# www.9alami.com

# الفصل الثاني

# وسائل دفاع الجسم عما هو ذاتي

# مقدمة:

نعلم أن الخلايا المناعية تستطيع التعرف على ما هو ذاتي وتميزه عن ما هو غير ذاتي، بحيث تتصدى لهذا الأخير باستجابات مناعية قصد إبادته وإبطال مفعوله، وذلك عن طريق نمطين من المناعة:

- ❖ مناعة غير نوعية أو طبيعية: تكون موجهة بنفس الطريقة ضد كل ما هو غير ذاتى.
  - ♦ مناعة نوعية : تكون موجهة ضد ما هو غير ذاتي حسب نوعه .

فما هي أليات الاستجابة غير النوعية ؟

# إ – وسائل الدفاع غير النوعية:

- :Réaction inflammatoire الاستجابة الالتهابية
- أ نتائج جرح أو وخز الجلد: أنظر الوثيقة 1 لوحة 1.

#### الوثيقة 1: مظاهر الاستجابة الالتهابية:

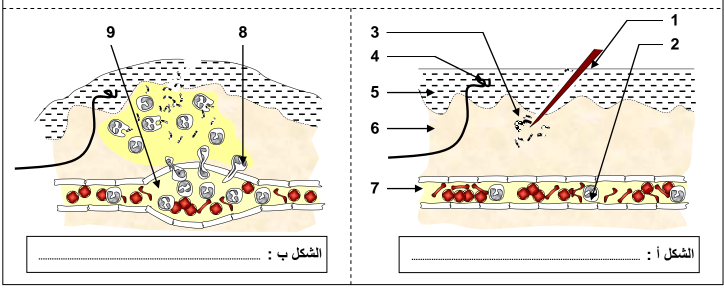
في بعض الحالات يمكن للجراثيم أن تخترق الحواجز الطبيعية إلى الوسط الداخلي ،فتشن سلسلة من الأحداث تؤدي إلى استجابة التهابية محلية، تليها بعد ذلك ظاهرة البلعمة La phagocytose .

أصيب شخص بتصدع نسيجي، اثر إصابته بوّخز إبرة. فلوحظ انتفاخ الجلد على مستوى موقع الإصابة، مصحوب باحمرار مع إحساس بالألم وارتفاع محلي لدرجة الحرارة.

1) حدد من خلال تحليك للنص أهم الأعراض التي تميز الاستجابة الالتهابية.

لدراسنة رد فعل الجلد بعد تعرضه لتصدع معين (جرح، وخز، ... ) وقصد فهم مختلف التغيرات التي تحدث على مستوى موقع الإصابة، نقترح الشكلين أ و ب أسفله:

- 2) أعط الأسماء المقابلة لأرقام الوثيقة أعلاه .
- 3) من خلال مقارنتك للشكلين، استخرج مختلف التغيرات التي تطرأ على الجلد خلال الاستجابة الالتهابية .



- 1) تشن الجراثيم إثر دخولها إلى الجسم سلسلة من الأحداث، تؤدي إلى استجابة التهابية محلية تتجلى في الأعراض التالية:
  - ♦ الألم: ناتج عن تنبيه النهايات العصبية الحسية.
    - ارتفاع محلى لدرجة الحرارة.
  - ♦ الاحمرار: ناتج عن زيادة تدفق الدم نحو المنطقة المعفنة.

الانتفاخ أو أوديما: ناتج عن تمطط جدار الأوعية الدموية، وزيادة نفاذيته للجزيئات الكبيرة الذائبة في البلازما.

فما هي العوامل المسببة للالتهاب؟

2) بالإضافة إلى الانتفاخ المحلي للشعيرات الدموية، تتجمع الكريات البيضاء في موقع الالتهاب. فما دور الكريات البيضاء في الاستجابة المناعية غير النوعية ؟

## ب - مسببات الالتهاب:

a - دور الهيستامين: أنظر الوثيقة 2 لوحة 1.

#### الوثيقة 2: دور الهيستامين

لاحظ Loewi سنة 1926 أن أعراض الالتهاب تكون متشابهة رغم تنوع مسبباتها مما دفعه إلى الافتراض بأن الالتهاب ينتج عن تحرير مواد كيميانية في موقع الإصابة الجرثومية واقترح اسم الهيستامين L'histamine لهذه المادة الالتهابية وقد تم اكتشاف نوع من الكريات البيضاء تسمى الخلايا البدينة = الخلايا العمادية؛ تكون منتشرة في أنسجة الجسم وتتدخل في

ردود الفعل الالتهابية. يهثل الشكلان جانبه بنية خلية بدينة قبل غزو جرثومي وبعده استخلص Werle سنة 1936 مادة الهيستامين من نسيج مصاب وبين أن حقنها تحت الجلد يؤدي إلى ظهور أعراض الالتهاب في مكان الحقن.

ماذا تستخلص من كل هذه الملاحظات والتجارب ؟



عند تسرب مولدات المضاد إلى الجسم، تلتصق بالخلايا البدينة، فتفرغ هذه الأخيرة مادة الهيستامين. التي تتسبب في تمدد جدران الشعيرات الدموية وزيادة نفاذية هذه الأخيرة للجزيئات الكبيرة، يعني حدوث الالتهاب.

### لوحة 1. لوحة 1. لوحة 1.

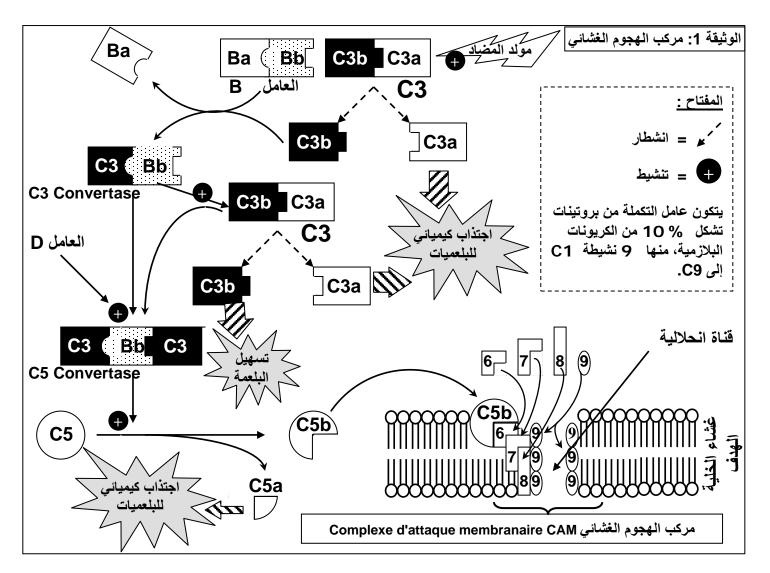
### الوثيقة 3: بعض الوسائط الكيميائية المتدخلة الاستجابة الالتهابية

الوسائط الالتهابية	المصدر الرئيسي	التأثير البيولوجي				
الهيستامين	الخلايا البدينة والمحببات والقعدات	تمدد جدار الأوعية الدموية والزيادة في النفاذية وتضيق المسالك التنفسية				
الكنين	الصفيحات الدموية	وتضيق المسالك التنفسية				
البروستاكلاندين	الخلايا البدينة النسيجية	الزيادة في نفاذية الأوعية الدموية				
C5a . C3a	جهاز عامل التكملة	الاجتذاب الكيميائي للوحيدات				

بالإضافة إلى الهيستامين، تحرر عند الاستجابة الالتهابية وسائط التهابية أخرى كالبروستاكلاندين التي لها نفس تأثير الهيستامين، كما تعمل على جذب الخلايا المناعية إلى موقع الخمج. والكينين التي هي عبارة عن عديدات البيبتيد تظهر في البلازما بشكل سريع ( 20 إلى 30 ثانية بعد دخول الجراثيم)انطلاقا من انشطار بروتين بلازمي تحت تأثير أنزيم ينشط بواسطة الجراثيم. وللكنين نفس تأثيرات الهيستامين.

# Facteur du complément عامل التكملة – c

✓ علق على الوثيقة 1 لوحة 2 مبرزا دور بروتينات عامل التكملة في تكون مركب الهجوم الغشائي،
 وفي القضاء على الخلية الهدف.



- ستكون عامل التكملة من عدة بروتينات يتم تركيبها داخل أنسجة مختلفة ( الظهار المعوي , الكبد , الطحال ) وتشكل هذه البروتينات حوالي 10% من بروتينات البلازما. ويتم تنشيطه بطريقتين:
  - ♦ مباشرة بواسطة العناصر الأجنبية (الجراثيم مثلا): مولد المضاد.
    - بعد ارتباط مولد المضاد ( الجراثيم ) بمضاد الأجسام المقابل له.

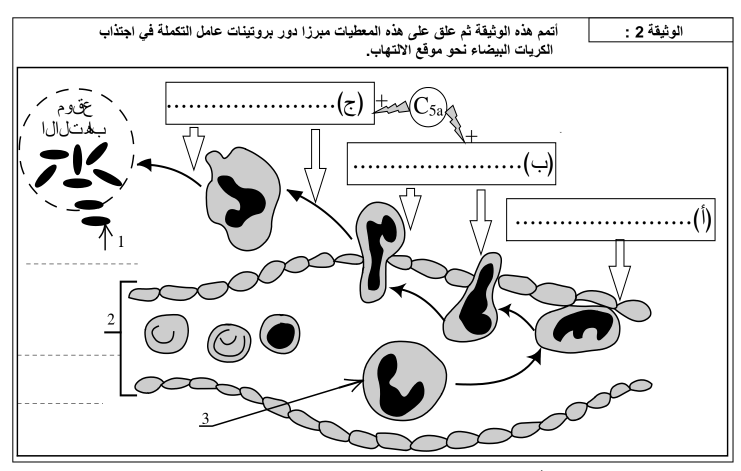
وفي الحالتين يتميز تنشيط هذه البروتينات بخاصية أساسية وهي التسلسل Réactions en cascades أي أن منتوج كل تفاعل يحفز التفاعل الموالي له. ولعامل التكملة عدة أدوار في الاستجابة المناعية:

.action cytolytique <u>بور محلل للخلايا</u>

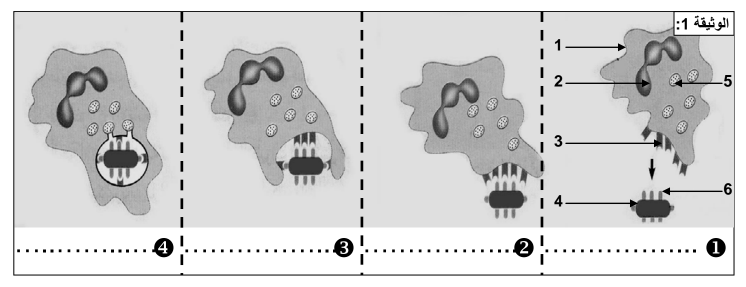
تندمج بعض أجزاء عامل التكملة في غشاء الخلية الهدف فتشكل قناة نسميها مركب الهجوم الغشائي. complexe d'attaque membranaire . عبر هذه القناة ينفذ الماء إلى الخلية الهدف، أو ينفلت منها المحتوى الداخلي مما يسبب إتلافها.

