

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج الكويتية



الملف تلخيص الاختبار القصير (1)

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

روابط موقع التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثاني عشر العلمي



روابط مواد الصف الثاني عشر العلمي على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[ال التربية الاسلامية](#)

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

<a href="#">بنك اسئلة اللحنة المشتركة</a>	1
<a href="#">أوراق عمل مع احبابات الوراثة</a>	2
<a href="#">احبابة مذكرة</a>	3
<a href="#">بنك اسئلة</a>	4
<a href="#">نموذج احبابة</a>	5



تلخيص

الاختبار القصير (١)

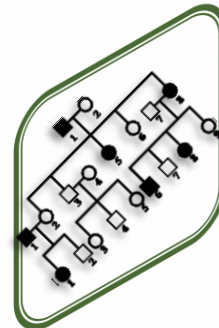
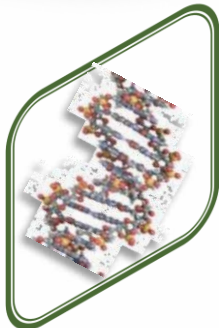
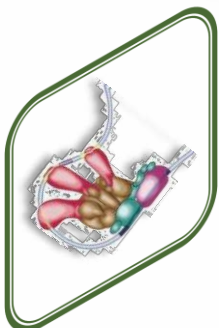


أحياء

الصف الثاني عشر

الفترة الدراسية

الثانية



## البروتين والتركيب الظاهري

س ١: أكتب الاسم (المصطلح العلمي) لكل من العبارات التالية:

١- جزء من الـ DNA في جانب واحد من الجين إلى جانب المواقع التنظيمية حيث ترتبط بروتينات تنظم عملية النسخ (TATA صندوق)

٢- تنشيط الجين مما يؤدي إلى تصنيع الخلية للبروتين الذي يتحكم هذا الجين بإنتاجه.

٣- بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم.

٤- جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة RNA الذي يقوم بنسخ الـ DNA إلى mRNA (محفز)



س ٢: علل لما يلى تعليلاً علمياً سليماً (أذكر السبب العلمي):-

• تتصل أصابع أقدام البط بأغشية أما أصابع الدجاج فلا.

- يعود ذلك إلى وجود بروتينات تسمى بروتينات تطوير العظام (BMP) تحول دون نمو أغشية بين أصابع الدجاج.

• تحتوي جميع خلاياك على الجينات نفسها لكنها لا تنتج كلها البروتينات نفسها.  
لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تحفز بدء عمل الجينات أو توفرها.

• تختلف طريقة ضبط التعبير الجيني بين أوليات النواة وحقائق النواة.

- في أوليات النواة بدء عمل الجين أو وقته مرتبط بأي تغيير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية.

- أما في حقائق النواة عديدة الخلايا فغالباً ما يتضمن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة معقدة مختلفة.

• تمثل الخلايا ببروتينات ترتبط بتتابعات DNA محددة.

- لتساعد في تنظيم وضبط عمل الجين.

س ٣: ماذًا تتوقع أن يحدث:

إذا تم إدخال جين طافر يسد مستقبلات الخلية لبروتين تطوير العظام (BMP) في القدم اليسرى لجنين الدجاجة.

- سوف تصبح أصابع الدجاج مرتبطة بأغشية كأصابع البط.

س ٤: كيف تحدد الخلية أي الجينات سوف ينشط ويتم نسخه وأيها يبقى ساكناً لا يتم نسخه؟

- بسبب وجود تتابعات معينة تعمل كمحفزات لمواقع ارتباط إنزيمات بلمرة RNA وتعمل تتابعات أخرى كإشارات لبدء عملية النسخ أو توفرها.

س ٥: عند دراسة ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة ماذًا تتوقع أن يحدث في الحالات التالية:

• عندما تدخل بكتيريا E.coli إلى محيط غني باللاكتوز؟

- يرتبط هذا السكر بالكافاج مغيرةً شكله، فيصبح غير نشط ولا يعود قادرًا على الارتباط بحمض DNA.

- وهكذا يرتبط إنزيم بلمرة RNA بالمحفز ويتحرك على طول حمض DNA ناسخًا الجين الذي يشفّر للإنزيمات الهضمية ثم يترجم حمض mRNA بعده وتصنع الإنزيمات الهضمية.

• بعد هضم كمية اللاكتوز؟

- ينشط الكافاج من جديد ويصبح حراً لارتباط بحمض DNA ويتوقف عمل الجينات التي تتحكم بصنع الإنزيمات الهضمية من جديد.

## ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

س١: أكتب الاسم (المصطلح العلمي) لكل من العبارات التالية:

- ١- عملية معقدة في كروموسومات حقيقيات النواة حيث أن بعض الجينات فقط تعمل فعلياً أي تنشط ويحدث لها نسخ أما باقي الجينات فمتوقفة عن العمل بشكل دائم أي مثبطة ولا يحدث لها نسخ (التعبير الجيني الانتقائي)
- ٢- بروتينات منظمة وظيفتها تنشط عملية نسخ حمض DNA . (عوامل النسخ)
- ٣- عدة قطع من DNA مكونة من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها. (معززات)
- ٤- بروتينات ترتبط بواسطة بروتين TATA على المحفز ليكون مركب عامل نسخ كامل ليكون قادراً على التقاط إنزيم بلمرة RNA (العوامل القاعدية) [almanahj.com/kw](http://almanahj.com/kw)
- ٥- عوامل نسخ تستطيع أن تربط العوامل القاعدية بمجموعة ثلاثة من عوامل النسخ (مساعد منشطات)
- ٦- بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ التي ترتبط بتتابعات على DNA (المنشطات)
- ٧- بروتين منظم يرتبط بالصامتات بحيث لا تعود المنشطات قادرة على الارتباط بـ DNA (الكابح)
- ٨- تتابعات نيوكلويوتيدية على DNA يرتبط بها الكابح لتتوقف عملية النسخ. (صامتات)
- ٩- هرمونات في خلايا الفقاريات تتربّب من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية. (ستيرويدات)

س٢: ما هي طرق ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة؟

- التعبير الجيني الانتقائي.
- ضبط عملية النسخ بتحديد كمية mRNA التي تنتج من جين محدد.

س٣: عدد العوامل المؤثرة في التعبير الجيني الانتقائي؟

- مرحلة نمو الكائن – العوامل البيئية المحيطة.

س٤: عدد عوامل النسخ التي تقوم بضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة؟

- العوامل القاعدية - مساعد منشطات - المنشطات.

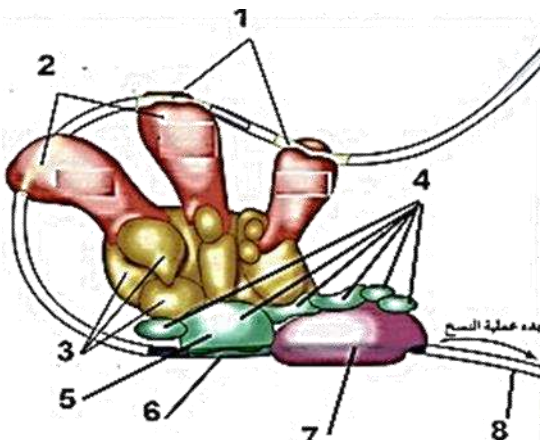
س٥: علل لما يلي تعليلاً علمياً سليماً (أذكر السبب العلمي):

- للتعبير الجيني الانتقائي دوراً في تمييز وظائف الخلايا.
- لأن بعض الجينات فقط في كروموسومات حقيقيات النواة تنشط أما باقي الجينات فمتوقفة عن العمل ولا يحدث لها نسخ وبذلك يكون لكل خلية وظيفة محددة.
- عند الخلايا أوليات النواة يضبط التعبير الجيني قبل عملية النسخ وبعدها بينما في حقيقيات النواة يتم الضبط خلال مختلف مراحل عملية التعبير الجيني.
- لأن الخلايا حقيقيات النواة لها غلاف نووي يحجب عملية النسخ عن عملية الترجمة.

- تبدأ عملية تجميع عوامل النسخ بعيداً عن موقع انطلاق عملية النسخ.
- لأن هناك بروتينات تسمى عوامل قاعدية ترتبط بواسطة بروتين TATA موجود على المحفز ليكون مركب عامل نسخ كامل قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA.
- لا تكفي العوامل القاعدية وحدها لضبط عملية النسخ.
- لأنها غير كافية لزيادة سرعة النسخ أو تخفيضها.
- وجود عدة معززات منتشرة على الكروموسوم قادرة على الارتباط بعدة أنواع من المنشطات.
- هذا الارتباط يوفر مجموعة متنوعة من الاستجابات أو ردود الفعل على الإشارات المختلفة.
- عند ارتباط الكابح بالصامتات تتوقف عملية النسخ.
- لأن المنشطات لا تعود قادرة على الارتباط بـ DNA فتتوقف عملية النسخ.
- حدوث تغيير في نمو الخلية وتركيبها ووظيفتها مما يؤدي أحياناً لإنتاج خلايا سرطانية.
- بسبب تكوين بروتين خاطئ نتيجة فشل آلية ضبط التعبير الجيني.

