

كتاب آنلاين®

مراجع تخصصی عرضه آنلاین کتاب

مشاهده

چند صفحه
اول کتاب

فهرست

۱۰	فصل اول: مولکول‌های اطلاعاتی
۲۹	فصل دوم: جریان اطلاعات در یاخته
۴۸	فصل سوم: انتقال اطلاعات در نسل‌ها
۷۵	فصل چهارم: تغییر در اطلاعات و راثتی
۹۴	فصل پنجم: از ماده به انرژی
۱۱۱	فصل ششم: از انرژی به ماده
۱۳۲	فصل هفتم: فناوری‌های نوین زیستی
۱۴۸	فصل هشتم: رفتارهای جانوران
۱۵۹	پاسخ‌نامه تشریحی
۳۵۷	پاسخ‌نامه کلیدی

جريدة اطلاعات دریاچه



فصل دوم





گفتار ۱

■ در این فصل از شباهت‌های جزئی میتوکندری و کلروپلاست با سلول‌های پروکاریوتی صرف‌نظر شده است (مشابه کنکور ۹۸).

۱۴۱- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

- در گوییچه‌های قرمز بالغ و داسی‌شکل گوییچه‌های قرمز بالغ و طبیعی
 ۱) نسبت به - یک جفت نوکلئوتید تغییر یافته در ژن‌های هموپروت به هموگلوبین وجود دارد.
 ۲) مانند - همه بخش‌های غشای سلول، فاصلهٔ یکسانی با مرکز باخته ندارند.
 ۳) برخلاف - توانایی تولید مولکول‌های هموگلوبین با فعالیت طبیعی وجود ندارد.
 ۴) نسبت به - به علت تغییر ژنی، نسبت سطح به حجم، اندازی کاهش پیدا کرده است.

۱۴۰- کدام مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

..... می‌تواند منجر به تعداد یاخته‌های خونی قرمز در یک زن سی‌ساله شود.

الف) بیماری کم‌خونی داسی‌شکل مانند بیماری سلیاک - کاهش

ب) تشکیل تومور مغز استخوان برخلاف فعالیت بیش از حد ماکروفرازهای کبد - افزایش

ج) رژیم غذایی گیاه‌خواری مانند درمان نوعی تومور بدخیم به روش شیمی‌درمانی - کاهش

د) تبدیل مغز زرد استخوان به مغز قرمز برخلاف کاهش ترشح پروژسترون در اوایل چرخهٔ تخم‌دانی - افزایش

- ۱) ۱۴۱ ۲) ۱۴۰ ۳) ۱۴۲ ۴) ۱۴۳

۱۴۲- کدام مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

در تغییر یافته و این بیماری
 ۱) نشانگان داون، تعداد فامتن‌ها - به علت جدانشدن کروموزوم‌های پدری رخ نمی‌دهد.
 ۲) نشانگان داون، ساختار نوع خاصی از فامتن‌ها - از بدو تولد نوزاد قبل تشخیص دادن است.

۳) بیماری کم‌خونی داسی‌شکل، نوعی ژن به مقدار بسیار جزئی - با افزایش ترشحات درون‌ریز کبد و کلیه همراه است.

۴) بیماری کم‌خونی داسی‌شکل، هر ژن هموپروت به هموگلوبین - باعث تغییر شکل بیشتر یاخته‌های خون می‌شود.

۱۴۳- در متن زیر که در رابطه با تولید پلی‌پیتیدها در یاخته‌های پوکاریوتی نوشته شده است، چند غلط علمی وجود دارد؟

«همهٔ پلی‌پیتیدها براساس اطلاعات دنای هسته و توسط رناتن‌ها در سیتوپلاسم ساخته می‌شوند. در این یاخته‌ها، چون رناتن‌ها درون هسته حضور ندارند، فرایند ساخت پلی‌پیتید در آن انجام نمی‌شود. با توجه به این که اطلاعات دنا برای ساخت پلی‌پیتید ضروری است و دنای خطی هم هیچ‌گاه خارج از هسته مشاهده نمی‌شود، این سؤال پیش می‌آید که دستورات ساخت پلی‌پیتید چگونه به بیرون هسته منتقل می‌شود؟ پاسخ در مولکول رنا است. همان‌طور که می‌دانید انواعی از رنا در یاخته وجود دارند که در پروتئین‌سازی نقش دارند. این رنانا از روی مولکول دنا ساخته می‌شوند.»

- ۱) صفر ۲) ۱۴۲ ۳) ۱۴۳ ۴) ۱۴۴

۱۴۴- دربارهٔ فرایند ساخته شدن رنا از روی دنا، کدام عبارت درست است؟

۱) حداکثر پنج نوع نوکلئوتید با بازه‌ای آلتی مختلف در انجام این فرایند شرکت می‌کنند.

۲) برخلاف همانندسازی، در مقابل نوکلئوتید تیمین دار رشته‌الگو باید نوکلئوتید آدنین دار قرار بگیرد.

۳) در مرحلهٔ آغاز، قطعاً اولین نوکلئوتید رشته‌الگو که پیوند هیدروژنی آن شکسته شده است، رونویسی می‌گردد.

۴) ممکن است محصول تولیدشده در این فرایند همانند آنزیم شرکت‌کننده و پیش‌ماده آن، واجد پیوند هیدروژنی باشد.

۱۴۵- با توجه به شکل مقابل که یکی از مراحل رونویسی را نشان می‌دهد، می‌توان گفت در

۱) این مرحله، رشته‌ای تشکیل می‌شود که تنها در توالی بازه‌ای آلتی خود با رشتهٔ رمزگذار مولکول دنا تفاوت دارد.

۲) مرحلهٔ قبلی، آنزیم رنابسپاراز بدون این که به سمت جلو حرکت کند، به تولید رشتهٔ پلی‌نوکلئوتیدی کوتاهی می‌پردازد.

۳) این مرحله، ادامهٔ فعالیت آنزیم رنابسپاراز در شکستن پیوندهای هیدروژنی موجب بزرگ‌تر شدن اندازهٔ حباب رونویسی می‌شود.

۴) مرحلهٔ قبلی، از روی برخی از نوکلئوتیدهای رشته‌الگو که بعد از توالی رامانداز قرار گرفته‌اند، رونوشت‌برداری نمی‌شود.

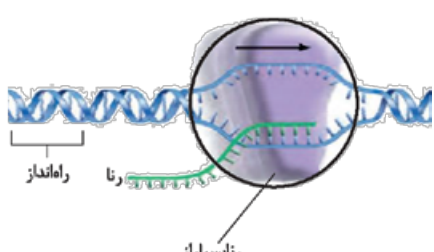
۱۴۶- در مرحلهٔ آغاز رونویسی برای ساخت رنای پیک، قطعاً

۱) کدون مربوط به آمینواسید متیونین، نخستین توالی ساخته شده است.

۲) پیوند فسفودی‌استر و هیدروژنی به صورت هم‌زمان تشکیل می‌شوند.

۳) توالی رامانداز، محل شروع رونویسی را به صورت تقریبی برای رنابسپاراز مشخص می‌کند.

۴) تعداد پیوندهای هیدروژنی شکسته شده از تعداد پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده بیشتر است.



۱۴۷- کدام مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«در فرایند رونویسی از ژن (های) در یک انسان سالم»

(۱) هپارین - بازوپلیل های - در تمام طول حباب رونویسی در مرحله طویل شدن، سه رشته پلی نوکلئوتیدی مشاهده می شود.

(۲) هموگلوبین - گوچه قرمز موجود در خون - تشکیل پیوند فسفودی استر تها پس از تشکیل پیوند هیدروژنی ممکن می شود.

(۳) هیستون - یاخته های بنیادی میلیوئیدی - جداسدن کامل رنا از رشته الگو، پس از جداسدن آنزیم رنابسپاراز انجام می شود.

(۴) هیستامین - ماستوسمیت های - تنها یکی از رشته های پلی نوکلئوتیدی دنا در جایگاه فعلی بسپارازی آنزیم رنابسپاراز قرار می گیرد.

۱۴۸- با توجه به ژن نشان داده شده که مربوط به نوعی پروتئین می باشد، کدام عبارت درست است؟ (راه انداز در این شکل مشخص نشده است.)

رشته ۱ (رمگذار) ---ATGTCGAAGTAT---

رشته ۲ (الگوی رونویسی) ---TACAGCTTCATA---

(۱) رشته رمگذار در دنا قطعاً تحت تأثیر آنزیم با فرایند بسپارازی قرار نمی گیرد.

(۲) در صورت انجام رونویسی از رشته الگو، نخستین نوکلئوتید رونویسی شده قطعاً T خواهد بود.

(۳) در رونویسی از رشته الگو این ژن، پیوند های اشتراکی هم تشکیل و هم شکسته می شوند.

(۴) دنابسپاراز مانند رنابسپاراز می تواند بین نوکلئوتیدهای رشته الگو و نوکلئوتیدهای مکمل، پیوند هیدروژنی برقرار کند.



۱۴۹- اگر شکل مقابل مربوط به هسته یک یاخته سازنده هورمون در غده تیروئید باشد، می توان گفت که بخش شماره برخلاف بخش شماره

(۱) (۲) - (۴)، قادر به عبور از منافذ موجود در پوشش هسته نیست.

(۲) (۴) - (۲)، قطعاً فاقد پیوند هیدروژنی در ساختار خود خواهد بود.

(۳) (۳) - (۱)، در سراسر دنا به عنوان رشته الگو رونویسی، استفاده می شود.

(۴) (۱) - (۳)، در مرحله آغاز رونویسی، به تشکیل پیوند هیدروژنی نمی پردازد.

۱۵۰- در رابطه با اولین قدم برای ساخت پروتئین از روی اطلاعات ذخیره شده در دنای خطی، کدام عبارت صحیح است؟

(۱) به طور معمول در پلاسموسیت ها، این فرایند برخلاف همانندسازی دنای آن قابل انجام است.

(۲) برخلاف همانندسازی، فقط یک رشته دنا با نوکلئوتیدهای مکمل پیوند هیدروژنی تشکیل می دهد.

(۳) آنزیم دخیل در این فرایند، بر روی رشته الگو برخلاف رشته مکمل آن، عمل بسپارازی انجام می دهد.

(۴) این فرایند برای هر ژن موجود در دنای خطی برخلاف دنای حلقوی، توسط سه نوع آنزیم قابل انجام است.

۱۵۱- کدام مورد در رابطه با فرایند رونویسی در یاخته های هسته دار بدن انسان به درستی بیان نشده است؟

(۱) به دنبال تشکیل پیوند هیدروژنی بین هر ریبونوکلئوتید مکمل خود در رشته الگو، باید ابتدا پیوند فسفودی استر تشکیل شود.

(۲) از روی هر دو رشته پلی نوکلئوتیدی تشکیل دهنده دنا قطعاً رونویسی صورت می گیرد و جهت رونویسی ها می تواند مشابه یا متفاوت باشد.

(۳) در مجاورت دنای های خطی، رونویسی از ژن (های) سازنده آنزیم رنابسپاراز ۱ و آنزیم رنابسپاراز ۲ توسط آنزیم رنابسپاراز ۳ انجام می پذیرد.

(۴) ژن های موجود در دنا، اطلاعات خود را به طور مستقیم به مولکولی منتقل می کنند که می تواند پیوند هیدروژنی داشته باشد یا نداشته باشد.

۱۵۲- درباره آنزیم دخیل در ساخت رنا از روی دنا، کدام عبارت درست است؟

(۱) همانند هلیکاز می تواند با فعالیت نوکلئازی خود سبب شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی شود.

(۲) پیش ماده این آنزیم برخلاف فراورده آنی آن، ممکن است دارای دو انتهای آزاد و متفاوت نباشد.

(۳) در برخی از مراحل رونویسی، به شکستن پیوند هیدروژنی بین دئوکسی ریبونوکلئوتیدها می پردازد.

(۴) در یاخته های ماهیچه ای انسان، فقط به الگوبرداری از ژن های موجود در دنای های خطی می پردازد.

۱۵۳- در نوعی یاخته که ماده و راثتی خود را در محل های متعددی نگهداری می کند؛ هر فرایندی که، قطعاً

(۱) منجر به تولید مولکول های دنای جدید در یاخته می گردد - برخلاف رونویسی، یک بار در هر چرخه یاخته ای انجام می شود.

(۲) با جداسدن یک نوکلئوتید از نوعی رشته پلی نوکلئوتیدی همراه است - به بالغ شدن مولکول رنا پیک در هسته نمی انجامد.

(۳) در آن پیوند فسفودی استر بین نوکلئوتیدهای ریبوزدار تشکیل می شود - با فعالیت بسپارازی آنزیم رنابسپاراز همراه است.

(۴) مستقیماً از روی دنا، مولکولی با پیوند هیدروژنی تولید می کند - با تخریب پیوندهای هیدروژنی توسط نوعی بسپاراز همراه است.

۱۵۴- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«در رابطه با ژن های سازنده پادتن در پلاسموسیت ها، می توان گفت توالی راه انداز توالی پایان رونویسی،»

الف) مانند - حداقل در بخشی از خود، چهار شکست پیوند هیدروژنی شده و ساختار مارپیچی را از دست می دهد.

ب) برخلاف - جزئی از ساختار ژن محسوب نمی شود، اما مانند آن موجب تشکیل رنایی با طول طبیعی می شود.

ج) مانند - می تواند تحت تأثیر آنزیمی با خاصیت بسپارازی و توانایی شکستن پیوندهای اشتراکی قرار بگیرد.

د) برخلاف - نمی تواند در تشکیل پیوند هیدروژنی بین برخی از نوکلئوتیدهای خود و ریبونوکلئوتیدها شرکت نماید.





- کدام گزینه برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«طی فرایند رونویسی هر نوکلئوتیدی که»

- (۱) قادر رابطه مکملی با نوکلئوتیدی دیگر است، در ساختار خود دارای سه گروه فسفات است.
- (۲) با نوعی دنوکسی‌ریبونوکلئوتید پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد، و اجد قندی مشابه ATP است.
- (۳) دارای ریبوز بوده و دو فسفات از آن جدا شده باشد، باید به انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی متصل شود.
- (۴) با پیوند اشتراکی به نوکلئوتید دیگری متصل می‌شود، در تشکیل دو یا سه پیوند هیدروژنی نیز شرکت کرده است.

۱۵۶ - کدام گزینه برای تکمیل عبارت زیر مناسب نیست؟

«به طور معمول در فرایند رونویسی از روی ژن مربوط به rRNA همانندسازی،»

- (۱) در مقایسه با - تنوع کاتالیزورهای زیستی مؤثر در واکنش کمتر است.
- (۲) برخلاف - امکان شکستن پیوند فسفودی‌استر و ویرابش ریبونوکلئوتیدها وجود ندارد.
- (۳) در مقایسه با - تنوع نوکلئوتیدهای تشکیل‌دهنده پیوند هیدروژنی در حین انجام فرایند، بیشتر است.
- (۴) برخلاف - پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده بین نوکلئوتیدهای دنا و رشته در حال ساخت، شکسته می‌شود.

۱۵۷ - چند مورد جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کنند؟

«در فرایند رونویسی همانندسازی،»

- (الف) برخلاف - طول حباب تشکیل شده روی دنا، دائمًا در حال افزایش نمی‌باشد.
- (ب) مانند - آنزیم بازکننده رشته‌های دنا، سبب افزایش فسفات آزاد در یاخته می‌شود.
- (ج) برخلاف - ممکن نیست در نهایت تمام بخش‌های دو رشته دنا از هم باز شده باشند.
- (د) مانند - ایجاد پیوند فسفودی‌استر بین رشته‌های پلی‌نوکلئوتیدی دیده نمی‌شود.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

۱۵۸ - در یاخته‌های پوششی پوست انسان که توانایی عبور از نقاط وارسی چرخه یاخته‌ای را دارند، ویژگی مشترک فرایندهایی که منجر به

شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی در ژن (های) سازنده رنابسپاراز می‌شوند، کدام است؟

- (۱) برقراری پیوند اشتراکی بین نوکلئوتیدهای آدنین‌دار و تیمین‌دار را صورت می‌دهند.
- (۲) نوعی کاتالیزور زیستی در شکستن پیوندهای هیدروژنی و اشتراکی نقش ایفا می‌کند.
- (۳) از تعداد گروه‌های فسفات موجود در ساختار ریبونوکلئوتیدهای آزاد یاخته کاسته می‌شود.
- (۴) هر دو رشته مولکول دنا در تماس با آنزیم سازنده رشته پلی‌نوکلئوتیدی جدید قرار می‌گیرند.

۱۵۹ - در بخشی از دنا که مرحله دوم رونویسی در حال انجام است، همان بخش از دنا به هنگام همانندسازی،

- (۱) در مقایسه با - تعداد مولکول‌های فسفات‌های آزاد شده به محیط اطراف بیشتر است.

(۲) برخلاف - رشته پلی‌نوکلئوتیدی در حال ساخت، پس از مدتی از رشته الگوی خود جدا می‌شود.

(۳) در مقایسه با - آنزیم‌های متنوع‌تری به تشکیل و شکستن پیوندهای اشتراکی و غیراشتراکی می‌پردازند.

(۴) برخلاف - نوکلئوتیدهای آدنین‌دار موجود در رشته الگو فقط با یک نوع نوکلئوتید پیوند هیدروژنی برقرار می‌کنند.

۱۶۰ - در مرحله رونویسی از ژن زنجیره بتای هموگلوبین، اتفاق می‌افتد.

(۱) طویل شدن - تشکیل پیوند هیدروژنی بین دو رشته دنا پس از شکسته شدن پیوند هیدروژنی بین رنا و دنا

(۲) پایان - جداشدن آنزیم رنابسپاراز از رشته‌های تازه‌ساخته شده، پیش از اتصال کامل دو رشته دنا به یکدیگر

(۳) آغاز - بازشدن دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی دنا از یکدیگر، پس از جداشدن دنا از مولکول‌های پروتئینی هیستون

(۴) آغاز - برقراری پیوند فسفودی‌استر بین ریبونوکلئوتیدها، پیش از برقراری پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای مکمل

۱۶۱ - چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب نیست؟

«طی رونویسی از ژن مقاومت به آنتی‌بیوتیک در نوعی باکتری، هر نوکلئوتیدی که در مرحله، پیوند هیدروژنی، قطعاً»

(الف) سوم - برقرار می‌کند - پیش از جداشدن آنزیم رنابسپاراز از دنا، این پیوند را تشکیل داده است.

(ب) اول - آن شکسته می‌شود - ممکن نیست در ساختار خود دارای باز آلی اختصاصی ریبونوکلئوتیدها باشد.

(ج) دوم - آن شکسته می‌شود - کمی قبل از شکسته شدن پیوند هیدروژنی، این پیوند را تشکیل داده است.

(د) اول - برقرار می‌کند - دارای نوعی مونوساکارید پنج کربنه است که واحد حداکثر اکسیژن‌های ممکن می‌باشد.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)



۱۶۲- به هنگام رونویسی از ژن مربوط به پمپ سدیم - پتاسیم در نورون‌های رابط مغز، بلافضله

(۱) قبل از جداشدن آنزیم رنابسپاراز از مولکول دنا، بین دو رشته دنا پیوندهای هیدروژنی برقرار می‌گردد.

(۲) پس از تشکیل بخش کوچکی از مولکول رنا، آنزیم رنابسپاراز حرکت خود را روی رشته الگوی دنا آغاز می‌نماید.

(۳) قبل از آغازشدن آخرین مرحله، می‌توان در حباب حداکثر ۲۸ نوع مونومر مختلف بدون توجه به فضای مشاهده نمود.

(۴) پس از آغاز مرحله طویل شدن، بخشی از مولکول رنای ساخته شده، در خلاف جهت با حرکت آنزیم رنابسپاراز از دنا جدا می‌شود.

۱۶۳- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«در یک یاخته پارالشیمی، آنزیمی که بین دو نوکلئوتید تیمین دار پیوند فسفودیاستر برقرار می‌کند، آنزیمی که بین دو نوکلئوتید پوراسیل دار پیوند فسفودیاستر برقرار می‌کند،»

الف) همانند - می‌تواند از روی ژن یا ژن‌های سازنده خود، الگوبرداری کند.

ب) همانند - قطعاً برای رسیدن به محل فعالیت خود، از غشای هسته عبور می‌کند.

ج) برخلاف - قادر به ساختن مولکولی با قابلیت افزایش سرعت واکنش‌های زیستی نیست.

د) برخلاف - شکل سه‌بعدی ویژه‌ای دارد و هر مولکول آن، از هر دو رشته دنا الگوبرداری می‌کند.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

۱۶۴- با توجه به مراحل فرایند رونویسی می‌توان گفت در مرحله دور از انتظار

(۱) پایان همانند آغاز، جایه‌جایی آنزیم سازنده رشته پلی‌نوکلئوتیدی - است.

(۲) آغاز همانند طویل شدن، شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی بدون دخالت رنابسپاراز - نیست.

(۳) آغاز برخلاف طویل شدن، شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده در همان مرحله - است.

(۴) طویل شدن برخلاف آغاز، عدم وجود رابطه مکملی در نوکلئوتیدهای جلوتر و عقب‌تر از رنابسپاراز - نیست.

۱۶۵- با توجه به فرایند تولید مولکول میانجی برای ساخت پلی‌پتید از روی اطلاعات دنا، درباره مرحله نمی‌توان گفت

(۱) آغاز - برقراری پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتید تیمین دار با نوکلئوتید آدنین دار امکان‌پذیر است.

(۲) طویل شدن - جهت خروج رشته رنا از حباب، خلاف جهت پیشروی آنزیم رنابسپاراز روی رشته الگو است.

(۳) آغاز - شکسته شدن پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتید آدنین دار با هر نوع نوکلئوتید مکمل آن امکان‌پذیر است.

(۴) پایان - آخرین پیوند هیدروژنی برخلاف آخرین پیوند فسفودیاستر، پس از جداشتن رنابسپاراز از دنا تشکیل می‌شود.

۱۶۶- در طی فرایند رونویسی از ژن (های) مربوط به ساخت پروتئین‌های موجود در ساختار غلاف میلین، طی هر مرحله‌ای که نیز قابل مشاهده است.

(۱) جداشتن مولکول رنابسپاراز از رشته‌های الگو و رمزگذار دنای خطی نورون - تشکیل و شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی

(۲) اتصال مولکول دنا به هیستون‌ها - پیشروی حباب رونویسی به سوی انتهای توالي نوکلئوتیدی ژن

(۳) تشکیل و شکسته شدن پیوندهای کووالانسی در هسته - اضافه شدن هر نوکلئوتید به نوکلئوتید ریبوزدار قبلی خود

(۴) شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی بین نوکلئوتیدهایی با قندهای متفاوت - افزایش غلظت فضای های آزاد هسته

۱۶۷- در عامل ایجاد سینه‌پهلو، در هر مرحله از رونویسی که می‌شود، قطعاً

(۱) را انداز توسط آنزیم رنابسپاراز ۱ شناسایی - زنجیره کوچکی از رنا تولید می‌شود.

(۲) اولین نوکلئوتید جهت انجام رونویسی شناسایی - رابطه مکملی بین ریبونوکلئوتیدها برقرار می‌شود.

(۳) پیوندهای هیدروژنی بین رشته الگو و زنجیره رنا شکسته - امکان متصل بودن آنزیم به دنا و رنا وجود دارد.

(۴) پیوند هیدروژنی فقط بین نوکلئوتیدهایی با قند متفاوت ایجاد - رنابسپاراز اندازه حباب رونویسی را افزایش می‌دهد.

۱۶۸- به طور معمول درباره هر فرایندی که در آن تشکیل پیوند هیدروژنی بین درون هسته دیده شود، می‌توان گفت

(۱) دو دئوکسی‌ریبونوکلئوتید - در هر چرخه یاخته‌ای سلول سالم و طبیعی فقط یک بار انجام می‌شود.

(۲) دو ریبونوکلئوتید - در این فرایند، از روی ژن رشته‌های ساخت مولکول رانی ناقل متوبین، رونویسی نشده است.

(۳) دئوکسی‌ریبونوکلئوتید و ریبونوکلئوتید - پیوند هیدروژنی تشکیل شده بین مولکول حاصل و رشته‌های دنا، گستته می‌شود.

(۴) دو دئوکسی‌ریبونوکلئوتید - آنزیم بازکننده رشته‌های دنا از یکدیگر، با آنزیم سازنده رشته پلی‌نوکلئوتیدی جدید متفاوت است.

۱۶۹- دو ژن مفروض A و B در یک یاخته یوکاریوتی، در مجاورت یکدیگر قرار گرفته‌اند. در صورت رونویسی همزمان از روی این دو ژن توسط دو مولکول رنابسپاراز، کدام عبارت به درستی بیان شده است؟

(۱) در صورت دورشدن رنابسپارازهای در حال رونویسی از یکدیگر، قطعاً رشته الگوی این دو ژن یکسان است.

(۲) در صورت یکسان بودن رشته‌های الگو در دو ژن، ممکن است در حد فاصل ژن‌ها دو را انداز مختلف مشاهده شود.

(۳) در صورت یکسان بودن نوع آنزیم رونویسی کننده این دو ژن، این رونویسی قطعاً در راکیزه یا سبزدیسه در حال انجام است.

(۴) در صورت نزدیک شدن رنابسپارازهای در حال رونویسی به یکدیگر، ممکن نیست در حد فاصل بین دو ژن توالي را انداز مشاهده شود.





۱۷۰- اگر بین دو ژن متوالی در ساختار مولکول دنا قطعاً می‌توان گفت

(۱) توالی را انداز و وجود نداشته باشد - دو آنزیم رنابسپاراز، رونویسی از ژن‌ها را در دو جهت مختلف انجام می‌دهند.

(۲) یک توالی را انداز وجود داشته باشد - به دنبال رونویسی هم‌جهت این دو ژن، دو مولکول رنا پیک ایجاد می‌شوند.

(۳) دو توالی را انداز وجود داشته باشد - آنزیم‌های رنابسپاراز، از روی دو رشتہ متفاوت از این دو ژن رونویسی می‌کنند.

(۴) توالی را انداز وجود نداشته باشد - یک آنزیم رنابسپاراز از روی رشتہ الگوی هر دو ژن رونویسی کرده و یک رنا می‌سازد.

۱۷۱- در باخته‌هایی که دنای اصلی به غشای یاخته اتصال هر مولکول رنا

(۱) دارد - دارای سه نوع نوکلئوتید مشترک با مولکول دنا است.

(۲)

ندارد - به دنبال فعالیت نوکلئازی برخی آنزیم‌ها، کوتاه‌تر می‌شود.

(۳) دارد - توسط آنزیم سازنده سایر رناها تولید شده است.

(۴)

۱۷۲- هر مولکولی که از فعالیت آنزیم حاصل می‌شود،

(۱) رنابسپاراز ۲ - در ساختار خود دارای رونوشت‌های اینترنون و اگزون است.

(۲)

رنابسپاراز ۱ - می‌تواند در تولید رنابسپاراز‌های دیگر دخالت داشته باشد.

(۳)

رنابسپاراز ۲ - در ساختار خود دارای رونوشت توالی پایان رونویسی می‌باشد.