- ★ ترفع من نفاذية الشعيرات الدموية و تمددها Vasodilatation.
- ★ <u>تنشط اجتذاب الكريات البيضاء نحو موقع الالتهاب</u> chimiotactisme. أنظر وثيقة 2 لوحة 2. تلتصق بعض الكريات البيضاء على الجدران الداخلية للشعيرات الدموية المجاورة لموقع الالتهاب نتكلم عن ظاهرة التهميش، تغادر هذه الخلايا الشعيرات الدموية، نتكلم عن ظاهرة الانسلال. بعد انسلالها تتجه الكريات البيضاء نحو موقع مولد المضاد بفضل ظاهرة الانجذاب الكيميائي.

يتم كل من الانسلال والانجذاب الكيميائي تحتّ تأثير البروستاكلاندين وأحد أجزاء عامل التكملة C3a وC5a.



★ مسهل لعملية البلعمة: أنظر الوثيقة 1 لوحة 3.



تثبت بعض أجزاء عامل التكملة ( C3b ) على الجراثيم والعناصر الأجنبية. فتسهل بذلك ارتباط مولد المضاد على البلعمية في حالة تعذر ذلك. (حالة المكورات S مثلا التي تملك سطحا أملسا).

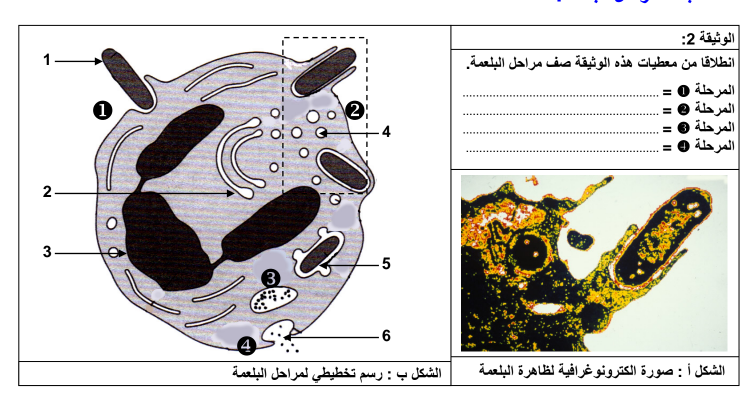
# ج ـ خلاصة:

الاستجابة الالتهابية هي رد فعل الجسم اتجاه تعفن جرثومي، وتهدف إلى توجيه العناصر النشيطة للجهاز المناعي إلى مكان التعفن ( بؤرة الالتهاب ).

② البلعمة La phagocytose: أنظر الوثيقة 2 لوحة 3. أ ـ تعريف البلعمة:

البلعمة هي قدرة الخلية على ابتلاع عنصر غير ذاتي، وتتم بواسطة خلايا تسمى الخلايا البلعمية كالبلعميات الكبيرة Les macrophages والعدلات Les neutrophiles، ولا تتطلب هذه الآلية أي اتصال قبلي بمولد المضاد، لذا تصنف كوسيلة دفاعية طبيعية غير نوعية.

# ب - مراحل البلعمة:

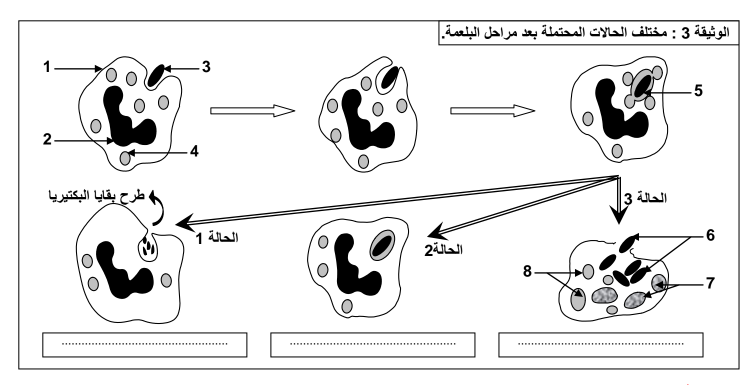


- ★ مرحلة التثبيت : تحمل العدلات مستقبلات تمكنها من تثبيت بصفة غير نوعية أنماطا مختلفة من مولدات المضاد و أجزاء عامل التكملة.
- ★ مرحلة الابتلاع: بعد مرحلة التثبيت، ينشط نظام الأكتين-ميوزين الذي يمكن الخلية البلعمية من مد أرجل كاذبة Les pseudopodes حول العنصر الأجنبي، الذي يصبح محصورا داخل فجوة بلعمية phagosome.
  - ★ مرحلة الهضم: تلتحم الليزوزمات Lysosomes بالفجوة البلعمية وتفرغ فيها محتواها الغني بالأنزيمات فيقع انحلال للعنصر الأجنبي المبتلع.
    - ★ مرحلة إخراج الحطام: بعد هضمه و انحلاله، تطرح بقايا مولد المضاد خارج البلعمية.

# ملحوظة: أنظر الوثيقة 3 لوحة 3

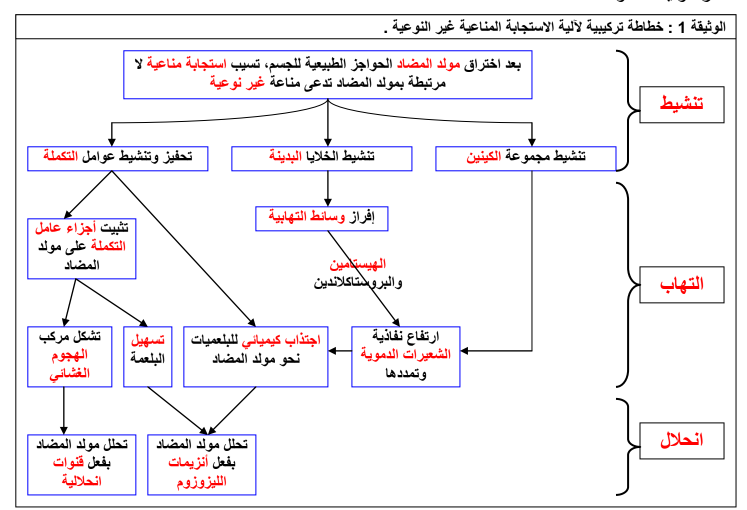
في أغلب الأحيان تنتهي البلعمة بانحلال العنصر الأجنبي المبتلع ولكن يمكن أن تفشل لأسباب متعددة نذكر من بينها: بكتيريات تفرز مواد تمنع تكون الأرجل الكاذبة، أو تتوفر على أغشية تمنع التثبيت على مستقبلات البلعمية، أو تغادر الفجوة البلعمية، عجز أنزيمي...

فينتج عن هذا: بقاء البكتيرية سليمة مدة من الزمن، أو تكاثر مولد المضاد مما يؤدي إلى تدمير البلعمية وانتشار الخمج. وفي هذه الحالة تتدخل آليات أخرى تعرف بالاستجابة المناعتية النوعية.



#### خلاصة :

تتدخل كل من الحواجز الطبيعية الالتهاب و البلعمة حسب درجة الخمج وذلك كيفما كان نوع الجرثوم (استجابة مناعية غير نوعية). لكن القضاء على الجرثوم يبقى رهينا بعدة عوامل منها: نوع الجرثوم المتسرب للجسم، طبيعة نشاطه داخل الجسم، ونسبة الكريات البيضاء في الجسم. أنظر الوثيقة 1 لوحة 4.



# ال وسائل الدفاع النوعية:

- ① خاصيات الاستجابة المناعية النوعية
- أ نوعية الاستجابة المناعية النوعية:
- a تمرين: أنظر الوثيقة 2 لوحة 4.

#### الوثيقة 2:

بعض البكتيريات كالعصية الكزازية Bacille Tétanique والعصية الدفتيرية Bacille Diphtérique ، تفرز في الوسط الداخلي سمينات Toxines مسؤولة عن فعلها الممرض. وتحت تأثير بعض العوامل كالحرارة والفورمول تفقد هذه السمينات قدرتها الممرضة في حين تحتفظ بقدرتها على شن استجابة مناعية نوعية. فنتكلم في هذه الحالة عن الدوفان L'anatoxine .

تم القيام بالتجارب المبينة على الجدول أسفله. 1) حلل نتائج كل تجربة ثم أعط الاستنتاج المناسب.

الاستنتاجات	<ol> <li>حلل نتائج كل تجربه تم اعط الاستنتاج المناسب.</li> <li>ماذا تستخلص من نتائج التجارب الأربع مجتمعة ؟</li> </ol>
	حقن سمين الكزاز على الكراز المائي المائي الكراز المائي الم
	حقن ده فإن الكذاذ حقن سمين الكذاذ بيقى الفأر سليما
	عقن دوفان الكزاز حقن سمين الديفتيريا يموت الفأر
فأر S <sub>2</sub> فأر حال الما الما الما الما الما الما الما	$S_1$ فأر سليم $S_2$ فأر سليم $S_2$ فأر سليم $S_1$ فأر $S_2$ فأر $S_2$ فأر $S_2$ فأر $S_2$ فأر $S_2$ فأر $S_2$ فأر مصل الفأر $S_3$ حقن دوفان الكزاز حقن مصل الفأر $S_1$

# b - حل التمرين:

1) تحلیل واستنتاج:

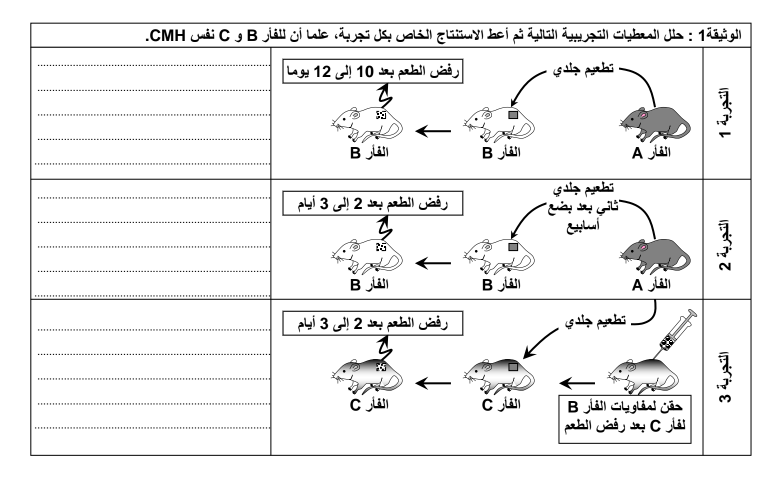
- یموت الفأر الشاهد بعد حقنه بسمین الکزاز مما یدل علی أن الفئران تتأثر بسمین الکزاز
- یبقی الفأر سلیما رغم حقنه بسمین الکزاز مما یدل علی أن الذوفان قام بتمنیعه ضد السمین الذي
   تنتجه عصیة الکزاز.
- يموت الفأر الممنع ضد الكزاز بعد حقنه بسمين الدفتيريا مما يدل على أن ذوفان الكزاز لا يعطي Réponse Immunitaire spécifique مناعة ضد الدفتيريا أي أن هناك تمنيعا نوعيا
- يبقى الفأر  $S_2$  سليما رغم حقنه بسمين الكزاز مما يدل على أن مصل الفأر  $S_1$  يحتوي على مادة لها القدرة على حماية الفأر  $S_2$  من سمين الكزاز .
- 2) يتبين من خلال التجارب السابقة أن الاستجابة المناعية التي تتم في هذه الحالة لحماية الكائن الحي تتم بواسطة مادة موجودة في أخلاط ( الوسط الداخلي ) الحيوان الممنع لذا نتكلم عن استجابة مناعية عن طريق وسيط خلطي Réponse Immunitaire médiation à humorale كما أن هذه الاستجابة هي استجابة نوعية spécifique لأن المادة الناتجة عن ذوفان الكزاز لا تحمي إلا من سمين الكزاز و ليس من أخر . لذلك نسمي السمين هنا بمولد المضاد Antigène حيث يولد استجابة ضده تتم بواسطة مادة توجد في المصل و تسمى بمضاد الجسم Anticorps.

#### c - خلاصة :

يتدخل الجهاز المناعي للتصدي بصفة نوعية للعناصر الدخيلة، التي لم تقضي عليها الاستجابة المناعية غير النوعية. ويكون هذا التصدي النوعي إما عن طريق وسيط خلوي يتمثل في الكريات اللمفاوية، أو عن طريق وسيط خلطي، يتجلى في مادة تنتقل عبر المصل تسمي مضادات الأجسام.

# ب – الذاكرة المناعية: Mémoire immunitaire بـ – الذاكرة المناعية – a – الكشف عن الذاكرة المناعية:

تمرين 1: أنظر الوثيقة 1 لوحة 5



- ★ التجربة الأولى: تم رفض الطعم الجادي الأول من A إلى B لأن جسم المتلقي B تعرف على الطعم كعنصر غير ذاتي يجب التخلص منه و ذلك لأنه يحمل CMH مخالف لـ CMH جسم المتلقي B. وتتطلب آلية التعرف على مولد المضاد مدة زمنية طويلة نسبيا.
- ★ التجربة الثانية: نلاحظ أن مهلة الرفض في التطعيم الثاني (استجابة ثانوية) تكون أقل من مهلة الرفض في التطعيم الأول (استجابة أولية) لأن الجسم سبق له أن تعرف على مولد المضاد.
  - ★ التجربة الثالثة : لقد أصبحت الكريات اللمفاوية للفأر C قادرة على التعرف مباشرة على CMH
     لفأر المعطى A الذي سبق لها التعرف عليه.

نستنتج من التجارب السابقة أن الخلايا المناعية تحمل ذاكرة مناعية تجعل كل استجابة مناعية ثانوية تكون فورية.

### تمرين 2: أنظر الوثيقة 2 لوحة 5.

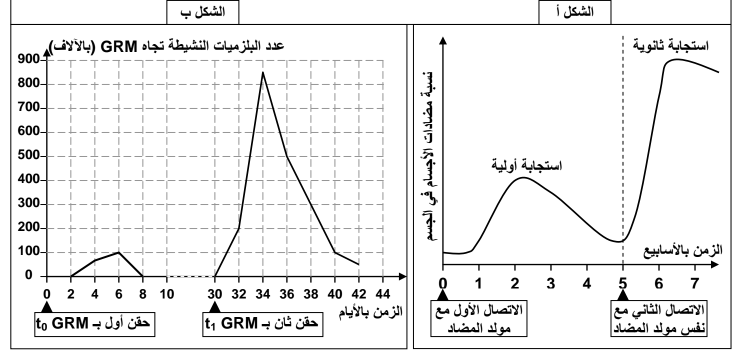
الوثيقة 2: \* في سنة 1781، انتشرت عدوى الحصبة Rougeole في جزر Féroé ( الدانمرك )، ولم تسجل أية حالة من هذا المرض خلال الخمس وسبعين سنة التي تلتها. ثم ظهرت عدوى ثانية أصيب فيها % 75 إلى % 79 من ساكنة هذه

الجزر، وقد لاحظ الطبيب L.Panum أنه من بين الأشخاص المسنين الذين يسكنون جزر Féroé ، والذين سبق لهم أن أصيبوا بمرض الحصبة سنة 1781 للحصبة سنة 1781، لم يصب أحد منهم مرة ثانية. ولاحظ كذلك أن الأشخاص المسنين الذين لم يصابوا بالحصبة سنة 1781 يصابون بالمرض إذا تعرضوا للعدوى.

يعطي الشكل أ من الوثيقة تطور تركيز مضادات الأجسام النوعية في الدم اثر حقنتين متتاليتين لنفس مولد المضاد عند قنية.

1) قارن بين الاستجابة الأولية والاستجابة الثانوية. ثم وظف هذه المعطيات لتفسير الملاحظة التاريخية حول مرض الحصبة. \* حقنت مجموعة من الفئران بكريات حمراء للخروف GRM ( تلعب دور مول المضاد )، ثم استعملت تقنية باحات انحلال الدم لقياس عدد البلزميات المفرزة لمضادات الأجسام Anti – GRM. فحصلنا على النتائج المبينة على مبيان الشكل ب.

2) حلل المعطيات الواردة في هذه التجربة واستنتج العناصر المسؤولة عن الذاكرة المناعية.



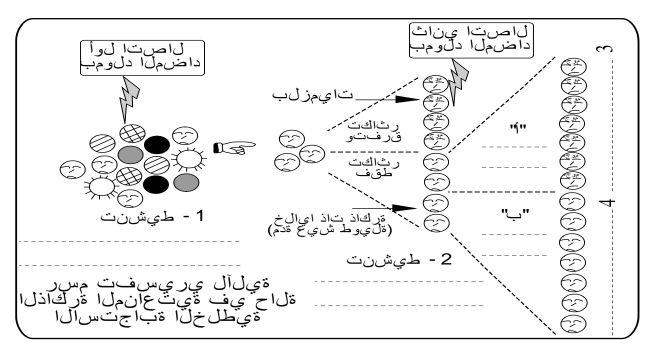
1) بعد الحقن الأول لمولد المضاد تكون نسبة مضادات الأجسام في دم القنية ضعيفة. نفسر هذه النتائج بوجود استجابة مناعية بواسطة مضادات الأجسام ضد مولد المضاد. إلا أن هذه الاستجابة المناعية الأولية لا تكون جد فعالة، لعدم التعرف الفوري للجهاز المناعي على مولد المضاد. يؤدي الحقن الثاني لنفس مولد المضاد إلى ظهور استجابة مناعية ثانوية تتميز بارتفاع سريع و قوي لكمية مضادات الأجسام مقارنة بالحقن الأول.

نفسر هذه النتائج بكون الجهاز المناعي يتوفر على ذاكرة مناعية تمكنه من التعرف بسرعة على مولدات المضاد التي سبق له أن قاومها. وهذا ما يفسر الملاحظات التاريخية حول مرض الحصبة.

2) نلاحظ أن عدد البلزميات المفرزة لمضادات الأجسام Anti – GRM يكون ضعيفا خلال الاستجابة الأولية، فيرتفع خلال الاستجابة الثانوية. نستنتج من هذه المعطيات أنه خلال الاستجابة المناعية الأولية تتوقف عدة خلايا مناعية عن التفريق لتكون خلايا لمفاوية ذات ذاكرة.

### b ـ آلية الذاكرة المناعتية:

تفسر الذاكرة المناعية بأنه خلال مرحلة التضخيم للاستجابة المناعتية الأولى تتوقف عدة خلايا لمفاوية عن التفريق لتتحول إلى كريات لمفاوية ذات ذاكرة. و تعيش هذه الخلايا طويلا في الجهاز الدوراني. و هكذا تتكون ذخيرة من الخلايا القادرة على التعرف على مولد المضاد مباشرة بعد اختراقه الحواجز الطبيعية للجسم. وبذلك تكون الاستجابة المناعية الثانوية فورية وقوية.



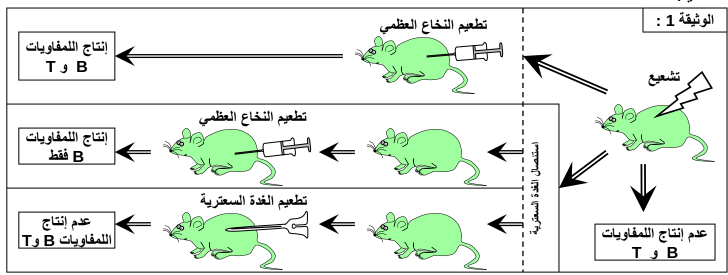
② الخلايا المناعية واكتساب الكفاية المناعية.

#### أ - أصل الخلايا المناعية:

#### a – تجربة :

يمكن إلغاء جميع الاستجابات المناعية بعد تعريض الجسم لجرعة قوية من الإشعاعات المأينة Rayons يمكن إلغاء جميع العقد اللمفاوية وتتوقف. ionisants. موازاة مع ذلك نلاحظ انخفاضا في عدد الكريات اللمفاوية في جميع العقد اللمفاوية وتتوقف الانقسامات غير المباشرة في النخاع العظمي La moelle osseuse.

انطلاقا من هذه المعطيات ومعطيات الوثيقة 1 لوحة 6، بين أصل الخلايا المناعية، ومكان نضج هذه الخلايا.

