلويوتيد أو نقص النيوكلويوتيد يسمى : طفرة الانتحال الزيادة الانقلاب طفرة النقطة
- .20. من الأسباب الرئيسية المسببة للطفرات الجينية : نقص نيوكلويوتيد استبدال نيوكلويوتيد جميع ما سبق إدخال نيوكلويوتيد

21. يعتبر مرض فقر الدم المنجلي الناتج عن هيموجلوبين غير سليم ناتج عن :
- طفرة النقطة
 - طفرة كروموسومية عدديّة
22. عالم اكتشف الأشعة السينية عام 1895 :
- فيلهلم رونتجن
 - فريدريك ميشر
 - فريدريك جريفت
23. من الأورام الأكثر ضرراً ويكون قادراً على الانتشار :
- الورم الحميد
 - الأورام البينية
 - الأورام الوراثية
24. الورم الحميد :
- ينتشر في الأنسجة المحيطة
 - لا ينتشر في الأنسجة المحيطة
25. الورم الخبيث :
- ينتشر في الأنسجة المحيطة
 - مضر جداً
26. أحد الأسباب التالية لا يعد من مسببات السرطان :
- العوامل البيئية
 - جميع ما سبق
27. العامل البيئي الذي يمكن أن يحدث طفرات في حمض DNA :
- المطفر
 - الجين
 - قامع للورم
 - مسرطنا
28. مسرطنات تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA تسمى :
- مطفر
 - قواعد موازية
 - قاعدة للأورام
 - الانباث

السؤال الثاني :

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارة غير الصحيحة لكل مما يلى:-

التغير

1. في بروتينات الخلية لا يؤثر على تركيب الخلية أو وظيفتها. (✗)
2. البروتينات أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهي أساسية لوظائف الجسم. (✓)
3. التغير في حمض DNA يغير البروتينات التي تصنع الخلايا. (✓)
4. يوجد للطفرات نمطان طفرة كروموسومية وطفرة جينية. (✓)
5. الطفرات الجينية تحدث بسبب التغير في الجين. (✓)
6. تحدث الطفرة الكروموسومية والجينية في الكروموسومات الكاملة. (✗)
7. بعض الطفرات لا تؤثر في الكائن الحي وعدد قليل منها نافع. (✓)
8. نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة ناتج عن طفرة الزيادة. (✗)
9. طفرة النقص للجين المشفر لبروتين SMN توجد على الكروموسوم رقم (5). (✓)
10. طفرة النقص لجين SMA تسبب الوفاة. (✓)
11. العين القضيبية الشكل في ذبابة الفاكهة ناتجة من طفرة الزيادة في الكروموسوم (X). (✓)
12. طفرة النقص تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج مع كروموسوم آخر. (✗)
13. معظم طفرات النقص مهلكة وقد تقتل الكائن الحي. (✓)
14. طفرة الانتقال تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم نظير. (✗)
15. الانتقال الروبرتسوني يحدث خلال تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين. (✗)
16. طفرة الانقلاب تسبب ضرراً أقل من طفرتي النقص والزيادة. (✓)
17. في الانتقال الروبرتسوني يكون عدد الكروموسومات في الإنسان 45 وتحدث تغييرات ملحوظة في المادة الوراثية. (✗)
18. الكروموسوم الذي يتشكل من اتحاد ذراعين قصيريin يتم فقدانه بعد عدة اقسامات. (✓)
19. الانتقال يؤدي إلى إعادة ترتيب مواقع الجينات على الكروموسوم. (✓)
20. متلازمة داون ناتجة عن تثلث كروموزومي في الكروموسوم رقم (21). (✓)
21. إذا كان التركيب الجيني لخلايا الإنسان هو (XX+44) يكون أنثى تيرنر. (✗)
22. إذا كان التركيب الجيني لخلايا الإنسان هو (XXY) يكون ذكر كلينفلتر. (✓)
23. متلازمة تيرنر يكون الشخص المصابة أنثى تمتلك ثلاثة نسخ من الكروموسوم الجنسي (X). (✗)
24. متلازمة كلينفلتر يكون الشخص المصابة ذكر يمتلك كروموسوم (X) واحد أو أكثر زيادة عن الكروموسومين الجنسيين (XY). (✓)
25. الطفرات الجينية هي تغييرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الكروموسوم. (✗)
26. قد تؤثر الطفرة في نيوكلويتيد واحد فتسمى طفرة النقطة. (✓)
27. ينتج عن استبدال قاعدة مفردة في الجين المشفر للهيوجلوبين طفرة إزاحة الإطار. (✓)
28. تتجاوب الخلايا السرطانية مع الاشارات التي توقف انقسام الخلايا. (✗)

- () 29. الورم الحميد يغزو الأنسجة المحيطة ويكون مضرًا جدًا.
- (✓) 30. العامل الذي يساعد أو يسبب حدوث السرطان هو العامل المسرطن.
- (✗) 31. الجينات القامعة للأورام مسؤولة عن نمو الخلايا السرطانية.
- (✓) 32. بعض المسرطنات تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA وتسمى قواعد موازية. (✓)
- (✓) 33. تتوقف قدرة المركبات الكيميائية على إحداث السرطان حسب قدرتها على إحداث الطفرات. (✓)

السؤال الثالث :

اكتب الاسم أو المصطلح العلمي الذي تدل عليه كل عبارة من العبارات التالية :-

1. (الطفرة) التغير في المادة الوراثية للخلية.
2. (طفرات كروموسومية تركيبية) التغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه.
3. (النقص) انكسار الكروموسوم فقد جزءاً منه.
4. (الزيادة) انكسار جزء من الكروموسوم واندماجه في كروموسوم مماثل له.
5. (الانتقال) انكسار جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل.
6. (الانقلاب) استداراة الكروموسوم رأساً على عقب.
7. (الانقلاب) انكسار جزء من الكروموسوم واستدارته حول نفسه ليعود ويتصل بالكروموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس.
8. (طفرة كروموسومية عدديّة) طفرة كروموسوميه تسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية.
9. (الانتقال غير الروبرتسوني أو الانتقال المتبادل) تبادل قطع كروموسوميه غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين.
10. (متلازمة داون) متلازمة ناتجة عن وجود كروموسوم إضافي للزوج الكروموسومي الجسيمي رقم (21).
11. (متلازمة تيرنر) متلازمة ناتجة عن نقص كروموسوم جنسي (X) في أنثى الإنسان.
12. (طفرة جينية) تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين.
13. (طفرة النقطة) طفرة تؤثر في نيوكلويتيد واحد.
14. (السرطان) مرض يسبب نمواً غير طبيعياً للخلايا.
15. (الورم) كتلة من الخلايا السرطانية.
16. (جين الأورام) الجين الذي يسبب سرطنة الخلايا.
17. (قามعة للأورام) جينات مسؤولة عن منع نمو الخلايا الأورام السرطانية وتعرف بمضاد جين الأورام.
18. (مطفر) العامل في البيئة الذي يمكن أن يحدث طفرات في حمض DNA.
19. (عامل مسرطن) العامل الذي يسبب أو يساعد في حدوث السرطان.

السؤال الرابع :

علل كلا مما يلى تعليلا علميا سليما :-

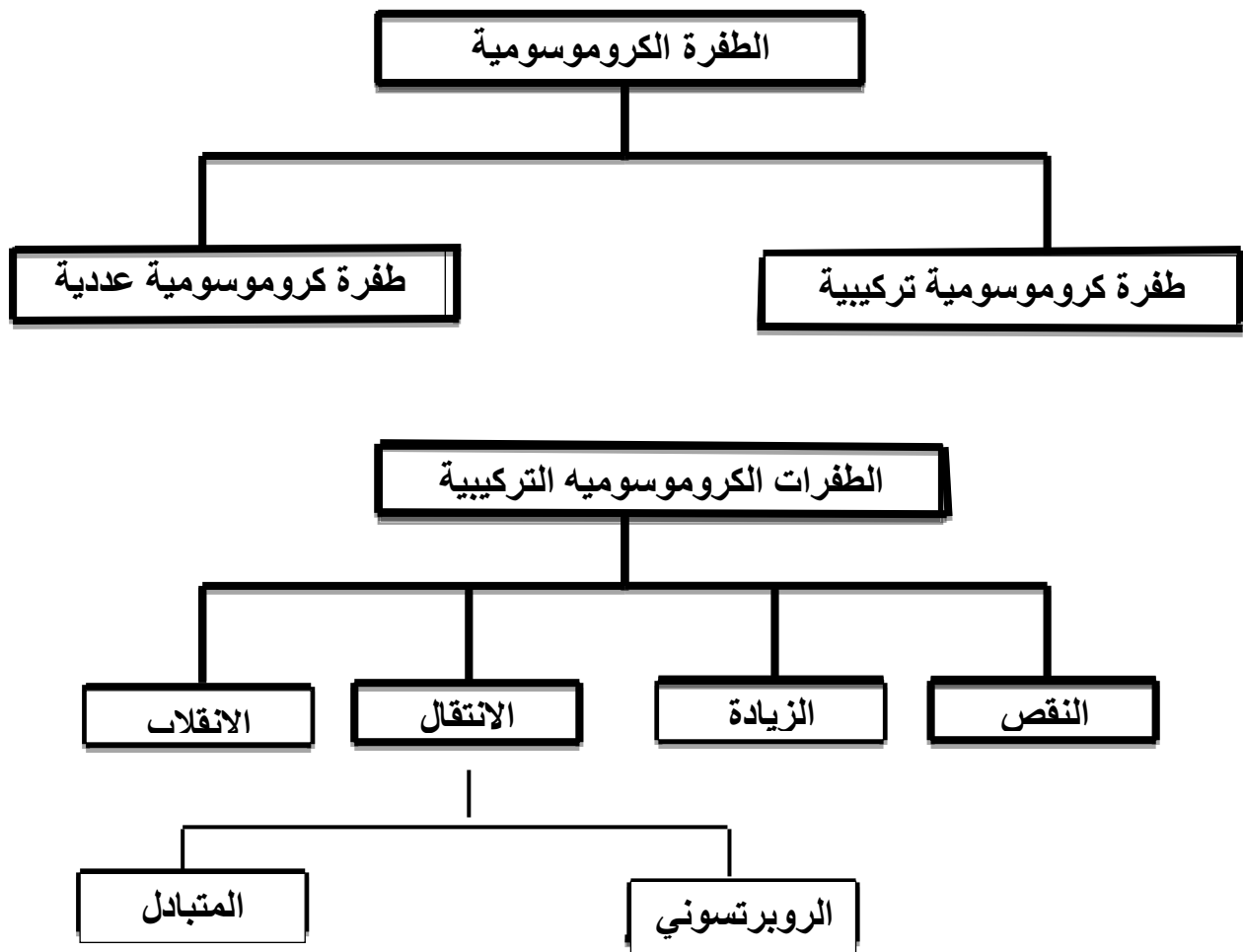
1. تعد البروتينات أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهي أساسية لأداء وظائف الجسم.
لأن بعض البروتينات تؤدي وظائفها داخل الخلايا وبعض البروتينات يعمل كمنشط أو كابح محفزا للجينات على العمل أو التوقف
2. تغير تركيب بروتينات الخلايا.
D N A بسبب التغير في حمض
3. تسمية الطفرات الكروموسومية والطفرات الجينية بهذا الاسم.
سميت الطفرات الكروموسومية بهذا الاسم لأنها تحدث في الكروموسومات الكاملة أما الطفرات الجينية سميت بهذا الاسم لأنها تحدث في الجينات
4. حدوث الطفرة الكروموسومية العددية.
بسبب الانقسام غير المنتظم للخلايا – عدم انفصال الكروموسومات المتماثلة أو الكروماتيدين الشقيقين أثناء الانقسام.
5. ينتج من طفرات النقص والانتقال الجينية إنتاج بروتين مختلف.
لأن R N A الرسول يقرأ من خلال كودوناته في عملية الترجمة ويغير إدخال النيوكلويتيدات أو نقصها تتبع القواعد مما يؤدي إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية.
6. طفرة الانقلاب تسبب ضرراً أقل من طفرتي الزيادة والنقص.
لأن الانقلاب يغير في ترتيب الجينات في الكروموزوم وليس في عدد الجينات
7. تعرف متلازمة داون بالثالث الكروموزومي.
بسبب وجود كروموزوم إضافي للكروموزوم رقم 21 (ثالث كروموزومي)
8. إصابة الأطفال بمتلازمة داون.
بسبب حدوث الطفرات الكروموسومية العددية التي تسبب تشوهات خلقية وعقلية
9. ظهور بعض الملامح الأنثوية المميزة لدى ذكر كلينفلتر.
لامتلاكه كروموزوما (x) واحد أو أكثر اضافة إلى الكروموزومين الجنسيين (xxy)

10. الإصابة بمرض فقر الدم المنجلي.
- نتيجة إنتاج هيموجلوبين غير سليم تسبّب طفرة النقطة (استبدال نيوكلويوتيد).
11. تتكاثر الخلايا السرطانية بدون توقف.
- لأن الخلايا السرطانية لا تتجاوب مع الاشارات التي توقف انقسام الخلايا
- نمو الخلية عملية منظمة للغاية.
12. لأنه يتم التحكم بها بواسطة إشارات كيميائية وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفّزه
- تسبب القواعد الموازية خلاً وراثياً.
- حيث يمكنها من أن تندمج مع جزء D N A - ولأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد A T G C و تكون
- أزواج قواعد غير طبيعية وخلل في الرسالة الوراثية.
14. تؤدي العوامل البيئية دوراً رئيسياً في تطور السرطان
- لأن العوامل البيئية يمكن أن تسهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها

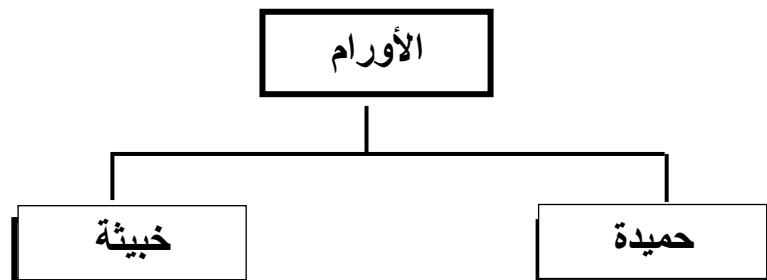
السؤال الخامس :

أجب عن الأسئلة التالية

تفحص المخطط التالي وأكمل النقاط .



(2) تفحص المخطط التالي وأكمل النقاط .



تابع السؤال الخامس

أجب عن الأسئلة التالية

اذكر أنماط الطفرات الكروموموسمية

.1

التركيبية.