(۴)

۱۷۳- در یاخته‌های میانبرگ گیاه گوجه‌فرنگی

(۱) هر رنا ساخته شده از روی دنای خطی، جهت ترجمه شدن وارد سیتوپلاسم می‌شود.

(۲)

همه بخش‌های توالی رونوشت اگزون برخلاف رونوشت اینترنون قابل ترجمه شدن است.

(۳)

در هر زمان، به تعداد ژن‌های موجود در دنای خطی، مولکول‌های رنابسپاراز داخل هسته در حال فعالیت‌اند.

(۴)

بعضی از رناهای پیک داخل هسته و سیتوپلاسم، برای تعیین توالی کامل ژن رمزکننده پلی‌پیتید مناسب نیستند.

۱۷۴- درباره فرایند رونویسی در لنفوسيت B فردی سالم، کدام عبارت به درستی بیان نشده است؟

(۱) رنا پیک تولید شده از روی هر ژن، در محل تولید خود بالغ می‌شود.

(۲)

در این یاخته، مجموعاً چهار نوع آنزیم رنابسپاراز می‌توانند به رونویسی از ژن‌ها بپردازند.

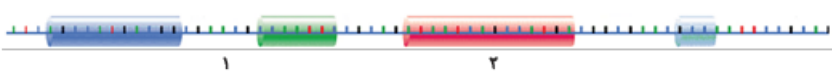
(۳)

دو رشتہ ژن مربوط به انسولین، در این یاخته فقط توسط هلیکاز باز می‌شوند.

(۴)

جهت رونویسی در ژن‌های مجاور یکدیگر، بستگی به رشتة الگوی آن‌ها دارد.

۱۷۵- با توجه به شکل زیر نمی‌توان گفت بخش شماره در مولکول



(۱) - دنا، به اندازه دو برابر همین بخش در مولکول رنا، نوکلئوتید دارد.

(۲)

- رنا، به دنبال خاصیت نوکلئازی نوعی کاتالیزور زیستی از رنا جدا می‌شود.

(۳)

- دنا، لزوماً در تمام ژن‌هایی که با آنزیم رنابسپاراز ۲ رونویسی می‌شوند، وجود ندارد.

(۴)

- رنا، دارای توالی‌ای از نوکلئوتیدها است که از روی همه آن‌ها پروتئین ساخته می‌شود.

۱۷۶- کدام گزینه برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«در یاخته‌های تشکیل‌دهنده بلاستوسیست»

(۱) ممکن است اندازه توالی رونوشت میانه، بزرگ‌تر از توالی رونوشت بیانه باشد.

(۲)

نوکلئوتیدهای توالی را انداز مربوط به یک ژن فقط در سمت رشتة الگوی آن قرار گرفته‌اند.

(۳)

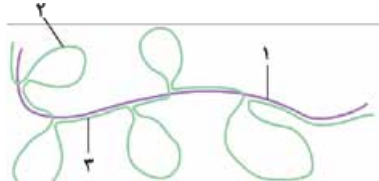
هنگام فرایند پیرایش، پیوند فسفودی‌استر در دو طرف هر رونوشت بیانه و میانه شکسته می‌شود.

(۴)

اعمال تغییرات در رنا اولیه، قطعاً با کاهش تعداد پیوندهای فسفودی‌استر در مولکول همراه است.

۱۷۷- با توجه به شکل مقابل که نوعی رنا پیک در مقابل رشتة الگوی خود قرار گرفته است،

می‌توان گفت بخش



(۱) دارای کدون‌هایی است که همگی ترجمه می‌شوند.

(۲)

نوکلئوتیدهایی دارد که می‌تواند با دو نوع نوکلئوتید مکمل باشند.

(۳)

بخشی از مولکول رنا است که در فرایند پیرایش از مولکول جدا می‌شود.

(۴)

(۳)، نشان‌دهنده توالی اگزون است که با تمام اگزون‌های دیگر مولکول طول برابری دارد.

۱۷۸- کدام گزینه برای تکمیل عبارت زیر مناسب نیست؟

«در هسته یک یاخته پوششی روده انسان، تشکیل پیوند فسفودی‌استر بین نوعی توالی نوکلئوتیدی و»

(۱) یک نوکلئوتید جدید، به تولید مولکولی که همه فسفات‌های آن در تشکیل پیوند فسفودی‌استر دخالت دارند، نمی‌انجامد.

(۲)

توالی نوکلئوتیدی دیگر، به منظور تولید ریبونوکلئیک اسید برخلاف دئوکسی‌ریبونوکلئیک اسیدها قابل انجام‌شدن است.

(۳)

یک نوکلئوتید جدید، در محلی از مولکول دنا رخ می‌دهد که قادر پیوندهای کم‌انرژی بین واحدهای تکرارشونده خود است.

(۴)

توالی نوکلئوتیدی دیگر، در کوتاه‌ترین مرحله اینترفاز چرخه یاخته‌ای مانند بلندترین مرحله آن قابل دیده‌شدن است.



۱۷۹- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«در یاخته‌هایی که حاوی مولکول‌های وراثتی در سیتوپلاسم خود هستند، فرایندهای ویرایش و پیرایش می‌توانند از نظر به یکدیگر شباهت و از نظر با هم تفاوت داشته باشند.»

(۱) نیاز به مصرف مولکول‌های آب - شکل‌گیری پیوندهای اشتراکی

(۲) مصرف انرژی زیستی - امکان وقوع در خارج از اندامک‌های دوغشاپی

(۳) شکستن پیوند بین قند و گروه فسفات - تأثیر بر دئوکسی‌ریبونوکلئوتید

(۴) تأثیرگذاری بر یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی - شکستن پیوندهای هیدروژنی

۱۸۰- کدام عبارت درباره مولکول رنای پیک، به درستی بیان شده است؟

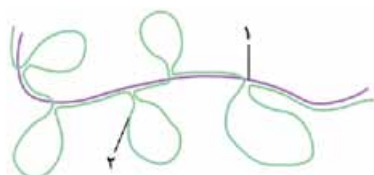
(۱) هر قسمت از مولکول دنا که رونوشت آن در مولکول رنای پیک بالغ وجود ندارد، میانه است.

(۲) طول رونوشت‌های میانه در مولکول رنای پیک برخلاف رونوشت‌های بیانه، تقریباً با هم برابر است.

(۳) مولکول رنای پیکی که از روی یک رشته دنا ساخته می‌شود، ممکن است بدون تغییر وارد سیتوپلاسم شود.

(۴) با مجاورت دادن رنای پیک بالغ با رشته الگوی ژن آن، تمام نوکلئوتیدهای موجود در حلقه‌ها قادر نوکلئوتید مکمل هستند.

۱۸۱- شکل زیر قرارگیری نوعی رنا در برابر رشته الگوی خود را نشان می‌دهد. اگر رشته الگوی این شکل از ساختار دنا جدا شده باشد، کدام گزینه درست است؟



(۱) در مقابل فسفات آزاد رشته (۱)، هیدروکسیل آزاد رشته (۲) قرار دارد.

(۲) طی فرایند پیرایش، حلقه‌های قادر ساختار مکمل در مولکول (۲) حذف می‌شوند.

(۳) مولکول (۱) قبل از بروز تغییرات تعداد نوکلئوتیدهای برابری با ژن الگوی خود داشته است.

(۴) رونویسی از مولکول (۲) در هسته یا میتوکندری در نهایت منجر به تولید مولکول (۱) می‌شود.

۱۸۲- چند مورد، به ترتیب با تولید و مصرف مولکول آب (H_2O) همراه است؟

ب) جداشدن فسفات از مولکول رایج تأمین کننده انرژی

د) فرایند ویرایش در هسته یاخته‌های بینیادی مغز استخوان

۴ - ۲ - ۴

۲ - ۴ - ۳

الف) فرایند پیرایش در هسته لنفوسيت‌های B

ج) طوبی‌شدن رنای ناقل در دومین مرحله رونویسی

۱ - ۱ - ۱

۱۸۳- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب نیست؟

«به طور معمول در بدن یک انسان سالم، در یک قطعاً میزان رونویسی از یکسان است.»

ب) زمان مشخص - یک ژن مشترک بین همه یاخته‌ها

د) زمان مشخص - یک ژن فعال در دو یاخته مختلف

۱ - ۴

۲ - ۳

الف) یاخته هسته‌دار - همه ژن‌های هسته‌ای با یکدیگر

ج) یاخته هسته‌دار - یک ژن خاص در زمان‌های مختلف

۴ - ۱

۱۸۴- کدام مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«مطابق شکل مقابل، امکان وجود ندارد.»

(۱) متفاوت بودن رشته مورد رونویسی در ژن‌های (۱) و (۲)

(۲) یکسان بودن تعداد نوکلئوتیدهای رنای ساخته شده از ژن‌های (۱) و (۲)

(۳) فعالیت مجموعاً دو نوع رنابسپاراز بر روی ژن‌های (۱) و (۲)

(۴) تولید فقط یک نوع مولکول رنای از ژن‌های (۱) و (۲)

۱۸۵- به طور معمول در یک یاخته یوکاریوئی با توانایی تقسیم‌شدن که چرخه یاخته‌ای قبلی را به تازگی به پایان رسانده است، در ژنی که توسط رنابسپاراز ۱ رونویسی می‌شود، امکان وجود ندارد.

(۱) انجام همزمان مرحله پایان رونویسی و شناسایی راهانداز

(۲) تزدیک‌شدن رنابسپاراز به راهانداز ژن مجاور در مرحله طوبی‌شدن فرایند رونویسی

(۳) دیده‌شدن رناهایی با اندازه متفاوت در زیر میکروسکوپ به دلیل فعالیت انواع زیادی رنابسپاراز

(۴) بازبودن دو رشته دنا در محل قرارگیری اولین نوکلئوتید رونویسی شده، همزمان با رسیدن رنابسپاراز به توالی پایان رونویسی

گفتار

۱۸۶- در یاخته‌های نگهبان روزنه از روی نوعی ژن، پلی‌پیتید ساخته می‌شود. درباره مسیر انجام این فرایند کدام گزینه درست است؟

(۱) ممکن نیست ترجمه در محلی انجام شود که رونویسی از ژن مورد نظر در آن صورت گرفته است.

(۲) در فرایند ترجمه رنای بالغ برخلاف رونویسی، از کل توالی نوکلئوتیدی نوکلئیک اسید استفاده می‌شود.

(۳) در فرایند رونویسی همانند ترجمه، پیوندهای هیدروژنی بین دو مولکول پلی‌نوکلئوتیدی برقرار می‌شوند.

(۴) تعداد آنتی‌کدون‌های واردشده به رنانت، با تعداد آمینواسیدهای موجود در ساختار محصول ترجمه برابر است.



- ۱۸۷- در رابطه با فراورده اصلی آنژیم رنابسپاراز ۳، کدام گزینه درست است؟
- (۱) ممکن نیست توالی سه نوکلئوتیدی UAA در محل پادرمزه این مولکول مشاهده شود.
 - (۲) تنها مولکول تکرشهای با قابلیت برقراری پیوند هیدروژنی بین واحدهای سازنده خود است.
 - (۳) در ساختار سه بعدی این مولکول، جایگاه اتصال آمینواسید دقیقاً در مقابل توالی پادرمزه قرار نمی گیرد.
 - (۴) در اولین ساختار تاخورده آن، تعداد نوکلئوتیدهای قسمت های حلقه ای نسبت به قسمت های خطی بیشتر است.
- ۱۸۸- در یاخته ها، آنژیم های ویژه ای آمینواسید مناسب را به رنای ناقل متصل می کنند. در این فرایند، به ترتیب رنای ناقل با کدام شکل وارد این آنژیم می شود و با کدام قسمت آمینواسید پیوند اشتراکی برقرار می کند؟
- (۱) تاخورده ای اولیه - آمینی
 - (۲) ساختار سه بعدی - آمینی
 - (۳) تاخورده ای اولیه - کربوکسیل
 - (۴) ساختار سه بعدی - کربوکسیل
- ۱۸۹- در یک یاخته روبوستی فتوسنتز کننده از ساختار برگ گیاه لوبيا، انواع ريبونوكليك اسيدهایي که دارای پیوندهای هيدروژنی در ساختار سه بعدی خود هستند،
- (۱) همه - در سه زیر واحد از توالی نوکلئوتیدی ساختار خود، با انواع دیگر رناهای ناقل تفاوت دارند.
 - (۲) گروهی از - پیش از خروج از منافذ پوشش هسته، دچار تاخورده ای هایی در ساختار اولیه خود می شوند.
 - (۳) همه - از طریق توالی پادرمزه، تعیین کننده نوع آمینواسیدی هستند که باید برای حمل به رناتن ساخته شود.
 - (۴) گروهی از - براساس آمینواسید قرار گرفته در جایگاه فعال نوعی آنژیم، برای حمل آمینواسید انتخاب می شوند.
- ۱۹۰- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب نیست؟
- در یک یاخته عصبی انسان، هر مولکول با فعالیت آنژیمی که به طور حتم
- الف) متیونین را به عنوان پیش ماده در واکنش ترکیب مصرف می کند - پروتئینی نیست.
 - ب) دارای جایگاه فعال برای آمینواسید است - در فرایند ترجمه به فعالیت می پردازد.
 - ج) قادر به تشخیص پادرمزه است - در ساختار رناتن های سیتوپلاسمی یافت می شود.
 - د) پیش ماده آن نوکلئوتید سه فسفاته است - توانایی انجام فعالیت سپارازی را دارد.
- ۳ (۴) ۳ (۲) ۱ (۲) ۴ (۱)
- ۱۹۱- درباره فرایند تبدیل زبان نوکلئیک اسیدی رنا به زبان پلی پیتیدی، می توان گفت
- (۱) نوع آمینواسید قرار گرفته در انتهای آمینی رشته پلی پیتیدی برخلاف آمینواسید موجود در انتهای کربوکسیلی، تغییر نمی کند.
 - (۲) در مرحله پایان، به دنبال جداساندن زیر واحدهای رناتن از یکدیگر، امکان آزادسازی رناهای دارای رمزه و پادرمزه فراهم می شود.
 - (۳) امکان مشاهده آمینواسید متیونین در جایگاه A ریبوزوم، فقط در مرحله طویل شدن وجود دارد.
 - (۴) رمزه آمینواسید فنیل آلانین در انسان و باکتری مولد بیماری مالاریا، یکسان است.
- ۱۹۲- کدام گزینه در رابطه با پروتئین سازی در یاخته های بوکاریوتی درست است؟
- (۱) در مولکول رنای ناقل همانند رنای پیک، امکان مشاهده توالی ACU وجود دارد.
 - (۲) نوکلئوتیدی که در ساختار رنای ناقل قرار دارد و به آمینواسید متصل می شود، فقط یک حلقة آلى دارد.
 - (۳) هر رنای ناقلی که در جایگاه فعال آنژیم اتصال دهنده رنا به آمینواسید قرار دارد، هنوز در فرایند ترجمه شرکت نکرده است.
 - (۴) در فرایند ترجمه هر آمینواسیدی که پیوند آن با رنای ناقل شکسته می شود، با گروه آمینی آمینواسید دیگری پیوند اشتراکی برقرار می کند.
- ۱۹۳- کدام گزینه برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟
- «هنگام انجام فرایند ترجمه»
- (۱) هر رنای ناقل وارد شده به جایگاه A ریبوزوم، قطعاً وارد جایگاه P نیز می شود.
 - (۲) ممکن نیست قبل از تکمیل ساختار اول پروتئین، ساختار دوم آن هم شکل بگیرد.
 - (۳) ممکن است در پی شکسته شدن پیوند اشتراکی، زنجیره پلی پیتیدی از رنای ناقل جدا نشود.
 - (۴) در زنجیره پلی پیتیدی در حال ساخت، تنها دو آمینواسید انتهای رشته، یک پیوند اشتراکی تشکیل داده اند.
- ۱۹۴- طی فرایند ترجمه رنای پیک مربوط به ساخت رنگدانه قرمز تارهای ماهیچه ای، طی هر مرحله ای که یک رنای ناقل در درون رناتن قابل مشاهده است، غیرممکن است.
- (۱) حداکثر - مشاهده آمینواسید در جایگاه A
 - (۲) حداقل - تشکیل پیوندهای اشتراکی (کووالانسی)
 - (۳) حداقل - خروج tRNA از جایگاه E
- ۱۹۵- درباره مرحله طویل شدن در فرایند ترجمه می توان گفت
- (۱) هر رنای ناقل وارد شده به جایگاه A رناتن، در همین مرحله از رناتن خارج می گردد.
 - (۲) جایگاه A برخلاف سایر جایگاه های رناتن، برای اولین بار در این مرحله با رنای ناقل اشغال می شود.
 - (۳) با سومین جایگاهی رناتن، آمینواسید متیونین مجموعاً شش بار بین جایگاه های P و جایگاه شده است.
 - (۴) تعداد پیوندهای پیتیدی تشکیل شده، تعداد پیوندهای فسفودی استر بین نوکلئوتیدهای ترجمه شده رنای پیک است.

■ شکل زیر، یک tRNA متصل به زنجیره پلی پپتیدی با ۵ آمینواسید را نشان می‌دهد. با توجه به شکل، به سوال‌های ۱۹۶ تا ۱۹۸ پاسخ دهید:



۱۹۶- در صورتی که این رنا در جایگاه A ریبوزوم قرار گرفته باشد،

(۱) تاکنون چهار مولکول رنا ناقل از جایگاه E از ریبوزوم خارج شده‌اند.

(۲) رنا ناقل آمینواسید شماره (۱) بخلاف (۵)، ابتدا وارد جایگاه P شده است.

(۳) تاکنون قطعاً ۴ نوع توالی پادرمزه در جایگاه A ریبوزوم پیوند هیدروژنی برقرار کرده‌اند.

(۴) پیوند بین آمینواسید شماره (۲) و (۳) زمانی ایجاد شده که کدون مربوط به آمینواسید (۲)، در جایگاه A قرار داشته است.

۱۹۷- در صورتی که این رنا در جایگاه P ریبوزوم قرار گرفته باشد قطعاً است.

(۱) آخرین رنا واردشده به جایگاه A، رنا ناقل آمینواسید شماره (۱)

(۲) آمینواسید شماره (۳) تاکنون دو بار طی انجام ترجمه وارد جایگاه P شده

(۳) ریبوزوم به اندازه ۱۵ نوکلوتید بر روی رنا پیک در حال ترجمه، جایه‌جا شده

(۴) رنا متصل به آمینواسید شماره (۴)، اولین رنا ناقل مستقرشده در جایگاه A طی مرحله طویل شدن

۱۹۸- درباره این شکل می‌توان گفت

(۱) در انتهای باز زنجیره پپتیدی در حال ساخت، گروه کربوکسیل قرار دارد.

(۲) تاکنون ۵ مولکول آب در جایگاه A ریبوزوم آزاد شده است.

(۳) در محل اتصال آمینواسید شماره (۱) به رنا رابطه مکملی بین بازها وجود دارد.

۱۹۹- کدام گزینه عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

«به طور عمومی در فرایندی که در آن می‌شود از برقراری پیوند می‌باشد.»

(۱) بخش‌هایی از رنا پیک نابالغ جدا - شکسته‌شدن پیوند فسفودی استر، پس - بین اگزون‌ها

(۲) از اطلاعات رنا پلی پپتید ساخته - برقراری پیوند پپتیدی، پیش - هیدروژنی در جایگاه میانی رناتن

(۳) نوکلوتید اشتباہ از رشته دنا جدا - شکسته‌شدن پیوند اشتراکی، پس - کم انرژی بین نوکلوتیدهای صحیح

(۴) از روی دنا، نوکلئیک اسید ساخته - تشکیل پیوندهای کم انرژی بین نوکلوتیدهای، پیش - فسفودی استر

۲۰۰- طی فرایند ترجمه رنا پیک مربوط به ساخت مولکول پروفورین در گروهی از یاخته‌های مستقر در گره‌های لنفاوی، پس از واردشدن رنا ناقل متصل به تعدادی آمینواسید به جایگاه P، قطعاً ابتدا لازم است تا

(۱) اتصال زنجیره آمینواسیدی به رنا ناقل گستته شود.

(۲) آمینواسید بعدی به رنا ناقل موجود در جایگاه A متصل شود.

(۳) پیوندهای غیراشتراکی بین رمزه و پادرمزه در جایگاه A رناتن تشکیل شود.

(۴) بسپاری به رناتن وارد شود که در بین گروهی از زیرواحدهای خود پیوندهای هیدروژنی دارد.

۲۰۱- کدام گزینه وجه اشتراک همه رناتن‌ها در یک یاخته کبدی انسان را بیان می‌کند؟

(۱) در خارج از هسته، رنهای پیک بالغ شده در هسته را ترجمه می‌کنند.

(۲) با شرکت در ساختارهای تسبیح‌مانند، مدت زمان پروتئین‌سازی را افزایش می‌دهند.

(۳) آنزیم‌های پروتئینی و غیرپروتئینی در ساخت اجزای تشکیل‌دهنده آن‌ها دخیل هستند.

(۴) تنها پس از کامل شدن ساختارشان، می‌توانند به ترجمه کردن کدون‌های رنا پیک بپردازنند.

۲۰۲- کدام گزینه برای تکمیل جمله زیر مناسب است؟

«با توجه به وقایع فرایند ترجمه در یاخته‌های پوششی حبابک‌های انسان، می‌توان گفت هر»

(۱) رنا ناقل فاقد آمینواسید، در جایگاه E ریبوزوم قرار داشته و از ساختار رناتن خارج می‌شود.

(۲) نوع پیوند شکسته شده در جایگاه P رناتن، نوعی پیوند پرانرژی است که هیدرولیز می‌گردد.

(۳) مولکول واحد پیوند هیدروژنی که جایگاه A را اشغال کرده، به جایگاه P ریبوزوم نیز وارد می‌گردد.

(۴) جایگاهی از ریبوزوم که در مراحل آغاز و پایان خالی از رنا ناقل است، محل جداسازی آمینواسید نیست.

۲۰۳- طی ساخته شدن یک زنجیره پلی پپتیدی در سیتوپلاسم یاخته‌های درشت خوار بدن انسان، کدام مورد غیرممکن است؟

(۱) تعداد کدون‌های ترجمه شده، از تعداد جایه‌جایی‌های ریبوزوم بر روی رنا پیک بیشتر باشد.

(۲) تنوع کدون‌های قرارگرفته در جایگاه P ریبوزوم، با تنوع کدون‌های جایگاه E برابر باشد.

(۳) تعداد جایه‌جایی ریبوزوم بر روی رنا، از تعداد پیوندهای پپتیدی تشکیل شده کمتر باشد.

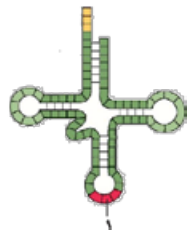
(۴) تنوع کدون‌های موجود در جایگاه A، از تنوع کدون‌های جایگاه P بیشتر باشد.





- ۲۰۴- در هر مرحله از فرایند ترجمه که به طور حتم
- (۱) قرارگرفتن مجموعاً شش نوکلئوتید در جایگاه A ریبوزوم قابل انتظار است - جایگاه P ریبوزوم توسط نوعی رنای ناقل اشغال شده است.
 - (۲) مجموعاً دو مولکول واحد پیوند هیدروژنی در جایگاه‌های ریبوزوم حضور دارند - پیوندهای هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه برقرار می‌شود.
 - (۳) امکان اشتغال شدن جایگاه E ریبوزوم توسط رنای ناقل متصل به آمینواسید اختصاصی وجود ندارد - پیوند پیتیدی تشکیل نمی‌شود.
 - (۴) برقراری پیوند هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه در جایگاه A ریبوزوم صورت نمی‌گیرد - ریبوزوم بر روی رنای پیک حرکت نمی‌کند.
- ۲۰۵- کدام مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟
- «به منظور تشکیل ساختار پروتئین‌ها، موجود در گروه کربوکسیل آمینواسیدها پیوند تشکیل می‌دهد و»
- (۱) اول - کربن - آمینواسیدها از سر آمین خود به رنای ناقل متصل می‌شوند.
 - (۲) دوم - کربن - در بخش‌هایی از رشته پلیپیتیدی ساختار دوم ایجاد نمی‌شود.
 - (۳) اول - اکسیژن - تغییر آمینواسید، ممکن است عملکرد پروتئین را دچار اختلال کند.
 - (۴) دوم - اکسیژن - متیونین موجود در رشته، می‌تواند آمین آزاد داشته باشد یا نداشته باشد.
- ۲۰۶- در مرحله طویل شدن فرایند ترجمه، هر است، قطعاً
- (۱) آمینواسیدی که فقط یک پیوند پیتیدی تشکیل داده - متیونین موجود در سر رشته است.
 - (۲) آمینواسیدی که دو پیوند اشتراکی تشکیل داده - حداقل دو بار وارد جایگاه A ریبوزوم شده است.
 - (۳) پیوندی که بین آخرین کدون رنا و آخرین رنای ناقل شکسته شده - در همین مرحله از ترجمه برقرار شده بود.
 - (۴) پیوند اشتراکی که در جایگاه P ریبوزوم شکسته شده - تشکیل آن توسط نوعی آنزیمی پروتئینی صورت گرفته بود.
- ۲۰۷- اگر رمزهای موجود در دنای باکتری عامل سینه پهلو بودند،
- (۱) چهارنوكلئوتیدی - اندازه حلقه‌های موجود در مولکول‌های رنای ناقل تغییر نمی‌کرد.
 - (۲) چهارنوكلئوتیدی - تنوع آنزیم‌های اتصال دهنده رنای ناقل به آمینواسید، کمتر می‌شود.
 - (۳) دونوكلئوتیدی - به طور حتم ترجمة ۱۶ نوع آمینواسید مختلف در باخته ممکن بود.
 - (۴) دونونوكلئوتیدی - ترجمة رمزهایی با توالی TC در جایگاه P رناتن‌های باخته ممکن نبود.
- ۲۰۸- هنگام انجام فرایند ترجمه در باخته‌ها، ممکن نیست
- (۱) در کلیه مراحل، اشغال جایگاه P با رنای ناقل قابل انتظار باشد.
 - (۲) تخصیص رمزه ترجمه شده، در مرحله طویل شدن وارد جایگاه E شود.
 - (۳) در مرحله پایان، توالی آمینواسیدی مربوط به عامل آزاد کننده در جایگاه P دیده شود.
 - (۴) در دومین مرحله، در لحظه‌ای سه رنای ناقل جایگاه‌های ریبوزوم را اشغال کرده باشند.
- ۲۰۹- کدام گزینه درباره ساخته شدن رشته پلیپیتیدی از روی رنای پیک صحیح است؟
- (۱) به جز اولین رنای ناقل، سایر رناهای ناقل شرکت کننده در ترجمه، پس از دو بار جایه‌جایی رناتن از آن خارج می‌شوند.
 - (۲) در مرحله پایان ترجمه بلافصله پس از ورود رمزه پایان به جایگاه A، پلیپیتید از جایگاه P خارج می‌شود.
 - (۳) در انتهای مرحله طویل شدن برخلاف مرحله آغاز، رمزه ترجمه شده در جایگاه E رناتن مشاهده می‌شود.
 - (۴) در مرحله پایان ترجمه فقط در جایگاه P رناتن، رمزه ترجمه شده مشاهده می‌شود.
- ۲۱۰- در ارتباط با جایگاه‌های ریبوزوم، کدام گزینه به درستی بیان شده است؟
- (۱) در زیر واحد کوچک ریبوزوم همانند ساختار کامل آن، قابل تشخیص هستند.
 - (۲) جایگاه خروج آخرین رنای ناقل، اولین جایگاهی است که در فرایند ترجمه اشغال می‌شود.
 - (۳) هر جایگاه که رنای ناقل فاقد آمینواسید در آن دیده می‌شود، محل خروج بیشتر رناهای ناقل از ریبوزوم است.
 - (۴) در هر جایگاه که در طول دو مرحله از مراحل ترجمه خالی می‌ماند، پیوند هیدروژنی تشکیل و شکسته می‌شود.
- ۲۱۱- در فرایند ترجمه یک رنای پیک، هر مولکولی که بدون تشکیل پیوند هیدروژنی با رمزه در جایگاه A ریبوزوم قرار می‌گیرد
- (۱) در ساختار خود دارای واحدهای نیتروژن دار است.
 - (۲) موجب جاذشن زیرا واحدهای ریبوزوم می‌گردند.
 - (۳) توانایی برقراری رابطه مکملی با مولکول‌های رنا را دارد.
- ۲۱۲- نوعی نوکلئیک اسید، آمینواسیدها را برای استفاده در فرایند پروتئین‌سازی به سمت رناتن‌ها می‌برد. چند مورد در رابطه با این مولکول به درستی بیان نشده است؟
- الف) در ساختار اولیه آن، رونوشتی از توالی پایان رونویسی یافت می‌شود.
 - (ب) توالی پادرمزه آن قطعاً در مرحله طویل شدن رونویسی، ساخته شده است.
 - (ج) در ساختار حاصل از تاخورده‌گی اولیه آن، دو انتهای این مولکول در مجاورت یکدیگر قرار می‌گیرند.
 - (د) هر بخش فاقد پیوند هیدروژنی در ساختار نهایی آن، امکان برقراری رابطه مکملی با ریبونوكلئوتیدهای دیگر را ندارد.



