



سازمان علم پژوهی و فناوری ملی پژوهش استعدادهای درخشان

با اسمه تعالیٰ

جمهوری اسلامی ایران

وزارت آموزش و پرورش

سازمان ملی پژوهش استعدادهای درخشان

معاونت دانش پژوهان جوان



سازمان علم پژوهی و فناوری ملی پژوهش استعدادهای درخشان

مبارزة علمی برای جوانان، زنده کردن روح جستجو و کشف واقعیت هاست.

دفترچه سؤالات مرحله اول سال ۱۳۹۸

پنجمین دوره المپیاد سلوک های بنیادی و پزشکی بازساختی

بعداز ظهر - ساعت: ۱۴:۰۰

کد دفترچه: ۱

تعداد سؤالات	مدت آزمون (دقیقه)
۴۰	۱۰۰

شماره صندلی:

نام خانوادگی:

نام:

توضیحات مهم

استفاده از ماشین حساب منوع است.

- ۱- کد دفترچه سؤالات شما ۱ است. این کد را در محل مربوط روی پاسخ نامه با مداد پر کنید. در غیر این صورت پاسخ نامه شما تصحیح نخواهد شد. توجه داشته باشید که دفترچه سؤالات شما که در زیر هر یک از صفحه های این دفترچه نوشته شده است، با کد اصلی که در همین صفحه است، یکی باشد.
- ۲- بلافاصله پس از آغاز آزمون، تعداد سؤالات داخل دفترچه و وجود همه برگه های دفترچه سؤالات را بررسی نمایید. در صورت وجود هرگونه نقصی در دفترچه، در اسرع وقت مسؤول جلسه را مطلع کنید.
- ۳- یک برگ پاسخ نامه در اختیار شما قرار گرفته که مشخصات شما بر روی آن نوشته شده است. در صورت نادرست بودن آن، در اسرع وقت مسؤول جلسه را مطلع کنید. ضمناً مشخصات خواسته شده در پایین پاسخ نامه را با مداد مشکی بنویسید.
- ۴- برگه پاسخ نامه را دستگاه تصحیح می کند، پس آن را تا نکنید و تمیز نگه دارید و به علاوه، پاسخ هر پرسش را با مداد مشکی نرم در محل مربوط علامت بزنید. لطفاً خانه مورد نظر را کاملاً سیاه کنید.
- ۵- پاسخ درست به هر سوال ۳ نمره مثبت و پاسخ نادرست ۱ نمره منفی دارد.
- ۶- همراه داشتن هرگونه کتاب، جزو، یادداشت و لوازم الکترونیکی نظیر تلفن همراه، ماشین حساب و لپ تاپ منوع است. همراه داشتن این قبیل وسایل حتی اگر از آن استفاده نکنید یا خاموش باشد، تقلیل محسوب خواهد شد.
- ۷- شرکت کنندگان در دوره تابستانی از بین دانش آموزان پایه دهم و یازدهم انتخاب می شوند.
- ۸- داوطلبان نمی توانند دفترچه سؤالات را با خود ببرند. (دفترچه باید همراه پاسخ نامه تحویل داده شود).

کلیه حقوق این سؤالات برای سازمان ملی پژوهش استعدادهای درخشان محفوظ است.
آدرس سایت اینترنتی: www.ycs.sampad.media.ir