.....النقص - الزيادة - الانقال - الانقلاب -

2. عدد الأسباب الرئيسية المسببة لطفرات الجينات .

.....استبدال نيوكليلوتيد - نقص نيوكليلوتيد - إدخال نيوكليلوتيد

3. ما هو سبب نشوء نوع من القطط النادرة عديمة الفراء ؟

..... بسبب طفرة جينية (أو تغير في الكروموسوم) متحية

4. ما هو سبب حدوث الطفرات بشكل عام ؟

هو تغير في DNA مما يؤدي إلى تغير في تركيب البروتينات التي تنظم الأنشطة الحيوية في الخلية
فتغير في الصفات الطبيعية للكائن الحي .

5. متى تورث الطفرة من الآباء إلى الأبناء ؟ ومتى لا تورث ؟

تورث إذا حدثت في الأمشاج (الخلايا الجنسية) ولا تورث إذا حدثت في الخلايا الجسمية

6. ما المقصود بطفرة النقطة ؟

هي الطفرة التي تؤثر في نيوكليلوتيد واحد في الجين ويوجد منها ثلاثة أنماط (استبدال - إدخال - نقص)

7. ما المقصود بالانبثاث ؟

انتشار الخلايا السرطانية إلى موقع بعيد عن موقعها الأصلي

8. ماذا يحدث عند حدوث طفرة إدخال أو نقص ؟

تغير في تتابع القواعد مما يؤدي إلى إزاحه إطار القراءة في الرسالة الوراثية فيتكون بروتين مختلف تماماً .

9. ما هو سبب تكوين الهيموجلوبين المنجلي ؟

ينتج عن استبدال قاعدة مفردة في الجين المشفر للهيموجلوبين جينا طافرا مسؤولاً عن فقر الدم المنجلي (نتيجة إنتاج هيموجلوبين غير سليم تسببه طفرة النقطة) .

10. ما هي الطرق الثلاثة الأساسية التي تجعل جين عامل النمو مسبباً للأورام؟

1- حدوث طفرة في جين عامل النمو تسبب إنتاج كميات طبيعية منه ولكن يتغير البروتين إلى عامل نمو ضخم يسبب انقسام سريع غير منضبط.

2- خطأ في تضاعف DNA ينتج نسخ عديدة من عامل نمو مفرد فتزداد كمية فتعمل كجينات مسببة للأورام.

3- تغير موقع الجين على الكروموسوم فيسمح بتكرار نسخة فينتج العديد من عوامل النمو

11. ماذا تتوقع أن يحدث عند حدوث طفرة في جين عامل النمو؟

تتسبب إنتاج كميات طبيعية من عامل النمو ولكن قد يكون البروتين محوراً إلى عامل نمو ضخم فيسبب انقساماً خلويَاً سريعاً وغير منضبط.

12. ماذا تتوقع عند حدوث طفرة في الجينات القامعة للأورام تؤدي إلى توقف عمله؟

تكون النتيجة نمو غير طبيعي وغير منضبط للخلايا فيحدث سرطان.

13. ماذا تتوقع أن يحدث عند حدوث خطأ في تضاعف حمض الـ DNA تنتج عنه نسخ متعددة من جين عامل النمو مفرد؟

تنسخ جينات عديدة من عامل النمو تزداد كمية عامل النمو في الخلية تعمل هذه الجينات معاً كجينات مسببة للأورام.

14. ماذا تتوقع أن يحدث عند حدوث تغير موقع جين عامل النمو على الكروموسوم بفعل الانتقال؟
يسسيطر بادىء جديد على الجين المنتقل يسمح بتكرار نسخه مما يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو.

15. ماذا تتوقع أن يحدث عند حدوث طفرة في الجين المضاد لجين الأورام أدت إلى توقف عمله؟
تكون النتيجة نمو غير طبيعي وغير منضبط للخلايا (سرطان)

16. كيف تسبب المسرطفات تغيراً في حمض DNA؟

- استبدال القواعد في حمض DNA أو تغييرها

- اندماج القواعد الموازية في المسرطفات مع قواعد DNA فت تكون أزواج مع قواعد غير طبيعية وخللاً في الرسالة الوراثية.

- بعض المسرطفات تتفاعل مع قواعد حمض DNA وتحت تغيراً فيها وعندما تنقسم الخلية تنتقل التغيرات في رسالة حمض DNA إلى الخلايا البنوية.

17. ما هي العلاقة بين الانقسام الخلوي والسرطان؟

قد تحدث الطفرة تغيراً في الجين الذي يسيطر على نمو الخلية وانقسامها ، ما يحدث انقساماً خلويَاً غير خاضع للسيطرة ، يسبب نمو غير طبيعي للخلايا (سرطان)

18. عدد بعض العوامل المسرطنة .

القطران في السجائر - قطران الفحم في بعض أصياغ الشعر - الفيروسات وأشعه U.V - مواد كيميائية في اللحوم المدخنة.

السؤال السادس :

قارن بين كل مما يلى طبقا لأوجه المقارنة بالجدول المرفق :-

الانقلاب	الانتقال	الزيادة	النقص	وجه المقارنة
عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكروموسوم نفسه في لاتجاه المعاكس.	عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في كروموسوم مغاير غير مماثل.	عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم النظير (المماثل)	عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزء منه .	المفهوم

الانتقال غير الروبرتسوني	الانتقال الروبرتسوني	وجه المقارنة
يحدث خلاله تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين.	يحدث عند انكسار الكروموسوم عند منطقة السنترомер واتحاد كل من الذراعين الطويلتين للكروموسومين ليشكلا كروموسوم واحد. ويفقد الكروموسوم الذي يتشكل من الذراعين القصيرتين.	كيفية حدوثه

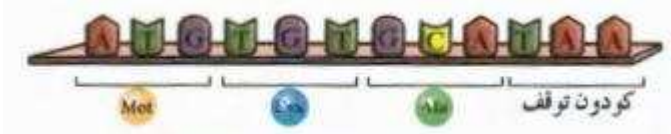
الطفرة الكروموسومية	الطفرة الجينية	وجه المقارنة
تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه	هي تغيرات في تسلسل النيوكليتيدات على مستوى الجين	المفهوم
وحيد الكروموسومي	التثلث الكروموسومي	وجه المقارنة
يحدث بسبب فقدان كروموسوم $2n-1$	يحدث بسبب وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم 21 الجسمي $2n+1$	السبب

الوجه المقارنة	حالة تيرنر	حالة كلайнفلتر
الجنس	أنثى	ذكر
السبب	فقدان كروموسوم جنس X	زيادة كروموسوم X او اكثر بجانب الكروموسومين الجنسين XY
العدد الصبغي	44+X	44+xxxY أو 44+xxY
الأعراض	متخلفة النمو و عاقد	عاقد مع وجود بعض الملامح الأنثوية

الوجه المقارنة	الورم الحميد	الورم الخبيث
المفهوم	ورم لا يغزو الأنسجة المحيطة ويحدث قليلا من المشاكل يمكن إزالتها بالجراحة	ورم ضار جدا وقدر على الانتشار في الأنسجة الأخرى
القدرة على الانتشار	ليس له القدرة	له قدرة على الانتشار

الوجه المقارنة	العامل المطفر	العامل المسرطن
المفهوم	DNA حمض	عامل الذي يسبب أو يساعد في حدوث السرطان

قارن بين انواع الطفرات التالية بحسب الجدول التالي :

تأثير الطفرة	سلسلة DNA غير المنسوحة	نوع الطفرة
بروتين ناتج من جين سليم	 <p>كودون توقف</p>	لا يوجد طفرة
طفرة صامدة لاتغير في الببتيد	 <p>كودون توقف</p>	استبدال
ببتيد غير مكتمل	 <p>كودون توقف</p>	
ازاحة الاطار بببتيد مختلف تماما		ادخال
ازاحة الاطار بببتيد مختلف تماما		نقص



وزارة التربية

التوجيهي الفني العام للعلوم
اللجنة الفنية المشتركة للأحياء
العام الدراسي 2014 / 2015

نموذج الاجابة

بنك أسئلة مادة الأحياء للصف الثاني عشر العلمي

الكتاب الثاني

الوحدة الثانية : الخلية و العمليات الخلوية

الفصل الثاني : ثورة التقنية الحيوية

الدرس : (1-2) التقنية الحيوية

الدرس : (2-2) الهندسة الوراثية

الدرس : (3-2) تطبيقات الهندسة الوراثية

لاختار الاجابة الصحيحة من بين الاختيارات التالية :

1- تسمى عملية السماح للكائنات الحية بالتزواج لتنتج نسل يحمل صفات مرغوب فيها بـ :

- () الاستساخ () الهندسة الوراثية () الكمير
() التربيبة () الانتقائية.

2- يمكن الحصول على أجيال نقية النسل من خلال :

- () التوالد الداخلي () التوالد الخارجي () الطفرات
() تشذيب DNA

3- يتراوح الوقت اللازم لتهجين النباتات للحصول على محاصيل ذات نوعية جيدة بالطريقة التقليدية:

- () من 5-10 أيام () من 5-10 شهور () من 5-10 سنوات () من 15-12 سنة.

4- استطاع العلماء انتاج بكتيريا قادرة على هضم الزيوت عن طريق :

- () طفرة جينية () طفرة كروموسومية () الاستساخ () تربيبة انتقائية

5- يؤدي استخدام مواد تمنع انفصال الكروموسومات اثناء الانقسام الميوزي الى حدوث طفرات:

- () كروموسومية عدديّة () كروموسومية تركيبية () جينية
() تشذيب DNA

6- تمكن العلماء من صنع ملايين النسخ لقطعة من DNA باستخدام :

- () الفصل الكهربائي للهلام () تفاعل البلمرة المتسلسل () الحرارة فقط () تشذيب DNA

8- يسمى جزء DNA الذي تم تغيير تتابع القواعد النتيروجينية فيه بـ:

- () بلمرة DNA () مؤشّب DNA () MHGN DNA () DNA

9- يمكن إضافة صفة مقاومة الافات الزراعية في النباتات التي لا تتوفر بها عن طريق.

() التهجين () الهندسة () الطفرات المستحدثة () التربية الانتقائية () الوراثية .

10- يسمى استخدام الكائنات الحية لإنتاج منتجات يحتاج إليها البشر :
() التربية الانتقائية () التهجين () التقنية الحيوية () الكمير .

(1) جميع ما يلي ينطبق على حيوان الكمير ماعدا :-

- * يتشكل من لاقحتين مختلفتين المنشأ
- * لا ينبع في الطبيعة
- * يكون عقيما
- * يكون قادرًا على نقل أ Mama جينات الماعز أو الخروف

(2) يسمى تزاوج حيوانين أو نبتتين أبويين متشابهين ومرتبطين وراثياً من أجل المحافظة على صفة معينة
بـ :-

- * الطفرات
- * الطفرات الجينية
- * التوالد الداخلي
- * الكروموسومية

(3) أحد طرق التربية الانتقائية التالية تتيح الفرصة لظهور أمراض متعددة ضمن الأجيال هي :-

- * التهجين
- * التوالد الداخلي
- * الطفرات الجينية
- * الطفرات الكروموسومية

(4) جميع ما يلي صحيح بالنسبة للطفرة الكروموسومية المستحدثة ماعدا :-

- * يتم فيها منع انفصال الكروموسومات
- * تؤدي الكروموسومات المضاعفة إلى موت النباتات
- * ينتج عندها خلايا بها عدد مضاعف للكروموسومات مرتين أو ثلاثة
- * تحدث في اثناء الانقسام الميوزي

(5) تتميز الهندسة الوراثية عن التهجين الانتقائي بـ:-

- * تستغرق عدة أجيال
- * تغير الجينات خلال وقت أقصر
- * يمكن أن تحدث طبيعيا
- * تتميز انزيمات القطع بـ:-

* تتعرف على تتبع ازواج نيوكليروتيدات محددة

- * يقطع الروابط التساهمية عند تتبع قواعد محددة
- * لكل انزيم قطع تتبع محدد

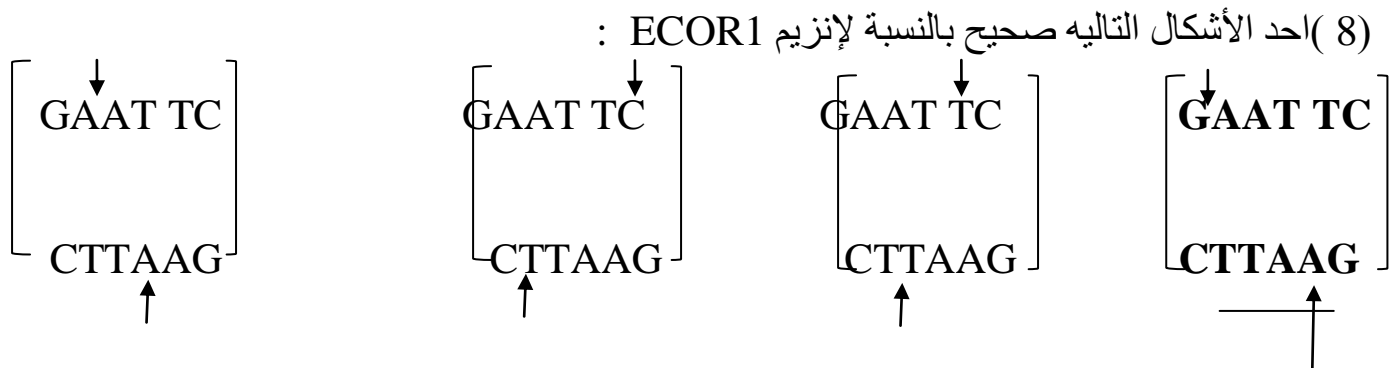
(7) في تفاعل البلمرة المتسلسل اذا تم عمل 5 دورات فإن عدد نسخ DNA المكونة يكون :

10*

25*

16*

32*



1- تهدف الهندسة الوراثية إلى :

- تصنيع جينات جديدة.
- التعرف على الجينات.

□ جميع ما سبق. ص 68

- استنساخ الجينات.

2- تستخدم الهندسة الوراثية حاملاً (ناقلاً) للمادة الوراثية مثل :

- الفيروسات.
- البلازميدات.

□ جميع ما سبق. ص 69

- الفاجات.

3- واحدة مما يليه ليست من تطبيقات الهندسة الوراثية في المجال الزراعي :

- جعل المحاصيل مقاومة للآفات و مبيدات الأعشاب.
- إنتاج جذور تقاوم الجفاف.

□ معالجة مياه الصرف الصحي. ص 70

- إنتاج فاكهة و خضار تناسب التسويق و التخزين.

4- واحدة مما يليه ليست من تطبيقات الهندسة الوراثية في التطبيقات الصناعية :

- استنساخ الخلايا البكتيرية لتكوين الكيموسين.
- معالجة مياه الصرف الصحي.