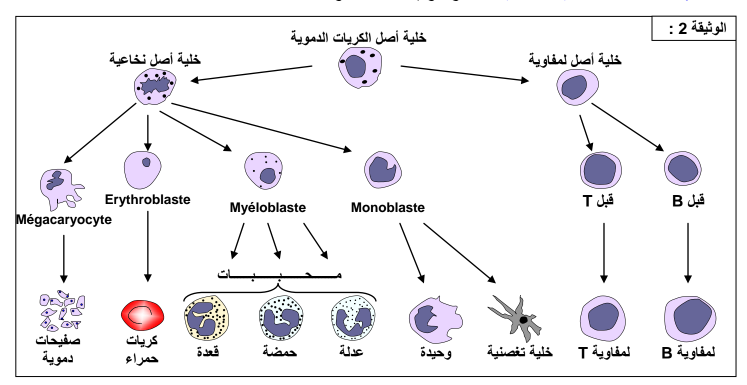


# b - تحليل واستنتاج:

يعد النخاع العظمي الأحمر أصل الخلايا الدموية بما فيها الكريات اللمفاوية المتدخلة في الاستجابات المناعية. ونميز نوعان من الكريات اللمفاوية حسب المستقبلات البروتينية الموجودة على غشائها البلازمي ♦ الكـــريات اللمفاوية B: يتم إنتاجها ونضجها داخل النخاع العظمي (Bone)، وتنتقل بعد ذلك لتستقر في العقد اللمفاوية Ganglions lymphatiques والطحال Rate. وتملك مستقبلات نوعية، تسمى المستقبلات B أو BCR (B Cell Receptor).

♦ الكـــريات اللمفاوية T: يتم إنتاجها داخل النخاع العظمي و تنتقل بعد ذلك إلى الغدة السعترية (thymus)، حيث تنضج وتتحول إلى كريات لمفاوية T ناضجة، تملك مستقبلات تتعرف على أجزاء بيبتيدية من مولد المضاد (محددات مستضادية)، وتسمى المستقبلات T أو TCR. بعد ذلك تنقل لتستقر في العقد اللمفاوية والطحال حيث يتم تخزينها.

# ب - أصناف الخلايا المناعية: أنظر الوثيقة 2، 3، لوحة 6.



الوثيقة 3 : الوثيقة 3 : LES LEUCOCYTES . تصنف الكريات البيضاء LES LEUCOCYTES . تصنف الكريات البيضاء .

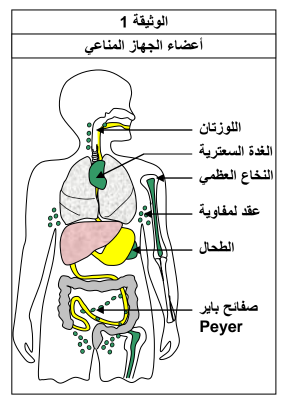
كريات بيضاء متعددة النوى Polynucléaires كريات بيضاء وحيدة النواة							
Mononucléaires		محببات Granulocytes			نوع الخلايا		
كريات لمفاوية	الوحيدات	قعدات	حمضات	عدلات	توع العاري		
Lymphocytes	Monocytes	Basophiles	Eosinophiles	Neutrophiles			
7 - 8	-		10 – 12	<del> </del>			
4000 -1400	700 -100	50 -10	300 -50	7000 -2000			
حوالي	حوالي	حوالي	حوالي	حوالي	عدد الخلايا في		
20% إلى 45%	3% إلى 7%	0.5% إلى %0.5	1% إلى 3%	45% إلى 70%	mm³ من الدم		
العدد الكلي هو حوالي 4000 عند ﴿ و 10000 عند ۚ العدد الكلي هو حوالي 4000 عند ﴿							
النخاع العظمي أو كبد الحميل					أصلها		
الدم واللمف والأعضاء اللمفاوية المحيطية	الدم و اللمف وتتحول إلى بلعميات في الأنسجة	الدم و اللمف وتتحول إلى خلايا بدينة في الأنسجة	الدم و اللمف و الأنسجة	الدم و اللمف و الأنسجة	مكان تواجدها		
تتدخل في الاستجابات المناعتية النوعية	تتحول إلى بلعميات تقوم ببلعمة العناصر الدخيلة	تنظيم الاستجابات الالتهابية	تدمير الطفيليات	بلعمة و تدمير البكتيريات الدخيلة	دور ها		

تصنف الخلايا المناعية حسب بنيتها وتفاعلها مع بعض الملونات.

تسمى مخلف الأعضاء المتدخلة في الاستجابة المناعتية بالأعضاء اللمفاوية، وهي التي ستشكل مع الكريات اللمفاوية وباقي الكريات البيضاء الجهاز المناعي. أنظر الوثيقة 1 لوحة 7.

ويمكن تقسيم الأعضاء اللمفاوية أو أعضاء الجهاز المناعي إلى:

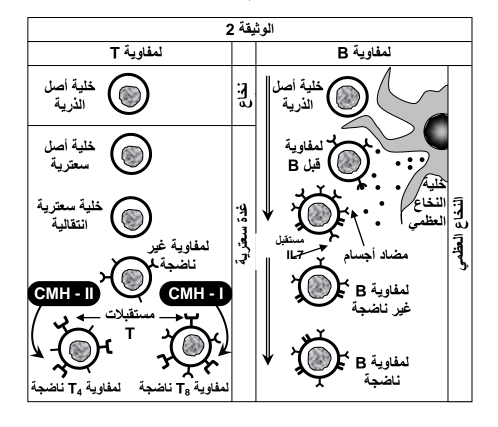
- أعضاء لمفاوية مركزية: وهي النخاع العظمي والغدة السعترية.
- أعضاء لمفاوية محيطية: وهي الطحال واللوزتان والزائدة الدودية وصفائح Peyer على غشاء الأمعاء والعقد اللمفاوية ويتوفر جسم الإنسان على مئات منها موزعة على المسالك اللمفاوية وهي عروق يجري فيها اللمف عوض الدم وتربط مختلف الأعضاء اللمفاوية.

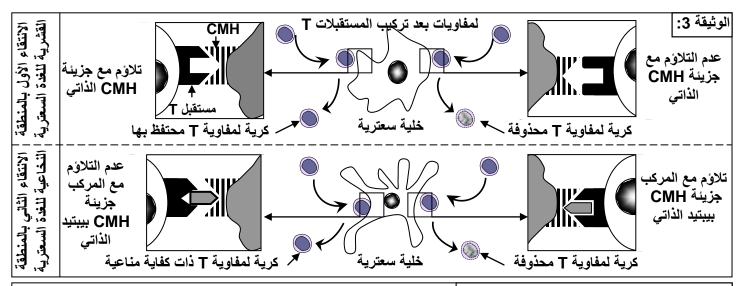


# ج — اكتساب الكفاية المناعية: L'immunocompétence ♦ سؤال :

يتجلى نضج الكريات اللمفاوية B و T في تركيبها لمستقبلات نوعية تتموضع على سطحها. ويحدث هذا النضج في النخاع العظمي والغدة السعترية، ويخضع لمراقبة دقيقة بواسطة التماس مع عدة خلايا من محيطها المباشر. وباستقبالها لعدة إشارات جزيئية.

انطلاقا من الوثيقة 3،2، 4 لوحة 7 بين أين وكيف يتم اكتساب الكفاية المناعية من طرف اللمفاويات.





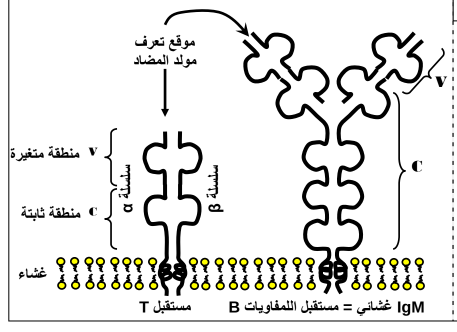
#### الوثيقة 4: معطيات حول طبيعة وبنية المستقبل T

يتكون المستقبل T النوعي من سلسلتين بيبتيديتين، تحتوي كل واحدة منهما على:

- ✓ جزء ثابت (منطقة C) مدمج داخل الغشاء السيتوبلازمي للخلية T.
- ✓ جزء متغير (منطقة ۷) متجه نحو الخارج ومسؤول عن التعرف الثنائي على بروتين CMH والمحدد المستضادي.

لقد مكنت تقنيات معقدة من تمييز مجموعتين من الكريات اللمفاوية T، حسب وجود أو عدم وجود جزينات معينة على غشائها. فنميز بذلك:

- √ الكريات اللمفاوية T4: تحمل CD4 وقادرة
   على التعرف والارتباط بجزينة CMH II.
- ✓ الكريات اللمفاوية T8: تحمل CD8 وقادرة
   على التعرف والارتباط بجزيئة CMH I.



#### 💠 جواب:

تكتسب الكريات اللمفاوية B كفايتها المناعية في النخاع العظمي، حيث تركب مستقبلات غشائية تدعى مضادات الأجسام الغشائية ( الوثيقة 4 لوحة 7)، والتي تتكون من سلسلتين بيبتيديتين ثقيلتين وسلسلتين خفيفتين، كل سلسلة تضم منطقة ثابتة ( C ) تتشابه عند جميع مضادات الأجسام و منطقة متغيرة ( V ) تتغير حسب مولدات المضاد.

بعد تركيب المستقبلات الغشائية، تخضع الكريات اللمفاوية B لانتقاء يتمثل في حذف اللمفاويات التي تظهر ارتباطا متينا بمولدات المضاد الذاتية المحمولة من طرف خلايا النخاع العظمي.

تكتسب الكريات اللمفاوية T كفايتها المناعية في الغدة السعترية، حيث تركب مستقبلات غشائية تدعى المستقبلات T والتي تتكون من سلسلتين بيبتيديتين تضم كل واحدة: جزء ثابت ( منطقة C ) مدمج داخل الغشاء السيتوبلازمي للخلية T . وجزء متغير ( منطقة V ) متجه نحو الخارج ومسؤول عن التعرف الثنائي على البروتينات المعروضة في شكل بيبتيدات مرتبطة بجزيئة CMH، على سطح خلية جسدية أو خلية عارضة لمولد المضاد ( CPA ).

بعد تركيب المستقبلات T، تخضع اللمفاويات T لأول عملية انتقاء والتي تتم على مستوى المنطقة القشرية للغدة السعترية، حيث يتم تقديم جزيئات CMH المميزة للذاتي للكريات اللمفاوية، فنجد أن:

- ★ الكريات اللمفاوية التي تتفاعل وترتبط ب II CMH لن تنتج بعد ذلك إلا جزيئة CD4 و TCR و CD4
   وتسمى بذلك كريات لمفاوية T4.
- ★ الكريات اللمفاوية التي تتفاعل وترتبط ب CMH I لن تنتج بعد ذلك إلا جزيئة CD<sub>8</sub> و TCR و
  - ★ الكريات اللمفاوية التي لم تتعرف على CMH تحذف وتموت.