- ۱- روز تخمک‌گذاری و بیشینه افزایش ضخامت رحم در بانوان به ترتیب از راست به چپ با بیشینه افزایش ترشح کدام هورمون‌ها در ارتباط است؟
- ۱ پروژسترون LH
 - ۲ استروژن FSH
 - ۳ استروژن-پروژسترون
 - ۴ پروژسترون-استروژن
 - ۵ LH-استروژن
- ۲- دو دوست یکی اهل شهری در ارتفاعات زاگرس و دیگری اهل اصفهان با هم برای کوهنوردی عازم قله دنا می‌شوند. پس از رسیدن به ارتفاع ۳۰۰۰ متری، دوست اصفهانی احساس ضعف و خستگی شدید می‌کند. آنها به کمپ مراجعه و دوست اصفهانی توسط پزشک معاینه می‌شود که علت ضعف را به کمبود اکسیژن خون نسبت می‌دهد. به نظر شما چه مکانیسم یا مکانیسم‌های جبرانی در بدن فعال می‌شوند تا نیازهای بدن را مرفوع کنند؟
- ۱ افزایش حجم قلب و افزایش فشار خون
 - ۲ ترشح هورمون اریتروپویتین و افزایش تولید گلbul‌های قرمز از سلول‌های بنیادی میلوییدی
 - ۳ ترشح هورمون آنتی دیورتیک و افزایش ضربان قلب
 - ۴ ترشح هورمون آلدوسترون و افزایش تولید لنفوسيت‌ها از سلول‌های بنیادی لنفوییدی
 - ۵ کاهش حجم خون و افزایش ضربان قلب
- ۳- جایگاه اتصال به ریبوزم (Ribosomal Binding Site (RBS)) در باکتری‌ها چه ناحیه‌ای است؟
- ۱ این ناحیه در بالادرست توالی پرومотор واقع شده است.
 - ۲ در بالادرست رمز (کدون) آغازگر واقع شده است.
 - ۳ ناحیه‌ای است که در بالادرست توالی آغاز رونویسی واقع شده است.
 - ۴ در بین ناحیه ۱۰ و ناحیه ۳۵ پرومotor واقع شده است.
 - ۵ گزینه ۲ و ۴ صحیح است.

کد دفترچه: ۱

۴- برای یک بیمار سندروم گیلین-باره تشخیص داده شده است که در آن اعصاب سیستم عصبی محیطی غلافهای میلین خود را از دست می‌دهند. یکی از علائم بیماری این است که در پا و بازوها نقص حرکتی و حسی دیده می‌شود. کدام یک از گزینه‌های زیر علت اصلی برخی از علائم این بیماری را بهتر توصیف می‌کند؟

۱- اختلال در عملکرد سلول‌های پشتیبان سیستم عصبی مرکزی منجر به حذف میلین از دسته‌جات آکسون می‌شود.

۲- حذف میلین سبب می‌شود که ظرفیت خازنی غشا کاهش یابد که کاهش انتشار پتانسیل عمل را در پی دارد.

۳- احتمالاً ضعف حرکتی بیمار شدیدتر از اختلالات حسی است، چرا که سلول‌های پشتیبان، تنها آکسون نورون‌های حرکتی را میلین دار می‌کنند.

۴- به علت حذف غلاف میلین در اعصاب این بیماران پتانسیل عمل ایجاد نمی‌شود.

۵- سرعت هدایت پیام عصبی بواسطه عدم بازسازی پتانسیل عمل درمجموعه کانال‌های سدیم گره رانویه بعدی کاهش می‌یابد.

۵- فسفولیپیدها خانواده متنوعی از لیپیدها هستند که بواسطه داشتن گروههای قطبی و غیرقطبی در آب به صورت خودبخودی می‌توانند ساختارهای مختلفی را ایجاد نمایند. غشای پلasmایی یک ساختار معروف است که در آن فسفولیپیدها به صورت دولایه قرار می‌گیرند تا کمترین برهمکنش بین دم‌های هیدروکربنی و آب رخ دهد. در زیر چند نوع فسفولیپید آورده شده است. در کدام گزینه به ترتیب ساختاری که با این فسفولیپیدها می‌تواند شکل بگیرد بهتر توضیح داده شده است؟

A: فسفولیپیدی که تنها یک دم هیدروکربنی دارد.

B: فسفولیپیدی که تمام پیوندهای دم هیدروکربنی در آن اشباع باشد.

C: فسفولیپیدی که طول دم هیدروکربن کوتاه باشد.

۱- میسل تک لایه با فسفولیپید A، سیالیت غشای مشکل از فسفولیپید B کم است، پایداری غشای مشکل از فسفولیپید C کم است.