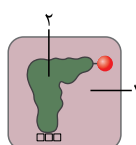


-۲۱۳- کدام عبارت در رابطه با مولکول مقابله به درستی بیان شده است؟

- (۱) همه نوکلوتیدهای برقرار کننده پیوند هیدروژنی با توالی شماره (۱)، در ساختار رنای پیک قرار دارند.
- (۲) تاخور دگی های مجدد در مولکول رنای واحد رابطه مکملی، نهایتاً به تولید این ساختار می انجامد.
- (۳) این مولکول همانند رنای پیک، می تواند هنگام رونویسی یا پس از آن دچار تغییرات شود.
- (۴) بخش های حلقه مانند بازو های جانبی در ساختار سبعدی در مجاورت هم قرار می گیرند.

-۲۱۴- کدام عبارت در رابطه با مولکول رنای ناقل به درستی بیان شده است؟

- (۱) در ساختار سه بعدی، هر دو نوکلوتیدی که در مقابله یکدیگر قرار گرفته اند با یکدیگر مکمل هستند.
- (۲) در تاخور دگی اولیه، تعداد نوکلوتیدهای سازنده همه ساختارهای حلقه مانند آن با یکدیگر برابر است.
- (۳) در تاخور دگی اولیه، نوکلوتیدهایی که در دو سر رشته قرار گرفته اند، نمی توانند پیوند هیدروژنی ایجاد کنند.
- (۴) در ساختار سه بعدی، نوکلوتیدهای پادرمزه مانند نوکلوتیدهای محل اتصال آمینواسید، قادر پیوند هیدروژنی هستند.



-۲۱۵- کدام مورد با توجه به شکل مقابل، عبارت زیر را به درستی تکمیل نمی کند؟

«مولکول شماره مولکول شماره»

- (۱) مانند - (۲)، دارای اطلاعات و راثتی بر روی مولکول دنای هسته ای است.
- (۲) بخلاف - (۲)، می تواند انرژی فعال سازی واکنش شیمیایی را کاهش بدهد.
- (۳) مانند - (۱)، در ساختار خود دارای نوعی پیوند با انرژی کم است.
- (۴) بخلاف - (۱)، در تشکیل نوعی ماده سمی دخالت دارد که از بدن دفع می گردد.

-۲۱۶- در هر مرحله از فرایند ترجمه که با اشغال شدن رناتن توسط مولکول (های) همراه است.

- (۱) یکی از جایگاه های - پلی پیپتیدی - این مولکول سبب جادشدن زیرواحدهای رناتن از یکدیگر می شود.
- (۲) یکی از جایگاه های - پلی نوکلوتیدی - تشکیل پیوند هیدروژنی در یکی از جایگاه های رناتن قابل انتظار است.
- (۳) هم زمان دو جایگاه - پلی پیپتیدی - شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی فقط در جایگاه P رناتن صورت می گیرد.
- (۴) هم زمان دو جایگاه - پلی نوکلوتیدی - استقرار رنای ناقل متصل به متیوین، در جایگاه A رناتن امکان پذیر نیست.

-۲۱۷- در صورتی که فرایند ترجمه منجر به تولید نوعی پلی پپتید فرضی با ۱۰ آمینواسید شود، کدام گزینه مقایسه درستی را انجام نداده است؟

- (۱) تعداد بیشترین آمینواسید قابل مشاهده در جایگاه های ریبوزوم: مرحله پایان = مرحله طویل شدن < مرحله آغاز
- (۲) تعداد پیوندهای هیدروژنی برقرار شده توسط رناتهای ناقل: مرحله طویل شدن < مرحله آغاز < مرحله پایان
- (۳) تعداد جایه جایی های ریبوزوم بر روی مولکول رنای پیک: مرحله طویل شدن < مرحله پایان = مرحله آغاز
- (۴) تعداد کل پادرمزه های مکمل با رمزه، در جایگاه های مختلف رناتن: جایگاه P < جایگاه A = جایگاه E

-۲۱۸- کدام یک از گزینه های زیر به درستی بیان شده است؟

- (۱) هر آنزیم متصل کننده نوعی تک پار به یک رشته پلی نوکلوتیدی، فعالیت بسیار از دارد.
- (۲) همواره در مرحله آغاز رونویسی، توالی را اندازد به طور کامل توسط آنزیم رنابسیلاراز پوشیده می شود.
- (۳) هر آنزیم موجود در هسته، طی فرایند ترجمه در سیتوپلاسم ساخته شده و سپس با عبور از منافذ هسته، وارد آن شده است.
- (۴) در هر مرحله از فرایند ترجمه که پیوند هیدروژنی در جایگاه P تشکیل یا شکسته می شود، ساختار کامل رناتن قابل مشاهده است.

-۲۱۹- در هر مرحله از فرایند ترجمه که

- (۱) انرژی فعال سازی لازم برای انجام نوعی واکنش کاهش می یابد، اتصال یا جادشدن زیرواحدهای ریبوزوم انجام نمی شود.
- (۲) برقراری پیوند هیدروژنی در جایگاه A رناتن صورت می گیرد، امکان تولید آب برخلاف مصرف این مولکول وجود دارد.
- (۳) جایگاه A رناتن توسط نوعی مولکولآلی پر می شود، بر شدن این جایگاه بالا فاصله پس از جایه جایی رناتن انجام شده است.
- (۴) آمینواسید متیوین در جایگاه P قابل مشاهده است، رنای ناقل واحد آنتی کدون UAC در این جایگاه قرار گرفته است.

-۲۲۰- چند مورد، عبارت زیر را به درستی تکمیل نمی کند؟

«به طور معمول در حین ترجمه، در جایگاه رناتن،»

- الف) A - برخلاف E، خروج رنای ناقل با پادرمزه UAC قابل انتظار است.
- ب) E - همانند A، ورود رنای ناقل با پادرمزه آمینواسید، ممکن نیست.
- د) E - همانند P، هیچ پیوندی به جز پیوند هیدروژنی تخریب نمی شود.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

-۲۲۱- به طور معمول در فرایند ترجمه، قطعاً بلا فاصله از اتفاق می افتد.

- (۱) شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی بین دومین رمزه و پادرمزه مکمل آن - پس - دومین جایه جایی رناتن
- (۲) شروع مرحله پایان - پس - قرار گیری آخرین آمینواسید در زنجیره پلی پپتیدی در حال ساخت
- (۳) شکسته شدن هر پیوند هیدروژنی در هر مرحله - پیش - اشغال شدن جایگاه A رناتن
- (۴) تشکیل چهارمین پیوند پپتیدی - پیش - سومین جایه جایی رناتن روی رنای پیک





۲۲۲- با توجه به فرایند ترجمه رنای پیکی با توالی GUU-ACG-ACC-AUG-UAC-UUU-ACC-CUU-CGT-UAG-CCU، کدام گزینه

نادرست است؟

(۱) هنگام قرارگیری توالی ACC در جایگاه E، قطعاً آخرین کodon قابل ترجمه در جایگاه A قرار دارد.

(۲) هنگام قرارگیری پادرمزه AUG در جایگاه E، هنوز رنای ناقل با پادرمزه UGG وارد ریبوzوم نشده است.

(۳) آخرین پادرمزه وارد شده به جایگاهی از رناتن که امکان قرارگیری آمینواسید در آن وجود ندارد، GAA است.

(۴) دومین رمزه وارد شده به جایگاه A در مقایسه با سایر کodon‌های قابل ترجمه این رنای پیوند هیدروژنی کمتری با پادرمزه برقرار می‌کند.

۲۲۳- گروهی از فرایندهای زیستی، پیوسته هستند اما دانشمندان برای سهولت مطالعه آن‌ها را به چند مرحله تقسیم می‌کنند، کدام مورد مشخصه

مشترک همه این فرایندها را نشان می‌دهد؟

ب) در عامل بیماری کزار همانند پارامسی قابل انجام است.

الف) با کاهش فشرده‌گی فامتن‌های یاخته آغاز می‌شود.

د) قطعاً بعد از دومین نقطه وارسی اصلی در چرخه یاخته‌ای آغاز می‌شود.

ج) در تخم‌زایی گیاه ذرت برخلاف تراکتیدها، قابل انجام است.

۳ (۴)

۲ (۳)

۱ (۲)

۱ صفر

۲۲۴- کدام گزینه عبارت زیر را به درستی تکمیل نمی‌کند؟

در جانداران یوکاریوت به طور معمول اتفاق در مرحله ترجمه، است.»

(۱) اولین - طویل شدن - ایجاد نخستین پیوندهای هیدروژنی در جایگاه E رناتن

(۲) اولین - پایان - خروج رنای ناقل فاقد آمینواسید از جایگاه A

(۳) آخرین - آغاز - تکمیل ساختار یکی از اجزای فاقد غشای یاخته

(۴) آخرین - پایان - آزاد شدن رنای ساخته شده توسط رنابسپاراز ۲

۲۲۵- درباره هر مرحله از فرایند ترجمه که مولکول tRNA از جایگاه غیر از جایگاه E ریبوzوم خارج می‌شوند، کدام گزینه درست است؟

(۱) قطعاً RNA فقط در یکی از جایگاه‌های ریبوzوم مشاهده می‌شود.

(۲) خروج هر tRNA از ریبوzوم، به دنبال جدا شدن آمینواسید از رنا صورت می‌گیرد.

(۳) خروج هر tRNA از ریبوzوم، در پی شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی انجام می‌شود.

(۴) شکسته شدن پیوند بین زنجیره پلی‌پتیدی و رنای ناقل در جایگاه P ریبوzوم اتفاق می‌افتد.

۲۲۶- چند مورد برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«درباره فرایندی که در آن نوعی آنزیم غیرپروتئینی سبب برقراری پیوند اشتراکی در سیتوپلاسم می‌شود، نمی‌توان گفت»

الف) محصول آن همانند محصول فرایند رونویسی و برخلاف محصول فرایند همانندسازی، همواره مولکولی با ساختار خطی است.

ب) ساختاری از متنوع ترین مولکول‌های زیستی طی آن تولید می‌شود که سایر سطوح ساختاری این مولکول‌ها، به آن بستگی دارد.

ج) در تمام مراحل انجام این فرایند، هر یک از بیست نوع آمینواسید می‌توانند بدون محدودیت در جایگاه P رناتن قرار بگیرند.

د) ورود هر رنای ناقل آمینواسید به جایگاه A رناتن، بالفاصله پس از خروج رنای ناقل فاقد آمینواسید از جایگاه E صورت می‌گیرد.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

۲۲۷- هنگام ترجمه mRNA فرضی زیر، پس از ورود tRNA ای حاوی آنتی کodon CUC به جایگاه P و یک بار حرکت ریبوzوم، به ترتیب tRNA حاوی

کدام آنتی کodon وارد جایگاه A رناتن می‌شود و tRNA مکمل با کدام کدام کodon از جایگاه E رناتن خارج می‌گردد؟

AUG - CCA - AAU - CUC - GAG - UCC - UCC - AUC - UAA

CUC - AGG (۴)

GAG - AGG (۳)

CUC - UCC (۲)

GAG - AAG (۱)

۲۲۸- هنگام ترجمه mRNA فرضی زیر، نمی‌توان گفت با حرکت ریبوzوم،

ACC - AUG - GCA - AAU - CCC - UCU - AGA - UCC - CGU - UGA - CUU

(۱) دومین - پادرمزه مکمل با نخستین کodon ترجمه شده در مرحله طویل شدن، در جایگاه E قرار می‌گیرد.

(۲) چهارمین - پادرمزه قرارگرفته در جایگاه P با رمزه قرارگرفته در جایگاه A مشابه است.

(۳) ششمین - توالی CGU برای نخستین بار وارد جایگاه A ریبوzوم می‌شود.

(۴) هفتمین - آخرین کodon قابل ترجمه در جایگاه P قرار می‌گیرد.

۲۲۹- موارد مطرح شده در کدام گزینه عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌نماید؟

«درباره فرایند ترجمه، می‌توان گفت وجه شباهت مرحله طویل شدن و مرحله است.»

الف) امکان مشاهده آمینواسید متیونین دارای پیوند اشتراکی، در جایگاه A رناتن

ب) امکان وجود توالی UAG در جایگاه A

د) امکان مشاهده خالی بودن جایگاه E از رنای ناقل

ج) وجود دو مولکول دارای ساختار سه بعدی در جایگاه‌های رناتن

(۱) «د» همانند «الف» - آغاز (۲) «ج» برخلاف «ج» - آغاز (۳) «ب» برخلاف «الف» - پایان



۲۳۰- با توجه به mRNA مقابله، چهارمین آنتی‌کدونی که در جایگاه P مستقر می‌شود و دومین آنتی‌کدون وارد شده به جایگاه A و سومین کدون وارد شده به جایگاه A ریبوزوم است.

ACU-CAU-CGU-AUG-AGU-CGG-UUU-CAC-UCA-GAG-AGG CGG - UCA - AAA (۴) AAG - CGU - UUU (۳) UUU - GCC - AAA (۲) CGU - GCA - UAC (۱)

۲۳۱- کدام عبارت در رابطه با یاخته‌های یوکاریوتی، صحیح است؟

(۱) برای ساخت هر بروتئین، یک مولکول رنای پیک از روی دنا تولید می‌شود.

(۲) در مرحله پایان ترجمه، نهایتاً سه مولکول آلی با ساختار غیر‌حلقوی آزاد می‌شود.

(۳) پیش از تکمیل ساختار رناتن، اولین رنای ناقل در جایگاه P به آمینواسید متیونین متصل می‌شود.

(۴) نوع محصولات ساخته شده توسط رنابسپاراز سازنده رنای ناقل در مقایسه با رنابسپاراز ۲، قطعاً کمتر است.

۲۳۲- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت زیر مناسب است؟

«حين ترجمة رنای پیک در يك یاخته پوششی استوانه‌ای از مخاط نای انسان، هرگاه»

(۱) رنای ناقل بدون ورود به جایگاه E از رناتن خارج شود، جایگاه A توسط عامل آزادکننده اشغال شده است.

(۲) توالی نوکلئوتیدی UAA در جایگاه A ریبوزوم مستقر می‌شود، مولکول‌های آب در جایگاه P مصرف خواهد شد.

(۳) زیرواحدهای تشکیل‌دهنده رناتن از یکدیگر جدا شوند، پیوند بین رشته پلی‌پیتیدی و رنای ناقل شکسته خواهد شد.

(۴) پیوند هیدروژنی در یکی از جایگاه‌های رناتن شکسته شود، جایه‌جایی ریبوزوم به سوی رمزه پایان مشاهده خواهد شد.

۲۳۳- با توجه به چگونگی جریان اطلاعات در یاخته‌ها نمی‌توان گفت مورد وجه است.

الف) کاهش انرژی فعال سازی واکنش‌های زیستی به کمک آنزیم (۱)

ب) علت نام‌گذاری جایگاه میانی رناتن (۲)

ج) شکسته شدن پیوند شیمیایی بین مونومرهای دو نوع پلی‌مر (۳)

(۴) اشتراک مرحله طویل شدن و پایان ترجمه

(۵) تمایز مرحله آغاز و طویل شدن ترجمه

۲۳۴- مطابق شکل زیر، کدام عبارت صحیح است؟

(۱) قطعاً در فرایند بلوغ مولکول (۲)، پیوند اشتراکی بین قند و فسفات شکسته می‌شود.

(۲) تا این لحظه، زنجیره ساخته شده توسط (۵) کوتاه‌تر از زنجیره ساخته شده توسط (۳) است.

(۳) رشته‌های الگو و رمزگذار در مولکول شماره (۱) تحت تأثیر آنزیم رنابسپاراز ۲، از یکدیگر جدا شده‌اند.

(۴) تا این لحظه، زنجیره ساخته شده توسط (۳) پیوندهای اشتراکی کمتری از زنجیره ساخته شده توسط (۴) دارد.

۲۳۵- پروتئینی که توسط ریبوزوم‌های سلول کبدی تولید می‌شود، ممکن نیست (۱)

(۱) شبکه آندوبلاسمی - در گوارش درون‌سلولی مواد مختلف دخالت داشته باشد.

(۲) آزاد در سیتوپلاسم - به فشرده شدن مولکول دنا در هسته سلول کمک نماید.

(۳) شبکه آندوبلاسمی - تولید گویچه‌های قرمز را در مغز استخوان افزایش دهد.

(۴) آزاد در سیتوپلاسم - پس از استبدانی شدن از غشاهای میتوکندری عبور کند.

۲۳۶- در روند تولید پروتئین‌های مختلف در جانداران می‌توان گفت، ساختار تسیبیگمانند ساختار پرمانند (۱)

(۱) مانند - به دنبال مصرف انرژی زیستی و تنها در مجاورت مولکول‌های دنای یاخته قابل تشکیل است.

(۲) برخلاف - در یاخته‌هایی با قدرت تنظیم تعداد نقاط آغاز همانندسازی در مولکول دنا، دیده نمی‌شود.

(۳) مانند - موجب ساخته شدن تعداد زیادی بسپار آلی می‌شود که توالي نهایی همه آن‌ها با هم یکسان است.

(۴) برخلاف - تنها پس از اتمام رونویسی از روی ژن مربوط به ساخت یک پروتئین در سلول تشکیل می‌شود.

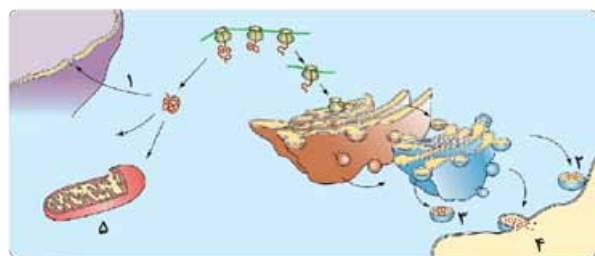
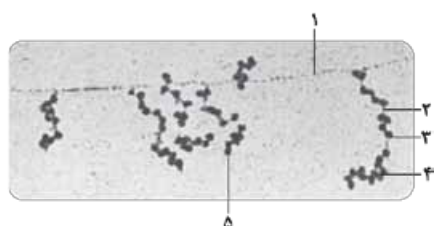
۲۳۷- مطابق شکل زیر که مربوط به نوعی یاخته یوکاریوتی است، کدام عبارت به نادرستی بیان شده است؟ (۱)

مواد در روده انسان شود.

(۲) پروتئین موجود در شماره (۳)، می‌تواند به تجزیه مواد غذایی در واکوئول گوارشی پارامسی پیردازد.

(۳) مقصدم نهایی هر پروتئین با پیش‌ماده نوکلئوتیدی، شماره (۱) یا (۵) است.

(۴) پروتئین شماره (۴) می‌تواند نوعی آنزیم گوارش‌دهنده مواد غذایی در انسان یا هیدر باشد.





۲۳۸- هر رشتہ پلیپتیدی که توسط ریبوزوم‌های ساخته می‌شود به طور حتم

(۱) شبکه آندوپلاسمی - به واسطه اگزوسیتوز از کیسه‌های آن خارج می‌شود.

(۲) آزاد در سیتوپلاسم - به نوعی اندامک با چهار لایه فسفولیپیدی وارد می‌شود.

(۳) شبکه آندوپلاسمی - از بخش بالایی کیسه‌های غشای آن خارج می‌گردد.

(۴) آزاد در سیتوپلاسم - به واسطه برهم کنش‌های آب‌گریز شکل خاصی پیدا می‌کند.

۲۳۹- در یاخته‌های یوکاریوتی، هر پروتئین ساخته شده در سیتوپلاسم که

(۱) وارد هسته می‌شود، نوعی کاتالیزور زیستی بوده و سرعت انجام واکنش‌های زیستی را افزایش می‌دهد.

(۲) وارد اندامک دوغشایی واجد دنای حلقوی می‌شود، مستقیماً در فرایند تنفس یاخته‌ای به ایفای نقش می‌پردازد.

(۳) بالافصله پس از تولید به شبکه آندوپلاسمی می‌رود، نهایتاً توسط کیسه غشایی به سمت غشای یاخته هدایت می‌شود.

(۴) با بروز رانی از یاخته خارج می‌گردد، توسط کیسه غشایی از شبکه آندوپلاسمی به دستگاه گلزاری منتقل شده است.

۲۴۰- چند مورد، برای تکمیل عبارت زیر نامناسب است؟

«در یاخته‌هایی از بدن انسان که ارتباط بین نسل‌ها را برقرار می‌کنند، رشتہ‌های پلیپتیدی که»

الف) بعضی از - در سیتوپلاسم حضور دارند، توسط راتن‌هایی ساخته شده‌اند که از سمت زیرواحد کوچک به شبکه آندوپلاسمی متصل‌اند.

ب) همه - توسط راتن‌های آزاد در سیتوپلاسم ساخته می‌شوند، به عنوان نوعی پروتئین درون یاخته‌ای عملکرد مستقلی خواهند داشت.

ج) بعضی از - از منافذ پوشش هسته عبور می‌کنند، با شکستن پیوندهای هیدروژنی در تشکیل ساختارهای ۷مانند شرکت می‌کنند.

د) همه - با خروج از دستگاه گلزاری توسط غشای کافنده‌تن احاطه می‌شوند، در ایجاد ساختارهای صفحه‌ای یا ماربیچی شرکت می‌کنند.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

۲۴۱- به منظور ساخته شدن آنزیم‌های آغازگر روند تجزیه متنوع ترین مولکول‌های زیستی در لوله گوارش انسان، پس از آماده شدن کامل مولکول‌های

پروتئینی برای ترشح، کدام اتفاق زودتر از سایرین رخ می‌دهد؟

(۱) وزیکول‌های حاوی پروتئین فعال، با خروج از دستگاه گلزاری به سمت غشای یاخته‌ای حرکت می‌کنند.

(۲) رشتہ‌های آمینو اسیدی ساخته شده توسط ساختارهای بدون غشا، به شبکه آندوپلاسمی یاخته وارد می‌شوند.

(۳) غلظت فسفات‌های آزاد موجود در سیتوپلاسم بزرگ‌ترین یاخته‌های موجود در ساختار غدد معده افزایش می‌یابد.

(۴) ریزکیسه‌های دارای دو لایه فسفولیپیدی، با غشای یاخته‌های مخاط بخش کیسه‌های شکل لوله گوارش ادغام می‌شوند.

۲۴۲- چند مورد در رابطه با همه توالی‌هایی از مونومرها که نوعی مولکول یا ساختار خاص را درون نورون‌ها به جهت خاصی هدایت می‌کند، صحیح است؟

الف) به فرایند جریان اطلاعات در یاخته کمک می‌کنند.

ب) در جسم یاخته‌ای برخلاف پایانه آسه، قابل مشاهده هستند.

ج) همانند کوآنزیم‌ها، اتصال آنزیم به پیش‌ماده را تسريع می‌کنند.

۴ (۴)

۳ (۳)

۲ (۲)

۱ (۱)

۲۴۳- در یاخته‌های بنیادی مغز استخوان انسان، هر عاملی که سبب هدایت به می‌شود، است.

(۱) رنابسپاراز - محل آغاز رونویسی - برای شناسایی توالی را انداز توسط آنزیم رنابسپاراز ضروری

(۲) زیرواحد کوچک راتن - کدون آغاز ترجمه - پیوندهای آن توسط نوعی آنزیم دارای فعالیت بسپارازی در هسته تشکیل شده

(۳) پروتئین‌های ساخته شده در سیتوپلاسم - مقصد آن - هنگام تولید ساختار اول پروتئین در فرایند ترجمه تشکیل شده

(۴) واحدهای سازنده پروتئین‌ها - راتن‌ها - برقراری پیوند هیدروژنی توسط نوکلئوتیدهای آن، فقط پیش از اتصال آمینو اسید به آن ممکن



پاسخ نامه





فصل دوم. جریان اطلاعات در یاخته

شنبه
چهار
پنج
جمعه
شنبه

گفتار ۱

گزینه ۱۴۰ گویچه‌های قرمز بالغ و طبیعی دارای دو سمت فرورفته هستند و در نتیجه همه بخش‌های غشای آن‌ها فاصله یکسانی با مرکز سلول ندارند. با توجه به شکل ابتدای فصل، گویچه‌های داسی‌شکل هم در ساختار خود فرورفتگی و برآمدگی‌هایی دارند که موجب می‌شوند فاصله همه بخش‌های غشا با مرکز یاخته یکسان نباشد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) گویچه‌های قرمز بالغ فاقد دنا هستند و در نتیجه در آن‌ها تغییرات زنی قابل رؤیت نیست. هیچ‌یک از گویچه‌های قرمز بالغ توانایی تولید هموگلوبین را ندارند. در واقع زمانی که گویچه قرمز به صورت نابالغ درون مغز استخوان قرار دارد باید به تولید هموگلوبین بپردازد. ۲) با توجه به این که اندازه گویچه داسی‌شکل اندکی از گویچه طبیعی کوچک‌تر و کمی از آن کشیده‌تر است، پس نسبت سطح به حجم این سلول از سلول طبیعی اندکی بیشتر است.