 موقع  
المناهج الكويتية  
[almanabi.com.kw](http://almanabi.com.kw)

#### س٦: ادرس الشكل التالي والذي يمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة ثم اجب على:



- أ- اكمل البيانات حسب الأرقام
- الرقم ( 1 ) يشير إلى .. معزز ..
- الرقم ( 2 ) يشير إلى .. منشطات ..
- الرقم ( 3 ) يشير إلى .. مساعد منشطات ..
- الرقم ( 4 ) يشير إلى .. عوامل قاعدية ..
- الرقم ( 5 ) يشير إلى .. بروتين ارتباط TATA ..
- الرقم ( 6 ) يشير إلى .. صندوق TATA ..
- الرقم ( 7 ) يشير إلى .. إنزيم بلمرة RNA ..
- الرقم ( 8 ) يشير إلى .. شريط DNA ..

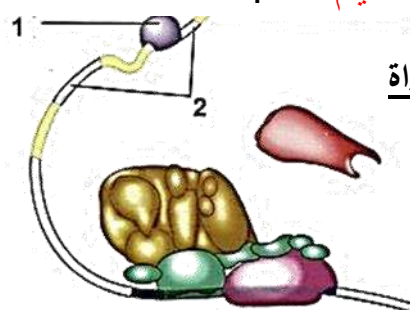
#### ب-ما أهمية

#### الجزء المشار إليه برقم ( 6 )

صندوق TATA يرتبط به بروتين ارتباط TATA مما يساعد على ارتباط إنزيم بلمرة RNA بالمحفز لبدء عملية النسخ.

#### الجزء المشار إليه برقم ( 4 )

العوامل القاعدية تساعد في تمرير إنزيم بلمرة RNA على المحفز لجين ما ليتم نسخه.



#### س٧: ادرس الشكل التالي الذي يمثل ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

- ماذا يمثل كل مما يلي على الشكل وما أهميته؟

الرقم ( 1 ) ..... كابح .....

..... وهو بروتين يرتبط بالصامتات لإيقاف عملية النسخ .....

الرقم ( 2 ) ..... صامت .....

..... تتابعات نيوكلويوتيدية على شريط DNA يرتبط بها الكابح لإيقاف النسخ .....

## الطفرات

**س ١: أكتب الاسم (المصطلح) العلمي :-**

<b>طفرة</b> <b>الطفرة الكروموسومية التركيبية</b> <b>النقص</b> <b>الزيادة (التكرار)</b> <b>الانتقال</b>  <b>الانقلاب</b>  <b>الطفرة الكروموسومية العددية</b>  <b>طفرة النقطة</b>  <b>طفرة إزاحة الإطار</b>  <b>طفرة جينية</b>	<b>التغير في المادة الوراثية.</b> <b>تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه.</b> <b>عندما ينكسر جزء من الكروموسوم وي فقد جزءاً منه تحدث طفرة.</b> <b>عندما ينكسر الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل له (الناظير) تحدث طفرة.</b> <b>عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ثم ينتقل إلى كروموسوم آخر غير مماثل له تحدث طفرة.</b>  <b>عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكريموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس تحدث طفرة.</b>  <b>طفرة كروموسومية تتسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن الحي تعرف باختلال الصيغة الكروموسومية.</b>  <b>طفرة تؤثر في نيوكلويوتيد واحد تسمى.</b>  <b>يغير إدخال النيوكلويوتيدات أو نقصها تتابع القواعد النيتروجينية مما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية لذلك سمي تأثير هذه الطفرات:</b>  <b>تغيرات في تسلسل النيوكلويوتيدات على مستوى الجين.</b>	<b>١</b> <b>٢</b> <b>٣</b> <b>٤</b> <b>٥</b>  <b>٦</b>  <b>٧</b>  <b>٨</b>  <b>٩</b>  <b>١٠</b>
--	--	---

**س ٢: أكمل العبارات التالية بما يناسبها علمياً :**

- تنقسم الطفرات إلى ..... **طفرات كروموسومية** ..... وطفرات جينية .....
- تنقسم الطفرات الكروموسومية إلى .. **طفرات كروموسومية تركيبية** .. والطفرات الكروموسومية العددية ..
- تنقسم الطفرات الكروموسومية التركيبية إلى ... **النقص** ... **الزيادة** ... و... **الانتقال** ... و... **الانقلاب** ..
- تنقسم طفرة الانتقال إلى نوعين هما ..... **الانتقال الريبروتوني** ..... و..... **الانتقال المتبدال** .....