۲- فسفولیپید A از سمت سرهای قطبی یک لایه روی آب تشکیل می‌دهد، سیالیت غشای مشکل از فسفولیپید B زیاد است، سیالیت غشای مشکل از فسفولیپید C زیاد است.

۳- غشای دولایه با فسفولیپید A به راحتی تشکیل می‌شود، سیالیت غشای مشکل از فسفولیپید B کم است، فسفولیپید C غشای دولایه پایدار ایجاد می‌کند.

۴- فسفولیپید A نمی‌تواند ساختار دولایه ایجاد کند، اشباع یا غیراشباع بودن دم فسفولیپید با سیالیت غشا ارتباطی ندارد، نیروهای برهمکنش غیرقطبی برای دم هیدروکربنی فسفولیپید C است.

۵- میسل تک لایه با فسفولیپید A، سیالیت غشای مشکل از فسفولیپید B زیاد است، به خاطر اندازه کوچک فسفولیپیدهای C به راحتی کنار هم قرار می‌گیرند و غشای پایداری ایجاد می‌کنند.

کد دفترچه: ۱

۶- یک دانش آموز برای گذراندن یک کارگاه آموزشی کشت سلول های بنیادی، به مدت ۱ ماه در یک دانشگاه پذیرفته شده و دوره خود را تنها یک هفته است که آغاز کرده است. امروز صبح زود به آزمایشگاه مراجعت کرده تا سلول های کشت شده خود را با میکروسکوپ مشاهده کند. در آزمایشگاه ۳ نوع مختلف میکروسکوپ های نوری معمولی، فلورسنت و معکوس فاز کنتراست وجود دارد. اگر شما به جای این دانش آموز بودید کدام میکروسکوپ را برای دیدن سلول های کشت شده خود انتخاب می کردید و به چه دلیلی؟

- ۱- میکروسکوپ معکوس فاز کنتراست، چون به دلیل پراکنش نوری و طرز قرار گیری عدسی های شبی امکان مشاهده سلول را بدون رنگ آمیزی میسر می سازد.
- ۲- میکروسکوپ فلورسنت، چون دارای فیلترهایی است که نور ساطع شده از پروتئین های داخل سلولی را نمایان می کند.
- ۳- میکروسکوپ فلورسنت، چون بزرگنمایی های بالاتری را فراهم می کند.
- ۴- میکروسکوپ نوری معمولی، چون قادر است به راحتی سلول های کشت شده را نمایان کند.
- ۵- میکروسکوپ نوری، چون بزرگنمایی های بالاتری را فراهم می کند.

۷- دو قطعه DNA فرضی با طول برابر به نام های قطعه A و قطعه B تصور کنید. به ترتیب ۷۰ و ۳۰ درصد قطعه های A و B از نوکلئوتیدهای GC تشکیل شده است. با توجه به جدول ترجمه کدام یک از گزینه های زیر اشتباه است؟

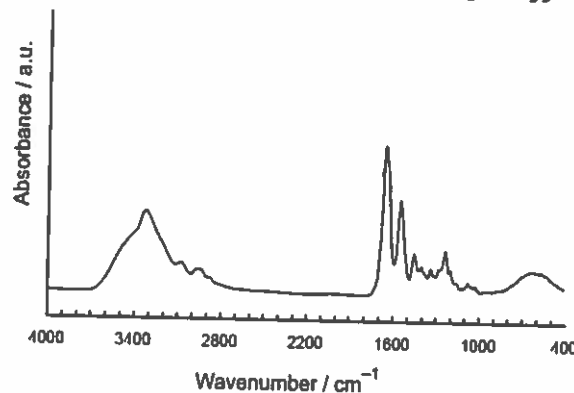
codons	AGA		UUU		AGC			
	AGG		UUG		AGU			
GCA	CGA		CUA		CCA	UCA	ACA	GUA
	GCC	CGC	GGG	CUC	CCC	UCC	ACC	GUC
GCG	CGG	GAC	AAC	UGC	AUC	CUG	ACG	UAC
	CGG	GAA	CAA	GGA	GGG	AAA	UUC	GUG
GCU	CGU	GAU	AAU	UGU	CAU	AUU	UUG	UAU
	GCU	GAU	AAU	UGU	GAG	CAG	CCU	GUU
amino acids	Ala	Arg	Asp	Asn	Cys	Glu	Gln	Gly
	A	R	D	N	C	E	Q	G
	H	I	L	K	M	F	P	S
						T	W	Y
						V		
							stop	