يسمى هذا الانتقاء بالانتقاء الايجابي لأن الذي يتفاعل مع الذاتي يحتفظ به، والذي لا يتفاعل مع الذاتي يموت. بعد الانتقاء الأول تخضع الكريات اللمفاوية لانتقاء ثاني على مستوى المنطقة النخاعية للغدة السعترية، حيث يتم تقديم بيبتيدات الذاتي معروضة على جزيئة CMH إلى الكريات اللمفاوية، فنجد أن:

- ★ الكريات اللمفاوية التي سوف تتعرف بواسطة مستقبلاتها T على بيبتيدات الذاتي وترتبط بها، تحذف وتموت.
- ★ الكريات اللمفاوية التي لن تتعرف بواسطة مستقبلاتها T على بيبتيدات الذاتي، وبالمقابل سوف تتعرف على بيبتيدات غير الذاتي، فإنها تعيش وتصبح كرية لمفاوية ناضجة.

ويسمى هذا الانتقاء بالانتقاء السلبي، لأن الذي يتفاعل مع الذاتي يموت والذي لا يتفاعل مع الذاتي يحتفظ به.

(3) الاستجابة المناعية ذات مسلك خلوي. Médiation cellulaire أ ـ تجربة نقل المناعة: أنظر الوثيقة 1 لوحة 8.

# الكوباي شاهد الكوباي الكوباي

الوثيقة 1: تجربة نقل المناعة

يصاب الإنسان ومجموعة من الثدييات بالسل عن طريق بكتيريا تسمى عصيات كوخ Bacille de في الله لا لهذه الجرثومة داخل خلايا الرئة والعظام والكليتين. وقد اكتشف لقاح ضد هذا المرض من طرف الفرنسيين Guérin و Calmette و Calmette

Calmette وGuérin، فسمم هذا الشكل BCG. وهو يحدث استجابة مناعية دون إحداث الم ض

تم القيام بتجارب على كوبايات A و B و CMH أي أنها سلالات متلائمة نسيجيا.

حلل نتائج هذه التجارب واستنتج العناصر المتدخلة في هذه الاستجابة المناعبة.

Le cobaye est un petit ongeur

- ★ يموت الكوباي الشاهد بعد حقنه ببكتيريا BK، وذلك لإصابته بالسل، إذن هي بكتيريا حادة، وتعتبر عنصرا غير ذاتي ( مولد المضاد ).
- ★ بعد حقن BCG يبقى الكوباي A سليما عند حقنه ب BK، مما يدل على أن BCG أحدثت عند الكوباي A تمنيعا ضد بكتيريا BK.
  - ★ يموت الكوباي B بعد حقنه ب BK، رغم أنه حصل على مصل الكوباي A الممنع ضد BK، مما يدل على أن المادة الممنعة ضد BK لا توجد في المصل.

14

الكريات BK بعد حقنه بلمفاويات الكوباي A، يبقى الكوباي C سليما عند حقنه ب BK، مما يدل على أن الكريات اللمفاوية هي المسؤولة عن حماية الكوباي ضد BK.

عند حقن الحيوان ب BCG تكتسب الكريات اللمفاوية خاصية التعرف على مولد المضاد BK، لتقوم بتدميره وتسمى هذه الاستجابة باستجابة مناعية نوعية عن طريق وسيط خلوي، لأن العامل الممنع هنا هي الكريات اللمفاوية.

### ب - الكشف عن شروط تدخل اللمفاويات T: أنظر الوثيقة 2 لوحة 8.

#### الوثيقة 2: الكشف عن شروط تدخل اللمفاويات T القاتلة. Les lymphocytes T cytotoxiques

لتحديد ظروف إقصاء خلايا معفنة بحمة، نحضر في أنابيب اختبار ثلاثة أوساط زرع لخلايا مأخوذة من جلد الفئران (تحمل مركب التلاؤم النسيجي H2k).

الوسط الأول: خلايا معفنة بحمة A، الوسط الثاني: خلايا معفنة بحمة B، الوسط الثالث خلايا غير معفنة. تضاف للخلايا الجلدية في الأوساط الثلاثة كريات لمفاوية T مأخوذة من فنران من نفس أصل الذرية، سليمة أو سبق حقنها إما بالحمة A أو بالحمة B. ويبين الجدول أسفله النتائج المحصل عليها.

أوساط الزرع خلية غير معفنة مولد مضاد الحمة 🗛 مولد مضاد الحمة B (خلية عائلة) مصدر اللمفاويات T أخد كريات لمفاوية T عدم التحطيم عدم التحطيم عدم التحطيم △)حقن الحمة أخذ اللمفاويات T بعدا أسبوع من الحقن عدم التحطيم حقن الحمة В أخذ اللمفاويات T بعد أسبوع من الحقن عدم التحطيم عدم التحطيم

عند إعادة نفس التجارب باستعمال خلايا جلدية مأخوذة من فنران تحمل مركب التلاؤم النسيجي H2d، لا تحطم الخلايا بواسطة لمفاويات T مأخوذة من فنران من السلالة H2k

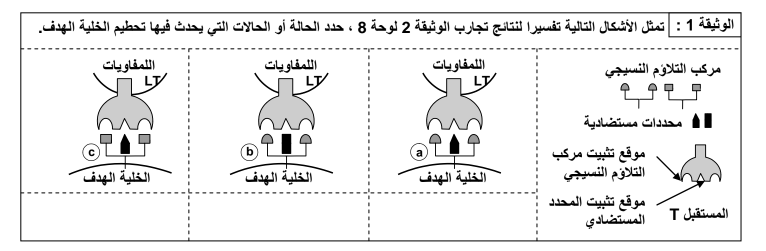
حلل المعطيات التجريبية واستخرج شروط هدم الخلايا المعفنة من طرف اللمفاويات T.

- 🌣 الحمة 🗚
- مددات مستضادية للحمة A
  - الحمة B محددات مستضادية للحمة B
- ★ خلال التجربة الأولى لم تعمل الكريات اللمفاوية LT على تحطيم الخلايا المعفنة، لأنها لم يسبق لها التعرف على هذه الحمات.
- ★ خلال التجربة الثانية تعمل الكريات اللمفاوية LT على تحطيم الخلايا المعفنة بالحمة A فقط، والتي سبق التعرف عليها.
- ★ خلال التجربة الثالثة تعمل الكريات اللمفاوية LT على تحطيم الخلايا المعفنة بالحمة B فقط، والتي سبق التعرف عليها.
  - ★ عند استعمال خلايا لا تحمل نفس مركب التلاؤم النسيجي H2k، لا يتم تدمير أي خلية من طرف اللمفاويات LT.

يتبين من هذه التجارب أن الكريات اللمفاوية T تتعرف وتهدم الخلايا المعفنة، وذلك بتعرفها على المحددات المستضادية غير الذاتية المعروضة على سطح الخلية المعفنة بواسطة بروتينات مركب التلاؤم النسيجي. إذن هو تعرف مزدوج: اتجاه الخلية الهدف الحاملة لمولد المضاد واتجاه مولد المضاد نفسه.

تتوفر الكريات اللمفاوية T على مستقبلات غشائية تتميز بموقعين للتثبيت: أنظر الوثيقة 1 لوحة 9.

- 🖈 موقع لتثبيت المحدد المستضادي.
- ★ موقع لتثبيت مركب التلاؤم النسيجي الخاص بالخلية العارضة للمحدد المستضادي.



إذا حصل هذا التثبيت المزدوج بين الكرية اللمفاوية T والخلية الهدف والذي لا يحصل إلا إذا كان هناك تكامل بنيوي بين مواقع التثبيت والعنصر المثبت، تكون الكرية اللمفاوية قد تعرفت على الخلية الهدف فتبدأ عملية تنفيذ الهجوم.

# ج - آليات الاستجابة المهلكة للخلايا: أنظر الوثيقة 2 لوحة 9.

# Phase d induction : طور الحث – a

بعد دخول مولد المضاد (حمة مثلا) إلى الوسط الداخلي، تتم بلعمته من طرف الخلايا العارضة لمولد المضاد CPA ( البلعميات الكبيرة و خلايا Langerhans للجلد ) التي ستعرض المحددات المستضادية لمولد المضاد الدخيل على جزيئة CMH ، فتنتقل إلى العقد اللمفاوية حيث يتم الانتقاء اللمي للكريات اللمفاوية T النوعية للمحددات المستضادية المعروضة بواسطة خلايا CPA:

- اللمفاويات  $T_8$  تتعرف على المحدد المستضادي المعروض من طرف  $T_8$ .
- اللمفاويات T4 تتعرف على المحدد المستضادي المعروض من طرف CMH-II.

يؤدي هذا الارتباط إلى تنشيط خلايا CPA التي تفرز وسيطا مناعيا Médiateur immunitaire يسمى الأنترلوكين 1 والذي يؤدي إلى تنشيط الكريات اللمفاوية  $T_{8}$  و  $T_{8}$  النوعية للمحدد المستضادي.

- ★ يؤدي تنشيط الكريات اللمفاوية  $T_4$  إلى تكاثرها و إفرازها لوسيط مناعي هو الانترلوكين 2 (  $IL_2$  ). و Interféron ) IFN $\gamma$  .
- $\star$  يؤدي تنشيط الكريات اللمفاوية  $T_8$  إلى تركيبها لمستقبلات غشائية خاصة بالأنترلوكين 2، ثم تموضع هذه المستقبلات فوق الغشاء السيتوبلازمي.