□ لا توجد إجابة صحيحة. ص 71

- تحويل السليلوز في جدران خلايا النبات إلى زيت الوقود.

5- للهندسة الوراثية فوائد عديدة منها :

- الكشف المبكر عن العديد من الأمراض الوراثية.
- الكشف عن خفايا الحمض النووي.

□ جميع ما سبق. ص 74

- تطوير الصناعة و الزراعة و الطب.

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارات

الغير صحيحة لكل مما يأتي:

١- (✗) التربية الانتقائية هي استخدام كائنات حية لإنتاج منتجات يحتاج إليها البشر

٢- (✓) يعتمد كل من الكائن الهجين والكمير على التقنية الحيوية للحصول عليهما.

٣- (✗) ينتج الكمير عن لاقحة تتشكل من إخصاب حيوان منوي وبوبيضة من أبوين من النوع نفسه.

٤- (✗) ينتج الكائن الهجين عن لاقحتين متحدرتين من حيوانين مختلفين في النوع.

٥- (✓) يتضمن جسم الكمير خليطاً من أنسجة حيوانين.

٦- (✗) الكمير حيوان يمكن أن ينبع في الطبيعة من دون تدخل الإنسان.

٧- (✓) التربية الانتقائية للمحاصيل بدأ إجراءاتها المزارعون قبل اكتشافات مندل الوراثية

٨- (✗) يتم التهجين عن طريق الجمع بين صفات من نبتتين من النوع نفسه ذات صفات متشابهة.

٩- (✗) نبتة القمح (بعلبك) ذات الصفات المرغوب فيها هي نتيجة للتربية الانتقائية.

١٠- (✓) غالباً ما تحدث تهجينات النباتات بطريقة غير منضبطة نسبياً.

١١- (✗) تستغرق برامج التهجين التقليدي وقتاً قصيراً لإنتاج محصول ذات نوعية جيدة.

١٢- (✓) ينتج عن برامج التهجين التقليدية أصناف نباتات جديدة لها القدرة على البقاء عقوداً

١٣- (✓) يهدف التوالد الداخلي على المحافظة على صفة معينة من جيل إلى جيل.

١٤- (✗) من مميزات التوالد الداخلي أنه يمنع ظهور أمراض متتحية ضمن الأجيال.

١٥- (✓) يشترط في التوالد الداخلي في الحيوانات أن تكون ذات تركيب جيني متشابه اللاقحة ومتحدرة من أسلاف محددة.

١٦- (✓) التهجين الانتقائي شبه مستحيل دون وجود تنوع في صفات موروثة معينة منتشرة بين الجماعات.

١٧- (✓) يمكن زيادة التنوع الجيني في المجتمعات من خلال تحفيز حدوث عملية الطفرة.

١٨- (✓) المصدر الأساسي للتنوع الجيني هو حدوث عملية الطفرة.

19- ×) كل نتائج عمليات الطفرات سلبية .

20- ✓) كلما صغر حجم البكتيريا كلما زاد فرص حصول الطفرات الجينية المتعددة ضمن مادتها الوراثية .

21- ×) يؤدي تعدد المجموعة الكروموسومية الى موت الحيوانات والنباتات .

22- ✓) النباتات ذات المجموعات الكروموسومية المتعددة تكون أكثر قوة وأكبر حجماً.

23- ×) تكمن أهمية إنزيمات القطع في قدرتها على قطع حمض DNA في موقع غير محددة .

24- ✓) تسمح الهندسة الوراثية بنقل قطع حمض DNA من كائن حي لآخر .

25- ×) يمكن للهندسة الوراثية تغيير الجينات في خلال وقت طويل

26- ×) لا يمكن للهندسة الوراثية ان تسمح بتشخيص الفرد من خلال خصلة من الشعر

27- ✓) يقطع DNA إلى قطع قبل عملية الفصل الكهربائي للهلام

28- ✓) لكل إنزيم قطع تابع محدد وموقع محدد للقطع .

29- ×) تساعد تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل على تكوين نسخة واحدة من جزء DNA .

30- ✓) تفاعل البلمرة المتسلسل طريقة لنسخ قطع DNA في المختبر وليس في الكائنات الحية .

31- ✓) يمكن تغيير تتابعات القواعد النيتروجينية في DNA بطرق متعددة .

32- ✓) يتم تشذيب DNA باستخدام إنزيمات القطع وإنزيمات الرابط .

33- الإنسولين هو هرمون ينتج طبيعياً بواسطة البنكرياس ، و يُنظم كمية البروتين في الدم . (×)

34- تُستخدم البلازميدات فقط كحامل أو ناقل للمادة الوراثية . ص 69

35- يمكن لجين إنتاج الإنسولين أن يدخل إلى بلازميد البكتيريا لإثارةه وإنتاج سكر الجلوكوز . (×)

36- تقوم إنزيمات القطع بقطع حمض DNA عند موقع محدد . (✓)

37- الأطراف اللاصقة لقطعة DNA للإنسان و قطعة DNA البلازميد تكون متكاملة . (✓)

38- يدخل جين الإنسولين إلى البلازميد ، فينتج DNA مؤشب بواسطة إنزيم القطع . (×)

39- يعتبر إنتاج فاكهة و خضار تُاسب التسويق و التخزين من تطبيقات الهندسة الوراثية في المجال الزراعي . (✓)

40 يمكن إنتاج حيوانات معدلة وراثياً من خلال حقن قطعة من DNA مباشرةً في خلية جلد الحيوان .
ص 71 (×)

41- الهندسة الوراثية مكنت البكتيريا من إنتاج هرمون محفز لإدرار الحليب لدى الماشية . (✓)

42- تُستخدم الكائنات المعدلة وراثياً لإنتاج إنزيم الكيموسين لتصنيع الجبن . (✓)

43- أمد العلاج الجيني الباحثين بأداة جديدة لعلاج بعض أمراض الإنسان التي يصعب علاجها (✓)

أكتب الاسم أو المصطلح المناسب لكل من العبارات التالية :

- 1- استخدام الكائنات الحية لإنتاج منتجات يحتاج إليها البشر (التقنية الحيوية) [ص 57]
- 2 - طريقة لتحسين النوع عن طريق السماح للكائنات ذات الصفات المرغوبة بالتزادج لتنتج نسلاً يحمل هذه الصفات المرغوبة (..التربية الانتقائية ...) [صفحة 59]
- 3- تزاوج حيوانين أو نباتين متشابهين من السلالة نفسها من أجل المحافظة على صفة معينة من من جيل إلى جيل (... التوالي الداخلي ...) [صفحة 60]
- 4- أنزيم يجعل البيراعات تشع (أنزيم لوسيفيراز) [صفحة 64]
- 5- تقنية يمكن الاستعانة بها لتحديد الجينات أو تغييرها على المستوى الجزيئي (... الهندسة الوراثية ..) [صفحة 64]
- 6- فصل قطع حمض الـ DNA بحسب أطوالها على مادة شبه صلبة من الهلام بعد تعريضها لحقن كهربائي (.. الفصل الكهربائي للهلام ..) [صفحة 65]
- 7- أنزيمات تقطع حمض DNA عند تتابعات نيوكليوتيدية محددة (أنزيمات القطع .) [ص 65]
- 8- أطراف قطع الـ DNA المؤلفة من عدد قليل من النيوكليوتيدات غير المزدوجة (الأطراف اللاصقة) [صفحة 65]
- 9 - طريقة لنسخ قطعة من حمض DNA في المختبر وليس في الكائن الحي (.. تفاعل البلمرة المتسلسل ..) [صفحة 66]
- 10- تم إعداده من أجزاء ذات مصادر مختلفة (.. DNA مؤشب أو مُعاد صياغته) [صفحة 66]

الاسم (المصطلح) العلمي	العبارة	م
استنساخ الجين ص 69	عمليات الهندسة الوراثية التي تُستخدم لإنتاج نسخ عن الجينات .	1
البلازميدات ص 69	قطع حلقية صغيرة من حمض DNA منفصلة عن الكروموسوم البكتيري .	2
الإنسولين ص 69	هرمون يُنتج طبيعياً بواسطة البنكرياس ، و يُقلل كمية الجلوكوز في الدم .	3
إنزيمات القطع ص 70	إنزيمات تقوم بقطع حمض DNA عند موقع محددة .	4
إنزيم الربط ص 69	إنزيم يعمل على ربط الجين بالبلازميد لتكوين DNA مؤشب .	5
العلاج الجيني ص 73	العملية التي يتم فيها استبدال الجين المسبب للاضطراب الوراثي بجين سليم فاعل .	6
الهيماوفيليا ص 74	مرض يتصنف بعدم تختّر الدم ، فالمرضى ينقصهم البروتين اللازم لذلك .	7

علل لما يأتي

1- ادت الطرق التقليدية لتهجين النباتات الى نجاح في بعض النباتات وأقل نجاحا في تهجينات أخرى
للأباء بشكل عشوائي بسبب اعادة اتحاد ...DNA

2- في التوالد الداخلي يجب اختيار نباتات او حيوانات تحمل الموروثات ذات التركيب الجيني متشابه
الالاقحة ولكن ينتميان الى اسلاف مختلفة

حتى يقل ظهور امراض وراثية متتحية في الأجيال القادمة

3- في التوالد الداخلي يضطر العلماء الى عزل الحيوانات التي تملك صفات غير مرغوبة
من اجل الحفاظ على المورثات الحسنة من بين المورثات الاخرى لإنتاج نسل نقى ..

4- قيام العلماء بالطفرة المستحثة

لتغيير شكل الجينات او عدد الكروموسومات في الأجيال القادمة بهدف تحسين الإنتاج

5- في البكتيريا فرص الحصول على الطفرات الجينية المتعددة والمتعددة كبيرة جدا

بسبب صغر حجمها

6- تستخدم الإشعاعات والمواد الكيميائية كمطفرات لإحداث طفرات جينية مستحثة لأن هذه المطفرات تغير من تسلسل القواعد النيتروجينية في حمض ... DNA ..

7- تضاف مواد كيميائية معينة أثناء الطفرات الكروموسومية المستحثة

تعمل هذه المواد الكيميائية على منع فصل الكروموسوماتثناء الإنقسام الميوزى لانتاج خلايا ذات عدد طبيعى من الكروموسومات مضاعفة مرتين او ثلاثة

8- استخدام إنزيمات القطع في الهندسة الوراثية

في موقع محددة لأن هذه الإنزيمات لها القدرة على قطع حمض

9- تهدف الهندسة الوراثية لانتاج كائنات معدلة وراثيا

حيث تسمح الهندسة الوراثية بإضافة جين من كائنات حية أخرى إلى حمضها النووي لانتاج كائنات معدلة وراثيا.....

ومضاعفة هذه النسخ 10-DNA- تهدف تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل الى تكوين نسخ عديدة من جزء معين من جزيئ

لكل يتسنى اجراء اختبارات وابحاث اضافية ..

- قد يُصبح يوماً ما الضماد البيولوجي المُهندس وراثياً علاجاً للجروح .

... لأنه يحتوي هذا الضماد على خلايا جلد إنسان مهندسة وراثياً تُنتج بروتيناً يُحفّز النمو ص 68

2- يمكن تطبيق الهندسة الوراثية على المحاصيل .

... لجعلها مقاومة الآفات المدمرة و مبيدات الأعشاب الضارة ص 70

3- يمكن إنتاج فاكهة و خضار جديدة تتناسب التسويق و التخزين .

... لأن حمضها النووي قد عُدل بإضافة جين من كائنات حية أخرى ص 70

4- تم تغيير الجين المسؤول عن نضج الطماطم و نسخه .

... لكي لا تتلف بسرعة ص 70

5- لتطبيقات الهندسة الوراثية أهمية كبيرة في مجال الطب .

... لأن طرق الهندسة الوراثية تقيد في تطوير العلاج الجيني ، و تحسين اللقاحات و الأدوية الطبية و تطويرها ،

6- يختلف العلاج الجيني عن اللقاحات و الأدوية المعالجة .

... لأنه يعمل على تغيير الجينات التي تسبب الاضطراب الجيني ص 73

7- غالباً ما تُستخدم الفيروسات كنواقل للجينات .

... بسبب قدرتها على الدخول إلى الخلايا و تعديل المادة الوراثية ، بدون أن تسبب مرضاً ص 73

8- لتقنية الهندسة الوراثية فوائد عظيمة .

... للكشف المبكر عن العديد من الأمراض الوراثية و تطوير العلاجات و الكشف عن خفايا الحمض النووي

و تطوير الصناعة و الزراعة و الطب ص 74

9- يوجد مخاوف كثيرة من التمادي في تجارب الهندسة الوراثية .

لأن :

(1) العالم يستطيع مثلاً التلاعب بالجينات ، فيمكنه عن طريق الخطأ صنع كائن حي كالبكتيريا التي يمكن أن تؤدي إلى انتشار وباء جديد لا علاج له .

(2) تصنيع نباتات أو حيوانات تؤدي إلى تغيير التوازن البيئي .

(3) قضية الاستنساخ غير العلاجي المثيرة للجدل ، إذ يمكن أن يصبح الإنسان مجرد سلسلة من الرموز الجينية

اذكر أهمية (وظيفة) كل من : (الاجابة)

1- التقنية الحيوية : إنتاج منتجات يحتاج إليها البشر باستخدام الكائنات الحية

2- التربية الانتقائية : تحسين النوع عن طريق تزوج النباتات او الحيوانات ذات الصفات المرغوب بها فحسب لأنتج نسلاً يحمل هذه الصفات المرغوب بها .

3- التهجين : إنتاج أصناف ذات صفات مرغوب بها مثل مقاومة آفة او مرض ما او تحمل العيش ضمن ظروف مناخية محددة

4- التوالد الداخلي في الحيوانات : المحافظة على صفة معينة من جيل إلى جيل عن طريق تزوج حيوانين او نبتتين متشابهين ومرتبطين وراثياً ومن السلالة نفسها

5- الطفرات المستحثة : تحسين الإنتاج عن طريق تغيير شكل الجينات او عدد الكروموسومات في الأجيال القادمة

6- الطفرات الجينية للبكتيريا: من الممكن إنتاج بكتيريا قادرة على هضم الزيوت وبالتالي تستخدم لتخلص من بقعات الزيوت المتسربة من البواخر في البحر

7- الطفرات الكروموسومية للنباتات : إنتاج أنواع جديدة من النباتات (ذات مجموعات كروموسومية متعددة) اكبر قوة و اكبر حجماً من النباتات ذات المجموعات الكروموسومية المضاعفة

8- الهندسة الوراثية : نقل قطع حمض DNA بما فيها من جينات كاملة من كائن حي إلى آخر

9- إنزيم الـ لوسيفيراز في البكتيريا : يجعل البكتيريا تشع في الظلمة .