- ۱- احتمالاً پروتئین حاصل از ترجمه قطعه A گلایسین و آلانین بیشتری نسبت به قطعه B دارد.
- ۲- قطعه B در دمای بالاتری از حالت دو رشته ای به تک رشته ای تبدیل می شود.
- ۳- تعداد آمینواسیدهای پروتئینهای حاصل از ترجمه دو قطعه ممکن است با هم برابر نباشد.
- ۴- تعداد پیوندهای هیدروژنی که باعث پایداری قطعه A می شوند از قطعه B بیشتر است.
- ۵- در مورد تنوع آمینواسیدهای پروتئینهای حاصل از ترجمه این دو قطعه نمی توان با قطعیت صحبت نمود، چرا که ترتیب قرارگیری نوکلئوتیدها را نمی دانیم.

۸- یکی از معروفترین محیط های کشت سلول های انسانی، محیط DMEM نام دارد. طبق اطلاعات داده شده توسط کارخانه سازنده، این محصول دارای کلسیم کلرید دی هیدرات ($\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) با غلظت ۲۶۵ mg/mL است. این ماده منبع اصلی تامین یون کلسیم در محیط کشت است. بر اساس این اطلاعات این محیط نسبت به یون کلسیم چند میلی مولار است؟ ($O=16, H=1, Cl=35, Ca=40$)

- ۱۰۵۶ -۱
۹۵۴ -۲
۱۸۱۵ -۳
۱۱۲۰ -۴
۲۴۰۹ -۵

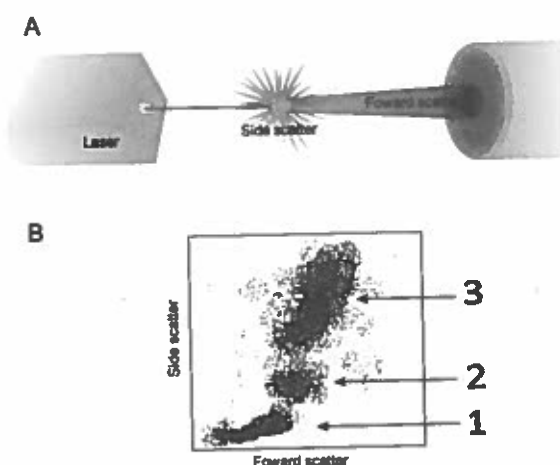
۹- طیف سنجی FTIR روشی است که می‌توان به کمک آن جزئیات بسیاری از ساختار یک مولکول آلی را مشخص نمود. در این روش نور در محدوده امواج فروسرخ (IR) به نمونه تابانده می‌شود. بخش‌های مختلفی از این نور توسط نمونه جذب شده، صرف ارتعاش پیوندها می‌گردد. بر حسب آنکه چه عدد موجی (با واحد cm^{-1}) از نور جذب شده است، گروه‌های عاملی موجود در ساختار مولکول تعیین می‌گردد. برای مثال جذب در ناحیه 1400 cm^{-1} ، 1650 cm^{-1} ، 1740 cm^{-1} ، 2400 cm^{-1} ، 2900 cm^{-1} ، 3300 cm^{-1} می‌تواند به ترتیب نشان دهنده حضور $\text{C}\equiv\text{C}$ ، $\text{C}-\text{H}$ ، $\text{O}-\text{H}$ گروه کربونیلی (از نوع آلدهید، کتون، استر)، گروه کربونیل (از نوع آمید) و $\text{C}-\text{C}$ می‌باشد. در آزمایشگاه یک نمونه که بعنوان داریست در کشت سلول‌های بنیادی کاربرد دارد، با دستگاه FTIR مورد بررسی قرار گرفته است. بر اساس طیف به دست آمده در زیر، کدام یک از موارد می‌تواند ماده مورد نظر باشد؟