### b - طور التضخيم: Phase d'Amplification

ينقسم إلى مرحلتين:

### ★ مرحلة التكاثر: Période de multiplication

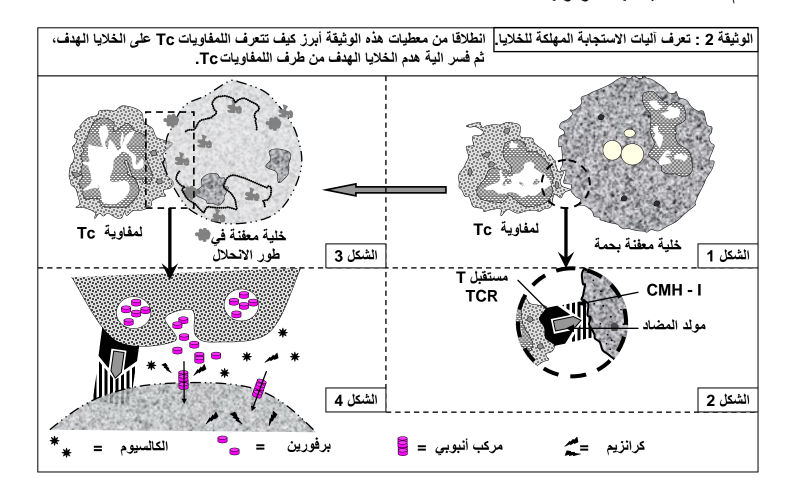
خلال هذه المرحلة يتم تنشيط الكريات اللمفاوية  $T_8$  المتوفرة على المستقبلات الخاصة بالأنترلوكين 2 بواسطة  $IL_2$ . فتتكاثر هذه الكريات اللمفاوية مكونة لمات Des Clones، كل لمة تكون ناتجة عن كرية لمفاوية واحدة فنتكلم بذلك عن مرحلة التوسع اللمي Expansion clonale.

# ★ مرحلة التفريق: Période de différenciation

خلال هذه المرحلة تتحول الكريات اللمفاوية T<sub>8</sub> إلى كريات لمفاوية مهلكة الخلايا La perforine ) تحتوي على حويصلات غولجية غنية بجزيئات بروتينية تسمى البرفورين المعاوية على حويصلات على البرفورين المعاوية على على حويصلات على المعاوية عنية بحزيئات المعاوية المع

# Phase effectrice :طور التنفيذ – c

خلال هذا الطور تغادر الكريات اللمفاوية T<sub>8</sub> مهلكة الخلايا ( LTc ) العقد اللمفاوية وتنتشر في الجسم بحثا عن خلايا الجسم العارضة للمحددات المستضادية لمولد المضاد الدخيل بواسطة CMH-۱. تتعرف الكريات اللمفاوية Tc بواسطة مستقبلاتها T ( TCR )، على المحدد المستضادي المعروض بواسطة CMH-۱، ويسمى هذا التعرف بالتعرف الثنائي. ( تساهم في هذا التعرف الواسمات CD8 ). تحرر LTc البرفورين وأنزيمات الكرانزيم. بوجود الكالسيوم ++Ca تندمج جزيئات البرفورين مع غشاء الخلية الهدف عبر الثقوب مما ينشط أنزيمات تؤدي إلى الخلية الهدف عبر الثقوب مما ينشط أنزيمات تؤدي إلى هدم ADN الخلية الهدف وموتها.



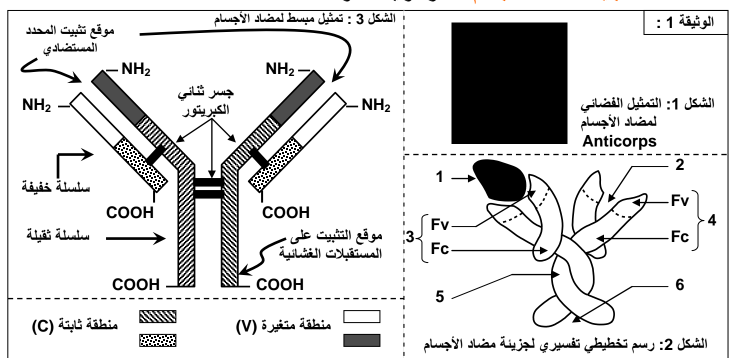
# Médiation humorale الاستجابة المناعية المناعية الخلطية: أنظر الوثيقة 3 لوحة 9.

نقيس نسبة بعض بروتينات المصل الدموي ( كريونات ) بواسطة الهجرة الكهربائية، وذلك قبل وبعد حقن حيوان بدوفان الكزاز. يمثل الشكلان 1 و2 الفتائج المحصل عليها، وذلك قبل وبعد 15 يوما من حقن فأر سليم بالسمين الكزازي الموهن. 1) ماذا يمكنك استنتاجه من مقارنة الشكلين 1 و2 ؟ تم حقن حيوان غير ملقح ضد الكزاز الشكل 2: قبل حقن دوفان الكزاز الشكل 2: بعد حقن دوفان الكزاز بواسطة الكريونات ٧ بعد عزلها נצט بواسطة التقنية السابقة، ثم حقن بعد البروتينات البروتينات كريونات ذلك بسمين الكزاز. يبقى الفأر حيا ويعطى تحليل دم الفأر وجود كريونات كريونات γ مثبتة على سمين الكزاز.  $\beta_{\alpha_1,\alpha_2}$ 2) ماذا تمثل هذه الكريونات ٧  $\beta_{\alpha_1 \alpha_2}$ ؟ وما هو دورها ؟ (+)اتجاه الهجرة اتجاه الهجرة

- 1) نلاحظ أن حقن الفأر بسمين الكزاز موهن يؤدي إلى ارتفاع نسبة بعض بروتينات المصل الدموي وبالضبط ارتفاع نسبة الكريونات Globuline γ. ربما أن المادة الممنعة في هذه الحالة هي عبارة عن كريوين γ.
  - 2) تقوم الكريونات  $\gamma$  بحماية الفأر من سمين الكزاز، وهذا يدل على أن هذه الكريونات  $\gamma$  هي المادة الممنعة في هذه الحالة، وهي مادة توجد في مصل الحيوان الممنع ( الوسط الداخلي ) لدى نتكلم عن استجابة مناعية عن طريق وسيط خلطي.

تشكل ادن الكريونات γ مضادات أجسام Les anticorps. ويتجلى دورها في ارتباطها بمولدات المضاد ( السمين) مما يبطل فعاليته ويسمى المركب " مضاد أجسام – مولد المضاد " بالمركب المنيع.

# بنية وأصناف مضادات الأجسام: عنية مضادات الأجسام: أنظر الوثيقة 1 لوحة 10



تنتمي مضادات الأجسام لمجموعة الكريونات لذا تسمى الكريونات المناعية Les immunoglobulines Ig وتملك جزيئة مضاد الأجسام بنية أساسية مكونة من :

- ★ سلسلتين متماثلتين خفيفتين مكونة من حوالي 220 حمض أميني تسمى كل سلسلة بالسلسلة L.
- ★ سلسلتين متماثلتين ثقيلتين مكونة من حوالي 440 حمض أميني تسمى كل سلسلة بالسلسلة H.

وترتبط هذه السلاسل الأربعة بواسطة قناطر ثنائية الكبريتور وتكون ملتوية فيما بينها على شكل حرف y. وقد بين التحليل الكيميائي أن كل سلسلة من هذه السلاسل تحتوي على منطقتين :

- ★ منطقة ثابتة ( Constante ( C متشابهة لدى جميع مضادات الأجسام المنتمية لنفس الصنف.
- ★ منطقة متغيرة ( Variable ( V ) مختلفة من مضاد أجسام الآخر. وتشكل هذه المنطقة موقع تثبيت مولد المضاد، وهي التي تحدد إذن نوعية المستضادية أي نوعيته لمولد مضاد معين.

# b - أصناف مضادات الأجسام: أنظر الوثيقة 2 لوحة 10

Ig D	Ig E	Ig A	Ig M	lg G	39 قىيث: 2 فانصأ تاداضم ماسجألا
راثآ	راثآ	[15- 20]	10	[70- 75]	% ةبسنلاب عومجمل Ig
ةر فاو ىلع حطس LB ةلقنتملا	* ىلع تىبىت ةنىيدىلا اىالىخلا تالىبحملاو * قىجرألا يىف رود	* اساساً دجاوتت تازارفإله يف * يالحم عينمت	* ركبم روهظ پشنتو تيبثت	* مَمِيشملا قرتخت * مَرح نوكت * مَلمكتلا لماع طو * مَريبكلا تايمعل	صئاصخلا مهأ

إن المنطقة المتغيرة في جزيئة مضاد الأجسام هي التي تحدد نوعيته المستضادية، في حين تحدد المناطق الثابتة الصنف الذي ينتمي له. ونميز عدة أصناف من مضادات الأجسام تختلف حسب معدل تركيزها في المصل، وأماكن فعلها وكذلك خصائصها.

- ★ IgG: بنية أحادية، يوجد في المصل وخارج الخلايا، ويتميز بتثبيت عامل التكملة وتسهيل البلعمة وإبطال مفعول السمينات ومفعول الحمات.
- ★ IgA: بنية أحادية في المصل أو ثنائية في الإفرازات ( الدموع ، اللعاب ، العصارة الهضمية ). يهاجم الطفيليات ويبطل مفعول السمينات والحمات.
  - ★ IgM : بنية أحادية (مستقبلات غشائية للمفاويات B) أو خماسية في الدم. ويتدخل ضد عوامل التعفن.
    - ★ IgD: بنية أحادية، يوجد على سطح الكريات اللمفاوية B.
    - ★ IgE: بنية أحادية، يوجد بتركيز ضعيف في المصل، ويتدخل عند الحساسية المفرطة الفورية.

# c - أصل تنوع مضادات الأجسام: أنظر الوثيقة 3 لوحة 10

#### الوثيقة 3: الأصل الوراثي لتنوع مضادات الأجسام.

إن تركيب الكريوين المناعي هو تحت رئاسة مورثتين، واحدة بالنسبة للسلسلة الثقيلة والأخرى بالنسبة للسلسلة الخفيفة. ويتم ذلك خلال مرحلة نضج الكريات اللمفاوية B وقبل أي تماس مع مولدات المضاد. إن هذه المورثات تكون عند الكريات اللمفاوية غير الناضجة على شكل أجزاء مشتتة على طول الصبغى. حيث يتم تجميعها قبل الاستنساخ حسب برنامج دقيق لكنه خاضع للصدفة.

المنطقة عن الجزء عن الجزء عن الجزء عن الجزء عن الجزء عن الجزء كل الصبغي 12: سلسلة ثقيلة عن الأجزاء كل الصبغي 12: سلسلة ثقيلة عن الأجزاء كل الصبغي 2: سلسلة ثقيلة المنطقة من الجزء عن الأجزاء كل المنطقة عن الجزء عن الأجزاء كل المنطقة عن الجزء عن المنطقة عن الجزء عن

★ تتألف المورثة المسؤولة عن تركيب السلسلة الثقيلة من أربعة أجزاء يشار إليها بالحروف C,J,D,V متموضعة على الصبغي 14
 ★ تتألف المورثة المسؤولة عن

- ★ تتالف المورته المسؤوله عن تركيب السلسلة الخفيفة من ثلاثة أجزاء يشار إليها بالحروف C,J,V متموضعة على الصبغي 2.
- ★ هناك عدة نسخ من الأجزاء V
   و D و ل. وهذه المورثات هي المسؤولة عن تركيب المنطقة المتغيرة.
- ★ هناك نسخة واحدة من الجزء C،
   وهذه المورثة هي المسؤولة عن
   تركيب المنطقة الثابتة.