10- تقنية الفصل الكهربائي للهلام : من تقنيات الهندسة الوراثية والتي تسمح بفصل قطع حمض DNA بحسب اطوالها على مادة شبه صلبة من الهلام بعد تعریضها لحقل كهربائي .

11- انزيمات القطع في التحكم في بنية DNA : قطع حمض DNA في موقع محددة من أجل تحديد بنيته و إنتاج نسخ كثيرة منه

12- تقنية تقاعل البلمرة المتسلسل : تساعد على تكوين نسخ عديدة عن جزيء معين من شريط حمض DNA من خلال تناصخ انزيمي خارج النظام الحيوى ومضاعفة إنتاج هذه النسخ .

13- استنساخ الجين :

يستخدم لإنتاج نسخ عن الجينات . ص 69

14- البلازميدات :

تستخدم كناقللات للجينات . ص 69

15- إنزيمات القطع :

قطع حمض DNA عند موقع محددة . ص 70

16- الإنسولين :

يُنظم (يُقلّل) كمية الجلوكوز في الدم ، و هو يستخدم لعلاج المصابين بداء السكري . ص 69

17- إنزيم الربط :

يعمل على ربط الجين بالبلازميد . ص 69

18- العلاج الجيني :

يتم فيها استبدال الجين المُسبب للاضطراب الوراثي بجين سليم فاعل ، لعلاج بعض أمراض الإنسان التي اعتبرت عضال و غير قابلة للعلاج . ص 73 - ص 74

19- الفيروس المعدل وراثياً في العلاج الجيني :

له القدرة على الدخول إلى الخلايا و تعديل المادة الوراثية ، بدون أن تسبب مرضًا . ص 73

ماذا تتوقع ان يحدث اذا :

1- تم تلقيح نبات قمح اخر سلموني تم قتل اسديته ص 59
سيظهر مجموع الموروثات الجديدة المرغوب فيها من مجموعة جديدة من الاجيال (نبتة القمح بعلبك) له سنابل متواسطة ومقاومة متواسطة للامراض والحوادث الزراعية

2- تمت تهجينات بطريقة غير منضبطة نسبياً ص 60
تكون النتائج غير متوقعة بسبب اعادة اتحاد حمض DNA الآباء بشكل عشوائي وتظهر صفات غير مرغوب فيها

3- تكررت عملية التوالد الداخلي بين الأبناء من السلالة نفسها تحمل صفات مرغوبة ص 60
تظهر مع الوقت اجيال نقية النسل ذات صفات مرغوب فيها (صفات حسنة)

4- تعرضت مجموعة كبيرة من البكتيريا الى اشعاعات في اطار تحفيز الطفرات الجينية ص 62
بسبب صغر حجم البكتيريا فإن فرص حصول الطفرات الجينية المتعددة والمتنوعة ضمن مادتها الوراثية تكون كبيرة جدا

- 5- وجدت بالنباتات مجموعة كروموسومية متعددة ؟ ص62
فى النباتات نحصل على اجيال اكثراً قوة واكبر حجماً . اما في الحيوانات فأنها تؤدي الى موتها
- 6- عولجت الجينات او حدث لها بعض التغيرات ؟ ص64
ذلك يؤدي الى تغيير خصائص الكائن الحي
- 7- اضيف انزيم القطع الى عينة حمض DNA ؟ ص66
يتم قطع DNA في مواضع محددة
- 8- اضيفت سلسلة مضاعفة مصنعة من حمض DNA الى سلسلة من حمض الموجدة في الكائن الحي . باستخدام انزيمات خاصة ص66
يتم صناعة DNA مؤشب كونه معداً من اجزاء ذات مصادر مختلفة
- 9- لم تنتج اطراف لاصقة في DNA بعد قطعه بانزيمات القطع ؟ ص66
لن تحدث عملية اضافة اجزاء من DNA لعدم امكانية التكامل بين الاطراف

اسئلة اكمال البيانات و رسم وعلمه اسئلة



1- (في الشكل المقابل صورة للحيوان المسمى جيب

وهو عبارة عن اتحاد جزئين ؛ الجزء الأول ماعز و الثاني خروف.)

والمطلوب أجب عن الاسئلة التالية :

أ. ما المقصود بالتقنية الحيوية ؟

هي استخدام الكائنات الحية لإنتاج منتجات يحتاج إليها البشر

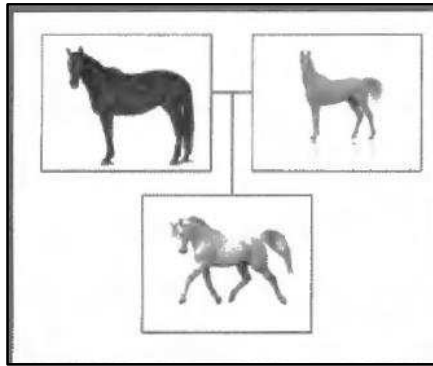
ب. كيف ينتج الحيوان الذي له صفة الكمير ؟

ينتج من دمج خلايا لاقحات مختلفة متعددة من حيوانات مختلفة جينياً . ويتشكل حيوان الكمير من لاقحتين مختلفتين من ناحية المنشأ (كل لاقحة هي نتيجة أبوين) .

ج. قارن بين الحيوان الهجين و الحيوان الكمير من حيث طريقة الإنتاج ؟

الحيوان الهجين : ينتج الحيوان الهجين من لاقحة تتشكل من اخصاب حيوان منوي و بويضة من أبوين من النوع نفسه .

الحيوان الكمير : ينتج الحيوان الكمير من لاقحتين مختلفتين من ناحية المنشأ (من حيوانين مختلفين في النوع)



2- الرسم الذي أمامك يوضح حصاناً قوي البنية أبيض اللون وهو نتيجة عدة محاولات متتالية لتهجين حصان بني اللون قوي البنية و فرس بيضاء اللون ضعيفة البنية .

والمطلوب أجب عن الأسئلة التالية:

أ. ما المقصود بالتربيبة الانتقالية؟

هي طريقة لتحسين النوع عن طريق السماح للكائنات (حيوانات او نباتات)، ذات الصفات المرغوب بها فحسب أن تترسخ نسلاً يحمل هذه الصفات المرغوب بها.

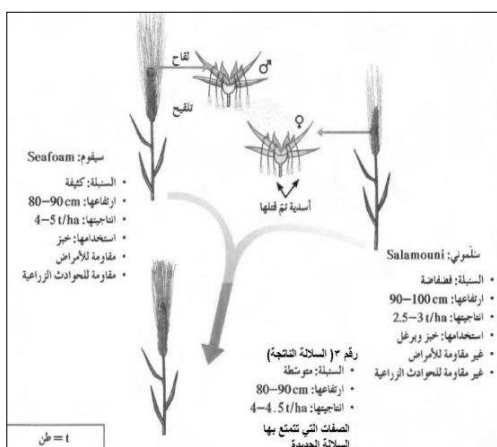
ب. اذكر بعض من النتائج التي وصل اليها العلماء من تجارب مندل؟

1. تنفصل خلال تشكيل الأمشاج ثم تتحد عشوائياً خلال التقليح.

2. الجينات تنتقل مستقلة الواحدة عن الأخرى إلى الأبناء.

3. أدى فهم كيفية انتقال السمات من الأباء إلى الأبناء إلى استثمار عملية التربية الانتقالية في تحسين المحاصيل والماشية.

3. الرسم المقابل يوضح عملية تهجين نبات القمح . المطلوب أجب عن الأسئلة التالية؟



أ. ما الهدف من هذه العملية؟

إنتاج سلالة جديدة من القمح تحمل صفات مرغوبة اقتصادياً

ب. ما اسم السلالة الناتجة (على الرسم رقم (3))؟

بعلبك

ج. ما هي الصفات التي تتمتع بها السلالة الجديدة؟

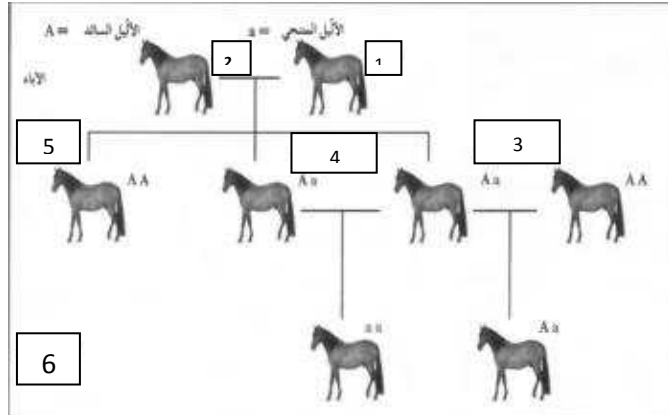
(1) تستخدم الخيز و البرغل , (2) مقاومة متوسطة للأمراض , (3) مقاومة للحوادث

الزراعية

د. كم المدة الزمنية التي تستغرقها هذه الطريقة التقليدية في التهجين لإنتاج محصول ذات نوعية جيدة؟

من 12 الى 15 سنة تقريباً

4. تعرف على الرسم المقابل ثم أكمل البيانات :



AA .1

Aa .2

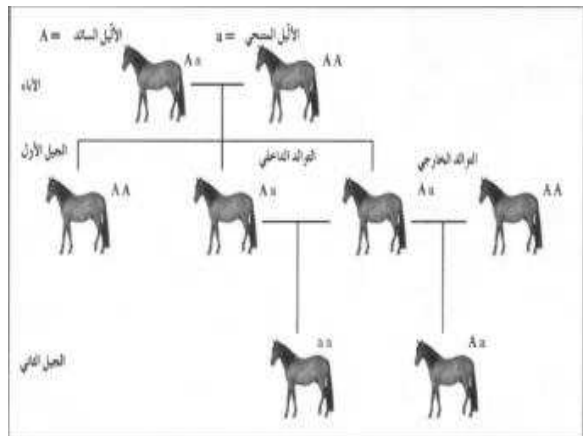
التولد الخارجي .3

التولد الداخلي .4

الجيل الأول .5

الجيل الثاني .6

5. الشكل المقابل يوضح عملية التوالد الداخلي و التوالد الخارجي لأحد أنواع الخيول و المطلوب أجب عن الأسئلة التالية:



أ. ما المقصود بالتوالد الداخلي؟

هو تزاوج حيوانين أو نبتيين أبوين متشابهين ومرتبطين وراثياً (من السلالة نفسها) من أجل المحافظة على صفة معينة من جيل إلى جيل

ب. ما هي فوائد (إيجابيات)التوالد الداخلي؟

زيادة احتمال ظهور نسختين متطابقتين (من خلال انتقال موروثة من الأم وأخرى من الأب) لظهور صفة معينة في النسل ، ويمكن تحسين النسل باستخدام هذه الخاصة .

ج. ما هي سلبيات التوالد الداخلي؟

هذه الطريقة من التوالد تتبع الفرصة لظهور أمراض منتجة ضمن الأجيال ، تنتقل إليها من الآباء الذين قد يحملون هذه الموروثة المتلاحمة .

د.كيف تمكن العلماء من إنتاج نسل نقى؟

يضطر علماء الوراثة إلى عزل الحيوانات التي تملك صفات غير مرغوب فيها من أجل الحفاظ على الموروثات الحسنة من بين جميع الموروثات الأخرى لإنتاج نسل نقى.



7. يوضح الشكل المقابل أحد أنواع البكتيريا تعرضت لطفرات فتحولت جينياً لتصبح قادرة على هضم الزيوت والمطلوب أجب عن الأسئلة التالية:

1. كيف يمكن احداث الطفرة صناعياً؟

عن طريق استعمال الإشعاعات والمواد الكيميائية

2. ما الذي تحدثه الطفرة لكي تؤدي إلى ظهور صفات جديدة في الكائنات الحية؟

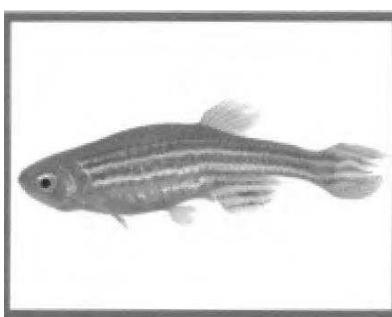
تغير الطفرات تسلسل القواعد النيتروجينية في حمض DNA ، ما يؤدى إلى تعديل التعليمات البيوكيميائية على صعيد تصنيع البروتينات ، وإلى ظهور صفات جديدة في الكائنات الحية ،

3. كيف يمكن الاستفادة من هذه البكتيريا الموضحة بالشكل على المستوى البيئي؟

استخدمت هذه البكتيريا لتنظيف بقعات الزيوت المتسربة من البوارخ في البحر

8. الشكل المقابل يوضح سمكة الزبيرة المعدلة وراثياً. و المطلوب اجب عن الأسئلة التالية:

اذكر بعض من استخدامات الهندسة الوراثية؟



1. هي تسمح بتعديل الكائنات الحية بإضافة جين كائنات حية أخرى إلى حمضها النووي لانتاج كائنات معدلة وراثيا.

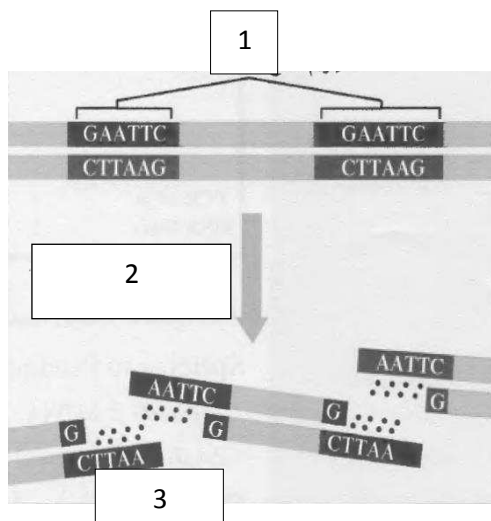
2. تسمح الهندسة الوراثية للعلماء بتشخيص الفرد من خلال خصلة شعرة مثلا ، لمعرفة ما إذا كان يحمل الجين المسبب لاضطراب معين ولتحديد تتبع أزواج القواعد النيتروجينية في حمض DNA الخاص به.