گزینه ۱۴۱ همه موارد درست هستند.

گزینه ۱۴۲ کم خونی داسی‌شکل منجر به تغییر شکل گویچه‌های قرمز می‌شود و همین موضوع با افزایش دادن تخریب گویچه‌های قرمز در کبد و طحال منجر به کاهش تعداد این یاخته‌ها و بروز کم خونی می‌شود. بیماری سلیاک با کاهش جذب موادی مانند ویتامین B₁₂, آهن و فولیک اسید می‌تواند موجب کاهش خون‌سازی در بدن شود (زیست دهم - فصل ۲). ۳) تومورهای مغز استخوان می‌توانند تعداد یاخته‌های بنیادی و فعالیت آن‌ها را افزایش داده و در نتیجه تعداد یاخته‌های خونی قرمز را در بدن بیشتر کنند (زیست یازدهم - فصل ۶). از طرفی ماکروفازهای موجود در کبد به از بین بردن گویچه‌های قرمز پیر و فرسوده می‌پردازند (زیست یازدهم - فصل ۵) و اگر بیش از حد فعالیت داشته باشند ممکن است تعداد یاخته‌های خونی را بیش از حد کاهش دهند. ۴) روی‌آوردن به رژیم غذایی گیاه‌خواری موجب نرسیدن ویتامین B₁₂ به بدن می‌شود (این ویتامین تنها در غذاهای جانوری وجود دارد) (زیست دهم - فصل ۳)، در نتیجه تعداد گویچه‌های قرمز کاهش می‌یابد. از طرفی شیمی‌درمانی منجر به سرکوب مغز استخوان و کاهش تعداد یاخته‌های خونی می‌شود حتی بعضی از افراد که تحت تأثیر شیمی‌درمانی قوی قرار می‌گیرند مجبور به پیوند مغز استخوان می‌شوند تا بتوانند یاخته‌های خونی مورد نیاز را بسازند (زیست یازدهم - فصل ۶). ۵) در کم‌خونی‌های شدید مغز زرد استخوان تبدیل به مغز قرمز می‌شود (زیست یازدهم - فصل ۳)، این فرایند نهایتاً منجر به افزایش تعداد یاخته‌های خونی می‌شود. از طرف دیگر کاهش ترشح استروژن و پروژسترون در انتهای چرخه تخم‌دانی منجر به تخریب دیواره داخلی رحم و دفع خون (قاعدگی) می‌شود (زیست یازدهم - فصل ۷). واضح است که دفع خون در دوره قاعده‌گی منجر به کاهش تعداد گویچه‌های قرمز می‌شود.

گزینه ۱۴۳ جهشی که منجر به بیماری کم خونی داسی‌شکل می‌شود، یک جهش بسیار جزئی است که در آن تنها یک جفت از صدها جفت نوکلئوتید دنا تغییر می‌کند. کم خونی، بیماری‌های قلبی و تنفسی، ورزش‌های طولانی و ... با کاهش دادن میزان اکسیژن خون، باعث افزایش ترشح هورمون اریتروپویتین از یاخته‌های درون‌ریز کبد و کلیه می‌شود (زیست دهم - فصل ۴).

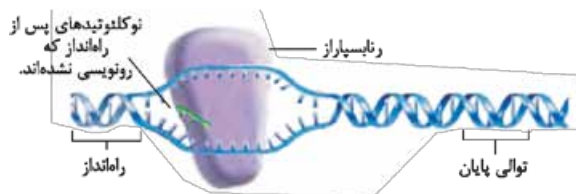
بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) نشانگان داون به علت جدانشدن کروموزوم‌های ۲۱ در گامت‌زایی پدر یا مادر ممکن است رخ بددهد. البته احتمال بروز مشکل در تخمک‌زایی مادر بیشتر از اسپرم‌زایی پدر است (زیست یازدهم - فصل ۷). ۲) نشانگان داون نتیجه تغییر در تعداد کروموزوم‌هاست، نه ساختار آن‌ها. در واقع در فرد مبتلا به نشانگان داون یک کروموزوم ۲۱ اضافی وجود دارد (زیست یازدهم - فصل ۷)، اما ساختار این کروموزوم با سایر کروموزوم‌های ۲۱ تفاوتی ندارد. ۳) هموگلوبین از دو زنجیره آلفا و دو زنجیره بتا تشکیل شده است. جهش در ژن زنجیره بتای هموگلوبین منجر به کم خونی داسی‌شکل می‌شود (فصل‌های ۱ و ۴). این بیماری موجب درگیرشدن گویچه‌های قرمز می‌شود که بیشترین یاخته‌های تشکیل‌دهنده خون هستند (زیست دهم - فصل ۴).

گزینه ۱۴۴ در متن مورد نظر که با تغییرات اندکی از صفحه ۲۲ کتاب برداشته شده است، دو غلط علمی وجود دارد. اولاً در یاخته‌های یوکاریوتی همه پلی‌پپتیدها براساس اطلاعات دنای هسته تولید نمی‌شوند و دنای موجود در اندامک‌هایی مانند میتوکندری هم در تولید پلی‌پپتیدها دخالت دارند. ثانیاً دنای‌های خطی در شرایطی ممکن است در خارج از هسته هم دیده شوند، مثلاً در حین تقسیم و یا لفاح که پوشش هسته از بین می‌رود، دنای‌های خطی وارد سیتوپلاسم می‌شوند.

گزینه ۱۴۵ رنابسیاراز نوعی پروتئین بوده و دارای پیوند هیدروژنی است. دنا نیز دارای پیوند هیدروژنی خواهد بود. رونویسی، این مولکول هم واحد پیوند هیدروژنی خواهد بود.

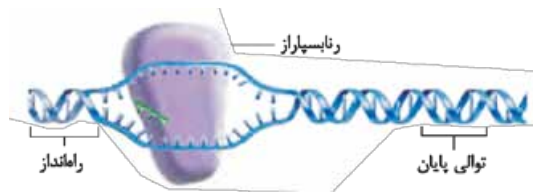
بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) چهار نوع ریبونوکلئوتید برای تشکیل رنا و چهار نوع دئوکسی‌ریبونوکلئوتید در رشته الگو می‌توانند در فرایند رونویسی شرکت کنند (مجموعاً ۸ نوع نوکلئوتید). ۲) چه در همانندسازی و چه در رونویسی، در مقابل نوکلئوتید تیمین دار رشته الگو باید نوکلئوتید آدنین دار در رشته در حال ساخت قرار بگیرد. ۳) با توجه به شکل مقابله اولین نوکلئوتید دنا که پیوند هیدروژنی آن شکسته شده بخشی از انتهای توالی را انداز است و این بخش اصلاً رونویسی نمی‌شود.





ترينه ۱۴۵ شکل مورد نظر سؤال مرحله طویل شدن رونویسی را نشان می دهد. اگر به شکل ۲ الف کتاب درسی نگاه کنید می بینید که در مرحله آغاز رونویسی، بلا فاصله پس از راهانداز، نوکلئوتیدهای در رشتة الگو قرار دارند که از روی آنها رونویسی نشده است. در واقع رونویسی از چند نوکلئوتید پس از راهانداز آغاز می شود.

بررسی سایر گزینه ها: ۱ رشتة رنا که در مرحله طویل شدن تشکیل می شود هم از نظر باز آلی یوراسیل و هم از نظر قند با رشتة رمزگذار متفاوت است. ۲ با توجه به شکل ۲ الف کتاب درسی، در مرحله آغاز هم آنzym رنابسپاراز اندکی به سمت جلو حرکت می کند. در واقع در شکل کتاب در مرحله آغاز، رنابسپاراز اصلاً در تماس با راهانداز نیست و این موضوع نشان می دهد که این آنzym حرکت داشته است. ۳ اندازه حباب رونویسی همواره ثابت است، زیرا همان طور که پیوندهای هیدروژنی بین دو رشتة دنا در پشت رنابسپاراز تشکیل هم می شوند.



ترينه ۱۴۶ در مرحله آغاز رونویسی، تعدادی پیوند هیدروژنی بین دو رشتة دنا شکسته می شود و تعدادی پیوند هیدروژنی بین دنا و زنجیره کوچک رنا تشکیل می شود. مطابق شکل مقابل که مرحله آغاز را نشان می دهد، تعداد پیوندهای هیدروژنی شکسته شده از تعداد پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده بیشتر است.

بررسی سایر گزینه ها: ۱ کدون آغاز (AUG) که مربوط به آمینواسید متیونین می باشد، لزوماً اولین توالی ساخته شده در حین رونویسی نیست (به توالی های قبل از کدون آغاز در شکل توجه کنید). ۲ در فرایند رونویسی، آنzym رنابسپاراز ابتدا نوکلئوتید مکمل را در برابر رشتة الگو قرار می دهد (تشکیل پیوند هیدروژنی)، سپس این نوکلئوتید را به رشتة رنا وصل می کند (تشکیل پیوند فسفودی استر). ۳ راهانداز باعث می شود که رنابسپاراز به طور دقیق اولین نوکلئوتید را برای آغاز رونویسی پیدا کند.

ترينه ۱۴۷ به هنگام انجام رونویسی از مولکول دنا، آنzym رنابسپاراز با هر دو رشتة دنا ارتباط دارد تا بتواند در زمان مناسب پیوندهای هیدروژنی بین آنها را بشکند؛ اما توجه داشته باشید که این آنzym دارای جایگاه فعل بسپارازی است که مسئول تولید رنا از روی رشتة الگوی دنا است. این جایگاه تنها با رشتة الگوی دنا در ارتباط است و کاری به رشتة رمزگذار ندارد.

بررسی سایر گزینه ها: ۱ با توجه به شکل ۲ کتاب درسی، در بخش های ابتدایی و میانی حباب رونویسی سه رشتة پلی نوکلئوتیدی شامل رشتة الگو، رمزگذار و رشتة رنای در حال ساخت دیده می شود؛ اما در بخش انتهایی حباب رونویسی دیگر رنا دیده نمی شود. ۲ در فرایند رونویسی مانند همانندسازی، ابتدا باید پیوندهای هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای مکمل تشکیل شود و سپس پیوند فسفودی استر برقرار شود. توجه داشته باشید که گوییچه های قرمز موجود در خون هسته ندارند و در آنها زن های هموگلوبین و رونویسی دیده نمی شود. ۳ با توجه به شکل ۲-پ کتاب درسی، در مرحله پایان رونویسی ابتدا باید مولکول رنا به طور کامل از رشتة الگوی دنا جدا شود و سپس آنzym رنابسپاراز دنا را ترک کند. در نهایت هم دو رشتة دنا با تشکیل پیوندهای هیدروژنی به هم متصل می شوند.

ترينه ۱۴۸ به هنگام رونویسی از رشتة الگوی دنا پیوند اشتراکی بین فسفات های نوکلئوتیدهای آزاد شکسته می شود تا نوکلئوتیدها به صورت تک فسفاته وارد رشتة در حال ساخت بشوند. از طرف دیگر برای ساخت رشتة جدید باید بین نوکلئوتیدها پیوند اشتراکی فسفودی استر برقرار شود.

بررسی سایر گزینه ها: ۱ رشتة رمزگذار می تواند در فرایند همانندسازی تحت تأثیر آنzym دنابسپاراز قرار بگیرد. می دانید که دنابسپاراز هم فعالیت بسپارازی و هم فعالیت نوکلئازی دارد. ۲ رونویسی ممکن است از سمت چپ این توالی (نوکلئوتید T) یا سمت راست توالی (نوکلئوتید A) آغاز شود. بدون دانستن محل راهانداز این زن نمی توان درباره جهت انجام رونویسی اظهار نظر قطعی کرد. ۳ پیوند هیدروژنی براساس رابطه مکملی بین نوکلئوتیدها و به صورت خود به خود ایجاد می شود و در واقع برقراری این پیوندها مستقیماً به فعالیت دنابسپاراز یا رنابسپاراز مربوط نیست.

ترينه ۱۴۹ شماره های (۱) تا (۴) به ترتیب رشتة رمزگذار ژن، رنابسپاراز، رشتة الگوی ژن و رنای در حال ساخت را نشان می دهند. در مرحله آغاز رونویسی، پیوند هیدروژنی فقط بین رشتة الگو و ریبونوکلئوتیدهای موجود در رنای در حال ساخت برقرار می شود.

بررسی سایر گزینه ها: ۱ رنابسپاراز در سیتوپلاسم ساخته می شود و برای انجام وظایف خود وارد هسته می شود. همچنین رنا های ساخته شده در هسته برای انجام وظایف خود به سیتوپلاسم وارد می شوند. ۲ رنابسپاراز مولکولی پروتئینی است و در ساختار خود پیوند هیدروژنی دارد. همچنین ممکن است محصول این ژن، رنای ناقل باشد که واحد پیوند هیدروژنی است. ۳ رشتة الگو در ژن های مختلف می تواند یکسان یا متفاوت باشد.





۱۵۰- تئیه ۱ رونویسی، اولین قدم برای تولید پروتئین از روی اطلاعات دنا می‌باشد. پلاسموستیت‌ها (یاخته‌های پادتن‌ساز) طی فرایند رونویسی

و ترجمه، پادتن تولید می‌کنند. ضمناً می‌دانید که این یاخته‌ها قدرت تقسیم ندارند، بنابراین همانندسازی دنای هسته در آن‌ها انجام نمی‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۲** در مراحل طویل‌شدن و پایان رونویسی، دو رشتة دنا که از هم باز شده بودند مجدداً به هم متصل می‌شوند. در این حالت

می‌توان گفت هر دو رشتة دنا در تشکیل پیوند هیدروژنی شرکت کرداند. **۳** رنابسپاراز بر روی رنا عمل بسپارازی انجام می‌دهد، نه زنجیره

الگوی دنا. اثر رنابسپاراز روی رشتة‌های مختلف دنا فقط شکستن پیوند هیدروژنی بین آن‌ها است. **۴** برای رونویسی از دنای خطی در مجموع

سه نوع آنزیم رنابسپاراز وجود دارد، اما توجه کنید که از روی هر ژن این دنا، فقط یک نوع رنابسپاراز قادر به رونویسی است، مثلاً ژن مربوط به

رنای ناقل توسط رنابسپاراز **۳** رونویسی می‌شود.

۱۵۱- تئیه ۱ هنگام رونویسی از یک ژن، اولین ریبونوکلئوتید سازنده رنا در مقابل نوکلئوتید مکمل خود در رشتة الگو قرار می‌گیرد و پیوند

هیدروژنی تشکیل می‌شود. در این حالت ریبونوکلئوتید دیگری وجود ندارد که نوکلئوتید اولی بتواند با آن پیوند فسفودی استر تشکیل دهد. پس

در این زمان دومین ریبونوکلئوتید هم در مقابل نوکلئوتید مکمل خود قرار گرفته و پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد و در نهایت اولین پیوند

فسفودی استر بین دو ریبونوکلئوتید تشکیل می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۲** با توجه به این که مولکول دنا تعداد بسیار زیادی ژن دارد و ژن‌های مختلف دارای رشتة‌های الگوی متفاوتی هستند، پس

قطعاً وقتی به کل دنا نگاه کنیم می‌بینیم که هر دو رشتة آن در بخش‌هایی به عنوان الگو و در بخش‌هایی به عنوان رمزگذار عمل کرده‌اند. حالا با توجه

به این که در هر ژن کدام رشتة به عنوان الگو انتخاب شده باشد، جهت رونویسی با سایر ژن‌ها هم مشابه یا متفاوت خواهد بود. **۳** آنزیم رنابسپاراز

۲ مسئول رونویسی از ژن‌هایی است که در نهایت منجر به تولید نوعی پروتئین می‌شوند. مثل ژن پادتن، هیستون، آلبومین و حتی ژن آنزیم‌های

پروتئینی مثل رنابسپاراز **۱**، **۲** و **۳**. **۴** ژن‌های موجود در دنا اطلاعات خود را به طور مستقیم به مولکول‌های رنا منتقل می‌کنند. همان‌طور که

می‌دانید، مولکول‌های رنا می‌توانند در ساختار خود پیوند هیدروژنی داشته باشند یا نداشته باشند.

۱۵۲- تئیه ۲ آنزیم رنابسپاراز در ساخت رنا از روی ژن نقش دارد. پیش‌ماده رنابسپاراز می‌تواند دنای خطی یا حلقوی و ریبونوکلئوتیدها باشند،

اما محصول آن رنای خطی است. نوکلئیک اسیدهای خطی دارای دو انتهای آزاد و متفاوت هستند، اما دناهای حلقوی انتهای آزاد ندارند.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** رنابسپاراز به هنگام رونویسی می‌تواند پیوند هیدروژنی بین دو رشتة دنا را بشکند، اما توجه کنید که این آنزیم فعالیت

نوکلئازی ندارد. فعالیت نوکلئازی در واقع شکستن پیوند فسفودی استر بین نوکلئوتیدهای مجاور است. **۲** در همه مراحل رونویسی، پیوند

هیدروژنی بین دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها به کمک آنزیم رنابسپاراز می‌شکند و دو رشتة ژن از هم جدا می‌شوند. **۳** در یاخته‌های ماهیچه‌ای،

مولکول‌های دنا درون هسته و میتوکندری وجود دارد و بنابراین رونوشتبرداری از دنا هم در هر دوی این‌ها دیده می‌شود.

۱۵۳- تئیه ۲ در یاخته‌های یوکاریوتی، دنا در هسته و سیتوپلاسم (راکیزه و دیسه‌ها) نگهداری می‌شود. فرایندهای ویرایش و پیرایش با جداسدن

نوکلئوتید از رشتة پلی‌نوکلئوتیدی همراه است، اما توجه کنید که در پیرایش، توالی‌های چندنوکلئوتیدی متعدد از رشتة پلی‌نوکلئوتیدی جدا

می‌شوند در حالی که در هر بار انجام ویرایش، فقط یک نوکلئوتید جدا می‌شود. پس منظور این گزینه فقط ویرایش است.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** به طور معمول اگر یاخته یوکاریوتی قدرت تقسیم‌شدن داشته باشد، دنای هسته آن در هر چرخه تنها یک بار

همانندسازی انجام می‌دهد؛ اما همانندسازی دنای راکیزه و سبزدیسه ممکن است چندین بار در هر چرخه یاخته‌ای انجام شود. **۲** در فرایندهای

پیرایش و رونویسی، پیوند فسفودی استر بین نوکلئوتیدهای ریبوزدار برقرار می‌شود. پیرایش توسط رنابسپاراز انجام نمی‌شود. **۳** در رونویسی از ژن

رنای ناقل و هم‌چنین در همانندسازی، مولکول واحد پیوند هیدروژنی مستقیماً از روی دنا تولید می‌شود. می‌دانید که در رونویسی و همانندسازی،

پیوند هیدروژنی به ترتیب توسط رنابسپاراز و هلیکاز شکسته می‌شود.

۱۵۴- تئیه ۴ همه موارد درست هستند.

الف در مرحله آغاز رونویسی، پیوندهای هیدروژنی موجود در بخش انتهایی را انداز شکسته می‌شود و در نتیجه این بخش ساختار مارپیچی خود را از

دست می‌دهد. در مرحله پایان رونویسی هم تمام بخش‌های توالی پایان رونویسی دچار شکست پیوند هیدروژنی و از دست رفتن حالت مارپیچی می‌شود.

ب را انداز بخشی از ژن نیست در حالی که توالی پایان رونویسی جزئی از ژن است. را انداز محل صحیح شروع رونویسی و توالی پایان، محل

پایان رونویسی را مشخص می‌کند؛ بنابراین هر دو توالی در تشکیل رنای با طول طبیعی دخالت دارند. **ج** توالی را انداز و توالی پایان رونویسی

هر دو می‌توانند تحت تأثیر آنزیم دنابسپاراز قرار بگیرند که هم خاصیت بسپارازی و هم خاصیت نوکلئازی دارد. هم‌چنین این آنزیم می‌تواند

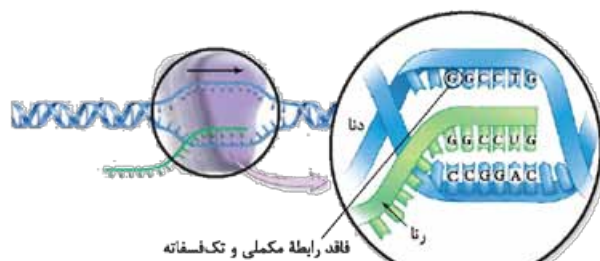
پیوندهای اشتراکی بین فسفات‌ها در نوکلئوتیدهای آزاد را هم بشکند. **د** از روی توالی را انداز رونویسی نمی‌شود، بنابراین نوکلئوتیدهای این

بخش نمی‌توانند با ریبونوکلئوتیدها پیوند هیدروژنی تشکیل دهند؛ اما توالی پایان این‌گونه نیست و از روی آن رونویسی صورت می‌گیرد.

۱۵۵- تئیه ۵ ریبونوکلئوتیدهای استر که نوعی پیوند اشتراکی است، به ریبونوکلئوتید دیگری در زنجیره رنا متصل می‌شوند. تعداد پیوندهای هیدروژنی

با آن، توسط پیوند فسفودی استر که نوعی پیوند اشتراکی است، به ریبونوکلئوتید دیگری در زنجیره رنا متصل می‌شوند. که یک نوکلئوتید برقرار می‌کند به نوع باز آلی آن برمی‌گردد و می‌تواند دو یا سه باشد.





بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ همان طور که در شکل مقابل می‌بینید، طی فرایند رونویسی می‌توان نوکلئوتیدهایی یافت که قادر رابطه مکملی هستند و چون در ساختار نوکلئیک اسید قرار گرفته‌اند، یک گروه فسفات دارند.

۲ طی رونویسی، برقراری پیوند هیدروژنی میان دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدهای دو رشته دنا نیز انجام می‌شود.

۳ مثلاً برای اولین نوکلئوتیدی که در رشته رنا قرار می‌گیرد، صادق نیست؛ زیرا این نوکلئوتید پایه‌گذار تشکیل رشته پلی‌نوکلئوتیدی است. قبل از آن اصلاً رشته‌های وجود نداشته است.

- ۱۵۶ **گزینه ۲** در فرایند رونویسی امکان شکستن پیوند فسفودی‌استر و ویرایش ریبونوکلئوتیدها وجود ندارد. ضمناً در فرایند همانندسازی، دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها و ویرایش می‌شوند نه ریبونوکلئوتیدها (فصل ۱).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ آنزیم‌ها کاتالیزورهای زیستی هستند. در فرایند همانندسازی، هلیکاز و انواع دیگری از آنزیم‌ها (مثلاً دنابسپاراز) شرکت می‌کنند و فرایند رونویسی به کمک آنزیم رنابسپاراز انجام می‌شود؛ بنابراین می‌توان گفت تنوع آنزیم‌ها در همانندسازی بیشتر است (فصل ۱).

۲ در همانندسازی پیوند هیدروژنی بین دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها تشکیل می‌شود (فصل ۱)، اما در رونویسی، هم دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها و هم ریبونوکلئوتیدها پیوند هیدروژنی برقرار می‌کنند.

۳ در رونویسی پیوند هیدروژنی بین رنای در حال تشکیل و رشته‌الگوی دنا شکسته می‌شود، اما در همانندسازی این گونه نیست و رشته‌الگو و رشته در حال ساخت با یکدیگر می‌مانند و دنای جدیدی را تشکیل می‌دهند (فصل ۱).

- ۱۵۷ **گزینه ۲** موارد «الف» و «ج» جمله را به درستی تکمیل می‌کنند.

الف در حباب همانندسازی و رونویسی، با پیشروی آنزیم بسپاراز، این حباب نیز پیشروی می‌کند؛ اما از آن جایی که همانندسازی دوجهته می‌باشد، این حباب از هر دو طرف گسترش می‌یابد (فصل ۱) در حالی که در رونویسی، این گونه نیست و طول حباب تقریباً ثابت می‌ماند. **ب** در رونویسی، رنابسپاراز سبب بازشدن رشته‌های دنا می‌شود و با قراردادن نوکلئوتیدهای آزاد در رنای در حال ساخت، سبب افزایش فسفات آزاد می‌شود، زیرا نوکلئوتیدها در ابتدا سه‌ففات‌هایند اما با از دست دادن دو فسفات، به صورت تکفسفاته وارد رشته می‌شوند؛ اما در همانندسازی، هلیکاز دو رشته را باز می‌کند که عملکرد بسپارازی در دنا ندارد (فصل ۱). **ج** در فرایند رونویسی، تنها بخش‌هایی از زن مرود نظر از هم باز می‌شوند؛ اما در همانندسازی، از آن جایی که کل دنا مورد استفاده قرار می‌گیرد، تمام طول آن در نهایت از هم باز شده‌اند (فصل ۱). **د** در همانندسازی دنای خطی، در محل‌های متعددی از دنا همانندسازی انجام می‌شود و در واقع چندین دوراهی همانندسازی مجاور به هم می‌رسند و یکی می‌شوند. در این محل‌ها، رشته‌های دنای ساخته‌شده در هر حباب با پیوند فسفودی‌استر به هم متصل می‌شوند (فصل ۱).

- ۱۵۸ **گزینه ۳** رونویسی و همانندسازی، فرایند‌هایی هستند که طی آن‌ها، پیوندهای هیدروژنی بین دو رشته زن شکسته می‌شوند. در هر دو نوع این فرایندها، آنزیم (هایی) فعالیت می‌کنند که به منظور انجام اعمال خود، انرژی زیستی مصرف می‌کنند. این انرژی نیز می‌تواند از مولکول‌های ATP تأمین شود که نوعی ریبونوکلئوتید بوده و به منظور استفاده از انرژی آن، باید به ADP تبدیل شود، به عبارتی از تعداد سفاته‌های موجود در ساختار آن کاسته شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ نوکلئوتید تیمین‌دار فقط در ساخت مولکول دنا شرکت می‌کند؛ بنابراین در فرایند رونویسی، امکان برقراری پیوندهای اشتراکی بین نوکلئوتیدهای آدنین‌دار و تیمین‌دار وجود ندارد.

۲ در فرایند رونویسی، رنابسپاراز می‌تواند در شکستن پیوندهای هیدروژنی (بین دو رشته زن) و اشتراکی (بین گروه‌های سفاته نوکلئوتیدهای آزاد) نقش داشته باشد؛ اما در طی همانندسازی، این وقایع نمی‌توانند توسط یک آنزیم انجام شوند. شکستن پیوندهای هیدروژنی را هلیکاز و پیوندهای اشتراکی را دنابسپاراز صورت می‌دهد (فصل ۱).

۳ در طی همانندسازی برخلاف رونویسی، دنابسپارازی که در ساخت رشته پلی‌نوکلئوتیدی جدید نقش دارد، فقط در تماس با یک رشته از مولکول دنا قرار می‌گیرد (فصل ۱).

- ۱۵۹ **گزینه ۲** در فرایند رونویسی، مولکول رنای در حال ساخت پس از مدتی از رشته الگوی خود جدا می‌شود و به صورت تکرشته‌ای فعالیت می‌کند، در حالی که در فرایند همانندسازی، رشته پلی‌نوکلئوتیدی جدید از رشته الگوی خود جدا شده و هر دو با هم دنای جدید را می‌سازند (فصل ۱).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در همانندسازی، دو رشته پلی‌نوکلئوتیدهای نوکلئوتیدی بیشتری مصرف شده و سفاته بیشتری آزاد می‌گردد (فصل ۱).