كل نمط من مضادات الأجسام يكون نوعيا لمولد مضاد معين، وينتج التنوع الهائل لمضادات الأجسام عن الية تسمى إعادة التركيب الوراثي Réarrangement génétique حيث بينت تطبيقات الهندسة الوراثية أن:

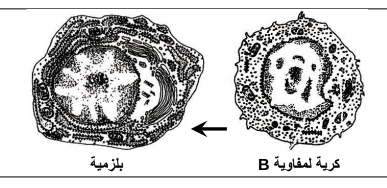
- ★ السلاسل الثقيلة H يتم تركيبها انطلاقا من أربعة أجزاء جينية Minigènes يشار إليها بالحروف: V tariabilité و Onstante C و Diversité D و variabilité
- ★ السلاسل الخفيفة L يتم تركيبها انطلاقا من ثلاثة أجزاء جينية هي: C و V و U .محمولة على الصبغي 2.

# d - إنتاج مضادات الأجسام: أنظر الوثيقة 1 لوحة 11

### الوثيقة 1: إنتاج مضادات الأجسام.

داخل وسط زرع لمفاويات فأر، نعمل على إدخال بقايا خلية بكتيرية، فتم تسجيل الملاحظات التالية:

- ★ ارتفاع تركيز ARN و ADN داخل الخلية.
  - ★ انقسام بعض اللمفاويات.
  - ★ إفراز مضادات الأجسام.
- ★ يَتغير شكل اللمفاويات كما هو مبين على الأشكال أمامه .
   سؤال : ماذا تستنتج من تحليل هذه النتائج التجريبية ؟



يزداد حجم الكريات اللمفاوية وتغتني ببعض البنيات مثل الشبكة السيتوبلازمية الداخلية المحببة وجهاز غولجي، وبذلك تتفرق إلى بلزميات قادرة على إنتاج مضادات الأجسام.

ربي ربي ربي ربي المصادات الأجسام يحتم توفر شبكة سيتوبلازمية داخلية محببة، جهاز غولجي وحويصلات الإفرازية. هذا يعني أن تركيب مضادات الأجسام يتم بنفس المراحل التي تتركب فيها كل البروتينات: الاستنساخ والترجمة.

20

# ج - آليات الاستجابة المناعية الخلطية:

#### Phase d induction :طور الحث – a

بعد دخول مولد المضاد إلى الوسط الداخلي ترتبط محدداته المستضادية بطريقة متكاملة مع المستقبلات النوعية الموجودة على غشاء الكريات اللمفاوية  $\mathsf{B}$  النوعية لمولد المضاد. وفي نفس الوقت تقوم خلايا CPA (خصوصا البلعميات الكبيرة) بعرض المحددات المستضادية لمولد المضاد. وعند ارتباط المستقبلات  $\mathsf{T}$  للكريات اللمفاوية  $\mathsf{T}$  النوعية لمولد المضاد بالمحددات المستضادية المعروضة، تفرز الكريات اللمفاوية  $\mathsf{T}_4$  عامل منشط للبلعميات الكبيرة. فتفرز هذه الأخيرة الانترلوكين  $\mathsf{T}$  ( $\mathsf{LL}_1$ ) الذي ينشط الكريات اللمفاوية  $\mathsf{T}_4$  النوعية لمولد المضاد، فتفرز عندئذ الأنترلوكين  $\mathsf{T}$  ( $\mathsf{LL}_2$ ) الذي ينشط الكريات اللمفاوية  $\mathsf{T}$  التي يوجد ارتباط بين مستقبلاتها  $\mathsf{T}$  و مولد المضاد ).

# b - طور التضخيم: Phase d'Amplification

خلال هذه المرحلة تتكاثر اللمفاويات B وتخضع لعملية تفريق لتتحول إلى بلزميات مفرزة لمضادات الأجسام، تحت تأثير الأنترلوكينات 6.5،4 (  $1L_6$  ,  $1L_5$  ,  $1L_4$  ) المفرزة من طرف الكريات اللمفاوية.

# Phase effectrice :طور التنفيذ – c

خلال هذا الطور تقوم البلز ميات بإفراز مضادات الأجسام نوعية للمحدد المستضادي المستهدف، فتنقل هذه الكريونات المناعية بواسطة الدم واللمف من الأعضاء اللمفاوية المحيطية حيث تم إنتاجها إلى مكان تأثير ها حيث ترتبط بمولدات المضاد الدخيلة والمسؤولة عن تسييب هذه الاستجابة المناعية، مكونة مركبات منيعة.

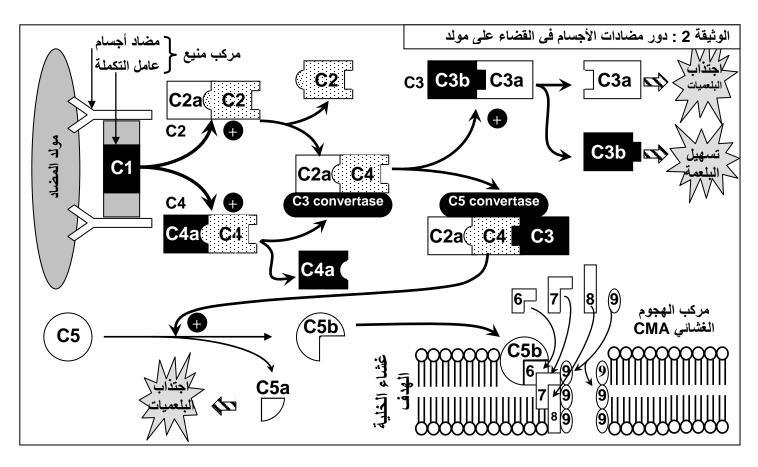
# د - آليات تدخل مضادات الأجسام:

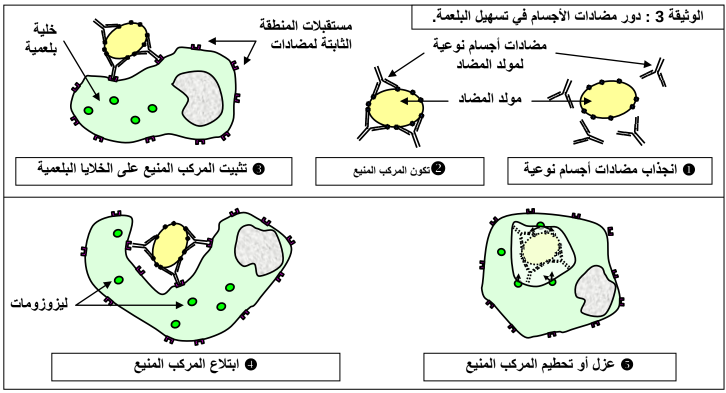
## a - تعرف مضاد الأجسام على مولد المضاد:

ترتبط مولدات المضاد بمضادات الأجسام النوعية لها، وهذا الارتباط ليس تفاعلا كيميائيا بقدر ما هو ارتباط بسيط نتيجة قوى تجاذبيه بيجزيئية تحدث بين موقع تعرف مولد المضاد والمحدد المستضادي، وهو تكامل بنيوي يتكون من خلاله المركب المنيع.

b – دور مضادات الأجسام في القضاء على مولد المضاد: أنظر الوثيقة 2 لوحة 11. عند ارتباط مضادات الأجسام بمولدات المضاد، يتشكل المركب المنيع الذي ينشط عامل التكملة، فينتج عن هذا التنشيط المتسلسل لأجزاء عامل التكملة تشكل مركب الهجوم الغشائي ( C.A.M ) الذي يتسبب في انحلال الخلية الهدف بصدمة أسموزية.

حور مضادات الأجسام في تسهيل البلعمة: أنظر الوثيقة 3 لوحة 11 بعد تكون المركب المنيع، وتنشيط عامل التكملة، ترتبط الأجزاء  $C_3b$  بمولد المضاد فتسهل بلعمته من طرف البلعميات.



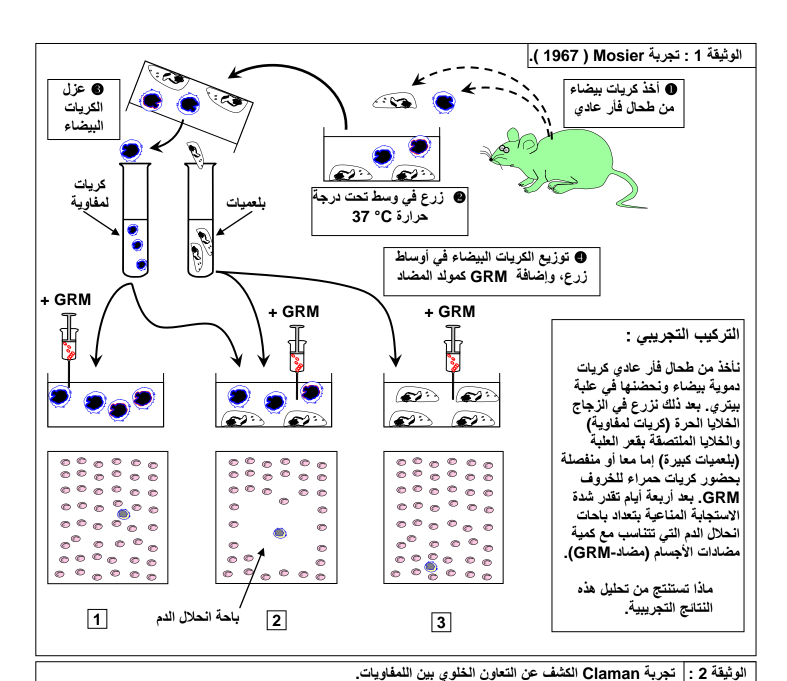


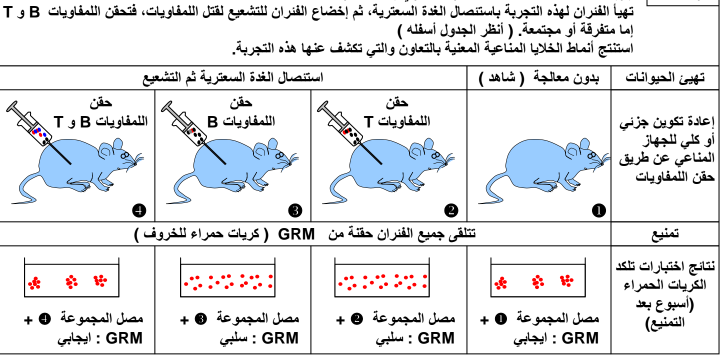
# التعاون الخلوي بين الخلايا المناعية:

① الكشف التجريبي عن وجود تعاون بين الخلايا المناعية:

أ - تجربة Mosier ( 1967 ): أنظر الوثيقة 1 لوحة 12.