9. تعرف على الرسم الذي امامك و اكمل البيانات؟

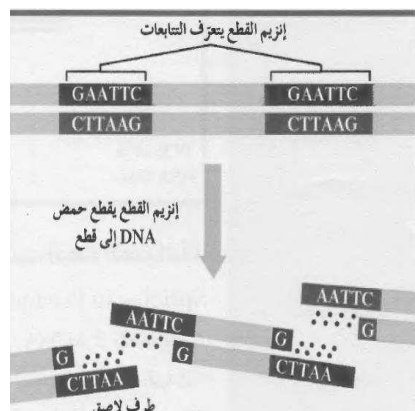
1. إنزيم القطع يتعرف على التتابعات

2. إنزيم القطع يقطع حمض DNA إلى قطع

3. طرف لاصق



10. الشكل المقابل يمثل طريقة عمل إنزيم القطع لـ DNA والمطلوب أجب عن الأسئلة التالية:



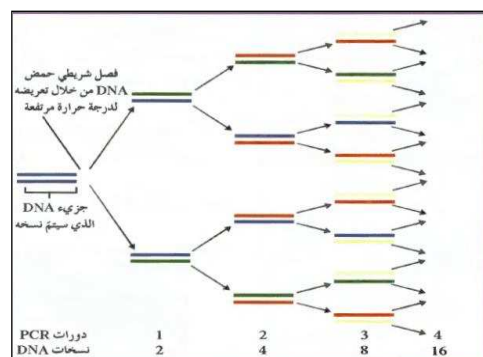
أ. ما المقصود بانزيمات القطع؟

هي إنزيمات تقطع حمض DNA عندما تعرف تتبع أزواج نوكليوتيدات محددة وكل إنزيم قطع له تتبع محدد وموقع محدد للقطع.

ب. ماذا يحدث عند إضافة إنزيم القطع إلى عينة حمض DNA؟

عندما يضاف إنزيم القطع إلى عينة حمض DNA يقطع روابط حمض DNA التساهمية عند تتبع قواعد محددة ، وبهذا تتكسر عينة حمض DNA إلى قطع صغيرة ،

ج. لماذا سميت الأطراف اللاصقة (الطرف اللاصق)؟
لأنها تكون مفتوحة لروابط جديدة.



11. يوضح الشكل المقابل تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل و المطلوب أجب عن الأسئلة التالية:

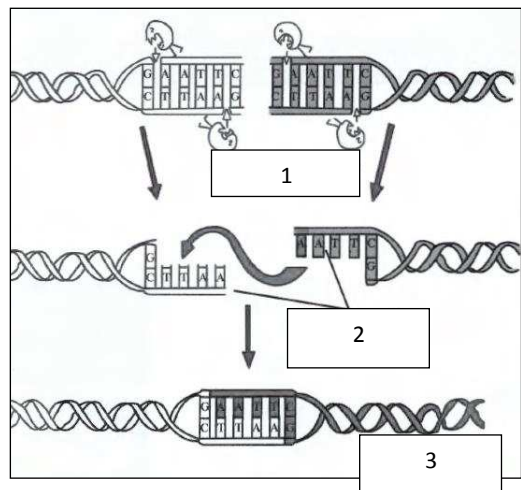
أ. ما أهمية هذه التقنية؟

تساعد تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل على تكوين نسخ عديدة عن جزئي معين من شريط حمض DNA من خلال تناصخ

أنزيمى خارج النظام الحيوى (أى أنها طريقة لنسخ قطعة من حمض DNA فى المختبر وليس فى الكائنات الحية)

ب. كم قطعة من DNA سوف تنتج بعد خمس دورات؟

قطعة 32



12. تعرف على الشكل المقابل ثم أكمل البيانات؟

.1. عمل إنزيم القطع .EcoR 1

.2. أطراف لاصقة

.3. معاد الصياغة .DNA

وجه المقارنة	الهجين	الكمير
طريقة الانتاج	يُنتج من لاقحتين مت HDRتين من حيوانين مختلفين في النوع	يُنتج من لاقحة تتشكل من اخصاب حيوان منوي لبويضة من أبوين

و يتضمن خليطا من أنسجة الهندسة الوراثية	من النوع نفسه التربية (التهجين) الانتقائية	وجه المقارنة
لا ينتج الا بتدخل الإنسان وباستخدام التقنية الحيوية	يمكن ان ينتج في الطبيعة دون تدخل الإنسان	تدخل الإنسان في انتاجه
نبتة القمح (السيفوم)	نبتة القمح (السلموني)	وجه المقارنة
كثيفة	فضفاضة	السنبلة
خبز	خبز وبرغل	الاستخدام
5-4 طن / هكتار	2,5 - 3 طن / هكتار	الانتاجية
مقاوم	غير مقاوم	المقاومة للأمراض والحوادث الزراعية
— 90 سم (أقصر)	90--100 سم (أطول)	ارتفاعها
عيوب التوالي الداخلي	مميزات التوالي الداخلي	وجه المقارنة
ظهور أمراض متتحية	نقاء النسل (تحسين النسل)	حدد
المجموعة الكروموسومية المتعددة في الحيوان	المجموعة الكروموسومية المتعددة في النبات	وجه المقارنة
تؤدي الى موت الحيوان	لا تؤدي الى موت النبات	موت الكائن

أي تقنية يمكن الاستعانة بها لتحديد الجينات أو تغييرها على المستوى الجزيئي.	طريقة لتحسين النوع عن طريق السماح للكائنات حيوانات او نباتات ذات الصفات المرغوب بها فحسب أن تتزاوج لتنتج نسلا يحمل هذه الصفات المرغوب بها	المفهوم
يمكن من خلالها تغيير الجينات خلال وقت قصير	يؤدي الى تغيير الجينات ببطء ويستغرق عدة أجيال	سرعة تغيير الجينات
سمكة الزبيرة	تهجين نبات القمح	مثال
تفاعل البلمرة المتسلسل	الفصل الكهربائي للهلام	وجه المقارنة
طريقة لتكوين نسخ عديدة من جزيء معين من شريط حمض DNA من خلال تناصخ انزيمي خارج النظام الحيوي	عملية فصل قطع حمض DNA بحسب أطوالها على مادة شبه صلبة من الهلام بعد تعريضها لحقن كهربائي	المفهوم
إنزيم الربط	إنزيمات القطع	وجه المقارنة
يعمل على ربط الجين بالبلازميد . ص 69	قطع حمض DNA عند موقع محددة . ص 70	الأهمية
البكتيريا المعدلة وراثياً	الحيوانات المعدلة وراثياً	وجه المقارنة
دمج وربط حمض DNA (أو الجين) بالبلازميد الخاص بها . ص 71	حقن قطعة من شريط DNA مباشرةً في بويضة الحيوان . ص 71	آلية حدوثها

السؤال السابع : ما المقصود علمياً بكل مما يلى :-

1- استنساخ الجين :

هو من عمليات الهندسة الوراثية التي تستخدم لإنتاج نسخ عن الجينات . ص 69

2- البلازميدات :

ص 69

هي قطع حلقة صغيرة من حمض DNA منفصلة عن الكروموسوم البكتيري ، و تستخدم كناقل لحمض DNA .

3- إنزيمات القطع :

هي إنزيمات تقطع حمض DNA عند موقع محددة . ص70

4- إنزيم الربط :

هو إنزيم يعمل على ربط الجين بالبلازميد . ص69

5- العلاج الجيني :

هو العملية التي يتم فيها استبدال الجين المُسبب للاضطراب الوراثي بجين سليم فاعل . ص73

6- الهيموفيليا :

هو مرض يتصف بعدم تختثر الدم ، فالمصابين به ينقصهم البروتين اللازم لذلك . ص74

السؤال الثامن : أجب عن الأسئلة التالية :

أ- عدد تطبيقات الهندسة الوراثية في المجال الزراعي : ص70

1) يمكن تطبيق الهندسة الوراثية على المحاصيل لجعلها مقاومة الآفات المدمرة و مبيدات الأعشاب الضارة .

2) تمكّن التقنية الحيوية من إنتاج جذور تقاوم الجفاف .

3) إنتاج فاكهة و خضار جديدة تناسب التسويق و التخزين ، و تعتبر معدّلة وراثياً لأن حمضها النووي قد عُدل بإضافة جين من كائنات حية أخرى .

ب- عدد تطبيقات الهندسة الوراثية في المجال الحيواني : ص71

1) يمكن إنتاج حيوانات مُعدّلة وراثياً من خلال حقن قطعة من شريط DNA مباشرةً في بويبة الحيوان . كما في الشكل المقابل .

2) الجينات الخاصة بالحيوانات التي تنتج اللحوم الكثيرة أو التي تقاوم الأمراض قد تحقق يوماً ما داخل الخلايا التناسلية للماشية لنقل هذه الصفات المرغوب فيها إلى نسلها .

السؤال التاسع : ادرس الأشكال التالية ، ثم أجب عن الأسئلة التالية :-

أ- الشكل التالي يوضح خطوات عملية إنتاج الإنسولين البشري داخل خلية بكتيرية ، أكتب خطوات حدوث ذلك : ص69



1) استخلاص حمض DNA و يُزال البلازميد البكتيري و الجين

البشري للإنسولين

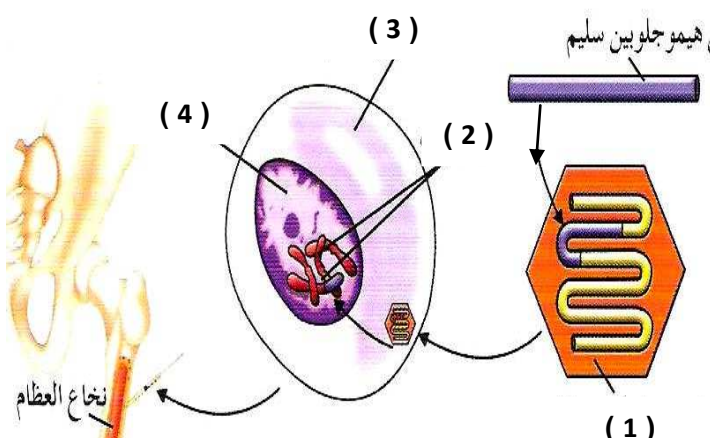
(2) قطع حمض DNA ، حيث يقطع حمض DNA البشري
و البلازميد بإنزيم القطع نفسه

(3) إدخال الجين ، حيث يدخل جين الإنسولين إلى البلازميد ، فينتج
..... مؤشّب بواسطة إنزيم الرابط DNA

(4) حقن البلازميد ، حيث يدخل البلازميد المؤشّب إلى الخلية البكتيرية

(5) إنتاج الإنسولين ، حيث تتكاثر الخلية البكتيرية منتجةً نسخاً عن
جين إنسولين الإنسان الذي تستخدمه البكتيريا لإنتاج بروتين الإنسولين ...

بـ- الشكل التالي يوضح إحدى طرق العلاج الجيني التي استخدموها الباحثون . و المطلوب :



- السهم رقم (1) يُشير إلى .. فيروس معدل وراثياً ..

- السهم رقم (2) يُشير إلى .. كروموسومات ..

- السهم رقم (3) يُشير إلى .. خلية نخاع العظام ..

- السهم رقم (4) يُشير إلى .. النواة .. ص 73



وزارة التربية
التوجيهي الفني العام للعلوم
اللجنة الفنية المشتركة للأحياء
العام الدراسي 2014 / 2015

نموذج الاجابة

بنك أسئلة مادة الأحياء لصف الثاني عشر العلمي

الكتاب الثاني

الوحدة الثانية : الخلية و العمليات الخلوية

الفصل الثالث : الجينوم البشري

الدرس (1-3) جزئ الوراثة

الدرس (2-3) تركيب الحمض النووي وتضاعفه

الدرس (3-3) الوراثة الجزيئية لدى الإنسان

الدرس (4-3) المراكز الاستشارية الوراثية

في دولة الكويت

السؤال الأول :- اختر الاجابة الصحيحة والأفضل من بين الاجوبات التالية لكلا من العبارات التالية :

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

أ) جين فصيلة الدم

ب) جين الصلع

ج) جين الطول

د) جين الاذن المشعرة

2- الجين المرتبط بداء التليف العصبي وهو ورم يسبب مرض للجهاز العصبي محمول علي الكر وموسوم الجسمي رقم :

أ) رقم 5

ب) رقم 21

ج) رقم 22

د) رقم 23

ج) 22XX

د) Y22

ب) XY44

أ) XX44

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

أ) الارتباط

ب) الطفرة

ج) العبور

د) الانقلاب

4- عملية اعادة ارتباط الكروموسومات اثناء الانقسام الميوزي عند الانسان تعرف بعملية :

أ) خلايا النسيج الطلائي ب) خلايا الدم الحمراء ج) كرات الدم البيضاء د) الخلايا العصبية

5- يظهر الكر وموسوم الجنسي الانثوي المعطل علي شكل عصا الطلبل في :

أ) الذكري 7 ب) الانثوي والذكري XY ج) الكروموسومات الجنسية د) الانثوي X

السؤال الثاني :- ضع علامة صح ✓ أمام العبارة الصحيحة وعلامة ✗ أمام العبارة الخاطئة أمام العبارة الخاطئة:

1- يأخذ كل جين مكانا محددا علي الكر وموسوم الواحد ولا يتغير في خلايا النوع الواحد للكائنات الحية (✓)

2- يعتبر الكروموسومان 22/21 اصغر الكروموسومات الجنسية في الانسان وتحمل العديد من الجينات . (✓)

3- المعادلة العامة لعدد الكروموسومات لخلية جسمية ذكرية في الانسان هي XX44

4- الكروموسومات الجنسية في خلية جسدية ذكرية متماثلة

5- يحتوي الكر وموسوم رقم 21 علي جين يتحكم في الحالة المرضية تصلب النسيج العضلي (✓)

6- تعرف عملية الارتباط للجينات بأنها الجينات المرتبطة بكرомوسوم واحد وتورث معا

7- العبور هو عملية اعادة ارتباط الكروموسومات اثناء الانقسام الميوزي عند الانسان (✗)

8- جين الحالة المرضية اللوكيميا مرتبط بالكروموسوم الجسمى رقم 22 (x)

9- تسمى عملية تعطيل الكروموسوم الجنسي الانثوي X بعدم فاعلية الكروموسوم (✓)

السؤال الثالث :- اكتب الاسم العلمي الذى تدل عليه كل عبارة من العبارات التالية :

1- المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات (الجينوم البشري)

() 2- اول الجينات التي تم التعرف عليها في الانسان ومحمول على الكروموسوم الجسدي رقم 9 . (جين فصيلة الدم

3- اصغر الكروموسومات الجسمية في الانسان وتحمل العديد من الجينات . (رقم 21 و 22)

4- الكروموسومات الجسمية في الانسان وتحمل جينات اللوكيميا واليلات تليف النسيج العصبي (كروموسوم رقم 22)

5- الكروموسوم الجسدي في الانسان يحتوى على جين يرتبط بحالة تصلب النسيج العضلي الجانبي (رقم 21)

6- عملية اعادة ارتباط الكروموسومات اثناء الانقسام الميوزي عند الانسان (العبور)