۲ در نتیجه در فرایند همانندسازی نوکلئوتیدهای نوکلئوتیدی در حال تولید است؛ در حالی که در فرایند رونویسی، یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی تولید می‌شود؛ در نتیجه در فرایند همانندسازی نوکلئوتیدهای نوکلئوتیدی بیشتری آزاد می‌گردد (فصل ۱).

۳ در حد کتاب درسی آنزیم مؤثر در فرایند رونویسی، رنابسپاراز است؛ در حالی که آنزیم‌های مؤثر در همانندسازی بسیار متنوع هستند و به جز هلیکاز و دنابسپاراز آنزیم‌های دیگری هم در این فرایند دخالت دارند (فصل ۱).

۴ توجه کنید که طی مرحله طویل شدن رونویسی، نوکلئوتیدهای رشته الگو ابتدا با ریبونوکلئوتیدهای رنای در حال ساخت و سپس با نوکلئوتیدهای مکمل خود در رشته رمزگذار دنا پیوند هیدروژنی برقرار می‌کنند.

- ۱۶۰ **گزینه ۱** در مرحله طویل شدن رونویسی ابتدا پیوندهای هیدروژنی بین دنا و رنا شکسته می‌شوند، سپس دو رشته دنا مجدداً به هم می‌پیوندند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۲ در هر بار رونویسی از روی یک زن، فقط یک رشته رنا ساخته می‌شود؛ بنابراین استفاده از لفظ «رشته‌های تازه‌ساخته شده» نادرست است.

۳ مشابه آن‌چه که در فصل ۱ و در رابطه با همانندسازی خواندید، قبل از انجام فرایند رونویسی هم باید اتصالات دنا از هیستون در بخش مشخصی (در ناحیه زن مرود نظر) باز شود و سپس با آغاز فرایند رونویسی، دو رشته دنا در ناحیه زن از یکدیگر جدا شوند.

۴ در مرحله آغاز رونویسی، با قرار گرفتن ریبونوکلئوتید در مقابل دئوکسی‌ریبونوکلئوتید مکمل آن ابتدا پیوند هیدروژنی تشکیل می‌شود، در

ادامه ریبونوکلئوتید با پیوند فسفودی‌استر به نوکلئوتید قبلي در زنجیره رنا متصل می‌شود.





۱۶۱- گزینه ۳

فقط مورد «ب» برای تکمیل عبارت مناسب است.

الف در مرحله سوم رونویسی، پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای دنا و رنا و همچنین بین نوکلئوتیدهای دو رشته دنا برقرار می‌شود. توجه داشته باشید که تشکیل پیوند بین نوکلئوتیدهای دنا، پس از جداشدن آنزیم رنابسپاراز از دنا رخ می‌دهد. **ب** در مرحله آغاز رونویسی، پیونددهای هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای دو رشته می‌شوند. همان‌طور که می‌دانید باز آلی اختصاصی ریبونوکلئوتیدها یوراسیل است و در نوکلئوتیدهای دنا باز یوراسیل وجود ندارد. **ج** در مرحله دوم رونویسی، پیونددهای هیدروژنی بین دو رشته دنا و همچنین پیونددهای بین رشته الگو و رنای در حال تشکیل شکسته می‌شوند. پیونددهای هیدروژنی بین دو رشته دنا به تازگی (قبل از شکسته شدن) تشکیل نشده‌اند. **د** در مرحله اول رونویسی، نوکلئوتیدهای دئوكسی‌ریبوز دار با نوکلئوتیدهای ریبوز دار پیوند هیدروژنی برقرار می‌کنند. همان‌طور که می‌دانید قند ریبوز نوعی مونوساکارید پنج‌کربنی است که حداکثر اکسیژن ممکن را دارد. این ویژگی در رابطه با دئوكسی‌ریبوز صادق نیست.

۱۶۲- گزینه ۳

طی مرحله طویل شدن رونویسی، در حباب رونویسی می‌توان آنزیم رنابسپاراز، رشته‌های الگو و رمزگذار دنا و رشته رنای در حال ساخت و تعدادی نوکلئوتید آزاد مشاهده نمود. آنزیم رنابسپاراز نوعی پروتئین است که حداکثر بیست نوع آمیتوساید دارد. در ساختار هر یک از مولکول‌های رنا و دنا نیز حداکثر چهار نوع مونومر به کار رفته است و در نتیجه در حباب رونویسی می‌توان حداکثر ۲۸ نوع مونومر مختلف مشاهده کرد. **بررسی سایر گزینه‌ها:** **۱** در مرحله آغاز رونویسی، ابتدا باید آنزیم رنابسپاراز از روی مولکول دنا جدا شود و سپس دو رشته دنا با تشکیل پیونددهای هیدروژنی به هم بیرونندن. **۲** در مرحله آغاز رونویسی، آنزیم رنابسپاراز راهانداز را شناسایی کرده و حرکت خود را روی رشته الگو آغاز می‌کند. این آنزیم همراه با حرکت خود بخش کوچکی از رنا را هم می‌سازد (به شکل ۲ توجه کنید). **۳** در مرحله طویل شدن، جهت جداشدن رنای آزادشده از رشته الگو هم‌جهت با حرکت آنزیم رنابسپاراز است. در واقع رنا از ابتدای ژن به سمت جلو در حال جداشدن است.

۱۶۳- گزینه ۲

موارد «الف» و «ج» درست هستند. منظور از آنزیم اول، دنابسپاراز و منظور از آنزیم دوم، رنابسپاراز است. **الف** رنابسپاراز ۲ و همچنین رنابسپارازهای موجود در راکیزه و سبزدیسه می‌توانند به رونویسی از روی ژن سازنده خود بپردازنند. ضمناً دنابسپاراز در حین همانندسازی از ژن‌های سازنده خود گلوبرداری می‌کند (فصل ۱). **ب** در مورد دنابسپاراز و رنابسپاراز موجود در راکیزه و سبزدیسه، صادق نیست. **ج** محصول آنزیم دنابسپاراز، مولکول دنا است که خاصیت آنزیمی ندارد (فصل ۱؛ اما محصول رنابسپاراز می‌تواند رنایی با فعالیت آنزیمی باشد (رنای ریبوزومی)). **۱** با توجه به شکل ۱۱ فصل اول کتاب درسی، هر آنزیم دنابسپاراز بر روی یک رشته دنای اولیه قرار می‌گیرد و از آن گلوبرداری می‌کند (فصل ۱).

۱۶۴- گزینه ۳

در مرحله آغاز، پیونددهای هیدروژنی بین دنا و زنجیره کوچک رنا تشکیل می‌شوند. توجه کنید که این پیونددها در مرحله بعد (طویل شدن) شکسته می‌شوند؛ اما در مرحله طویل شدن پیونددهای هیدروژنی که بین رنای در حال ساخت و رشته الگو ساخته می‌شوند پس از مدتی (در همان مرحله) شکسته می‌شوند.

۱۶۵- گزینه ۳

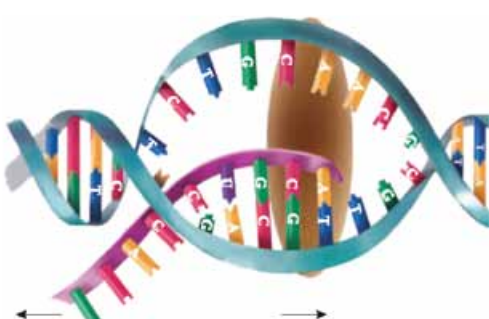
بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** با توجه به شکل ۲ کتاب درسی قسمت (الف) و (ب)، در هر دو مرحله آغاز و پایان آنزیم رنابسپاراز جایه‌جا می‌شود. **۲** شکسته شدن پیوند هیدروژنی در مرحله آغاز تنها توسط رنابسپاراز انجام می‌شود اما در مرحله طویل شدن، پیوند هیدروژنی بین دو رشته دنا به کمک رنابسپاراز و پیوند هیدروژنی بین دنا و رنا توسط آنزیم دیگری شکسته می‌شود. **۳** هم در مرحله طویل شدن و هم در مرحله آغاز رونویسی، تعدادی از جفت نوکلئوتیدهای جلوتر و عقب‌تر از آنزیم رنابسپاراز، فاقد رابطه مکملی هستند و از هم باز شده‌اند (حباب رونویسی).

۱۶۶- گزینه ۳

در مرحله آغاز رونویسی، پیونددهای هیدروژنی بین دو رشته مولکول دنا که دارای قندهای یکسان دئوكسی‌ریبوز هستند، شکسته می‌شوند؛ اما در مراحل طویل شدن و پایان، پیونددهای هیدروژنی بین رشته RNA ساخته شده و رشته دنای الگو، شکسته می‌شوند که قندهای متغیری در ساختار خود دارند. به هنگام تشکیل پیوند های فسفودی‌استر که در تمامی مراحل رونویسی دیده می‌شود، میزان فسفات‌های آزاد افزایش می‌یابد.

۱۶۷- گزینه ۳

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** ساخته شدن غلاف میلین توسط یاخته‌های پشتیبان (نوروگلیا) انجام می‌گیرد، نه نورون‌ها (زیست یاردهم - فصل ۱). **۲** اتصال دنا به هیستون‌ها در هیچ‌یک از مراحل رونویسی رخ نمی‌دهد. دقت کنید که در مرحله طویل شدن و پایان رونویسی، به دلیل تشکیل پیوند هیدروژنی میان دو رشته دنا، مارپیچ دنا مجددًا تشکیل می‌شود. اتصال مولکول دنا به پروتئین‌های هیستون برای ایجاد پیچ‌وتاب در فامینه است (فصل ۱).



۳ هنگام اضافه شدن هر نوکلئوتید سه فسفات به انتهای رشته پلی نوکلئوتید دوتا از فسفات های آن از مولکول جدا می شوند (شکسته شدن پیوندهای اشتراکی) و نوکلئوتید تک فسفات، با تشکیل پیوند فسفودی استر (نوعی پیوند اشتراکی) به رشته رنا متصل می شود؛ بنابراین این موضوع در تمامی مراحل رونویسی قابل مشاهده است، اما از طرفی، در مرحله آغاز رونویسی، قبل از ریبونوکلئوتید اول، نوکلئوتیدی وجود ندارد.

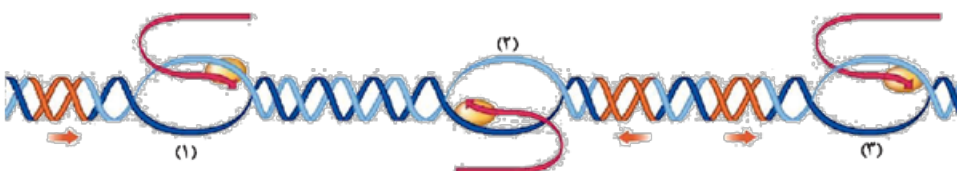
-۱۶۷ **گزینه ۳** در مراحل طویل شدن و پایان رونویسی، پیوندهای هیدروژنی بین رشته الگو و رنا شکسته می شوند. در هر دوی این مراحل، اتصال رنابسپاراز به دنا و رنا دیده می شود. توجه کنید که در ابتدای مرحله پایان، رنابسپاراز هنوز به دنا و رنا متصل است.

بررسی سایر گزینه ها: **۱** عامل ایجاد سینه پهلو (استرپتوكوس نومونیا)، پروکاریوت بوده و قادر رنابسپاراز ۱ است (فصل ۱). **۲** در مرحله آغاز رونویسی به منظور تولید مولکول رنا، رابطه مکملی بین ریبونوکلئوتیدها و دئوکسی ریبونوکلئوتیدها برقرار می شود. **۳** در مرحله آغاز رونویسی فقط بین دئوکسی ریبونوکلئوتیدهای دنا و ریبونوکلئوتیدهای رنا برقرار می شود و این ویژگی در مراحل طویل شدن و پایان قابل مشاهده نیست. اندازه حباب رونویسی در همه مراحل رونویسی ثابت است و تغییر نمی کند.

-۱۶۸ **گزینه ۲** طی رونویسی، پیوند هیدروژنی بین دو ریبونوکلئوتید برقرار نمی شود (در فرایندهایی از جمله ترجمه، بین دو ریبونوکلئوتید رابطه مکملی برقرار می شود که در گفتار بعدی با آن آشنا می شویم). توجه کنید که در هسته مولکول های رنای کوچک می توانند به مولکول های رنای پیک متصل شوند.

بررسی سایر گزینه ها: **۱** و **۴** در همانندسازی و رونویسی، تشکیل پیوند هیدروژنی بین دو دئوکسی ریبونوکلئوتید دیده می شود. رونویسی از روی دنای هسته برخلاف همانندسازی آن دنا، چندین بار در هر چرخه یاخته ای انجام می شود. ضمناً می دانید که در رونویسی، رنابسپاراز هم پیوندهای هیدروژنی را در دنا می شکند و هم به تولید رنا می پردازد. **۵** در رونویسی، پیوند هیدروژنی بین رنا و یک رشته دنا تشکیل می شود، نه رشته ها.

-۱۶۹ **گزینه ۴** با توجه به شکل زیر، ژن های ۱ و ۲ در مجاورت هم هستند و آنزیم های رنابسپاراز رونویسی کننده از آن ها به هم نزدیک می شوند. همان طور که می بینید، در حد فاصل بین این دو ژن، توالی راه انداز وجود ندارد و این توالی ها در دو سمت این ژن ها قرار گرفته اند.



بررسی سایر گزینه ها: **۱** با توجه به شکل، می بینید که رنابسپاراز هایی که از روی ژن های ۲ و ۳ رونویسی می کنند، در حال دور شدن از هم هستند و رشته های الگوی ژن های ۲ و ۳ با یکدیگر متفاوت است. **۲** اگر در حد فاصل دو ژن، دو راه انداز مشاهده شود، ممکن نیست جهت رونویسی هر دو ژن با هم یکی بوده باشد. در واقع قطعاً این دو ژن رشته های الگوی متفاوتی داشته اند. به ژن های ۲ و ۳ در شکل توجه کنید. **۳** ممکن است هر دو ژن در دنای خطی هسته قرار گرفته باشند و مربوط به رنای ناقل باشند، در نتیجه هر دو توسط رنابسپاراز ۳ رونویسی شوند.

-۱۷۰ **گزینه ۳** اگر بین دو ژن متواالی در دنا، دو توالی راه انداز وجود داشته باشد، قطعاً رشته الگوی این دو ژن در دو سمت متفاوت قرار داشته و جهت رونویسی آن ها دقیقاً عکس یکدیگر است. به شکل مقابل توجه کنید.

بررسی سایر گزینه ها: **۱** و **۴** اگر بین دو ژن متواالی در ساختار دنا، توالی راه انداز وجود نداشته باشد، دو حالت امکان پذیر است. یکی این که این دو ژن به هم متصل بوده و با هم یک راه انداز مشترک دارند (مانند آن چه در رابطه با ژن های مربوط به تجزیه لاکتوز در باکتری E.coli می خوانید)؛ در این حالت تنها یک آنزیم رنابسپاراز از روی این ژن ها رونویسی می کند و واضح جهت رونویسی این دو ژن هم مشابه یکدیگر است. حالت دوم این است که این دو ژن از هم مجزا بوده و هر یک راه انداز مخصوص خودش را داشته باشد. در واقع در این حالت مثلاً از سمت چپ به راست ابتدا راه انداز ژن ۱ سپس ژن ۲ و بعد از آن ژن ۲ و در نهایت راه انداز ژن ۲ مشاهده می شود؛ بنابراین در این شرایط این دو ژن توسط دو آنزیم رنابسپاراز رونویسی شده و جهت رونویسی آن ها با یکدیگر متفاوت و به سوی هم است. **۵** اگر بین دو ژن متواالی در ساختار دنا یک راه انداز مشاهده شود، در واقع نشان می دهد که رونویسی این دو ژن هم جهت با هم انجام می شود. توجه داشته باشید که حاصل رونویسی از ژن ها لزوماً رنای پیک نیست و ممکن است از رونویسی این ژن ها رنای ناقل یا رنای ریبوزومی ایجاد شود.

-۱۷۱ **گزینه ۳** در یاخته های پروکاریوتی، دنای اصلی به غشا متصل است. در این یاخته ها تنها یک نوع رنابسپاراز وجود دارد که به تولید همه انواع رنها می پردازد.

بررسی سایر گزینه ها: **۱** رناها هیچ نوکلئوتید مشترکی با دنا ندارند، زیرا واحد قند ریبوز هستند؛ در حالی که نوکلئوتیدهای دنا همگی دئوکسی ریبوز دارند. **۲** همه مولکول های رنا در یاخته های یوکاریوتی دچار پیرایش و کوتاه شدن نمی شوند. **۳** گروهی از رنها یوکاریوتی در سیتوپلاسم (درون میتوکندری و کلروپلاست) تولید می شوند و استفاده از لفظ (قبل از ورود به سیتوپلاسم) برای آن ها صحیح نیست.





۱۷۲- گزینه ۲

محصول آنزیم رنابسپاراز ۱ مولکول tRNA است. همان‌طور که می‌دانید این مولکول در ساختار رنا تن شرکت کرده و با متصل کردن آمینواسیدها به یکدیگر موجب تولید پروتئین‌ها می‌شود؛ بنابراین مولکول tRNA در تولید پروتئین‌های مانند انواع رنابسپاراز دخالت دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) تنها گروهی از زن‌های موجود در هسته دارای اگزون و اینترون هستند و در نتیجه همه مولکول‌های رنا پیکی که توسط آن‌زیم رنابسپاراز ۲ ایجاد می‌شوند، دارای رونوشت اینترون و اگزون نیستند. ۳) اگر توالی پایان رونویسی در ژنی جزء اینترون باشد، به دنبال فرایند پیرایش حذف شده و در ساختار رنا پیک بالغ (که محصول رنابسپاراز ۲ است) دیده نمی‌شود. ۴) مولکول tRNA نوعی نوکلئیک اسید خطی است که در هر سر خود دارای گروه فسفات آزاد یا هیدروکسیل است. توجه کنید ممکن نیست هر دوی این مولکول‌ها در یک سر رنا دیده شود.

۱۷۳- گزینه ۴ در بعضی از زن‌ها، بخش‌هایی از رنا پیک ساخته شده، جدا و حذف می‌شوند (پیرایش)، واضح است که رناهای پیرایش شده برای تعیین توالی کامل زن مناسب نیستند.

نکته رنا پیرایش شده و بالغ، هم در هسته و هم در سیتوپلاسم یافت می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) هر رنا تولید شده در هسته، رنا پیک نیست که بخواهد ترجمه شود. ۲) در رونوشت اگزون، بخش‌های قبل از کدون آغاز و هم‌چنین کدون پایان و بخش‌های بعد از آن ترجمه نمی‌شوند. ۳) اولاً در یک زمان مشخص، همه زن‌ها در حال رونویسی نیستند (تنظیم بیان زن)، دوماً بعضی از زن‌ها بسیار فعال‌اند و هم‌زمان توسط چندین رنابسپاراز رونویسی می‌شوند.

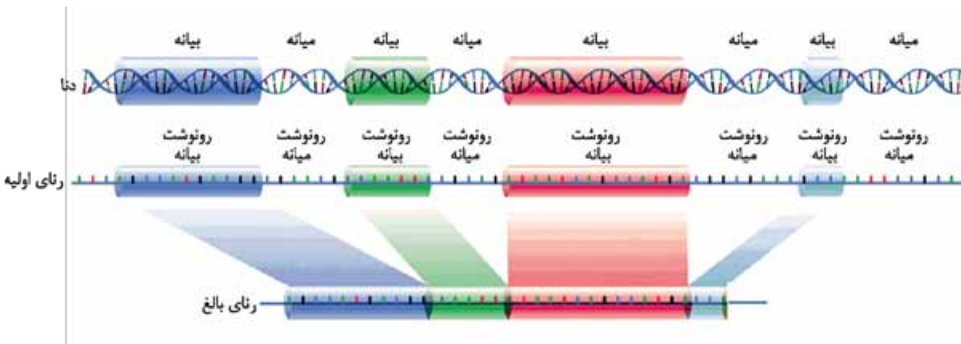
۱۷۴- گزینه ۱ هر زن لزوماً منجر به تولید رنا پیک نمی‌شود و ممکن است از روی زن‌ها tRNA یا tRNA هم ساخته شود. توجه داشته باشید که رناهای پیکی که درون هسته تولید می‌شوند، در همانجا هم بالغ می‌گردند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۲) در یک یاخته یوکاریوتی هسته‌دار چهار نوع رنابسپاراز وجود دارد (رنابسپارازهای یک، دو و سه + رنابسپاراز سیتوپلاسمی). ۳) زن مربوط به انسولین در همه یاخته‌های بدن از جمله لنفوسيت B وجود دارد. این زن در لنفوسيت‌های B رونویسی نمی‌شود، اما در صورت تقسیم یاخته، همانندسازی می‌شود و دو رشته آن توسط هلیکاز از یکدیگر جدا می‌شوند. ۴) با توجه به شکل کتاب درست است. اگر رشته الگوی دو زن مجاور با هم یکسان باشد جهت رونویسی از آن‌ها هم با هم یکسان است و برعکس.

۱۷۵- گزینه ۴ بخش‌های (۱) و (۲) به ترتیب رونوشت اینترون و اگزون را نشان می‌دهند. توجه داشته باشید که در رونوشت‌های اگزون در رنا، بخش‌هایی هستند که به هیچ عنوان ترجمه نشده و از روی آن‌ها پروتئین ساخته نمی‌شود، مثل کدون‌های پایان و بخش‌های بعد از آن. پس با این که این بخش‌ها در ساختار رنا بالغ وجود دارند، اما مستقیماً در تولید پروتئین دخالتی ندارند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) توالی اینترون در دنا از دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل شده، در حالی که رونوشت اینترون در رنا با این که طول برابر با اینترون دنا دارد، اما از یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل شده و بنابراین به اندازه نصف آن نوکلئوتید دارد. ۲) جداسازی رونوشت‌های اینترونی از مولکول رنا به کمک خاصیت نوکلئازی آنزیم و شکسته شدن پیوندهای فسفودی استر انجام می‌شود. ۳) همه زن‌های مربوط به پروتئین‌ها در هسته یاخته‌های یوکاریوتی لزوماً دارای توالی‌های اینترون و اگزون نیستند.

۱۷۶- گزینه ۱ با توجه به شکل زیر، چه در مولکول رنا اندازه میانه و رونوشت آن می‌تواند بزرگ‌تر از بیانه باشد.



بررسی سایر گزینه‌ها: ۲) توالی راهانداز بخشی از مولکول دنا است و نوکلئوتیدهای آن در هر دو رشته دنا قرار گرفته‌اند. ۳) رونوشت‌های دو انتهای رنا فقط یک پیوند فسفودی استر دارند که می‌تواند طی پیرایش شکسته شود. حالا این رونوشت می‌تواند مربوط به میانه یا بیانه باشد. ۴) پیرایش فقط یک نمونه از تغییرات رنا پیک است. همه تغییرات لزوماً با کاهش تعداد پیوندهای فسفودی استر همراه نیست.

۱۷۷- گزینه ۲ بخش (۱) تا (۳) به ترتیب نشان دهنده رونوشت اگزون در رنا پیک، توالی اینترون در دنا و توالی اگزون در رشته الگوی دنا دارای نوکلئوتیدهایی است که هم با نوکلئوتیدهای رنا در حال تشکیل و هم با نوکلئوتیدهای رشته رمزگذار دنا می‌تواند مکمل باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) بخش‌هایی از رنا پیک بالغ قابل ترجمه‌شدن نیست، مثلاً توالی‌های اینترون قبل از کدون آغاز یا بعد از کدون پایان.

۲) بخش از دنا است نه رنا. ۴) با توجه به شکل ۴ کتاب می‌بینید که طول توالی‌های اگزونی در دنا لزوماً با هم برابر نیست.

۱۷۸- گزینه ۲ در همانندسازی، زنجیرهای پلی‌نوکلئوتیدی تولید شده توسط رنابسپارازها، با پیوند فسفودی استر به هم متصل شده و دنای جدید را می‌سازند (فصل ۱). در طی فرایند پیرایش نیز توالی‌های نوکلئوتیدی رونوشت بیانه در رنا به هم متصل می‌شوند و رنا بالغ را می‌سازند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) اتصال توالی نوکلئوتیدی به یک نوکلئوتید جدید در فرایند‌های همانندسازی و رونویسی دیده می‌شود. در هسته، هر مولکول حاصل از همانندسازی و رونویسی، نوعی نوکلئیک اسید خطی است (فصل ۱) و همه فسفات‌های آن در تشکیل پیوند فسفودی استر دخالت ندارند.



۱۸۲- اتصال نوکلئوتید به زنجیره پلی‌نوکلئوتیدی، چه طی همانندسازی و چه طی رونویسی، در محلی از دنا رخ می‌دهد که در آن پیوندهای هیدروژنی شکسته شده‌اند. ۱۸۳- اتصال دو توالی نوکلئوتیدی به یکدیگر در فرایند همانندسازی و پیرایش دیده می‌شود. همانندسازی در مرحله S اینترفاز انجام می‌شود، در حالی که پیرایش (که به دنبال رونویسی انجام می‌شود) می‌تواند در هر مرحله‌ای از اینترفاز اتفاق بیفتد. همان‌طور که می‌دانید کوتاه‌ترین مرحله اینترفاز، G₂ و بلندترین مرحله آن، G₁ است.

۱۷۹- **گزینه آ** آنزیم دنابسپاراز پس از برقراری هر پیوند فسفودی استر، بر می‌گردد و رابطه مکملی نوکلئوتید را بررسی می‌کند؛ پیرایش همان فرایند نوکلئازی دنابسپاراز است که صرفاً مربوط به شکستن پیوند فسفودی استر می‌شود (فصل ۱). در بعضی ژن‌ها، توالی‌های معینی از رنای ساخته شده، جدا (شکسته شدن پیوندهای اشتراکی) و حذف می‌شود و سایر بخش‌ها به هم متصل می‌شوند (تشکیل پیوندهای اشتراکی از نوع فسفودی استر) و یک رنای یکپارچه می‌سازند که به آن، پیرایش گفته می‌شود. فرایند پیرایش بر روی رشته رنا اثر می‌گذارد که تکرشته‌ای است. فرایند پیرایش هم‌زمان با عمل همانندسازی دنا دیده می‌شود که بر روی رشته در حال ساخت دنا انجام می‌شود. دقت کنید در هیچ‌یک از این دو فرایند پیوندهای هیدروژنی دچار شکستگی نمی‌شوند.