نلاحظ أن باحة الانحلال تظهر فقط في الحالة الثانية، عند وجود كل من الكريات اللمفاوية والبلعميات. يدل هذا على أن هناك تعاون بين البلعميات الكبيرة واللمفاويات لإنتاج مضادات الأجسام.





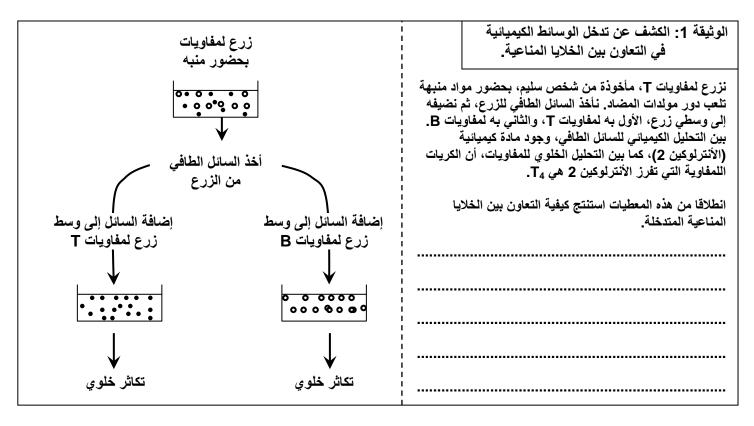
## ب – تجربة Claman ( 1966 ): أنظر الوثيقة 2 لوحة 12.

نلاحظ أن تلكد الكريات الحمراء ( استجابة مناعية ) لا يحدث إلا بوجود الكريات اللمفاوية B وT، نستنتج إذن أن الخلايا المناعية المعنية بالتعاون هي الكريات اللمفاوية B وT.

#### ج - استنتاج:

توجد جلّ الكريات اللّمفاوية B في حالة خمول، ولا تصبح نشيطة إلا بعد تعرفها على مولد المضاد النوعي. ويتطلب هذا التنشيط تعاونا بين اللمفاويات B و T والخلايا العارضة لمولد المضاد CPA كالبلعميات الكبيرة.

# ② موقع وآليات التعاون بين الخلايا المناعية: أ — الكشف عن تدخل الوسائط المناعية: أنظر الوثيقة 1 لوحة 13.



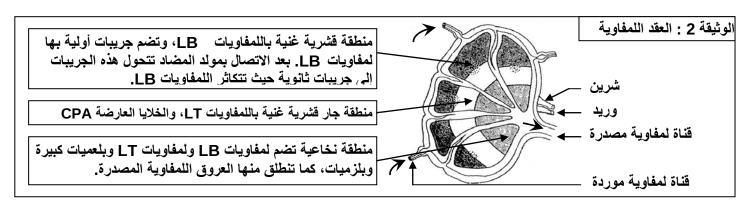
إن تكاثر اللمفاويات يرمز إلى تسييب استجابة مناعية، باستثمار هذا المعطى يمكنك القول أن تكاثر اللمفاويات سببه مواد كيميائية توجد في السائل الطافي من الزرع. هذه المواد تم إفرازها من طرف الخلايا المناعية بوجود العنصر المنبه، وهو مولد المضاد.

هذه المواد المنشطة للمفاويات B تشكل الوسائط المناعية، وهي أساسية في التواصل بين مختلف الخلايا المتدخلة في الاستجابة المناعية.

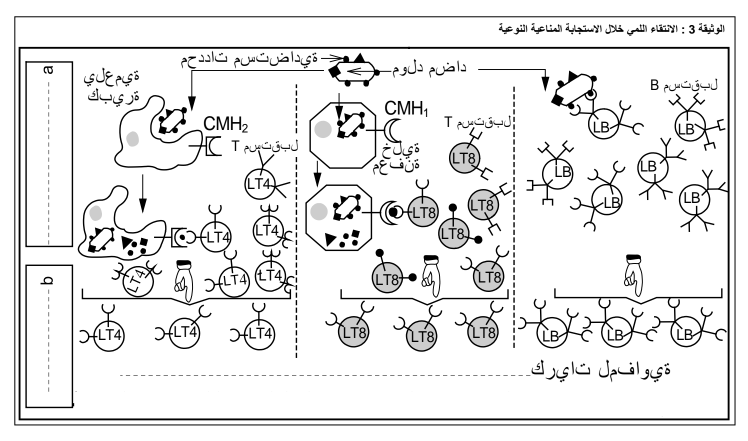
نستنتج من هذا التحليل أن الاستجابة المناعية الخلطية تنتج عن عدة عمليات تساهم فيها كل من البلعميات الكبيرة ( مستقبلة للعنصر الغريب و عارضة لمحدداته المستضادية )، و  $LT_4$  (مرسلة للوسائط المناعية ) و LB (منفذة للاستجابة ).

# ب - آلية التعاون بين الخلايا المناعية:

تعتبر العقد اللمفاوية ملتقى المسلكين الدموي واللمفاوي، ومكان اتصال الخلايا اللمفاوية ( أنظر الوثيقة 2 لوحة 13).



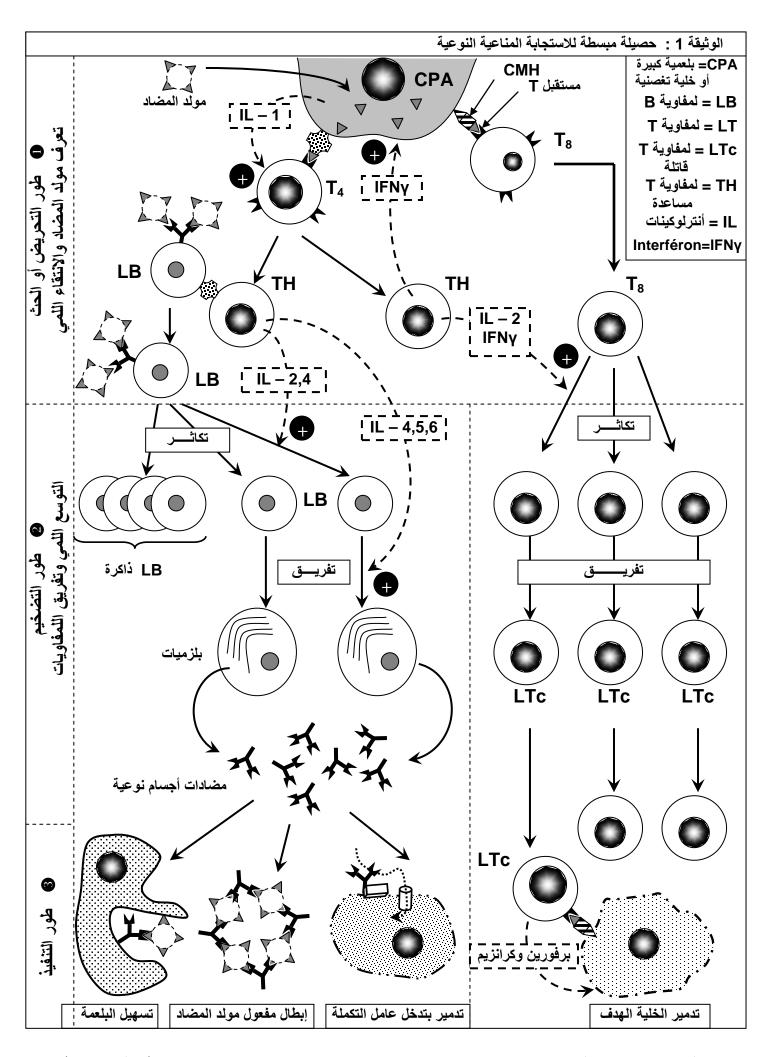
و هكذا تلتقي الكريات اللمفاوية والخلايا العارضة لمولد المضاد (CPA) في أقرب عقد لمفاوية لمكان الخمج. لتتم عملية الانتقاء اللمي للكريات اللمفاوية النوعية لمولد المضاد (أنظر الوثيقة 3 لوحة 13)



تتم بلعمة مولد المضاد بواسطة البلعميات الكبيرة التي تجزئه إلى بيبتيدات. فتلتحم البيبتيدات مع CMH-II على هذا المركب ويعرض المركب بيبتيد — CMH-II على هذا المركب عن طريق التماس المباشر (تعرف ثنائي). تفرز CPA الأنترلوكين LT1 الذي يحث LT4 على التفريق إلى لمفاويات مساعدة TH. تفرز هذه الأخيرة مجموعة من السيتوكينات تنشط CPA و LB النوعية و LT8 النوعية.

# IV - حصيلة تركيبية لمراحل الاستجابة المناعية:

🔀 أول معطيات الوثيقة 1 لوحة 14 إلى نص يلخص مختلف مراحل الاستجابة المناعية.



☑ تتدخل الاستجابة المناعية عبر أليات متنوعة ومترابطة ومتكاملة فيما بينها وتتم عبر مراحل هي:

# ★ الحث أو التحريض L'induction:

عند تسرب مولد مضاد إلى الجسم يصل إلى أقرب عقد لمفاوية، حيث تتعرف عليه لمفاويات نوعية LT و LB (انتقاء لمي)، كما تعرض أجزاؤه بواسطة جزيئات CMH-II للخلايا العارضة لمولد المضاد. تتعرف اللمفاويات T4 النوعية على المركب بيبتيد – CMH، وبعد تنشيطها تتحول إلى لمفاويات مفرزة لسيتوكينات.

# :Amplification التضخيم

تحت تأثير السيتوكينات المحررة من طرف TH المنتقاة، تتكاثر اللمفاويات T<sub>8</sub> المنتقاة وتتفرق إلى LTc. كما تتكاثر اللمفاويات B المنتقاة وتتفرق إلى بلزميات مفرزة لمضادات أجسام نوعية.

## :Effectrice التنفيذ

تهدم LTc القاتلة الخلايا الهدف (المعفنة) بتركيب وإفراز البيرفورين والكرانزيم المؤديان إلى الانتحار الخلوي Apoptose . أما مضادات الأجسام فتبطل مولدات المضاد وتسهل البلعمة، كما ينشط المركب المنبع عامل التكملة.