**س ٣ : - قارن بين كلًا مما يلي :-**

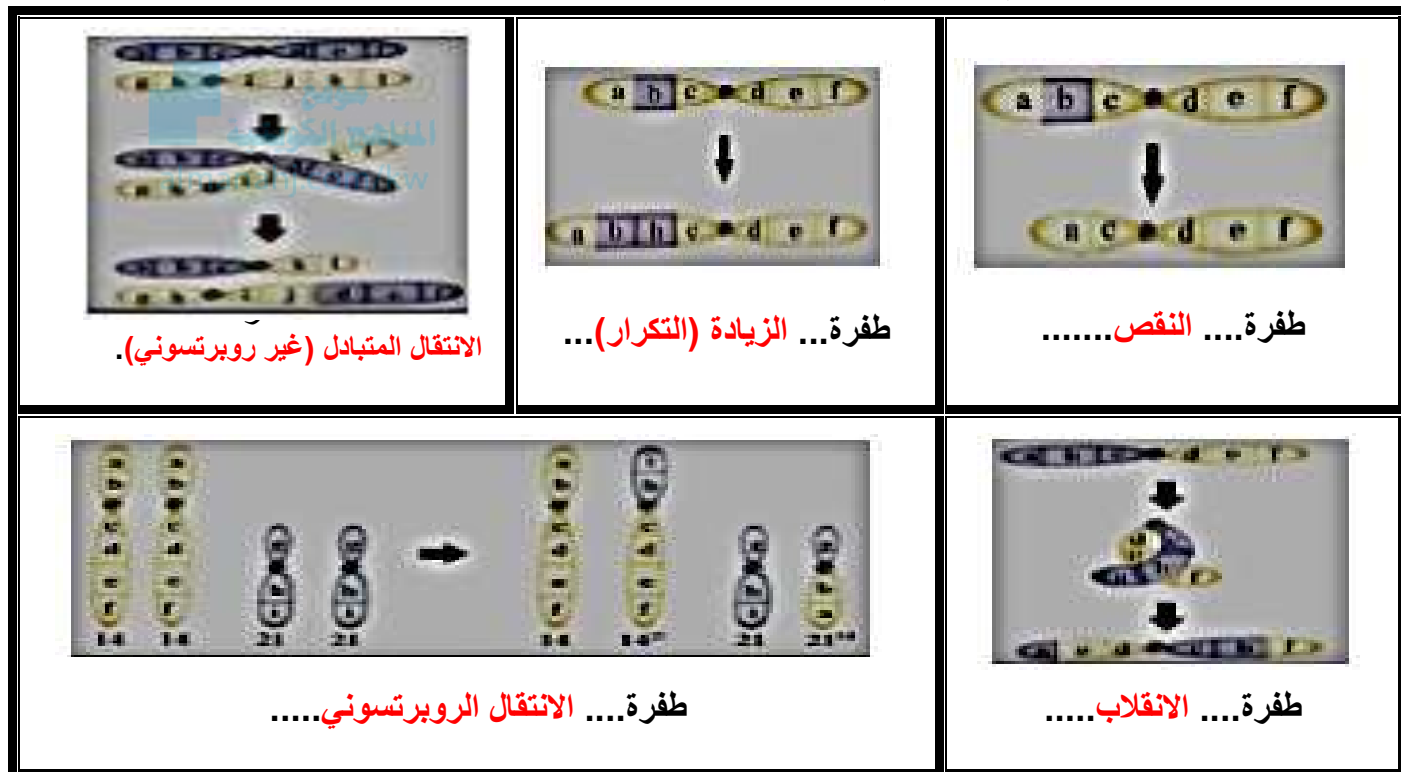
الطفرات الجينية	الطفرات الكروموسومية	وجه المقارنة
تحدث في الجينات نفسها	تحدث في الكروموسومات الكاملة	مكان حدوثها

ب-

الانقلاب	الانتقال	الزيادة	النقص	وجه المقارنة
طفرة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكريموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس.	طفرة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل له.	طفرة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل له.	طفرة تحدث عندما ينكسر الكروموسوم أو ي فقد جزءاً منه.	<b>التعريف</b>
الانقلاب في ال DNA على الكروموسوم رقم ٩ (وليس له أي عوارض)	والانتقال نوعان هما: ١- <b>الانتقال الريبروتوني</b> : ويتم خلاله تبادل جزء من الكروموسومات ٢١-١٥-١٤-١٣-٢٢ . ٢- <b>الانتقال المتبدال</b> : ويحدث بين كروموسومين غير متماثلين.	العين القضيبية الشكل في ذبابة الفاكهة الناتج من طفرة الزيادة في <b>الكريموسوم X</b>	١- <b>نمط الأجنحة المتعرجـة في ذبابة الفاكـهة</b> (طفرة ليست ضارة). ٢- <b>الضمور العضلي النخاعي</b> الناتج عن طفرة نقص للجين المشفر لبروتين SMN على <b>الكريموسوم رقم ٥</b> وهي طفرة مهلكة)	مثال