7- تعرف الجينات المرتبطة بكروموسوم واحد وتورث معا . (الارتباط)

8- المعاذلة العامة لعدد الكروموسومات لخلية جسمية ذكرية في الانسان (XY44)

9- الكروموسوم المسؤول عن تحديد نوع الجنس في الانسان (الكروموسوم 2)

10- الكروموسومات الجنسية في خلية جسدية انثوية (الكروموسوم XX)

11- خاصية تعطيل كروموسوم X في الخلية الانثوية (عدم فاعلية الكروموسوم X)

السؤال الرابع :- علل لما يأتي تعليلا علميا صحيحا :

1- استخدام الكروموسومات الجنسية في تحدي نوع الجنس :

* لأنها مختلفة في الذكر حيث يحتوى على الكروموسوم الذكري 2 والكروموسوم الانثوي X

2- اختلاف الامشاج الذكرية وتشابه الامشاج الانثوية :

* لاختلاف الكروموسومات الجنسية في الذكر وتماثلها في الانثى

3- لون فرو القطة الأنثى اسود وابيض في حين يكون بقع فرو الذكر بقع من لون واحد :

* لأن الجين الذي يتحكم في لون فرو اذنث القطة محمول على الكروموسوم الجنسي الانثوي

السؤال الخامس :- قارن بين كل من حسب اوجه المقارنة :

الخلية الجسمية الانثوية للإنسان	ال الخلية الجسمية الذكرية للإنسان	وجه المقارنة
<u>44 كروموسوم</u>	<u>44 كروموسوم</u>	عدد الكروموسومات الجسمية
<u>XX اثنان</u>	<u>XY اثنان</u>	عدد الكروموسومات الجنسية
<u>XX44</u>	<u>XY44</u>	القانون العام لعدد الكروموسومات في الخلية
الخلية الجنسية الانثوية للإنسان	الخلية الجنسية الذكرية للإنسان	
<u>22 كروموسوم</u>	<u>22 كروموسوم</u>	عدد الكروموسومات الجسمية
<u>الクロموسوم X أو X</u>	<u>الクロموسوم X أو Y</u>	عدد الكروموسومات الجنسية
<u>X22 أو 22 X</u>	<u>Y22 أو 22 X</u>	القانون العام لعدد

		الكروموسومات في الخلية
خلايا النسيج الطلائي	خلايا الدم البيضاء	
<u> أجسام بار</u>	<u>عصا الطبل</u>	شكل الكروموسوم الانثوي X المعطل
الكروموسوم الجسمى رقم 22 فى الانسان	الكروموسوم الجسمى رقم 21 فى الانسان	
<u> اكثر من 545 جين</u>	<u> 225 جين</u>	عدد الجينات
<u> 51 مليون زوج من النيوكليوتيدات</u>	<u> 48 مليون زوج من النيوكليوتيد</u>	عدد النيوكليوتيدات المزدوجة
<u> داء اللوكيمايا - تليف النسيج العصبى</u>	<u> تصلب النسيج العضلى الجانبي</u>	انوع الامراض التي تحكم بها جيناتها

السؤال السادس :- اجب عن الاسئلة التالية :

1- ماذا يعني بعدم فاعلية الكروموسوم الجنسي الانثوي X وما هدفها؟

* عملية تعطيل الكروموسوم الانثوي X بشكل تلقائي وبشكل عشوائى ونشاط الكروموسوم الآخر لعدم حاجة الخلية

الي مضاعفة البروتينات التي تنتجها الكروموسومات X

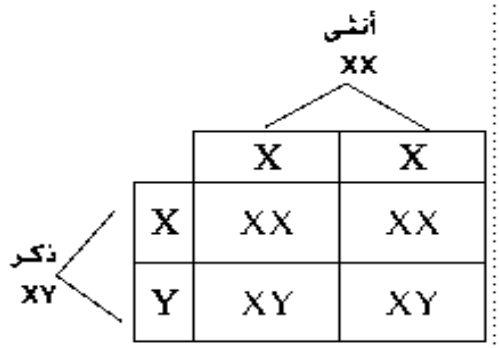
2- ما المقصود بالنمط النووي : وما الهدف منه؟

* عبارة عن خارطة كروموسومية لخلية حقيقة النواة وترتيب الكروموسومات في شكل ازواج تبعاً لمعايير معينة

- تحديد نوع جنس الكائن الحي * الهدف منه:

- معرفة الخل في عدد أو تركيب أو بنية الكروموسومات في الخلية

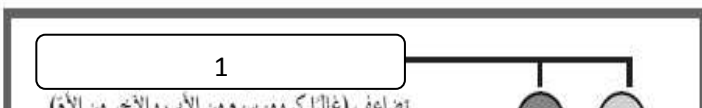
3- بين على اسس وراثية كيفية تحديد نوع الجنس في الانسان ومن المسؤل عن التحديد هل الذكر ام الانثى



* المسؤل عن تحديد جنس الجنين هو الرجل لاحتوائه على كروموسومات

جنسية مختلفة وخاصة الكروموسوم الذكري Y

السؤال السابع :- ادرس الشكل المقابل ثم اجب عن الاسئلة المرافقة لها :



* التركيب رقم (1) يشير إلى

- زوج من الكروموسومات المتماثلة

في حالة عدم التضاعف

* ماذا نعني بالموضع رقم (2) ورقم (3) ورقم (4)

- رقم (2) موقع جين معين على الكروموسوم

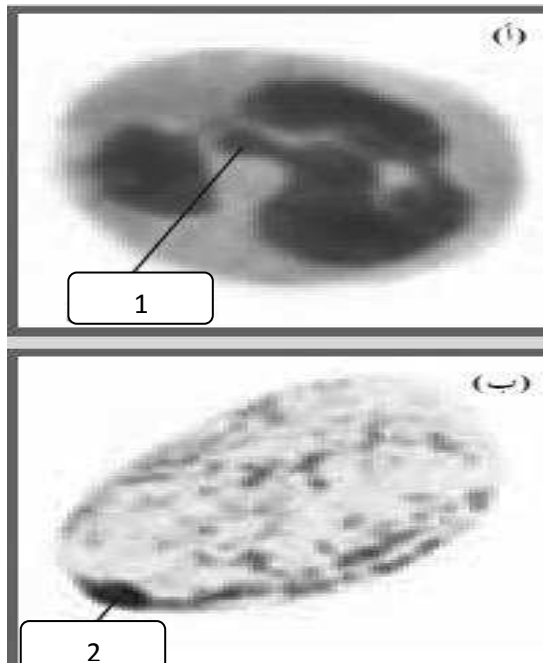
- رقم (3) زوج من الاليلات

- رقم (4) ثلاثة ازواج من الاليلات لثلاث جينات

* الشكل المقابل يمثل شكل الكروموسوم الجنسي الانثوي المعطل :

- الشكل رقم (1) للكروموسوم X يشبه : عصا الطبل

- الشكل رقم (2) للكروموسوم X يشبه : جسم بار



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

السيادة المشتركة

السيادة التامة

الصفات المتأثرة بالجنس

الصفات المرتبطة بالجنس

2- الحالة الوراثية التي تتحكم في توارث مرض فقر الدم المنجلى :

السيادة المشتركة

السيادة التامة

الصفات المتأثرة بالجنس

الصفات المرتبطة بالجنس

3- إحدى التتابعات التالية تمثل جزء من شريط DNA لجين بيتا هيموجلوبين السليم :

CTG ACT GGT GAG GAG AAG TCT

CTG AGT CCT GAG GAG AAG TCT

CTG ACT CCT GAG GAG AAG ACT

CTG ACT CCT GAG GAG AAG TCT

4- إحدى التتابعات التالية تمثل جزء من شريط DNA لجين بيتا هيموجلوبين غير السليم :

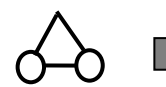
CTG ACT CCT GTG GAG AAG TCT

CTG ACT CCT GAG GAG ACG TCT

CTG ACT CCT GAG GAG AAG TCT

CTG ACT GAG GAG GAG AAG TCT

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



6- أحد الإضطرابات الجينية في الكروموسومات الجسمية لدى عند الإنسان ويسببها أليل سائد :

التليف الحويصلى

الدحدحه

الفينيل كيتونوريا

المهاق

7- من الإضطرابات الجينية والتي تسبب تراكم الدهون في الخلايا العصبية ووفاة الأطفال حديثي الولادة :

التليف الحويصلى

فقر الدم المنجلى

هانتنجرتون

البلة المميت

8- مرض وراثي نادر يؤدي إلى تراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الخلايا العصبية للدماغ والحبال الشوكى :

التليف الحويصلى

البلة المميت

هانتنجرتون

فقر الدم المنجلى

س : أكتب الاسم أو المصطلح العلمي المناسب أمام كل عبارة مماثلة :

الإسم أو المصطلح العلمي	العبارة العلمية	م
السيادة التامة	الحالة الوراثية التي تتحكم في توارث شكل شحمة الأذن في الإنسان .	1
فقر الدم المنجلى	مرض وراثي يسبب تكون هيموجلوبين غير طبيعي غير قادر على أداء وظيفته	2
السيادة المشتركة	الحالة الوراثية المسئولة عن الإصابة لفقر الدم المنجلى في الإنسان	3

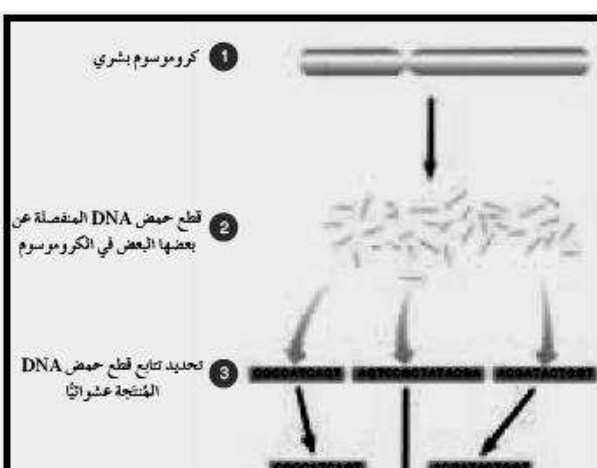
سجل النسب	مخطط يوضح انتقال الصفات من جيل لآخر في العائلة ويسمح بتبني الأمراض الوراثية فيها	4
◆	من رموز سجل النسب ويمثل الجنس غير المحدد	5
الفينيل كيتونوريا	مرض وراثي ناتج عن أليل غير سليم متاح محمول على الكروموسوم 12 ويسبب تخلف عقلي	6
البله المميت	مرض وراثي نادر يؤدي إلى نقص نشاط إنزيم هيكسوسامينيديز مما يلحق الضرر بالدماغ	7
الدحدحه	مرض وراثي يصيب الهيكل العظمي مسبباً تعظم غضروفية باطنية يؤدي إلى قصر القامة	8
هانتنجون	خلل وراثي يصيب الجهاز العصبي بسبب فقدان التحكم العضلي ويؤدي إلى الوفاة ولا تبدأ عوارضه إلا في سن الثلثاء أو الأربعين	9
الجلاكتوسيميا	خلل وراثي يؤدي إلى تراكم سكر الجلاكتوز في الأنسجة والتآثر العقلي وتضرر الكبد والعينين .	10
التليف الحويصلي	اضطراب جيني يؤدي إلى زيادة المخاط في الرئتين والقناة الهضمية وموت الأطفال	11
المربطة بالجنس	إسم يطلق على الجينات التي تقع على الكروموسومين الجنسيين X أو Y	12
عمى الألوان	مرض وراثي لا يستطيع المصابون به التمييز بين الألوان وخصوصاً اللونين الأحمر والأخضر وقد لا يرى إلا اللون الأسود والرمادي والأبيض .	13
X ^d X ^d	التركيب الجيني للإناث اللواتي يصبن بمرض عمى الألوان .	14
هيوفيليا	مرض وراثي يظهر في شكل خلل في عوامل تخثر الدم مما يؤدي إلى نزيف حاد في حالة الإصابة بالجروح أو النزيف الداخلي .	15
وهن دوشين العضلي	مرض وراثي مرتبط بالجنس يسبب ضعف عضلات الحوض في البداية ثم يمتد الضعف إلى بقية عضلات الجسم مما يؤدي إلى التوقف كلياً عن المشي .	16
المربطة بالصبغى X	نوع من الأمراض الوراثية تكون فيه نسبة إصابة الذكور أكبر من إصابة الإناث .	17
الكساح المقاوم لفيتامين D	من الأمراض المرتبطة بالكروموسوم X ويؤدي إلى تشوّه الهيكل العظمي بسبب نقص تكلى العظام ولا يستجيب للعلاج بفيتامين D .	18
جينات هولاندريك	إسم يطلق على الجينات المرتبطة بالكروموسوم 7 ويورثها الأب إلى أبناءه من الذكور	19
فقر الدم المنجل	اضطراب ناتج عن آليات ذات سيادة مشتركة يؤدي إلى تكسر كريات الدم الحمراء وتحلل مكوناتها مما يؤدي إلى تلف بالدماغ والقلب والطحال والموت في حالات كثيرة	20
الجينوم	كامل المادة الوراثية المكونة من الحمض النووي الرايبوزي المنقوص الأكسجين	21
مشروع الجينوم البشري	محاولة لإعداد تتابع لحمض DNA البشري كله	22
تتابع إطلاق الزناد	تقنية علمية استخدمها العلماء في التحليل الدقيق للتتابع حمض DNA البشري .	23

س : الشكل المقابل يوضح إحدى التقنيات الحديثة

التي استخدمها العلماء في التحليل الدقيق للتتابع

حمض DNA البشري :

- 1- ذكر إسم تلك التقنية ؟ تتابع إطلاق الزناد
- 2- أكتب البيانات على الرسم ؟



س : الشكل المقابل يوضح بعض الجينات المرتبطة بالجنس :

- أكمل البيانات على الرسم ؟



س : أكمل البيانات على الشكل المقابل ؟

سلسل البيوكليوريدات	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	TCT
الأحماض الأمينية	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser
	3			6			9

(ا)

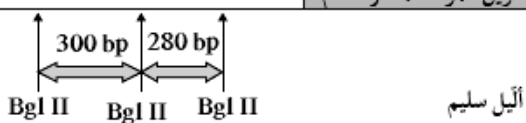
سلسل البيوكليوريدات	CTG	ACT	CCT	GTG	GAG	AAG	TCT
الأحماض الأمينية	Leu	Thr	Pro	Val	Glu	Lys	Ser
	3			6			9

(ب)

س : أكمل البيانات الناقصة على الشكل المقابل ؟

مسار مشع D X 13

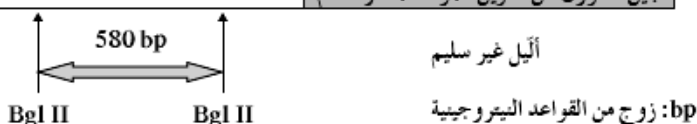
جين مسؤول عن تكوين المواد المختبرة للدم



آيل سليم

مسار مشع D X 13

جين مسؤول عن تكوين المواد المختبرة للدم



آيل غير سليم

bp: زوج من القواعد البينوجينية

س : علل لمايأته :

الشكل الملائم لشحمة الأذن لا يظهر إلا في حالة التركيب الجيني المتشابه اللاقة ؟

-1

لأن الجين المسؤول عن تلك الصفة متتحى لا يستطيع التعبير عن نفسه في وجود الجين السائد فالصفة المتتحية لا تظهر إلا إذا كانت نقية .