۱۸۰- **بررسی سایر گزینه‌ها:** ۱- در هر دوی این فرایندها، شکسته شدن پیوند اشتراکی از نوع فسفودی استر قابل مشاهده است. آبکافت (هیدرولیز) این پیوند با مصرف مولکول آب همراه است. ضمناً توجه کنید که فقط طی پیرایش، تشکیل پیوندهای اشتراکی (کووالانسی) قابل مشاهده است. ۲- به دلیل فعالیت کاتالیزورهای زیستی در هر دوی این فرایندها، مصرف انرژی زیستی در هر دو مورد قابل مشاهده است. در پروکاریوت‌ها پیرایش رخ نمی‌دهد و این فرایند فقط در فضای هسته (نوعی اندامک دوغشاپی) یاخته‌های یوکاریوتی انجام می‌شود؛ اما فرایند پیرایش می‌تواند علاوه بر هسته یاخته‌های یوکاریوتی، در سیتوپلاسم پروکاریوت‌ها نیز انجام شود (فصل ۱). ۳- طبق توضیحات، در هر دو فرایند، شکسته شدن پیوندهای فسفودی استر رخ می‌دهد. دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها مخصوص مولکول دنا هستند و تنها فرایند پیرایش می‌تواند بر آن‌ها تأثیرگذار باشد. ۱۸۱- **گزینه ب** با توجه به متن کتاب درسی، رنای پیک ممکن است دستخوش تغییراتی در حین رونویسی و یا پس از آن شود؛ در نتیجه بروز این تغییرات حتمی نیست و این مولکول ممکن است بدون تغییر وارد سیتوپلاسم شود.

۱۸۲- **بررسی سایر گزینه‌ها:** ۱- توجه داشته باشید که بخش‌هایی از مولکول دنا هیچ‌گاه رونویسی نمی‌شوند، مثل توالی راهانداز و یا توالی‌های بین ژنی. بیانه و میانه تهها در ژن‌های دنا وجود دارند و برای بخش‌های نامبرده شده تعریف نمی‌شوند. ۲- با توجه به شکل ۳ کتاب، طول رونوشت‌های میانه لروماً با هم برابر نیست. این موضوع در رابطه با رونوشت‌های بیانه هم صدق می‌کند. ۳- رنای پیک موجود در سیتوپلاسم یاخته هسته‌دار، بالغ است. با کنار هم قراردادن رشته رنای بالغ و رشته الگو، بین آن‌ها رابطه مکملی ایجاد می‌شود؛ اما بعضی مناطق در دنا مکملی در رنا ندارد که به این نواحی میانه گویند که به صورت حلقه‌ایی قرار می‌گیرند. توجه کنید که این مناطق دارای نوکلئوتیدهای مکمل در رشته رمزگذار هستند.

۱۸۳- **گزینه ا** شماره (۱) رنای بالغ و شماره (۲) رشته الگوی ژن را نشان می‌دهد. با توجه به این که طبق صورت سؤال، رشته الگو از دنا جدا شده است، پس می‌توان گفت هم رنا و هم رشته الگوی ژن، مولکول‌های خطی هستند که دو سر آزاد (فسفات و هیدروکسیل) دارند. با توجه به این که این دو رشته با هم مکمل هستند، پس باید جهت‌گیری نامه سو داشته باشد و در برابر فسفات آزاد هر رشته، هیدروکسیل آزاد رشته مقابل قرار گرفته باشد.

۱۸۴- **بررسی سایر گزینه‌ها:** ۱- توجه داشته باشید که فرایند پیرایش قبل از گرفتن این عکس انجام شده و نتیجه آن تشکیل مولکول (۱) است. در واقع پیرایش بر روی رنا انجام می‌شود (نه مولکول دنا) و طی آن رونوشت‌های اینترون از رنا جدا شده و حالا چون این توالی‌ها در ساختار رنای بالغ وجود ندارد، رشته الگو در دنا دارای حلقه شده است. ۲- رنا مولکولی تکریشته‌ای است که از روی رشته الگو دنا ساخته می‌شود، در حالی که ژن بخشی از دنا و دورشته‌ای است. مولکول رنای نابالغ معمولاً دارای تعداد نوکلئوتیدهای برابری با رشته الگوی خود است، اما توجه داشته باشید که ژن علاوه بر رشته الگو دارای رشته رمزگذار هم هست و در نتیجه نوکلئوتیدهای بیشتری از رنای نابالغ دارد. ۳- فرایند پیرایش و جداسازی رونوشت اینترون از مولکول رنا تنها در هسته قابل انجام است و در نتیجه رونویسی از رنی مولکول دنا در میتوکندری نمی‌تواند منجر به تولید رنایی شود که اینترون‌های آن حذف شده است.

۱۸۵- **فرایندهای سنتز آبدی** با تولید آب و فرایندهای هیدرولیز با مصرف آب همراه هستند.

۱۸۶- **الف** شکستن و تشکیل پیوند فسفودی استر در فرایند پیرایش به ترتیب با مصرف و تولید مولکول‌های آب همراه است. ۱۸۷- **ب** ATP منبع رایج تأمین انرژی در یاخته‌ها است که جادشن فسفات از آن (و تشکیل ADP) نوعی هیدرولیز بوده و با مصرف آب همراه است. ۱۸۸- **ج** طویل شدن رنا با تشکیل پیوند فسفودی استر و تولید مولکول آب همراه است. هم‌چنین تبدیل نوکلئوتید سه‌فسفاته به تک‌فسفاته، با مصرف مولکول آب همراه است. ۱۸۹- **د** تخریب پیوند فسفودی استر در فرایند پیرایش با مصرف آب همراه است.

۱۹۰- **همه موارد نادرست هستند.**

۱۹۱- **الف** در هر یاخته هسته‌دار، گروهی از ژن‌ها فعال و گروهی دیگر غیرفعال هستند؛ بنابراین میزان رونویسی از ژن‌های مختلف این سلول با هم برابر نیست. ۱۹۲- **ب** در یک زمان مشخص لزوماً رونویسی از یک ژن مشترک در همه یاخته‌ها با هم برابر نیست، مثلاً ژن پادتن در همه سلول‌های هسته‌دار ما وجود دارد اما تنها در پلاسموسیت‌ها از این ژن استفاده می‌شود و در نهایت پادتن تولید می‌گردد؛ در نتیجه نمی‌توان گفت میزان رونویسی این ژن در همه سلول‌ها با هم برابر است. ۱۹۳- **ج** در هر یاخته، بسته به زمان ممکن است از یک ژن استفاده بیشتر یا کمتری بشود، مثلاً در یاخته‌ای که تازه تقسیم شده است رونویسی از ژن rRNA بسیار زیاد انجام می‌شود، در حالی که ممکن است با گذر زمان دیگر به این اندازه از این ژن رونویسی نشود.





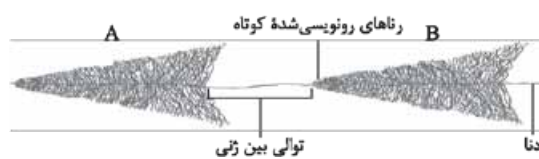
D ژن‌های فعال در سلول‌های مختلف، لزوماً به یک اندازه رونویسی نمی‌شوند، مثلاً ژن آنزیم دنابسپاراز در سلول‌های بنیادی و سلول لغفوسیت B فعل و قابل رونویسی است. این ژن در سلول‌های بنیادی (به دلیل انجام تقسیم و همانندسازی زیاد) مرتبأ رونویسی می‌شود؛ در حالی که در یاخته‌های لغفوسیت B چون تقسیم کمتری دارند، میزان رونویسی از این ژن هم کمتر است.

۱۸۴- گزینه ۱ با توجه به این که جهت رونویسی هر دو ژن (۱) و (۲) از چپ به راست است، پس رشتة الگوی هر دو ژن هم باید با هم یکسان باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** اگر تعداد نوکلئوتیدهای ژن (۱) و (۲) با هم برابر باشد، در نهایت تعداد نوکلئوتیدهای رناهای ساخته شده از روی آن‌ها هم با هم یکسان خواهد بود. **۲** فرض کنید ژن سمت چپ مربوط به رنا ریبوزومی و ژن سمت راست مربوط به رنا ناقل باشد، در این صورت مجموعاً تعداد زیادی آنزیم رنابسپاراز از نوع مختلف در شکل وجود دارد (رنابسپاراز ۱ و ۳). **۳** فرض کنید که هر دو ژن ها مربوط به رنا ناقل باشند، در این صورت فقط یک نوع رنا از روی هر دو ژن ساخته می‌شود.

۱۸۵- گزینه ۳ در یاخته‌های تازه تقسیم شده، بعضی ژن‌ها مانند ژن‌های سازنده رنا ریبوزومی که توسط رنابسپاراز ۱ رونویسی می‌شوند، بسیار فعل‌اند. در این نوع ژن‌ها، همزمان تعداد زیادی رنابسپاراز از روی ژن رونویسی می‌کنند. البته توجه کنید که همه این رنابسپارازها از یک نوع هستند، بنابراین نمی‌توان گفت انواع زیادی از رنابسپارازها در حال رونویسی از روی این ژن هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** و **۳** همان‌طور که گفته شد به خاطر فعالیت هم‌زمان چندین رنابسپاراز بر روی ژن، امکان انجام هم‌زمان مراحل



مختلف رونویسی روی ژن وجود دارد. مثلاً ممکن است یک رنابسپاراز در مرحله آغاز باشد، در حالی که رنابسپاراز دیگری در حال انجام مرحله پایان است. **۲** طبق شکل مقابل، رنابسپارازی که در حال رونویسی از ژن A است، به راهانداز ژن B نزدیک می‌شود (با توجه به جهت انجام رونویسی، می‌توان دریافت که راهانداز هر دو ژن در سمت چپ آن‌ها قرار دارد).

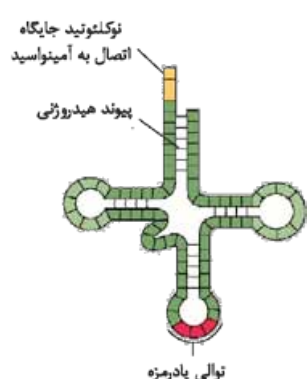
۲ گفتار

۱۸۶- گزینه ۳ در رونویسی، پیوند هیدروژنی بین دنا و رنا تشکیل می‌شود. در فرایند ترجمه نیز پیوند هیدروژنی بین رنا پیک و رنا ناقل برقرار می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** به دنبال رونویسی از ژن‌های موجود در هسته، رنا پیک برای انجام ترجمه باید از منافذ هسته‌ای به سیتوپلاسم برود. اما اگر ژن مورد نظر در میتوکندری با کلروپلاست باشد، به علت وجود ریبوزوم در این اندامک‌ها، ترجمه می‌تواند در همان بخش صورت بگیرد. **۲** بخش‌هایی از رنا پیک بالغ که قبل از کدون آغاز و یا بعد از کدون پایان باشند در فرایند ترجمه شرکت نمی‌کنند (شکل ۱۱ و ۱۳). **۳** تعداد رناهای ناقل و آنتی‌کدون‌هایی که وارد ریبوزوم می‌شود قابل تعیین شدن به صورت دقیق نیست، زیرا تعداد زیادی از این مولکول‌ها وارد جایگاه ریبوزوم شده و به علت مکمل‌بودن با کدون از آن خارج می‌شوند.



۱۸۷- گزینه ۳ رنا ناقل توسط رنابسپاراز ۳ ساخته می‌شود. در ساختار سه‌بعدی رنا ناقل، جایگاه اتصال آمینواسید دقیقاً در مقابل توالی پادرمزم قرار ندارد.



بررسی سایر گزینه‌ها: **۱** توالی UAA در رنا پیک، رمزه پایان است و پادرمزم مکمل ندارد اما توجه کنید که این توالی می‌تواند به عنوان پادرمزم در رنا ناقل قرار بگیرد و مکمل رمزه AUU در رنا پیک باشد. رمزه AUU مربوط به یک آمینواسید است (آمینواسید ایزوولوین، البته نیازی به حفظ کردنش نیست!). **۲** میوگلوین نوعی پروتئین تکرشته‌ای است و در ساختار آن پیوند هیدروژنی وجود دارد (فصل ۱). **۳** مطابق شکل مقابل، تعداد نوکلئوتیدهای قسمت‌های خطی از قسمت‌های حلقوی بیشتر است.

۱۸۸- گزینه ۴ با توجه به شکل ۹ کتاب درسی، tRNA با شکل سه‌بعدی خود وارد آنزیم اتصال دهنده رنا به آمینواسید می‌شود. هم‌چنین با توجه به شکل‌های ۷ و ۱۲ در می‌یابیم که در مرحله طویل شدن ترجمه، دومین آمینواسید رشتة پلی‌پپتیدی با گروه آمینی خود در پیوند پپتیدی شرکت می‌کند و با گروه کربوکسیل خود به رنا ناقل متصل است.



-۱۸۹- گزینه ۲ ابتدا دقت داشته باشید که در یاخته‌های یوکاریوتی، رناهای ناقل در دو محل مختلف ساخته می‌شوند:

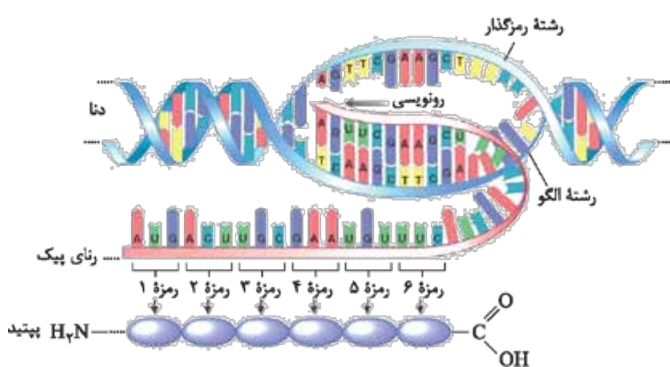
۱. هسته یاخته‌های یوکاریوتی ۲. درون اندامک‌های کلروپلاست و میتوکندری

رنای ناقل پس از رونویسی دچار تغییراتی می‌شود. در ساختار نهایی رنای ناقل، نوکلئوتیدهای مکمل می‌توانند پیوند هیدروژنی ایجاد کنند. به همین علت رنای تکرشته‌ای، روی خود تا می‌خورد. رنای ناقل تاخورده‌ی های مجددی بپیدا می‌کند که ساختار سه‌بعدی را ایجاد می‌کند. اگرچه تمام رناهای ناقل، پس از رونویسی دچار تغییراتی می‌شوند، اما ایجاد این تغییرات پیش از خروج از هسته، تنها در ارتباط با گروهی از رناهای ناقل صادق است؛ چراکه طبق توضیحات، گروهی دیگر اصلاً درون هسته ساخته نشده‌اند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ مطابق متن کتاب، مولکول‌های رنای ناقل در ناحیه پادرمزه با هم متفاوت می‌باشند. اگر مثلاً رشته‌های دو پادرمزه مربوط به دو رنای ناقل به صورت UAA و UAG باشند؛ در نتیجه این دو ناقل فقط در یک نوکلئوتید با هم تفاوت دارند. ۲ در رنای ناقل پادرمزه تعیین‌کننده نوع آمینواسیدی است که قرار است به رناتن حمل شود؛ پادرمزه دستوری جهت ساخت اسیدآمینه صادر نمی‌کند. ۳ براساس پادرمزه واردشده به آن‌زیم، آمینواسید مرربوط به آن، وارد جایگاه فعال آن‌زیم می‌شود؛ نه این‌که اول آمینواسید انتخاب شود و براساس نوع آن، رنای ناقل مرربوط به آن درون آن‌زیم قرار گیرد.

همه موارد نادرست هستند. ۴-۵ گزینه ۱

الف متیونین می‌تواند پیش‌ماده دو نوع آن‌زیم مختلف باشد. یک آن‌زیم rRNA که این آمینواسید را به سایر آمینواسیدها متصل کرده و رشته پلی‌پپتیدی را می‌سازد. هم‌چنین این مولکول می‌تواند پیش‌ماده آن‌زیم اتصال‌دهنده رنا به آمینواسید باشد (شکل ۹). این آن‌زیم از جنس پروتئین است. ۶-۷ گزینه ۲ و ۳ در مورد آن‌زیم اتصال‌دهنده رنا به آمینواسید صادق نیست. ۸ پمپ سدیم - پتاسیم نوعی پروتئین با فعالیت آن‌زیمی است که پیش‌ماده آن ATP بوده و فعالیت بسپارازی ندارد.



گزینه ۱ در فرایند ترجمه، زبان نوکلئیک اسیدی رنا به زبان پلی‌پپتیدی تبدیل می‌شود. در مرحله آغاز ترجمه، جایگاه P ریبوزوم محل قرارگیری رنای ناقل متصل به آمینواسید متیونین است بنابراین اولین آمینواسید در هر رشته پلی‌پپتیدی، متیونین است که در انتهای آمینی رشته قرار دارد. توجه داشته باشید که انتهای کربوکسیلی رشته پلی‌پپتیدی، آمینواسید ثابتی ندارد و آمینواسید پایانی در همه رشته‌های پلی‌پپتیدی یکسان نیست. به شکل مقابل توجه کنید.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ پادرمزه مرربوط به رنای ناقل است. در مرحله پایان ترجمه، جداسازی آخرین رنای ناقل قبل از جداسدن زیرواحدات رناتن صورت می‌گیرد (شکل ۱۳). ۲ ورود رنای ناقل دارای متیونین به جایگاه A، فقط در مرحله طویل‌شدن قابل انتظار است اما توجه کنید که آمینواسید متیونین در ساختار عوامل آزاد‌کننده پروتئینی که در مرحله پایان ترجمه وارد جایگاه A می‌شوند نیز وجود دارد (یادتون نرفته که اولین آمینواسید همه پروتئین‌ها متیونینه!!!). ۳ رمزا آمینواسید همه پروتئین‌ها متیونینه!!!. ۴-۵ گزینه ۱

نوعی انگل تک‌یاخته (آغازی) است، نه باکتری (فصل ۱۴).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ توالی UGA مکمل توالی پایان ACU بوده و نمی‌تواند نوعی پادرمزه باشد اما می‌تواند در سایر قسمت‌های رنای ناقل قرار بگیرد. ۲ از فصل قبل به یاد دارید که هر نوکلئوتید حداقل دو حلقة آلی دارد (یک حلقة در ساختار قند + یک یا دو حلقة در ساختار باز آلی). ۳ رنای ناقلی که در جایگاه فعال آن‌زیم اتصال‌دهنده رنا به آمینواسید قرار می‌گیرد، ممکن است تازه ساخته شده باشد یا این‌که قبلاً در فرایند ترجمه شرکت کرده و آمینواسید خود را از دست داده باشد. ۴ در مرحله طویل‌شدن ترجمه، پیوند بین آخرین آمینواسید و رنای ناقل می‌شکند. در این مرحله پیوند پپتیدی جدیدی ایجاد نمی‌شود (در واقع آخرین آمینواسید با گروه آمینی هیچ آمینواسید دیگری پیوند پپتیدی برقرار نمی‌کند).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله طویل‌شدن ترجمه، پیوند اشتراکی بین آمینواسید و رنای ناقل شکسته می‌شود. توجه کنید در ابتدای این مرحله با شکسته شدن اولین پیوند اشتراکی، فقط یک آمینواسید پلی‌پپتیدی ساخته نشده است.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله طویل‌شدن ممکن است رناهای ناقل مختلفی وارد جایگاه A ریبوزوم شوند ولی فقط رنایی که مکمل رمزا جایگاه A است، استقرار پیدا می‌کند و در غیر این صورت جایگاه را ترک می‌کند. توجه کنید که هر رنای ناقل مستقرشده در جایگاه A ریبوزوم، وارد جایگاه P نیز می‌شود. ۲ با توجه به شکل ۱۴، هنگام فرایند ترجمه، هم‌زمان با تشکیل رشته پلی‌پپتیدی و ساختار اول پروتئین‌ها، پیچ خورده‌گی و ایجاد ساختار دوم هم رخ می‌دهد. ۳ در حین ترجمه، آمینواسیدهای موجود در رشته پلی‌پپتیدی می‌توانند با رنای ناقل و با سایر آمینواسیدها پیوند اشتراکی داشته باشند. در واقع آمینواسید متیونین آغازین تنها یک پیوند اشتراکی با آمینواسید دوم تشکیل داده است اما آخرین آمینواسید رشته، از یک طرف به رنای ناقل و از یک طرف به آمینواسید قبلی وصل است.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مراحل آغاز و پایان ترجمه، حداکثر یک رنای ناقل و در مرحله طویل‌شدن ترجمه، حداقل یک رنای ناقل می‌تواند درون رناتن وجود داشته باشد. تشکیل پیوند پپتیدی در طی ترجمه، تنها در مرحله طویل‌شدن ممکن است. ۲-۳ گزینه ۱



بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله پایان در جایگاه A، پروتئین‌های آزادکننده دیده می‌شود که دارای آمینواسید در ساختار خود هستند.

در مرحله طویل شدن ترجمه، با جابه‌جایی ریبوزوم بر روی رنای پیک، tRNA آغازگر از جایگاه P خارج شده و وارد جایگاه E می‌شود، سپس از طریق جایگاه E از ریبوزوم خارج می‌شود.

۱۹۵- گزینه ۳: در فرایند ترجمه، متیونین قبل از هر حرکت رناتن از جایگاه P به A می‌رود (به صورت تکی یا در قالب رشته پلی‌پپتیدی) و سپس با حرکت رناتن، از جایگاه A دوباره به P منتقل می‌شود، بنابراین با سومین حرکت رناتن، مجموعاً شش بار بین جایگاه‌های A و P جابه‌جا شده است.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ آخرین رنای ناقل، در مرحله طویل شدن ترجمه وارد جایگاه A رناتن می‌شود و در مرحله پایان از جایگاه P خارج می‌گردد. ۲ اشغال جایگاه‌های A و E رناتن برای اولین بار، در مرحله طویل شدن ترجمه اتفاق می‌افتد. ۳ فرض کنید که یک رنای پیک دارای سه کدون قابل ترجمه (با ۹ نوکلئوتید و ۸ پیوند فسفودی‌استر) باشد. محصول ترجمه این رنا، دارای سه آمینواسید و مجموعاً دو پیوند پپتیدی خواهد بود.

۱۹۶- گزینه ۴: آمینواسید شماره (۵) متیونین آغازی است و هر چه به آمینواسید شماره (۱) نزدیک‌تر می‌شویم، آمینواسیدها دیرتر به زنجیره پلی‌پپتیدی اضافه شده‌اند. بنابراین هنگام برقراری پیوند پپتیدی بین آمینواسیدهای (۲) و (۳)، کدون مربوط به آمینواسید (۳) در جایگاه P و کدون مربوط به آمینواسید (۲) در جایگاه A قرار داشته است. لطفاً به جدول زیر توجه کنید.

کدون کدام آمینواسید در جایگاه P?	کدون کدام آمینواسید در جایگاه A?	شماره پیوند پپتیدی
(۴)	متیونین آغازی (۵)	اولین پیوند
(۳)	(۴)	دومین پیوند
(۲)	(۳)	سومین پیوند
(۱)	(۲)	چهارمین پیوند

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ تاکنون سه مولکول رنای ناقل از جایگاه E خارج شده‌اند، چهارمین رنای ناقل در جایگاه A قرار دارد. ۲ برعکس، رنای ناقل آمینواسید ۵ (متیونین) ابتدا وارد جایگاه P شده است در حالی که رنای ناقل آمینواسید ۱ ابتدا وارد جایگاه A شده است. ۳ اولین رنای ناقل در جایگاه P ریبوزوم و چهار رنای ناقل بعدی در جایگاه A پیوند هیدروژنی برقرار کرده‌اند. توجه کنید که این چهار رنای ناقل الزاماً از چهار نوع مختلف نیستند و می‌توانند پادمرزه‌های مشابهی داشته باشند.

۱۹۷- گزینه ۴: نخستین رنای ناقل مستقر شده در جایگاه A، متصل به آمینواسید دوم (شماره ۴) است که در مرحله طویل شدن وارد این جایگاه می‌شود. به خاطر دارید که رنای ناقل مربوط به آمینواسید اول (شماره ۵) وارد جایگاه A نشده و مستقیماً به جایگاه P وارد می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ آمینواسید شماره (۱) در واقع پنجمین آمینواسید در رشته پلی‌پپتیدی است. ممکن است رنای ناقل آمینواسید ششم در جایگاه A مستقر شده باشد. ۲ آمینواسید شماره (۳) سه مرتبه وارد جایگاه P ریبوزوم شده است (در قالب رشته پلی‌پپتیدی). در واقع این آمینواسید ابتدا وارد جایگاه A شده و پس از برقراری پیوند پپتیدی با آمینواسید ۴ و حرکت ریبوزوم وارد جایگاه P شده است. سپس در قالب رشته پلی‌پپتیدی از جایگاه A به جایگاه A رفته تا با آمینواسید ۲ پیوند برقرار نماید. مجدداً با حرکت ریبوزوم این آمینواسید به همراه رشته وارد جایگاه P شده و این فرایند برای برقراری پیوند بین آمینواسید ۱ و ۲ هم یک مرتبه دیگر رخ می‌دهد. ۳ تاکنون ریبوزوم ۴ بار حرکت کرده است که مجموعاً می‌شود به اندازه ۱۲ نوکلئوتید (چهار حرکت و هر کدام به اندازه سه نوکلئوتید).

۱۹۸- گزینه ۳: رنای ناقل متصل به زنجیره پپتیدی، هیچ‌گاه در جایگاه E ریبوزوم مشاهده نمی‌شود (شکل ۱۲).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در انتهای باز زنجیره پپتیدی، گروه آمینه قرار دارد که مربوط به آمینواسید متیونین آغازین است (شکل ۷). ۲ به ازای تشکیل هر پیوند پپتیدی، یک مولکول آب در جایگاه A تولید می‌شود. پس تاکنون مجموعاً ۴ مولکول آب در این جایگاه آزاد شده است. ۳ با توجه به شکل مقابل، نوکلئوتیدهای جایگاه اتصال آمینواسید در رنای ناقل، قادر رابطه مکملی هستند (محل فلش).

۱۹۹- گزینه ۴: در همانندسازی و رونویسی از روی دنا مولکول نوکلئیک اسید ساخته می‌شود. در هر دوی این فرایندها، ابتدا پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای مکمل تشکیل شده و سپس پیوند فسفودی‌استر (محل فلش).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در فرایند پیرایش رنای نابلغ، ابتدا رونوشت‌های اینترون با شکسته شدن پیوند فسفودی‌استر جدا شده و سپس رونوشت اگزون‌ها با تشکیل این پیوند به هم متصل می‌شوند. ۲ در فرایند ترجمه ابتدا در مرحله آغاز پیوند هیدروژنی در جایگاه P تشکیل شده و سپس در مرحله طویل شدن پیوند پپتیدی بین آمینواسیدها برقرار می‌شود. ۳ در فرایند ویرایش دنا، نوکلئوتید اشتباه با شکسته شدن پیوند اشتراکی (فسفودی‌استر) برداشته می‌شود و سپس بین نوکلئوتیدهای صحیح پیوند هیدروژنی برقرار می‌شود (فصل ۱) .