- ۱- پلی وینیل کلراید
- ۲- تفلون
- ۳- پلی پروپن
- ۴- سلولز
- ۵- کلاژن

۱۰- شکل زیر نحوه عملکرد دستگاه فلوسایتومتر را برای تعیین خصوصیت سلول ها نشان می دهد. دو ویژگی سلولی که توسط این دستگاه قابل ارزیابی است عبارتند از اندازه سلول و گرانولیته سلولی. در شکل زیر در اثر تجزیه و تحلیل یک جمعیت سلولی سه نوع سلول ۱، ۲ و ۳ شناسایی شده اند. کدام گزینه در مورد اندازه سلول و گرانولیته سلولی این سه دسته سلول صحیح است؟

- ۱- اندازه سلول: $2 > 3 > 1$ و گرانولیته سلولی: $1 > 2 > 3$
- ۲- اندازه سلول: $3 > 1 > 2$ و گرانولیته سلولی: $1 > 2 > 3$
- ۳- اندازه سلول: $3 > 2 > 1$ و گرانولیته سلولی: $1 > 2 > 3$
- ۴- اندازه سلول: $2 > 3 > 1$ و گرانولیته سلولی: $3 > 2 > 1$
- ۵- اندازه سلول: $1 > 2 > 3$ و گرانولیته سلولی: $1 > 3 > 2$

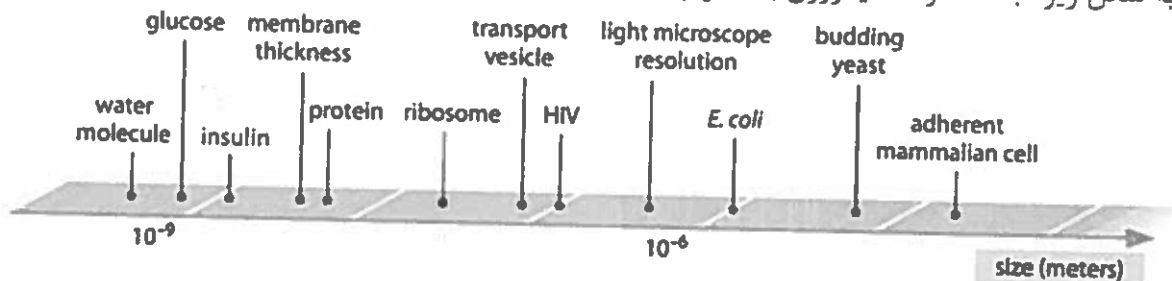


۱۱- یک پژوهشگر برای تمایز سلول‌های بنیادی مزانشیمی به سلول‌های استخوان، از دو ظرف کشت ۳ و ۵ سانتی-متری استفاده کرد و در هر ظرف ۱ میلی لیتر از محیط کشت حاوی سلول با دانسیته‌ی 10^7 cells/ml را کشت داد. پیش‌بینی و تحلیل شما از نتیجه تمایز استخوانی پس از تیمار سلول‌ها با عوامل تمایز به استخوان چیست؟

- ۱- تمایز مشابه، به علت تعداد یکسان سلول‌ها
- ۲- تمایز مشابه، به علت غلظت یکسان عوامل اتوکراین ترشح شده از سلول‌ها
- ۳- تمایز متفاوت، به علت غلظت متفاوت عوامل اتوکراین ترشح شده از سلول‌ها
- ۴- تمایز مشابه، به علت شرایط یکسان کشت از نظر جنس ظرف و عوامل تیمار
- ۵- تمایز متفاوت، به علت درک متفاوت سلول‌ها از فیزیک سطح