صعوبة دراسة الصفات الموروثة وانتقالها لدى الإنسان ؟

-2

بسبب كثرة الجينات ، طول الفترة الزمنية بين الأجيال ، قلة عدد الأفراد الناتجة في كل جيل .

الأب المصاب بمرض عمى الألوان يورث المرض لبناته فقط دون الذكور ؟

-3

لأن البنات يرثن من الأب نسخة من الصبغى X الحامل لجين المرض بينما الذكور يرثون نسخة من الصبغى Y الحالى من جين المرض .

جين واحد لمرض نزف الدم كاف لإصابة الرجل بالمرض ؟

-4

لأن الجين المسبب للمرض متتحى مرتبط بالصبغى X والرجل لا يحمل إلا صبغى X واحد في خلاياه .

لذلك يستطيع الجين المتتحى الواحد أن يعبر عن نفسه في الرجل .

نسبة إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلى أكبر من إصابة الإناث ؟

-5

لأن الجين المسبب للمرض متتحى مرتبط بالصبغى X والرجل لا يحمل إلا صبغى X واحد في خلاياه .

لذلك يستطيع الجين المتتحى الواحد أن يعبر عن نفسه في الرجل .

الأب المصاب بمرض فرط إشعار صيوان الأذن يورث المرض لأبناؤه من الذكور دون الإناث ؟

-6

لأن الجين المسؤول عن تلك الحالة مرتبط بالصبغى Y الذي يرثه الذكور من أبيائهم .

لا يظهر مرض فرط إشعار صيوان الأذن عند الإناث ؟

-7

لأن الجين المسؤول عن تلك الحالة مرتبط بالصبغى Y الغير موجود في الإناث .

الأفريقيين متبايني اللالقحة لمرض فقر الدم المنجلى يظهرون مقاومه شديدة لمرض الملاريا ؟

-8

لأن تكسر كريات الدم الحمراء المنجانية يؤدي إلى التخلص من الطفيلي المسبب للمرض .

ارتفاع نسبة الأصابة بالأمراض الوراثية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل لآخر ؟

لأن زواج الأقارب يعطى فرصة كبيرة لظهور الآليات المتتحية الضارة في الأجيال الجديدة .

لا يظهر مرض التليف الحويصلى فى الأفراد متبايني اللالقحة ؟

لأن الجين المسؤول عن تلك الصفة متتحى لا يستطيع التعبير عن نفسه في وجود الجين السائد فالصفة المتتحية لا تظهر إلا إذا كانت نقية .

س : ماذَا تتوقع حدوثه في حالة كل ممايأة ؟

1- غياب الحمض الأميني فينيل الألين في جزء البروتين CFTR ؟

ينتفي البروتين CFTR بشكل غير صحيح فيعيق دخول أنيونات الكلور عبر الأغشية الخلوية فلا تعمل الخلايا بصورة صحيحة . ويصاب الفرد بالتليف الحويصلي .

2- استبدال الحمض الأميني جلوتاميك بالحمض الأميني فالين في جزء الهيموجلوبين ؟

يتكون هيموجلوبين غير سليم يؤدى إلى الإصابة بمرض فقر الدم المنجلى .

3- نقص نشاط إنزيم هكسوساميدينيديز في الجسم ؟

لا تتكسر مادة الجانجليوسايد الدهنية فتراكم في الخلايا العصبية بالدماغ والحلب الشوكي مما يؤدي إلى تلفها والأصابع بمرض البله المميت الذي من أعراضه فقدان السمع والبصر والتخلف العقلي وموت الأطفال .

4- نقص إنزيم الفينيل الألين هيدروكسيليز ؟

يتراكم حمض الفينيل الألين في أنسجة الطفل ويصاب بمرض الفينيل كيتونوريا مما يسبب له تخلف عقلي .

س : ما المقصود بكل ممايأة :

1- تقنية تحديد إطار القراءة المفتوحة ؟

سلسلة قواعد حمض DNA التي يمكن أن تشكل جزء من عمل تتبع الرسول m.RNA المسئول عن تشغيل بروتين معين .

2- تقنية تتبع إطلاق الزناد ؟

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

3- الجينوم البشري ؟

كامل المادة الوراثية المكونة من الحمض النووي الريبيوزي المنقوص الأكسجين .

4- مرض التليف الحويصلي ؟

مرض يسببه جين متاح على الكروموسوم 7 يعاني المصاب من تجمع مادة مخاطية كثيفه بالمرات التنفسية .

5- جينات هولاندريك ؟

اسم يطلق على الجينات المرتبطة بالصبغى 7 ويورثها الرجل لأبناؤه من الذكور

6- مرض الكساح المقاوم لفيتامين D .

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

7- الجينات المرتبطة بالجنس .

الجينات التي تقع على الكروموسومات الجنسية

8- مرض الفينيل كيتونوريا .

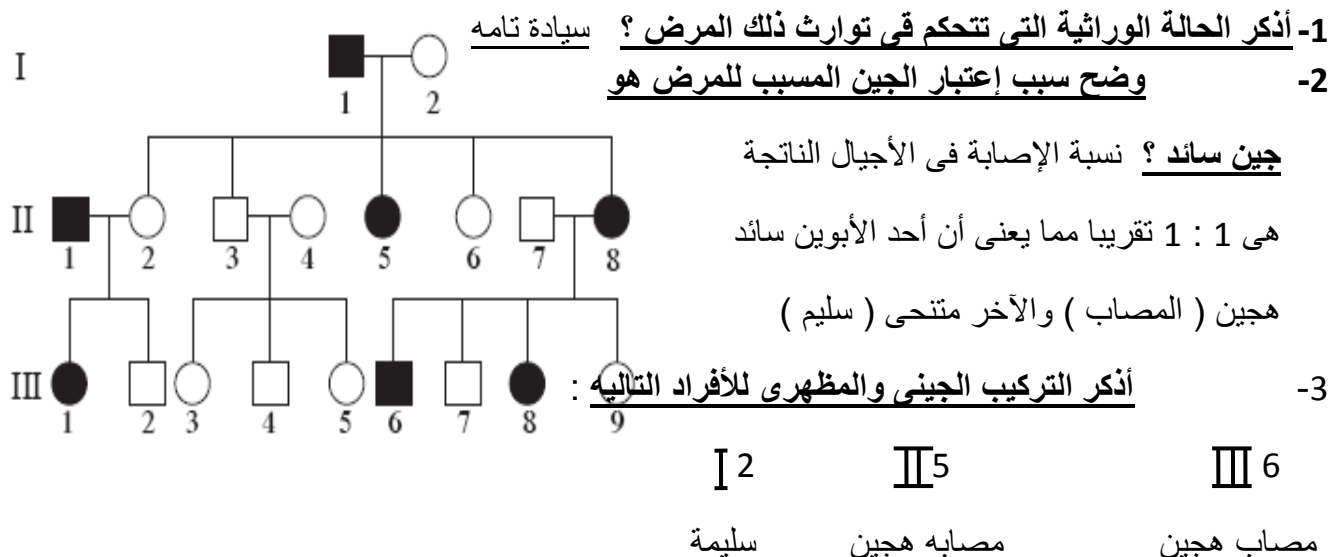
مرض يسببه جين متاح على الكروموسوم 12 فيعاني المصاب من نقص إنزيم فينيل الألين هيدروكسيليز فيتراكم حمض الفينيل الألين في الأنسجة مسببا التخلف العقلي الشديد للطفل .

9- سجل النسب .

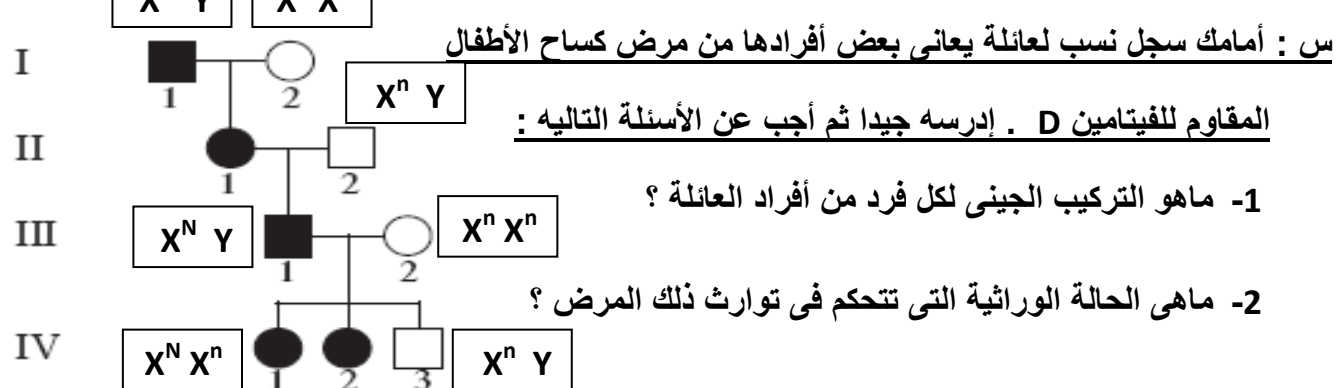
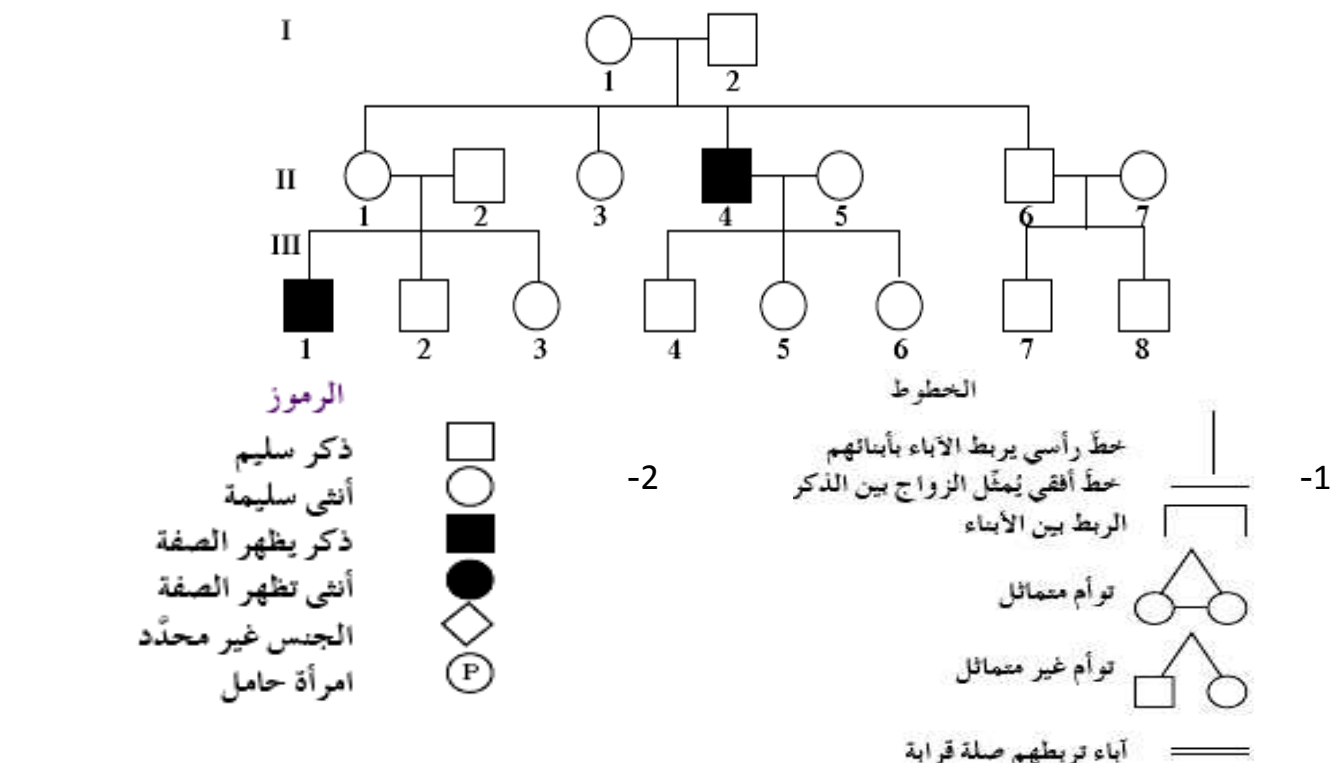
مخطط يوضح كيفية إنتقال الصفات من جيل لآخر ويسمى للعلماء بتتابع توارث الأمراض والإختلالات الوراثية .