گزینه ۲۰۰ پس از خالی شدن جایگاه A، اگر رمزهای غیر از رمزه پایان در جایگاه A قرار بگیرد، رنای ناقل بعدی وارد آن می‌شود و اگر رمزه پایان در جایگاه A قرار بگیرد، عوامل آزاد کننده وارد آن می‌شود که هر دو نوعی بسپار زیستی هستند. در بین گروهی از زیرواحدهای رنای ناقل، پیوندهای هیدروژنی قابل مشاهده است. در ساختار دوم تمامی پروتئین‌ها (از جمله عوامل آزاد کننده) نیز پیوندهای هیدروژنی میان گروهی از زیرواحدها تشکیل می‌گردند. در صورتی که رمزهای غیر از رمزه پایان در جایگاه A قرار بگیرد، ابتدا رنای ناقل جدید وارد این جایگاه شده و سپس اتصال زنجیره آمینواسیدی به رنای ناقل در جایگاه P گستته می‌شود.

دقت داشته باشید اتصال آمینواسید به رنای ناقل نیز، قبل از ترجمه و در خارج از ریبوزوم صورت می‌گیرد.

گزینه ۲۰۱ در یک یاخته کبدی انسان، رناتن‌ها در ماده زمینه سیتوپلاسم و راکیزه حضور دارند. همه این رناتن‌ها از رنای رناتنی (rRNA) و پروتئین ساخته شده‌اند. رنای رناتنی در فرایند رونویسی توسط آنزیم پروتئینی رنابسپاراز تولید می‌شود و پروتئین‌های رناتن نیز با دخالت آنزیم غیرپروتئینی rRNA طی ترجمه ساخته می‌شوند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ رناتن‌های درون راکیزه، رناتن‌ها در ساختارهای تسبیح‌مانند منجر به افزایش سرعت و کاهش مدت زمان پروتئین‌سازی می‌شود. ۲ همکاری جمعی رناتن‌ها در ساختارهای تسبیح‌مانند منجر به افزایش سرعت و کاهش مدت زمان پروتئین‌سازی می‌شود. ۳ قبل از کامل شدن ساختار رناتن، رنای ناقلی که مکمل کدون آغاز است به آن متصل می‌شود تا در اولین مرحله از ترجمه، کدون آغاز ترجمه شود. ۴ جایگاه‌های A و E ریبوزوم در مراحل آغاز و پایان ترجمه خالی از رنای ناقل هستند. در هیچ‌یک از این دو جایگاه آمینواسید از رنای ناقل جدا نمی‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله پایان ترجمه پس از جداشدن زنجیره پیتیدی از رنای ناقل، رنای ناقل بدون آمینواسید از جایگاه P ریبوزوم خارج می‌شود. ۲ در مرحله پایان ترجمه، پیوند هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه در جایگاه P شکسته می‌شود. از فصل قبل به یاد دارید که پیوندهای هیدروژنی انرژی کمی دارند. ۳ عوامل آزاد کننده مولکول‌های پروتئینی هستند که در مرحله پایان ترجمه در جایگاه A ریبوزوم قرار می‌گیرند. این مولکول‌ها همانند سایر پروتئین‌ها واجد پیوند هیدروژنی هستند و برخلاف رناتن‌ها ناقل، از جایگاه A به P منتقل نمی‌شوند.

گزینه ۲۰۳ همواره تعداد پیوند پیتیدی با تعداد جابه‌جایی‌های ریبوزوم برابر است. مثلاً اگر یک رنای پیک، چهار کدون داشته باشد، دو جابه‌جایی صورت می‌گیرد و بین سه آمینواسید مورد استفاده در رشتة، دو پیوند پیتیدی تشکیل شده است. توجه کنید که کدون پایان، آمینواسیدی را رمز نمی‌کند. **بررسی سایر گزینه‌ها:** ۱ تعداد کدون‌های ترجمه‌شده برابر تعداد آمینواسیدهای است که همواره یک عدد از تعداد جابه‌جایی‌ها بیشتر است. مثلاً در یک mRNA دارای چهار کدون، دو حرکت صورت می‌گیرد و سه آمینواسید در رشتة حاصل وجود دارد. ۲ هر کدونی که وارد جایگاه E شده باشد، از جایگاه P خارج شده است. تنها کدون مقابل آخر از P وارد جایگاه E نمی‌شود. اگر توالی این رمزه مشابه رمزه‌های قبلی خود باشد که وارد E شده‌اند، تنوع رمزه‌های دو جایگاه برابر می‌شود. ۳ غیر از رمزه آغاز (AUG)، هر رمزه‌ای که وارد جایگاه P شده باشد، از جایگاه A خارج شده است. رمزه‌های پایان نیز هرگز وارد جایگاه P نمی‌شوند. چراکه جایگاه P حاوی کدون آغاز و جایگاه A حاوی کدون پایان می‌باشد؛ سایر کدون‌ها نیز بین دو جایگاه مشترک هستند. اما اگر در توالی رنای پیک، چندین کدون AUG وجود داشته باشد، تنوع کدون‌های قرارگرفته در جایگاه A ریبوزوم بیشتر از تنوع کدون‌های جایگاه P خواهد شد.

گزینه ۲۰۴ در مراحل آغاز و پایان ترجمه، برقراری پیوند هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه در جایگاه A ریبوزوم اتفاق نمی‌افتد. در این دو مرحله امکان حرکت ریبوزوم بر روی رنای پیک وجود ندارد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله طویل شدن ترجمه، قرارگرفتن مجموعاً شش نوكلئوتید در توالی‌های رمزه و پادرمزه موجود در جایگاه A ممکن‌پذیر است اما توجه کنید که در ترجمه هیچ‌گاه فقط شش نوكلئوتید وارد جایگاه A زیرا رنای ناقل علاوه بر توالی پادرمزه، نوكلئوتیدهای دیگری هم دارد که در جایگاه A قرار می‌گیرند. ۲ در مرحله طویل شدن و پایان ترجمه امکان مشاهده دو مولکول واحد پیوند هیدروژنی در جایگاه‌های رناتن وجود دارد (هم رنای ناقل و هم عوامل آزاد کننده دارای پیوند هیدروژنی هستند). می‌دانید که در مرحله پایان ترجمه، بین رمزه و پادرمزه پیوند هیدروژنی تشکیل نمی‌شود. ۳ در هیچ‌یک از مراحل ترجمه، جایگاه E ریبوزوم توسط رنای ناقل متصل به آمینواسید اشغال نمی‌شود. حتی در مرحله طویل شدن، رنای ناقلی که در این جایگاه قرار می‌گیرد فاقد آمینواسید است.

گزینه ۲۰۵ در ساختار دوم پروتئین‌ها، پیوند هیدروژنی بین اکسیژن کربوکسیل و هیدروژن آمین برقرار می‌شود (فصل ۱) (رد گزینه ۲۰۵). در رشتة پلی‌پیتیدی اولین آمینواسید همواره متیونین است که آمین آزاد دارد. در بخش‌های دیگر رشتة هم ممکن است متیونین وجود داشته باشد که در آن صورت آمین آزاد نخواهد داشت.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در ساختار اول پروتئین پیوند پیتیدی بین کربن کربوکسیل و نیتروژن آمین برقرار می‌شود (فصل ۱) (رد گزینه ۲۰۶). آمینواسیدها از سر کربوکسیل خود به رنای ناقل متصل می‌شوند. ۲ در بخش‌هایی از رشتة پلی‌پیتیدی ساختارهای صفحه و مارپیچ ایجاد نمی‌شود (فصل ۱). ۳ تغییر آمینواسیدها در رشتة پلی‌پیتیدی ساختار پروتئین را قطعاً تغییر می‌دهد اما روی عملکرد آن می‌تواند اثرگذار باشد یا نباشد (فصل ۱).

گزینه ۲۰۶ در مرحله طویل شدن ترجمه، پیوند اشتراکی بین رنای ناقل و آمینواسید در جایگاه P شکسته می‌شود. همان‌طور که می‌دانید این پیوند توسط نوعی آنزیم پروتئینی تولید شده بود.





بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ آخرین آمینواسید موجود در رشته پلی‌پیتیدی هم تنها یک پیوند پیتیدی با آمینواسید قبلی تشکیل می‌دهد. ۲ برای آخرین آمینواسید رشته که همزمان با رنای ناقل و آمینواسید قبلی خود پیوند اشتراکی تشکیل داده است، صدق نمی‌کند. در واقع این آمینواسید mRNA می‌تواند تنها یک بار وارد جایگاه A شده باشد. ۳ توجه داشته باشید که آخرین کدون رنا پس از کدون پایان و در بخش انتهایی مولکول قرار دارد و اصلًا در فرایند ترجمه شرکت نمی‌کند. در واقع این کدون اصلًا به آنتی‌کدونی متصل نمی‌شود.

گزینه ۴: ۲۰۷ رمزه‌ها در ساختار رنای پیک قرار داشته و هر یک دارای دو ریبونوکلئوتید می‌شوند، اما توجه داشته باشید که ریبونوکلئوتیدهای موجود در ساختار رنا نمی‌توانند دارای باز آلم T باشند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ اگر رمزه‌ای دنا چهارحرفی بودند، اندازه رمزه‌ها و در نتیجه پادرمزه‌ها بزرگ‌تر می‌شوند. با توجه به این که یکی از حلقه‌های رنای ناقل مربوط به توالی پادرمزه است، پس این حلقه به اندازه یک نوکلئوتید افزایش اندازه پیدا می‌کرد. ۲ اگر رمزه‌ای دنا یک نوکلئوتید اضافه‌تر داشتند و چهارحرفی بودند، نوع رمزه‌ها و پادرمزه‌ها بیشتر می‌شد. می‌دانید که آنزیم‌های اتصال‌دهنده رنا به آمینواسید براساس نوع پادرمزه، آمینواسید مناسب را انتخاب و به رنای ناقل وصل می‌کنند، در نتیجه با افزایش تنوع پادرمزه‌ها، نوع این آنزیم‌ها نیز بیشتر می‌شود.

گزینه ۵: آنزیم‌های اتصال‌دهنده رنا به آمینواسید عملکرد ویژه و اختصاصی دارند (براساس نوع توالی پادرمزه)، بنابراین انواع مختلفی از این آنزیم‌ها در یاخته وجود دارد و فقط یک نوع نیست.

گزینه ۶: ۳ اگر رمزه‌ای دنا دوحرفی بودند، با کمک ۴ نوکلئوتید به کاررفته در دنا، ۱۶ نوع رمز ایجاد می‌شوند. البته توجه کنید که همه این رمزها الزاماً مربوط به نوعی آمینواسید نیستند و ممکن است رمز پایان ترجمه باشند.

گزینه ۷: ۲۰۸ هیچ‌گاه ممکن نیست هر سه جایگاه ریبوزوم با رنای ناقل اشغال شده باشد. توجه داشته باشید در مرحله طویل‌شدن، به دنبال حرکت ریبوزوم، ابتدا باید رنای ناقل بدون آمینواسید از جایگاه E ریبوزوم خارج شود و سپس رنای ناقل جدید وارد جایگاه A شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در تمام مراحل ترجمه، جایگاه P توسط رنای ناقل اشغال می‌شود. ۲ نخستین رمزه ترجمه‌شده که AUG است، در پی نخستین جایه‌جایی رناتن در مرحله طویل‌شدن، وارد جایگاه E می‌شود (شکل ۱۲). ۳ فرض کنید رنای پیک مربوط به ساخت یک پروتئین (عامل) آزاد‌کننده، در حال ترجمه باشد. در این حالت هنگام پایان ترجمه، توالی آمینواسیدی عامل آزاد‌کننده‌ای که در حال ساخت است، در جایگاه P قرار می‌گیرد و جایگاه A توسط عامل آزاد‌کننده قدمی‌تر اشغال می‌شود.

گزینه ۸: ۲۰۹ در مرحله آغاز ترجمه، هیچ‌توالی ترجمه‌شده‌ای در جایگاه E رناتن قرار ندارد. در واقع کدونی که در مرحله آغاز جایگاه E را اشغال می‌کند، جزء توالی‌های ماقبل کدون آغاز است و قابل ترجمه نیست. در حالی که در مرحله طویل‌شدن هر کدونی که وارد جایگاه E می‌شود، ترجمه شده است.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ نخستین رنای ناقل، پس از یک جایه‌جایی، از جایگاه P وارد شده و از رناتن خارج می‌شود. رنای ناقل پایانی نیز پس از یک جایه‌جایی از جایگاه A وارد جایگاه P شده و از آن‌جا خارج می‌شود. ۲ در مرحله پایان بلافصله پس از ورود رمزه پایان به جایگاه A، این جایگاه توسط عوامل آزاد‌کننده اشغال می‌شود. سپس عوامل آزاد‌کننده باعث جداسدن پلی‌پیتید از رنای ناقل می‌شوند. ۳ در مرحله پایان، امکان مشاهده رمزه ترجمه‌شده در جایگاه‌های E و P وجود دارد.

گزینه ۹: ۲۱۰ اولین جایگاه ریبوزوم که در مرحله آغاز ترجمه اشغال می‌شود، جایگاه P است. ضمناً آخرین رنای ناقل در مرحله پایان از همین جایگاه خارج می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ طبق شکل ۱۱، این جایگاه‌ها فقط در ساختار کامل ریبوزوم مشخص هستند. ۲ رنای ناقل فاقد آمینواسید در جایگاه‌های E و P ریبوزوم مشاهده می‌شود. در فرایند ترجمه، بیشتر رناهای ناقل از جایگاه E ریبوزوم خارج می‌شوند. ۳ جایگاه E در طول مرحله آغاز و پایان ترجمه خالی می‌ماند. در این جایگاه پیوند هیدروژنی تشکیل نمی‌شود. ضمناً توجه کنید که در مرحله پایان، جایگاه A با عوامل آزاد‌کننده پر می‌شود و خالی نیست.

گزینه ۱۰: ۲۱۱ عوامل آزاد‌کننده در مرحله پایان ترجمه بدون تشکیل پیوند هیدروژنی با رمزه پایان، وارد جایگاه A می‌شوند. همچنین در مرحله طویل‌شدن، رناهای ناقل مختلفی وارد جایگاه A ریبوزوم می‌شوند که مکمل رمزه موجود در این جایگاه نیستند و باید ریبوزوم را ترک کنند. هم عوامل آزاد‌کننده و هم رنای ناقل دارای واحدهای نیتروژن‌دار (آمینواسید و نوکلئوتید) هستند. گزینه‌های (۲) و (۴) فقط در مورد عوامل آزاد‌کننده و گزینه (۳) فقط در مورد رنای ناقل صادق است.

گزینه ۱۱: ۲۱۲ فقط مورد «د» نادرست است. منظور سؤال، رنای ناقل است.

الف: ۱ توالی پایان آخرین قسمت از ژن است که رونویسی می‌شود، بنابراین رونوشت توالی پایان در همه رناهای اولیه وجود دارد. ۲ با توجه به شکل ۸-الف، توالی پادرمزه در قسمت‌های میانی رشته رنای ناقل قرار گرفته و از آن جایی که فقط زنجیره کوچکی از رنا در مرحله آغاز رونویسی ساخته می‌شود، می‌توان نتیجه گرفت که توالی پادرمزه رنای ناقل در مرحله طویل‌شدن رونویسی ساخته شده است. ۳ طبق شکل ۸-الف، دو انتهای رشته رنای ناقل در تاخویردگی اولیه در مجاورت یکدیگر قرار دارند. ۴ توالی پادرمزه با سایر نوکلئوتیدهای رنای ناقل پیوند هیدروژنی برقرار نمی‌کند اما توجه کنید که این توالی می‌تواند در هنگام ترجمه، با کدون مکمل خود پیوند هیدروژنی برقرار کند (رابطه مکملی رمزه و پادرمزه).

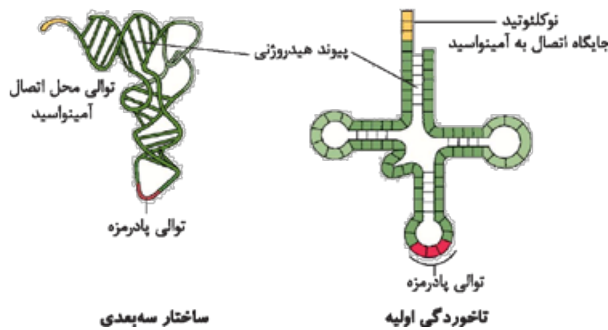
گزینه ۱۲: ۲۱۳ شکل، مربوط به تاخویردگی‌های اولیه در مولکول رنای ناقل است و شماره (۱) توالی پادرمزه را نشان می‌دهد. با توجه به شکل ۸ کتاب درسی، بخش‌های حل‌گهانند بازوهای جانبی رنای ناقل در ساختار سه‌بعدی در مجاورت هم قرار می‌گیرند.





بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ هنگام رونویسی، برقراری پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای توالی پادرمزم و نوکلئوتیدهای دنا قابل انتظار است. ۲ این شکل، مربوط به تاخوردهای اولیه رنای ناقل است. تاخوردهای این ناقل باعث تشکیل ساختار سهبعدی می‌شود. ۳ رنای پیک می‌تواند در هنگام رونویسی یا پس از آن دچار تغییرات شود در حالی که مولکول رنای ناقل تنها پس از رونویسی دچار تغییرات می‌گردد.

۲۱۴- ذریقه ۴ با توجه به شکل‌های زیر، در ساختار سهبعدی و تاخوردهای اولیه، نه نوکلئوتیدهای پادرمزم پیوند هیدروژنی ایجاد می‌کنند و نه نوکلئوتیدهای جایگاه اتصال آمینواسید.



بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ لزوماً این گونه نیست. ممکن است دو نوکلئوتید در مقابل هم قرار داشته باشد و با هم مکمل باشند. در نتیجه بین آن‌ها پیوند هیدروژنی هم تشکیل نمی‌شود. ۲ با توجه به شکل، حلقه‌ای که دارای توالی پادرمزم است دارای نوکلئوتیدهای بیشتری نسبت به حلقه‌های مجاور می‌باشد. ۳ یک سر رنای ناقل دارای جایگاه اتصال آمینواسید است که نوکلئوتیدهای آن پیوند هیدروژنی ایجاد نمی‌کنند اما سر دیگر آن دارای پیوند هیدروژنی است.

۲۱۵- ذریقه ۵ شماره ۱ نوعی آنزیم پروتئینی و شماره ۲ مولکول tRNA را نشان می‌دهد. سوختن هر دو مولکول می‌تواند منجر به تولید آمونیاک شود. همان‌طور که می‌دانید آمونیاک نوعی ماده سمتی است که از تجزیه آمینواسیدها و نوکلئوتیدها ایجاد می‌شود و باید از بدنه دفع شود (زیست دهم - فصل ۵). البته در کتاب دهم آورده نشده که از سوختن نوکلئوتید اسیدها هم آمونیاک تولید می‌شود، اما توجه داشته باشید که نوکلئوتید اسیدها هم مانند پروتئین‌ها دارای نیتروژن هستند. یه کم خارج از کتابیم بدونیم خوبه.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ اطلاعات و راثتی به صورت واحدهایی به نام ژن در دنا ذخیره شده است و موجب ساخت پروتئین‌ها و مولکول‌های RNA می‌شود. ۲ مولکول ۱ نوعی آنزیم است و می‌تواند انرژی فعال‌سازی واکنش را کاهش دهد (فصل ۱). ۳ هم پروتئین‌ها (در ساختار دوم به بعد) و هم مولکول tRNA در ساختار خود دارای پیوند هیدروژنی هستند. همان‌طور که می‌دانید پیوند هیدروژنی دارای انرژی کمی است (فصل ۱).

۲۱۶- ذریقه ۶ در مرحله پایان ترجمه، جایگاه‌های A و P رناتن با مولکول پلی‌پپتیدی اشغال می‌شوند (جایگاه A با عوامل آزادکننده و جایگاه P با زنجیره پلی‌پپتیدی تازه‌ساخته شده). در این مرحله شکسته شدن پیوند هیدروژنی فقط در جایگاه P صورت می‌گیرد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله طویل‌شدن، یکی از جایگاه‌های A یا P رناتن توسط زنجیره پپتیدی اشغال می‌شود. در این مرحله، زیرواحدهای رناتن از یکدیگر جدا نمی‌شوند. ۲ در مرحله آغاز و پایان، فقط یکی از جایگاه‌های رناتن توسط رنای ناقل اشغال می‌شود. در مرحله پایان پیوند هیدروژنی در هیچ‌یک از جایگاه‌های رناتن تشکیل نمی‌شود. ۳ در مرحله طویل‌شدن، دو جایگاه رناتن توسط رنای ناقل اشغال می‌شود. رنای ناقل متصل به متیونین می‌تواند در جایگاه A یا P رناتن مستقر شود (متیونین علاوه بر این که آمینواسید آغازی است، می‌تواند در هر جای دیگری از زنجیره پپتیدی هم قرار بگیرد).

۲۱۷- ذریقه ۷ برای ساخت پلی‌پپتید ذکر شده، در مرحله آغاز فقط یک آمینواسید در جایگاه P ریبوزوم قابل مشاهده است. در مرحله طویل‌شدن، بیشترین تعداد آمینواسیدها، ۱۰ عدد است که در انتهای این مرحله در جایگاه A مشاهده می‌شود. در مرحله پایان نیز ۱۰ آمینواسید در جایگاه P دیده می‌شود اما توجه کنید که در این مرحله، عامل آزادکننده هم که دارای چندین آمینواسید است، وارد جایگاه A می‌شود. بنابراین بیشترین آمینواسید در جایگاه‌های ریبوزوم، در مرحله پایان دیده می‌شود و از مرحله طویل‌شدن و آغاز بیشتر است.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله پایان ترجمه، هیچ رنای ناقلی پیوند هیدروژنی برقرار نمی‌کند (برقراری پیوند هیدروژنی آخرین پادرمزم، در مرحله طویل‌شدن صورت گرفته است). در مرحله آغاز فقط یک رنای ناقل (رنای ناقل آغازگر) پیوند هیدروژنی برقرار می‌کند. ۲ رنای ناقل دیگر، در مرحله طویل‌شدن به برقراری پیوند هیدروژنی می‌پردازد. ۳ جایه‌جایی ریبوزوم فقط در مرحله طویل‌شدن انجام می‌شود و در مرحله آغاز و پایان امکان جایه‌جایی ریبوزوم روی رنای پیک وجود ندارد. ۴ همه پادرمذهای در جایگاه P ریبوزوم قرار می‌گیرند (۱۰ عدد). اولین و آخرین پادرمزم، به ترتیب وارد جایگاه A و E ریبوزوم نمی‌شوند، بنابراین فقط ۹ پادرمزم به هر یک از این دو جایگاه وارد می‌شود.

۲۱۸- ذریقه ۸ در همه مرحله ترجمه، ساختار کامل رناتن قابل مشاهده است (توجه کنید که در انتهای مرحله آغاز و ابتدای مرحله پایان، ساختار رناتن کامل است).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ درباره آنزیم متصل کننده آمینواسید به رنای ناقل صادق نیست. ۲ با توجه به شکل ۱۸ کتاب درسی، ممکن است بخشی از توالی راهنمای توسط رنابسی‌پاراز پوشیده شود. ۳ رنای رناتی نیز نوعی آنزیم است که طی رونویسی در هستهٔ یاخته‌های یوکاریوٹی تولید می‌شود.

۲۱۹- ذریقه ۹ آنزیم‌ها سبب کاهش انرژی فعال‌سازی لازم برای انجام واکنش می‌شوند. در مرحله طویل‌شدن، tRNA که نوعی آنزیم است، پیوند پپتیدی را برقرار می‌کند. در این مرحله اتصال یا جداشدن زیرواحدهای رناتن صورت نمی‌گیرد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مرحله طویل‌شدن، پیوند هیدروژنی بین آنتی‌کدون و کدون در جایگاه A برقرار می‌شود. در این مرحله با تشکیل پیوند پپتیدی، مولکول آب آزاد می‌شود اما توجه کنید که طبق متن کتاب، طی انجام ترجمه ATP نیز مصرف می‌شود که با توجه به شکل ۲ فصل ۵ کتاب درسی، این اتفاق با مصرف آب همراه است. ۲ پیش از قرارگیری دومین رنای ناقل در رناتن که وارد جایگاه A می‌شود، جایه‌جایی رناتن رخ نداده است.





۴ در هر زمان که زنجیره پلی‌پپتیدی در جایگاه P قرار می‌گیرد، متیونین نیز در این جایگاه دیده می‌شود اما الزاماً آنتیکدون UAC در این جایگاه مشاهده نمی‌شود.

۵-۲۲۰ گزینه ۱ فقط مورد «د» نادرست است.

الف رنای ناقل فاقد آمینواسید در مرحله طویل شدن از جایگاه E و در مرحله پایان از جایگاه P رناتن خارج می‌شود. ب رنای ناقل دارای پادرمزه UAC با کدون AUG که مربوط به متیونین است، مکمل می‌باشد. این رنای ناقل می‌تواند وارد هر سه جایگاه ریبوzوم بشود. ج در مرحله طویل شدن، رناهای ناقل مختلفی وارد جایگاه A رناتن می‌شوند ولی فقط رنایی که مکمل رمزه جایگاه A است، در آن جا مستقر می‌شود (این رناهای ناقل غیرمکمل به جایگاه P وارد نمی‌شوند). د در جایگاه E رناتن فقط پیوند هیدروژنی شکسته می‌شود اما در جایگاه P، هم پیوند هیدروژنی (در مرحله پایان) و هم پیوند بین رشتہ پلی‌پپتیدی و رنای ناقل تخریب می‌شود.

۶-۲۲۱ گزینه ۱ دومین رمزه رنای پیک، پس از اولین جابه‌جاوی رناتن وارد جایگاه P و پس از دومین جابه‌جاوی، وارد جایگاه E می‌شود و بلافاصله پیوندهای هیدروژنی آن با پادرمزه می‌شکند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ بلافاصله پس از قرارگیری آخرین آمینواسید در زنجیره پلی‌پپتیدی، جابه‌جاوی رناتن صورت می‌گیرد و سپس مرحله پایان، شروع می‌شود. ۲ در مرحله پایان ترجمه، شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی در جایگاه P پس از ورود عامل آزادکننده به جایگاه A صورت می‌گیرد. ۳ تشکیل چهارمین پیوند پپتیدی (بین آمینواسید چهارم و پنجم)، پس از سومین جابه‌جاوی رناتن صورت می‌گیرد.

۷-۲۲۲ گزینه ۱ در این رنای پیک، قسمت AUG - UUU - ACC - CUU - CGT - UAC - AUG قابل ترجمه است. در مرحله آغاز ترجمه توالی ACC رنای پیک که قبل از AUG قرار دارد و قابل ترجمه نیست، در جایگاه E دیده می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ هنگامی که پادرمزه AUG (مربوط به کدون UAC) در جایگاه E قرار داشته باشد، جایگاه A خالی از رنای ناقل است. در این حالت رنای ناقل بدون آمینواسید که در جایگاه E قرار دارد ابتدا از آن خارج شده و سپس رنای ناقل فاقد جدید (که پادرمزه UGG دارد) وارد جایگاه A می‌شود. ۲ امکان ورود آمینواسید به جایگاه E رناتن وجود ندارد. در مرحله پایان ترجمه که کدون UAG در جایگاه A دارد، آخرین پادرمزه وارد شده به جایگاه E. ۳ از فصل قبل به خاطر دارید که تعداد پیوندهای هیدروژنی بین جفت نوکلئوتید C و G بیشتر از سایر کدون‌های قابل ترجمه این رنا نوکلئوتید C یا G ندارد، کمترین تعداد پیوند هیدروژنی را با پادرمزه ایجاد می‌کند. ۴-۲۲۳ گزینه ۱ همه موارد نادرست هستند. فرایندهای رونویسی، ترجمه و تقسیم میتوуз و میوز، مثال‌هایی از فرایندهای پیوسته زیستی هستند که برای سهولت مطالعه به چندین مرحله تقسیم شده‌اند.