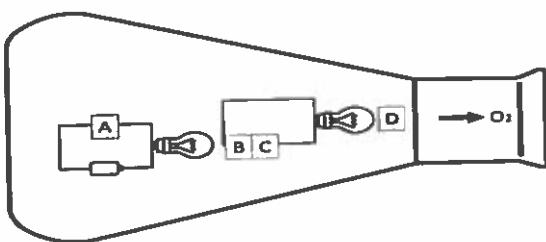
۱۲- پیوند سلول‌های مولد انسولین به عنوان یکی از راهکارهای نوین درمان دیابت در سال‌های اخیر مورد توجه قرار گرفته است. با توجه به آن که این سلول‌ها معمولاً از منابع غیرخودی تأمین می‌شوند، کنترل پاسخ ایمنی پس از پیوند، یکی از چالش‌های پیش رو است. اگر بخواهیم این سلول‌ها را در یک هیدروژل (شبکه‌ای تورمانند از زنجیرهای پلیمری در آب) محصور کنیم و سپس وارد بدن کنیم تا از پاسخ ایمنی در امان باشیم، با توجه

به شکل زیر، ابعاد حفرات هیدروژل باید در چه محدوده‌ای باشد؟



- ۱- کمتر از ۱ نانومتر
- ۲- کمتر از ۵ نانومتر
- ۳- کمتر از 10^{-9} نانومتر
- ۴- کمتر از 10^{-8} نانومتر
- ۵- کمتر از 10^{-7} نانومتر

۱۳- شکل زیر قسمت‌های مختلف دستگاه تولید اکسیژن را نشان میدهد. برای بیشینه شدن میزان تولید اکسیژن هر کدام از قسمت‌های A و B و C و D به ترتیب از چه قسمتی از بافت یا موجود زنده تشکیل شده است؟



- ۱- ماهیچه‌ای، مغزی، شبکیه، ریوی
- ۲- ماهیچه‌ای، شبکیه، چربی، جلبک
- ۳- شبکیه، ماهیچه‌ای، مغزی، جلبک
- ۴- مغزی، شبکیه، مغزی، جلبک
- ۵- مغزی، جلبک، چربی، ریوی

۱۴- فازهای مختلف منحنی رشد سلولی را به ترتیب در کدام گزینه میتوان بیان کرد؟

- ۱- فاز رشد لگاریتمی، فاز تاخیری، فاز ثابت، فاز کاهش رشد
- ۲- فاز تاخیری، فاز رشد لگاریتمی، فاز ثابت، فاز کاهش رشد
- ۳- فاز تاخیری، فاز ثابت، فاز کاهش رشد، فاز رشد لگاریتمی
- ۴- فاز ثابت، فاز تاخیری، فاز رشد لگاریتمی، فاز کاهش رشد
- ۵- فاز کاهش رشد، فاز تاخیری، فاز رشد لگاریتمی، فاز ثابت

۱۵- اگر بخواهیم یک نانوذره طراحی کنیم که قادر باشد داروی ضدسرطان را در خود حمل کند و پس از تزریق در خون، به طور هدفمند به سلول‌های سرطانی برسد، کدام گزینه انتخاب بهتری برای پوشش‌دهی سطح نانوذره است؟

۱- کاده‌رین

۲- کلاژن

۳- هیالورونیک اسید

۴- کلسترول (LDL)

۵- آنتی‌بادی علیه گیرنده‌های سطح سلول

۱۶- در کشت سلول‌های واپسیت به بستر (Anchorage dependent)، کدامیک از موارد زیر به عنوان پروتئین‌های سطحی سلول برای اتصال نمی‌باشند؟

۱- پلی استایرن

۲- فیبرونکتین

۳- لامینین

۴- اینتگرین

۵- کلاژن

۱۷- محققی نمونه بافتی مشابهی را از فرد بیمار و سالم جداسازی و رنگ آمیزی اختصاصی برای میتوکندری انجام داده است. به نظر شما چطور می‌تواند بافت عضله اسکلتی را از عضله صاف عروق با توجه به رنگ آمیزی فوق تشخیص دهد؟