الأعراض	سبب الإصابة	وجه المقارنة
عدم قدرة الدم على التخثر مما يسبب نزيف حاد في حالة الإصابة بالجروح أو نزيف داخلي .	جين متاحى مرتبط بالصبغى X	مرض الهيموفيليا
تراكم الدهون في الخلايا العصبية والدماغ والجلب الشوكي ، فقدان السمع والبصر ، تخلف عقلي ، ضعف عضلي ، وفاة حديثي الولادة .	إضطرابات ناتجة عن أليلات متاحية محمولة على الكروموسوم رقم 15	البله المميت
نقص الصبغ في الجلد والعينين والرموش والشعر .	إضطرابات ناتجة عن أليلات متاحية	المهاق
القزامه	إضطراب ناتج من أليلات سائدة .	مرض الدحدحه
تكسر كريات الدم الحمراء وعدم قدرة الهيموجلوبين على حمل الأكسجين وتلف في الدماغ والطحال والقلب وقد يؤدي إلى الموت .	طفرة في الجين HBB	فقر الدم المنجلى
تبدأ في سن الرابعه أو الخامسه ضعف عضلات الحوض وعدم القدرة على المشى وبعض الحركات الرياضية ثم ضعف جميع عضلات الجسم	أليل متاحى غير سليم على الصبغى X	مرض وهن دوشين العضلى
إضطراب الجهاز العصبي وتخلف عقلى وفقدان التحكم العضلى والوفاة ولا تظهر أعراضه إلا بعد سن الثلاثين أو الأربعين .	أليل طافر سائد محمول على الكروموسوم رقم 4 .	مرض هانتنجرتون

س : أمامك سجل نسب يوضح توازن مرض هانتنجرتون في عائلة ما . إدرسه جيدا ثم أجب عن الأسئلة ؟

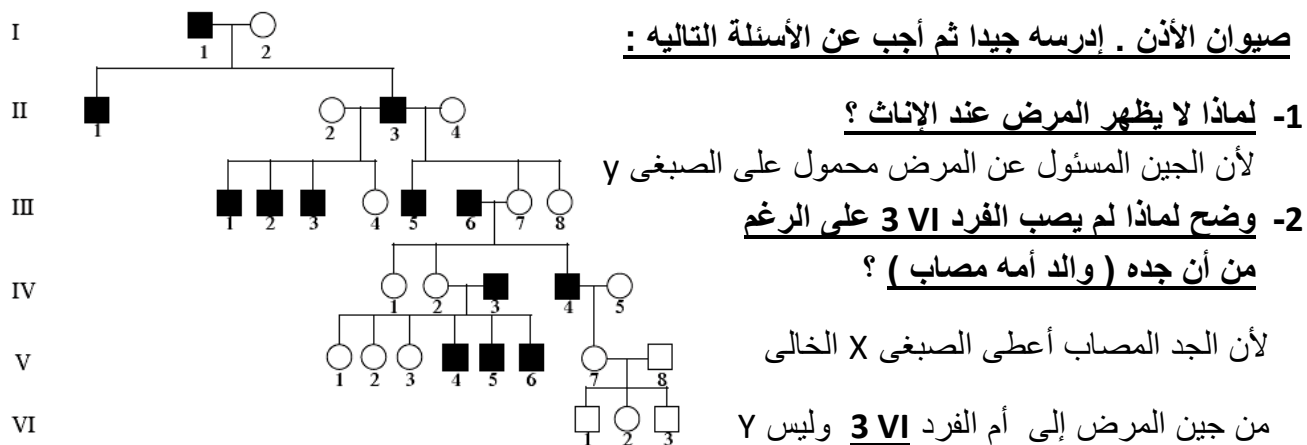


س : إدرس سجل النسب الموضح أمامك . ثم أذكر إلام تشير كل من الرموز والخطوط الموجودة أسفل المخطط ؟



$$X^N \times X^n$$

س : أمامك سجل نسب لعائلة يعاني ذكورها من مرض الشعر المفرط على صيوان الأذن . إدرسه جيدا ثم أجب عن الأسئلة التالية :



س : أذكر استخدامات الجينوم البشري ؟

- الفحص الجيني للمقبلين على الزواج تفاديًا لتوارث الأمراض
- تشخيص الأمراض الوراثية في الأجنة قبل ولادتها .

س : أذكر الطرق التي استخدمها العلماء لتحقيق مشروع الجينوم البشري ؟

- التتابع السريع باستخدام تقنية تتبع إطلاق الزناد
- البحث عن الجينات بتقنية تحديد إطار القراءة المفتوحة .

س : أذكر أهداف مشروع الجينوم البشري ؟

من أهداف المشروع الرئيسية:

- تحديد عدد الجينات التي يحتويها حمض DNA البشري ، وظهر أن عددها يتراوح ما بين 20 و 25 ألف جين تقريبًا .
- التعرف على تابع 3 مليارات زوج من القواعد النيتروجينية التي تكون حمض DNA البشري .
- تخزين جميع المعلومات على قواعد للبيانات .
- تطوير الأدوات اللازمة لتحليل هذه البيانات .
- دراسة القضايا الأخلاقية ، القانونية والاجتماعية الناشئة من المشروع .

(الدرس 3-4 المراكز الإستشارية الوراثية في دولة الكويت)

السؤال الأول: ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارات غير صحيحة

لكل مما يأتي:-

- 1- زواج الأقارب يزيد من فرص إصابة الأبناء بالأمراض الوراثية (✓)
- 2- الفحص الطبي قبل الزواج يمكن المقبولين على الزواج من معرفة امكانية إنجاب أبناء مصابين بأمراض وراثية (✓)
- 3- تقنية التشخيص الجيني في مرحلة ما قبل الانغراس تتم في الأسابيع الأولى من الحمل (✗)
- 4- يمكن الكشف عن إصابة الجنين بمتلازمة داون من خلال فحص مصل الأم . (✓)
- 5- المسح الوراثي لحديثي الولادة يجرى في حال ظهور عوارض سريرية على المولود (✗)
- 6- مرض الفينيل كيتونوريا ينتج عن أليل متاحي (✓)
- 7- مرض قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقية يسبب تشوهان في العظام ونشاط ذهني زائد (✗)
- 8- تستخدم تقنيات الفصل الكهربائي للهلام وتحليل DNA في التقصي عن وجود أليل ممرض (✓)
- 9- تم تأسيس مركز الكويت للأمراض الوراثية في عام 1979 (✓)
- 10- يخضع المستشار الوراثي لدورات في الرعاية الصحية بعد حصوله على البكالوريوس (✗)

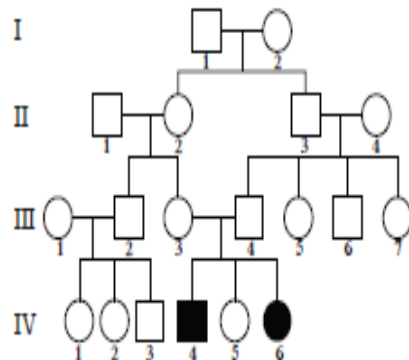
السؤال الثاني: أكتب الاسم أو المصطلح العلمي المناسب للعبارات التالية :

- 1- (فحص مصل الأم) فحص دم تجريه الأم الحامل لمعرفة إذا كان الجنين حاملاً لمرض وراثي
- 2- (المسح الوراثي لحديثي الولادة) فحص عينة دم تؤخذ من قدم الطفل لمعرفة إذا كان الطفل حاملاً لمرض وراثي .
- 3- (الفينيل كيتونوريا) مرض وراثي ينتج عن غياب إنزيم فينيل ألانين هيدروكسيليز
- 4- (قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقية) مرض ينتج عن وجود ضمور خلقي للغدة الدرقية أو عيوب في تصنيع الهرمون

4-) التسخیص الجینی فی مرحلة ما قبل الانغراس (افھص البویضة الملقة فی المختبر قیل حصول الانغراس فی الرحم .

السؤال الثالث : أدرس الأشكال التالية ثم أجب عن الأسئلة

الشكل التالي یوضح سجل نسب لمرض الثلاسيمیا أکمل البيانات علی الرسم



- في الجيل (Iv)
 التركيب (4) ... ذكر مصاب.....
 التركيب (5) ... أنثى سليمة ..
 التركيب (6) ... أنثى مصابة...

السؤال الرابع : علل لما يأتي تعليلا علميا دقيقا:

- (1) زواج الأقارب یزيد من فرص إصابة الأبناء بالأمراض الوراثية ذلك يعود إلى الزيادة في الاحتمال أن كلا من الآبوبين ذي القرابة يحملان الأليل الممرض المتاح الموروث من آبائهم
 (2) أهمية إجراء الفحص الطبي قبل الزواج ليتمكن الخطيبان من معرفة مما إذا كانوا حاملين لجينات معتلة وإمكانية إنجابهما أولاد مصابين بأمراض وراثية والطرق الوقائية التي يمكن اتباعها
 (3) ضرورة اجراء الفحوصات قبل الزواج في بعض الأحيان عند ظهور مرض وراثي يسببه أليل سائد في العائلة - عند ظهور مرض وراثي يسببه أليل متاح - تقدم الخطيبان في السن - تعرض الخطيبان لحوادث
 (4) ضرورة إجراء الفحوصات قبل الولادة في بعض الأحيان عند الام لأشعاعات نووية - السن المتقدم للامهان - الشذوذ في نتائج الصورة فوق الصوتية للجنين
 (5) ارتفاع مستوى الحمض الأميني الفنيل لأنين في أدمة بعض الأطفال نتيجة لغياب إنزيم فينيل الانين هيدروكسيليز الناتج عن أليل متاح .

السؤال الخامس: قارن بين كل من الحالات التالية:

قصور هرمون الغده الدرقيه الخلقية	مرض الفينيل كيتونوريا	وجه المقارنة
متتحي في بعض الحالات و سائد في حالات اخرى	متتحي	نوع الأليل
نقص في تصنيع هرمون الغده الدرقيه	غياب إنزيم فينيلalanine هيدروكسيليز	السبب
تشوهات نمو العظام - ظهور حالات القزامة- بط النمو العاطفي والذهني - امساك مزمن -خشونة الجلد- هبوط ضغط الدم و النعس	تخلف عفلي مصحوب بنوبات صرع -اكزيما الجلد	الأعراض
عيادات الوراثة	عيادات حديثي الولادة	العلاج
تقديم البيانات و مشورات الوراثيه	تقديم خدمات تشخيصيه و خدمات الاسترشاد الوراثي للعائلات التي يعاني افرادها من مرض وراثي	الخدمات المقدمة

السؤال السادس : ما المقصود بكل من :

1 - فحص مصل الأم : فحص دم تجربه الأم الحامل لمعرفة إذا كان الجنين حاملا لمرض وراثي

2 - المسح الوراثي لحديثي الولادة : فحص عينة دم تؤخذ من قدم الطفل لمعرفة إذا كان الطفل حاملا لمرض وراثي .

3- الفينيل كيتونوريا : . مرض وراثي ينتج عن غياب إنزيم فينيلalanine هيدروكسيليز.

4 - فينيلalanine هيدروكسيليز ... إنزيم يكسر الحمض الاميني الفينيلalanine والذي يؤدي ارتقاءه بالدم إلى تعطيل بعض المراكز العصبيه في دماغ الطفل .

5 - تقنية التشخيص الجيني في مرحلة ما قبل الانغراس افحص البويضة الملقحة في المختبر قبل حصول الانغراس في الرحم .

6- قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقية... مرض ينتج عن وجود ضمور خلقي للغدة الدرقية أو عيوب في تصنيع الهرمون

السؤال السابع: ماذا تتوقع أن يحدث في كل من الحالات التالية:

- 1 - زواج أبوين يحمل كلاً منهما أليل متاحي ممرض
يزيد من فرص اصابة الابناء بالامراض الورثية.....
- 2 - زواج أبوين يحمل أحدهما أليل متاحي ممرض .
عدم ظهور المرض على الابناء ولكن احتمال لتوりث العامل الممرض للابناء
- 3 - تعرض الأم لظروف أجبرتها على المكوث في مكان تنتشر فيه الإشعاعات النووية .
..... تعرض الاجنة للتتشوهات
- 4 - وجود جين مرض الفينيل كيتونوريا لدى طفل حديث الولادة .
ارتفاع مستوى حمض الأميني الفينيل الانين المعطل لبعض المراكز العصبية في دماغ الطفل
ما يؤدي الى تخلف عقلي مصحوب بنوبات صرع و اكريزيم الجلد
- 5 . - وجود جين مرض قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقى لدى طفل حديث الولادة.
تشوهات نمو العظام - ظهور حالات القرامـه- بط النمو العاطفي والذهني - امساك مزمن -
خشونة الجلد-هبوط ضغط الدم و النعس....

السؤال الثامن : ما أهمية كل من :

1- الفحص الطبي قبل الزواج

ليتمكن الخطيبان من معرفة ما إذا كانوا حاملين لجينات معتلة وإمكانية إنجابهما أولاد مصابين بأمراض وراثية والطرق الوقائية التي يمكن اتباعها

2- انزيم فينيل الانين هيدروكسيليز

انزيم يكسر الحمض الأميني الفينيل الانين والذي يؤدي ارتفاعه بالدم الى تعطيل بعض المراكز العصبية في دماغ الطفل ...

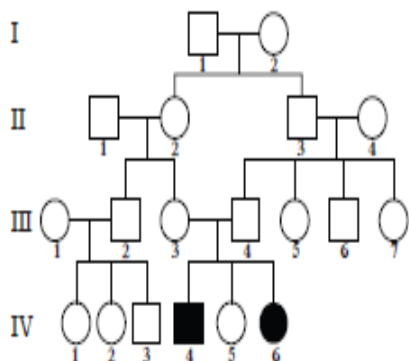
3- التشخيص الجيني في مرحلة ما قبل الانغراس

افحص البوغيضة الملقة في المختبر قبل حصول الانغراس في الرحم .

4- مركز الكويت للأمراض الوراثية

تشخيص الامراض الوراثيه- الفحص قبل الزواج - المسح الوراثي للمواليد - التخيس الجيني في مرحلة ما قبل الانغراس - التوعية الصيحية - اعداد سجل للتتشوهات الخلقية - اعداد النمط النووي و رسم الخريطة الوراثية للأمراض.....

السؤال التاسع : أدرس الأشكال التالية ثم أجب عن الأسئلة

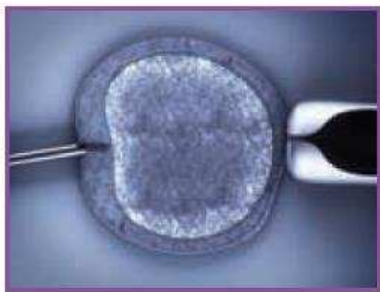


- 1 - الشكل التالي يوضح سجل نسب لصفة ما والمطلوب
نوع الصفة قيد الدراسة : صفة متتحية

2) التركيب الجيني المتوقع لرقم (4) في الجيل (III) . هجين

الشكل التالي يوضح

احدى طرق الحد من انتشار الأمراض الوراثية والمطلوب :



- 1) متى تستخدم هذه الطريقة
في اليوم الثالث بعد الإخصاب في الأنابيب المخبري وقبل الإنغراس ...
2) كيف يتم اكتشاف الأليل الممرض
.....الفصل الكهربائي للهلام - تحليل حمض DNA

السؤال العاشر : عدد كلا مما يأتي :

1 – عدد الأمراض الوراثية التي يمكن فحصها ضمن برنامج المسح الوراثي لحديثي الولادة
الفينيل كيتونوريا – قصور هرمون الغدة الدرقية الخ

2 – عدد التقنيات المستخدمة للتقصي عن وجود أليل ممرض في تقنية التشخيص الجيني في مرحلة ما
قبل الإنغراس

.....الفصل الكهربائي للهلام - تحليل حمض DNA

3- عدد مهام مركز الكويت للأمراض الوراثية

..... تشخيص الامراض الوراثيه- الفحص قبل الزواج - المسح الوراثي للمواليد - التخيسن الجيني في مرحلة كا قبل الانغراس - التوعية الصيحية - اعداد سجل للتشوهات الخلقية - اعداد النمط النووي ورسم الخريطة الوراثي للامراض.....