الف تقسیم میتوуз با فشرده شدن کروماتین‌ها در مرحله پروفاز آغاز می‌شود (زیست یازدهم - فصل ۶). ب عامل بیماری کزان نوعی باکتری است (زیست یازدهم - فصل ۵). تقسیم میتوуз در باکتری‌ها انجام نمی‌شود. ج گامت ماده در گیاهان نهان دانه، یاخته تخم‌زا نامیده می‌شود. می‌دانید که گامت‌ها قادر تقسیم ندارند (زیست یازدهم - فصل ۸). د دومین نقطه وارسی اصلی در چرخه یاخته‌ای در مرحله G_۱ وجود دارد. تقسیم میتوуз و میوز پس از مرحله G_۱ آغاز می‌شوند (زیست یازدهم - فصل ۶)، اما رونویسی مستقل از چرخه انجام می‌شود.

۸-۲۲۴ گزینه ۲ اولین اتفاق در مرحله پایان ترجمه، ورود رمزه پایان به جایگاه A و سپس اشغال این جایگاه با عوامل آزادکننده می‌باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ اولین اتفاق مرحله طویل شدن، استقرار دومین رنای ناقل در جایگاه A رناتن است و برقراری پیوندهای هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه در این جایگاه است. ۲ آخرین اتفاق در مرحله آغاز ترجمه، تکمیل ساختار رناتن است. رناتن از Rna + پروتئین تشکیل شده و از اجزای فاقد غشای یاخته محسوب می‌شود. ۳ آخرین اتفاق در مرحله پایان ترجمه، جداسدن زیرواحدهای رناتن و آزادشدن رنای پیک (محصول رنسپاراز ۲) می‌باشد.

۹-۲۲۵ گزینه ۳ در مرحله پایان ترجمه، رنای ناقل از جایگاه P خارج می‌شود. در مرحله طویل شدن نیز خروج رناهای ناقل غیرمکمل با رمزه از جایگاه A امکان‌پذیر است. در هر دو مرحله، شکسته شدن پیوند بین زنجیره پپتیدی و رنای ناقل در جایگاه P صورت می‌گیرد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ در مورد مرحله طویل شدن صادق نیست. ۲ و ۳ در مورد رناهای ناقل غیرمکمل با رمزه که وارد جایگاه A شده و بلافاصله از آن خارج می‌شوند، صادق نیست.

۱۰-۲۲۶ گزینه ۲ موارد «ج» و «د» صحیح هستند. منظور سؤال فرایند ترجمه است که طی آن رنای ریبوzومی موجود در ریبوzوم‌های سیتوپلاسم، به کمک خاصیت آنزیمی خود به برقراری پیوند پپتیدی بین آمینواسیدها می‌پردازد.

الف محصول همانندسازی می‌تواند خطی یا حلقوی باشد اما محصول رونویسی (Rna) و محصول ترجمه که زنجیره پلی‌پپتیدی است، خطی هستند. ب در ترجمه ساختار اول پروتئین‌ها ساخته می‌شود. سایر سطوح ساختاری پروتئین، به ساختار اول بستگی دارد، البته ساختارهای دوم و سوم هم می‌توانند به صورت هم‌زمان تشکیل شوند (فصل ۱). ج از فصل قبل به یاد دارید که محدودیتی در توالی آمینواسیدها در ساختار اول پروتئین وجود ندارد اما توجه کنید که در مرحله آغاز ترجمه، الزاماً آمینواسید متیونین در جایگاه P قرار می‌گیرد. د در مورد اولین رنای ناقلی که طی مرحله طویل شدن وارد جایگاه A می‌شود صادق نیست.



گزینه ۲۲۷ هنگامی که آنتی کدون مربوط به کدون GAG در جایگاه P باشد، کدون CUC در جایگاه E و کدون UUC هم در جایگاه A قرار دارد.

پس از انجام یک حرکت ریبوzوم، کدون GAG وارد جایگاه E و کدون UUC در جایگاه P قرار می‌گیرد. کدون UCC هم به عنوان کدون جدید وارد جایگاه A می‌گردد. پس با این حساب آنتی کدونی که وارد جایگاه A می‌شود AGG است و آنتی کدون مکمل با GAG هم باید از جایگاه E خارج شود.

گزینه ۲۲۸ توالی CGU - UGA - CCC - UCU - AGA - AAU - GCA - AUG ترجمه شرکت می‌کند. با ششمین حرکت ریبوzوم، کدون CGU وارد جایگاه A ریبوzوم می‌شود. اما توجه کنید که پیش از این نیز رنای نافل دارای پادرمزه CGU که مکمل با کدون GCA است، وارد جایگاه A شده بود.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) نخستین رمزهای که در مرحله طویل شدن، ترجمه می‌شود رمزه GCA است (زیرا AUG در مرحله آغاز ترجمه شده است). با اولین حرکت ریبوzوم این کدون آنتی کدون مکمل آن وارد جایگاه P و با دومین حرکت ریبوzوم وارد جایگاه E ریبوzوم می‌شود.

۲) با چهارمین حرکت ریبوzوم، رمزهای UCU و AGA به ترتیب در جایگاه‌های P و A ریبوzوم قرار می‌گیرند. در این شرایط، پادرمزه موجود در جایگاه P، AGA است که توالی آن مشابه رمزه قرارگرفته در جایگاه A است. ۳) با هفتمین حرکت ریبوzوم، کدون پایان (UGA) وارد جایگاه A و کدون CGU که آخرین کدون قابل ترجمه است، وارد جایگاه P می‌شود.

گزینه ۲۲۹ همه موارد به شباهت بین مراحل طویل شدن و پایان ترجمه اشاره می‌کند. فقط مورد «۵» در مرحله آغاز قابل انتظار است.

الف) در مرحله طویل شدن امکان ورود رنای ناقل آمینواسید متیونین به جایگاه A وجود دارد. در مرحله پایان آزاد کننده که نوعی پروتئین بوده و دارای متیونین است، وارد جایگاه A می‌شود. ۲) توالی UAG به عنوان کدون پایان ترجمه، در مرحله پایان وارد جایگاه A می‌شود، اما این توالی می‌تواند به عنوان آنتی کدون هم در مرحله طویل شدن وارد جایگاه A شود. ۳) در مرحله طویل شدن، امکان مشاهده هم‌زمان دو رنای ناقل (که دارای ساختار سه‌بعدی هستند) در جایگاه‌های رناتن امکان‌پذیر است. در مرحله پایان ترجمه نیز یک مولکول رنای ناقل در جایگاه P و یک مولکول عامل آزاد کننده در جایگاه A قرار می‌گیرد. عوامل آزاد کننده پروتئین هستند و طبق فصل ۱ کتاب، پروتئین‌ها مولکول‌هایی دارای ساختار سه‌بعدی هستند. ۴) در مراحل آغاز و پایان همواره جایگاه E خالی می‌ماند و در مرحله طویل شدن، امکان مشاهده خالی بودن این جایگاه پس از خروج رنای ناقل از آن، وجود دارد.

گزینه ۲۳۰ توجه کنید که ترجمه از کدون AUG باید آغاز شود. با این حساب چهارمین آنتی کدونی که در جایگاه P مستقر می‌شود مکمل کدون UUU است (AAA) و دومین آنتی کدون واردشده به جایگاه A، مکمل CGG است (GCC) و سومین کدون واردشده به جایگاه A ریبوzوم UUU می‌باشد.

گزینه ۲۳۱ در مرحله پایان ترجمه، یک رنای ناقل، یک زنجیره پلی‌پیتیدی و یک رنای پیک آزاد می‌شوند که همگی ساختار غیر حلقوی دارند.
بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) در یوکاریوت‌ها برای تولید پروتئین‌هایی با ساختار چهارم مثل هموگلوبین که دارای چندین زنجیره پلی‌پیتیدی هستند، بیش از یک رنای پیک تولید و ترجمه می‌شود. ۲) اتصال رنای ناقل به آمینواسید در جایگاه P رناتن صورت نمی‌گیرد بلکه توسط آنزیم ویژه‌ای در سیتوپلاسم انجام می‌شود. ۳) در یوکاریوت‌ها، رنای ناقل توسط رنابسپاراز ۳ و رنابسپاراز راکیزه تولید می‌شود. تنوع محصولات رنابسپاراز راکیزه در مقایسه با رنابسپاراز ۲ بیشتر است.

گزینه ۲۳۲ در مرحله‌های طویل شدن و پایان ترجمه، توالی سه‌نوكلئوتیدی UAA می‌تواند به جایگاه A رناتن وارد شود. اگر رمزهای که در مرحله طویل شدن به جایگاه A وارد می‌شود، دارای توالی AUU باشد، پادرمزه مکمل آن دارای توالی UAA خواهد بود. مرحله پایان ترجمه با ورود یکی از رمزه‌های پایان ترجمه (مثل UAA) در جایگاه A رناتن آغاز خواهد شد. در مرحله طویل شدن ترجمه، رنایی که مکمل رمزه جایگاه A است، در این جایگاه استقرار پیدا می‌کند. سپس آمینواسید یا رشتة آمینواسیدی جایگاه P از رنای ناقل خود جدا می‌شود و با آمینواسید جایگاه A پیوند برقرار می‌کند. در مرحله پایان ترجمه، عوامل آزاد کننده باعث جداشدن پلی‌پیتید از آخرین رنای ناقل می‌شوند؛ پس می‌توان گفت هم در مرحله طویل شدن و هم در مرحله پایان، پیوند میان آمینواسید و رنای ناقل در جایگاه P رناتن شکسته شدن این پیوند باید مولکول آب مصرف گردد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) در مرحله طویل شدن ممکن است رناهای ناقل مختلفی وارد جایگاه A رناتن شوند؛ ولی فقط رنایی که مکمل رمزه جایگاه A است، استقرار پیدا می‌کند؛ در غیر این صورت جایگاه را ترک می‌کند. در مرحله پایان نیز، رنای ناقل بدون ورود به جایگاه E از رناتن خارج می‌شود؛ پس در دو مرحله طویل شدن و پایان، رنای ناقل می‌تواند بدون ورود به جایگاه E از رناتن خارج شود. تنها در مرحله پایان، عوامل آزاد کننده در جایگاه A قرار می‌گیرند. ۲) با توجه به شکل ۱۳ در صفحه ۳۱ دیده می‌شود که شکسته شدن پیوند بین رشتة پلی‌پیتیدی و رنای ناقل، پیش از جداشدن دو زیرواحد کوچک و بزرگ رناتن در سیتوپلاسم صورت می‌گیرد. ۳) در مورد مرحله پایان صدق نمی‌کند. در این مرحله، با شکسته شدن پیوندهای هیدروژنی بین رمزه و پادرمزه در جایگاه P، جابه‌جای رناتن انجام نخواهد شد.

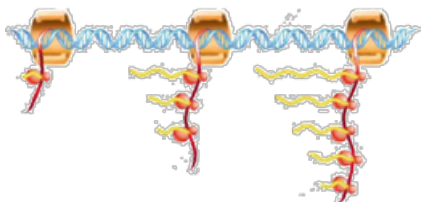
گزینه ۲۳۳ انرژی مورد نیاز فرایند ترجمه، به واسطه تبدیل ATP به ADP تأمین می‌شود. همان‌طور که می‌دانید ریبونوکلئوتیدی است که برای تبدیل شدن به ADP باید یک پیوند بین فسفاتی خود را از دست بدهد. هم‌چنین در رونویسی، ریبونوکلئوتیدهای سه‌فسفاته، دو فسفات خود را از دست می‌دهند و در ساختار رنا قرار می‌گیرند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱) در مرحله طویل شدن و پایان ترجمه، پیوند اشتراکی بین آمینواسید رشتة پلی‌پیتیدی و یکی از نوکلئوتیدهای رنای ناقل شکسته می‌شود. ۲) فرایندهای رونویسی و ترجمه به کمک آنزیم‌های درون یاخته انجام می‌شوند. از فصل قبل به یاد دارید که آنزیم‌ها انرژی فعال‌سازی واکنش‌های زیستی را کاهش می‌دهند. ۳) علت نام‌گذاری جایگاه P ریبوzوم، قرارگیری رشتة پلی‌پیتیدی در حال ساخت در این





جایگاه است (متن کتاب صفحه ۳۰). می‌دانید که در مرحله آغاز فقط یک آمینواسید در جایگاه P مشاهده می‌شود در حالی که در مرحله طویل‌شدن امکان مشاهده رشته پلی‌پپتیدی در این جایگاه وجود دارد.



گزینه ۲ شکل، مربوط به تجمع رناتن‌ها بر روی رنای پیک در حال ساخت در یک یاخته پروکاریوتی است (هم‌زمانی رونویسی و ترجمه). مولکول‌های ۳ تا ۵ نشان‌دهنده ریبوزوم‌های فعال و مولکول ۱ و ۲ هم به ترتیب دنا و رنای پیک در حال تولید را نشان می‌دهد. هم‌چنین با توجه به شکل مقابله می‌توان به درستی گزینه (۲) و نادرستی گزینه (۴) پی برد.

در حد کتاب درسی، هم‌زمانی فرایندهای رونویسی و ترجمه مربوط به یاخته‌های پروکاریوتی و فرایند بلوغ رنای پیک (پیرایش) مربوط یاخته‌های پوکاریوتی است (رد گزینه ۱)). ضمناً در پروکاریوت‌ها فقط یک نوع رنابسپاراز وجود دارد که وظیفه ساخت انواع رناها را بر عهده دارد (رد گزینه ۳).

گزینه ۴ با توجه به شکل ۱۴ فصل ۲، پروتئین‌هایی که توسط ریبوزوم‌های آزاد در سیتوپلاسم سلول تولید می‌شوند، بسته‌بندی نمی‌شوند و بدون نیاز به ریزکیسه به میتوکندری، هسته یا پلاست وارد می‌شوند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ گروهی از پروتئین‌های تولیدشده در ریبوزوم‌های شبکه آندوپلاسمی به عنوان آنزیم لیزوزومی فعالیت کرده و مسئول گوارش درون‌سلولی مواد هستند. ۲ هیستون‌ها پروتئین‌هایی هستند که در ریبوزوم‌های آزاد در سیتوپلاسم تولید شده و پس از ورود به هسته به فشرده‌سازی دنا کمک می‌کنند. ۳ هورمون اریتروپویتین پس از ترشح از کبد با تأثیر بر مغز استخوان موجب افزایش تولید گوبیچه‌های قرمز می‌شود (زیست دهم - فصل ۴). توجه داشته باشید که پروتئین‌های ترشحی توسط ریبوزوم‌های شبکه آندوپلاسمی تولید می‌شوند.

گزینه ۳ ساختار تسبیح‌مانند به کمک ریبوزوم‌های متعددی که در حال ترجمه از روی یک رنای پیک هستند تشکیل می‌شود. در این حالت این ریبوزوم‌ها تعداد زیادی رشته پلی‌پپتیدی ایجاد می‌کنند که توالی آمینواسیدی نهایی در همه آن‌ها با هم یکسان است، زیرا همگی از روی یک رنای پیک ایجاد شده‌اند. ساختار پرمانند هم به کمک آنزیم‌های رنابسپاراز متعدد ایجاد می‌شود که همگی در حال رونویسی از روی یک زن هستند.

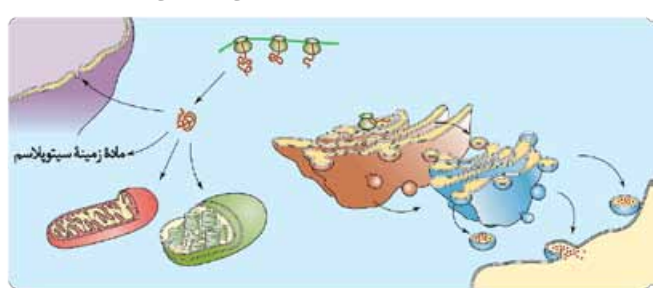
در این حالت تعداد زیادی مولکول رنا ایجاد می‌شود که همگی توالی نوکلئوتیدی نهایی یکسانی دارند چون از روی یک زن ساخته شده‌اند.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ هر دو ساختار به کمک مصرف انرژی زیستی ایجاد می‌شوند. ساختار پرمانند حتماً در مجاورت دنای یاخته تشکیل می‌شود اما ساختار تسبیح‌مانند این گونه نیست. مثلاً در سلول‌های یوکاریوتی ریبوزوم‌های آزاد در سیتوپلاسم می‌توانند چنین ساختاری ایجاد کنند. ۲ در یاخته‌های یوکاریوتی قدرت تنظیم تعداد نقاط آغاز همانندسازی در مولکول دنا و در واقع قدرت تنظیم سرعت همانندسازی دیده می‌شود (فصل ۱). ساختار پرمانند و تسبیح‌مانند هم در یاخته‌های یوکاریوتی و هم در یاخته‌های رونویسی و ترجمه نمی‌توانند به صورت همزمان انجام شوند. اما در یاخته‌های پروکاریوت‌ها تنها پس از اتمام رونویسی تشکیل می‌شود، زیرا در پروکاریوت‌ها رونویسی و ترجمه نمی‌توانند به صورت همزمان انجام شوند. در پروکاریوت‌ها تنها پس از اتمام رونویسی و ترجمه می‌تواند همزمان باشد و ساختار تسبیح‌مانند حتی قبل از اتمام رونویسی از زن پروتئین‌های هم می‌تواند تشکیل شود و ترجمه رنای پیک در حال ایجادشدن صورت بگیرد.

گزینه ۴ شماره‌های (۱) تا (۵) به ترتیب هسته، واکوئول، کافنده‌تن، وزیکول حاوی پروتئین ترشحی در حال ادغام با غشا و راکیزه را نشان می‌دهند. پروتئین‌ها سرنوشت‌های مختلفی دارند. گروهی از پروتئین‌ها به عنوان آنزیم عمل می‌کنند و پیش‌ماده نوکلئوتیدی دارند (مانند رنابسپاراز، دنابسپاراز و هلیکاز). این آنزیم‌ها باید در هسته یا راکیزه فعالیت کنند. البته یادتان باشد که بعضی از آنزیم‌های دیگر هم مثل پمپ سدیم - پتاسیم که در غشای یاخته قرار می‌گیرند نیز پیش‌ماده نوکلئوتیدی (ATP) دارند (زیست یازدهم - فصل ۱).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ پروتئین گلوتون می‌تواند منجر به بیماری سلیاک شود که در آن، سطح جذب مواد در روده باریک به شدت کاهش می‌یابد. این پروتئین در واکوئول یاخته‌های گندم و جو ذخیره می‌شود (زیست دهم - فصل ۶). ۲ در پارامسی با پیوستن کافنده‌تن به واکوئول غذایی، واکوئول گوارشی تشکیل شده و آنزیم‌های کافنده‌تن به گوارش محتويات این واکوئول می‌پردازند (زیست دهم - فصل ۲). ۳ در انسان و هیدر، گوارش برون‌یاخته‌ای به کمک آنزیم‌های ترشحی امکان‌پذیر می‌شود.

گزینه ۵ با توجه به شکل، رشته‌های پلی‌پپتیدی که در ریبوزوم‌های آزاد در سیتوپلاسم ساخته می‌شوند، در حین تولید پیچ‌وتاب می‌خورند و در نهایت در ساختار سوم خود به کمک برهم‌کش‌های آب‌گریز و تشکیل پیوندهای مختلف، شکل خاصی پیدا می‌کنند (فصل ۱).



بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ خروج رشته پلی‌پپتیدی از شبکه آندوپلاسمی به کمک اگرگوستیوز نیست بلکه با جوانه‌زدن غشا به سمت بیرون است. توجه داشته باشید که در روش اگرگوستیوز باید رشته پلی‌پپتیدی از سلول به طور کامل خارج شود و هم‌چنین کیسه غشایی با غشای سلول ترکیب گردد. ۲ رشته‌های پلی‌پپتیدی تولیدشده در ریبوزوم‌های آزاد، می‌توانند در سیتوپلاسم بمانند و به هیچ‌اندامکی وارد نشوند. ۳ با توجه به شکل، رشته‌های پلی‌پپتیدی تولیدی در شبکه آندوپلاسمی، می‌توانند از بخش‌های میانی و پایینی کیسه‌های غشادر انداخت نیز خارج شوند.



شکل ۱۴ کتاب درسی، درستی این گزینه را نشان می‌دهد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ برای پروتئین‌های غیرآنزیمی مانند هیستون‌ها صادق نیست. ۲ ژن برخی از پروتئین‌های مورد نیاز سبزدیسه در هسته قرار دارد. سبزدیسه در فرایند فتوسنتر نقش دارد. ۳ در مورد پروتئین‌هایی مانند پروتئین‌های کافنده‌تن صادق نیست.

۲۴۰ گزینه ۵ تمامی موارد به نادرستی بیان شده است. یاخته‌هایی از بدن انسان که ارتباط بین نسل‌ها را برقرار می‌کنند، گامت‌ها هستند.

الف براساس شکل ۱۴ کتاب درسی دیده می‌شود که رناتن‌های متصل به شبکه آندوپلاسمی، از سمت زیرواحد بزرگ خود به این شبکه متصل می‌باشند. **ب** از ترجمه یک رنای پیک توسط رناتن (ریبوزوم)‌های آزاد سیتوپلاسم، یک زنجیره پلی‌پپتیدی پدید خواهد آمد. این زنجیره می‌تواند به صورت یک پروتئین درون‌یاخته‌ای عملکرد مستقل داشته باشد، اما اگر قرار باشد که این زنجیره، در ساختار یک پروتئین چندرشته‌ای (حاوی ساختار چهارم) شرکت کند، دیگر به تنهایی پروتئینی را تشکیل نمی‌دهد و نقش مستقلی نخواهد داشت. **ج** گامت‌ها قادر توانایی تقسیم و همانندسازی مادة و راثتی خود هستند. **د** در ساختار دوم پروتئین‌ها، بین بخش‌هایی از زنجیره پلی‌پپتیدی می‌تواند پیوندهای هیدروژنی برقرار شود. این پیوندها منشأ تشکیل ساختار دوم در پروتئین‌ها هستند که به چند صورت دیده می‌شوند. دو نمونه معروف آن‌ها (نه فقط همین دو مورد) ساختار مارپیچ و ساختار صفحه‌ای است.

۲۴۱ گزینه ۶ با در نظر گرفتن ۲۰ نوع آمینواسید و این که محدودیتی در توالی آمینواسیدها در ساختار اول پروتئین‌ها وجود ندارد، پروتئین‌های حاصل می‌توانند بسیار متنوع باشند (فصل ۱). جایگاه آغاز گوارش شیمیایی پروتئین‌ها در لوله گوارش انسان، معده است. بعد از آماده‌شدن مولکول‌های پروتئینی برای ترشح، ریزکیسه‌های غشادار (حاوی دو لایه فسفولیپیدی) از سطح دستگاه گلزاری به سمت غشاء یاخته حرکت می‌کنند. گروهی از یاخته‌های مخاط معده (یاخته‌های اصلی غدد بخش کیسه‌ای شکل لوله گوارش) در ترشح پیسینوژن نقش ایفا می‌کنند (زیست دهم - فصل ۲).

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ آنزیم‌های تجزیه‌کننده پروتئین‌ها (پیسینوژن)، بعد از ترشح به خارج یاخته، در پی برخورد با اسید کلریدریک و یا پیسین، فعال می‌شوند و در خود یاخته فعال نیستند (زیست دهم - فصل ۲). ۲ این اتفاق، پیش از آماده‌شدن کامل مولکول‌های پروتئینی برای ترشح، رخ می‌دهد. **۳** توجه داشته باشد، اگرچه به منظور برونو رانی این پروتئین‌ها، مولکول‌های ATP مصرف می‌شوند و غلظت فسفات‌های آزاد موجود در سیتوپلاسم سلول سازنده افزایش می‌باید، اما ساخته‌شدن این پروتئین‌ها در یاخته‌های اصلی غدد معده رخ می‌دهد، در صورتی که بزرگ‌ترین یاخته‌های غدد معده، یاخته‌های کناری هستند (زیست دهم - فصل ۲).

۲۴۲ گزینه ۷ فقط «الف» صحیح است. در یک یاخته انواع مختلفی از توالی‌های هدایت‌کننده وجود دارد، مثلًا ۱. توالی را انداز که رنابسپاراز را به سمت محل آغاز رونویسی هدایت می‌کند. ۲. توالی‌های موجود در رنای پیک که زیرواحد کوچک ریبوزوم را به سمت رمزه آغاز هدایت می‌کنند. **۳** توالی‌های آمینواسیدی در پروتئین‌ها که آن‌ها را به سوی مقصد هدایت می‌کنند.

الف همه توالی‌های ذکر شده جزء مولکول‌های اطلاعاتی هستند و به جریان اطلاعات در یاخته کمک می‌کنند. **ب** توالی‌های آمینواسیدی که پروتئین‌ها را به سمت مقصد هدایت می‌کنند، در پایانه آسه قابل مشاهده هستند. **ج** فقط در مورد توالی را انداز صادق است. **د** در مورد توالی‌های آمینواسیدی صادق نیست.

۲۴۳ گزینه ۸ پس از ساخت پروتئین در سیتوپلاسم یاخته‌های یوکاریوتی، براساس مقصدی که پروتئین باید برود، توالی‌های آمینواسیدی در آن وجود دارد که پروتئین را به مقصد هدایت می‌کند. این توالی‌ها هنگام انجام فرایند ترجمه ساخته می‌شوند که در آن ساختار اول پروتئین‌ها تشکیل می‌گردد.

بررسی سایر گزینه‌ها: ۱ دقیق کنید که خود توالی را انداز سبب هدایت رنابسپاراز به سمت اولین نوکلئوتیدی که رونویسی باید از آن آغاز شود، می‌شود. **۲** بخش‌هایی از رنای پیک سبب هدایت زیرواحد کوچک رناتن به سمت کدون آغاز می‌شوند. در یاخته‌های بنیادی مغز استخوان انسان، پیوند اشتراکی در رنها توسط رنابسپاراز در هسته یا راکیزه تشکیل می‌شود. **۳** رناهای ناقل واحدهای سازنده پروتئین‌ها (آمینواسیدها) را به رناتن هدایت می‌کنند. توجه کنید نوکلئوتیدهای این مولکول در دو حالت می‌توانند پیوند هیدروژنی برقرار نمایند. یکی برقراری پیوند هیدروژنی بین نوکلئوتیدهای خود رنای ناقل است که قبل از اتصال آمینواسید به رنای ناقل رخ می‌دهد و دیگری برقراری پیوند هیدروژنی توسط توالی پادرمزه با رمزه است که پس از اتصال آمینواسید به رنای ناقل و در هنگام انجام فرایند ترجمه صورت می‌گیرد.