الانتقال المتبادل (غير الروبرتسوني)	الانتقال الروبرتسوني	وجه المقارنة
<p>- يحدث <b>خلال</b> تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين <b>كروموسومين غير متماثلين</b>.</p>	<p>- يحدث عند انكسار الكروموسوم عند منطقة <b>الستنترومير</b> واتحاد كل من <b>الذراعين الطويلين</b> لـ <b>كروموسomin ليشكلا كروموسوماً واحداً</b>. أما الكروموسوم الذي يتشكل من اتحاد <b>الذراعين القصيرتين</b> فيتم فقدانه بعد عدة <b>انقسامات خلوية</b>. (يتم في خلاله تبادل أجزاء من <b>الكروموسومات ١٣ - ١٤ - ١٥ - ٢١ - ٢٢</b>)</p>	<p><b>طريقة حدوثه</b></p>

س٤: ادرس الأشكال التالية جيداً ثم أكتب اسم الطفرة :



س٥: علل لما يلى تعليلاً علمياً سليماً (أذكر السبب العلمي) :-

- طفرة الانقلاب أقل ضرراً من الزيادة والنقص.
- لأنها تغير ترتيب الجينات في الكروموسوم وليس عدد الجينات.
- ظهور اختلال في الصيغة الكروموسومية (اختلال في عدد الكروموسومات).
- نتيجة انقسام غير منتظم الخلايا يتمثل بعدم انفصال الكروموسومات المتماثلة أو الكروماتيدين الشقيقين أثناء الانقسام وينتج عن ذلك تثليث كروموسومي أو وحيد الكروموسومي.
- يوجد في نواة خلايا المصايبين بمتلازمة داون ٤٧ كروموسوم.
- بسبب وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم ٢١ الجسيمي ويسمى التثليث الكروموسومي مما يسبب تخلف في النمو الجسدي وتختلف عقلي بدرجات متقلبة.
- الطفرات الجينية التي تحدث في الأمشاج أكثر تأثيراً من التي تحدث في الخلايا الجسمية.
- لأن الطفرات في الأمشاج تنتقل إلى نسل الآباء المصايبين بها، أما الطفرات التي تحدث في الخلايا الجسمية فلا تؤثر إلا في الفرد المصايب بها فقط.

- ينتج من طفرات النقص أو الإدخال الجينية إنتاج بروتين مختلف.
- لأن حمض RNA يقرأ من خلال كودوناته خلال الترجمة فيغير إدخال النيوكليوتيات أو نقصها تتابع القواعد مما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية وبالتالي يغير في تتابع الأحماض الأمينية مما يؤدي إلى تصنيع بروتين مختلف تماماً.
- حدوث فقر الدم المنجلي.
- بسبب حدوث طفرة النقطة حيث يتم استبدال النيوكليوتيد T بالنيوكليوتيد A فيحل الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني جلوتاميك فينتج هيموجلوبين غير سليم.

**س٦: عدد الأنواع الرئيسية من الطفرات الجينية؟**

- استبدال نيوكليوتيد.
- نقص نيوكليوتيد.
- إدخال نيوكليوتيد.

**س٧: قارن حسب الجدول التالي:**

وجه المقارنة	الصيغة الكروموسومية	السبب	يحدث بسبب نقص كروموسوم	الثلاث الكروموسومي	وحيد الكروموسومي
		السبب	يحدث بسبب نقص كروموسوم	الثلاث الكروموسومي	وحيد الكروموسومي
	$2n + 1$				$2n - 1$

-

وجه المقارنة	الأعراض	نوع الكروموسومات	السبب	متلازمة داون	متلازمة تيرنر	متلازمة كلانيفلت
عدد الكروموسومات	- تخلف في النمو الجسدي - تخلف عقلي - تشوه في أعضاء معينة مثل القلب وتركيب مميز للجسم والوجه شبيه بالمنغوليين	ذكور عاقر مع وجود بعض الملامح الأنثوية لديه	زيادة كروموسوم X واحد أو أكثر	زيادة كروموسوم واحد على الزوج 21	نقص كروموسوم واحد X	45 ( XO + 44 )
السبب						47 ( XY + 45 ) للذكر 47 ( XX + 45 ) للأنثى
نوع الكروموسومات						جنسية
متلازمة داون						جنسية