۱- با بررسی شکل غشای سلولی در این دو نوع عضله

۲- با بررسی هسته‌های این دو نوع سلول

۳- با بررسی تعداد میتوکندری‌ها در این دو نوع عضله

۴- با بررسی آرایش دستگاه گلزی در این دو نوع سلول

۵- با بررسی آرایش شبکه اندوبلاسمی در این دو نوع عضله

۱۸- پژوهشگری قصد دارد یک سلسله آزمایشات مربوط به مطالعات سلولی را در آزمایشگاه خود انجام دهد. برای انجام این آزمایشات، ایشان به یک نوع سلول که بتوان آن را به مدت طولانی در آزمایشگاه در اختیار داشته و پاساژهای متوالی دهد، نیاز دارد. فردی استفاده از دودمان های سلولی نامیرا را به ایشان پیشنهاد نمود. ایشان قصد دارد که یک دودمان سلولی نامیرا برای آزمایشگاهش تولید کند. شما چه روش یا روش هایی را برای تولید این دودمان به ایشان پیشنهاد می کنید؟

۱- افزایش تعداد کروموزوم ها

۲- استفاده از ژن های سرطانزا

۳- انتقال ژن های جلوگیری کننده از پایان چرخه حیاتی سلول

۴- موارد ۱ و ۲

۵- موارد ۳ و ۴

۱۹- چرا سلول های بنیادی پرتوان را قبل از پیوند به بیمار، تمایز می دهیم؟

۱- چون این سلول ها در داخل بدن، قابلیت تمایز ندارند و باید قبل از تمایز داده شده باشند.

۲- چون این سلول ها در بدن، به سلول های دیگری غیر از سلول های موردنظر ما تبدیل می شوند.

۳- چون این سلول ها اگر قبل از تمایز پیوند شوند، تومورزا هستند.

۴- چون می توانند علاوه بر سلول های موردنظر ما، سلول های دیگری را هم به وجود بیاورند.

۵- گزینه ۳ و ۴

۲۰- کدام یک از بافت های زیر، منبع بهتر و ایمن تری برای تولید سلول های بنیادی پرتوان القایی به جهت سلول درمانی هستند و چرا؟

۱- سلول های کبدی - چون انعطاف پذیری تکوینی بالایی دارند.

۲- گلبول های قرمز - چون به راحتی در دسترس و قابل تهیه از بیمار هستند.

۳- فیبروبلاست های پوست - چون به راحتی از بیمار قبل تهیه هستند.

۴- سلول های بنیادی عصبی - چون از نوع سلول های بنیادی چند توان هستند و بنابراین راحت تر به سلول های بنیادی پرتوان القایی تبدیل می شوند.

۵- گزینه ۱ و ۴

۲۱- مهمترین عاملی که سلول های بنیادی را از سلول های پیش ساز متمایز می سازد، چیست؟

- ۱- خود نوزایی
- ۲- میزان تکثیر
- ۳- قابلیت تمایز
- ۴- طول عمر
- ۵- میزان بقا

۲۲- کدامیک از عبارات زیر در خصوص سلول های بنیادی بالغین صحیح نیست؟

- ۱- سلول های مختص بافتی هستند.
- ۲- در فرایند رشد بدن مشارکت می کنند.
- ۳- اغلب پرتوان می باشند.
- ۴- در پدیده های ترمیمی شرکت می کنند.
- ۵- با افزایش سن دچار پیری می شوند.

۲۳- کدامیک از قابلیت های زیر به عنوان شرط اصلی برای اثبات پرتوانی یک سلول نیست؟

- ۱- ایجاد حیوان کایمر
- ۲- تمایز خودبخودی
- ۳- تولید ترانوما
- ۴- ترشح ماتریکس
- ۵- تکثیر فراوان

۲۴- ساخت و ساز مورد نیاز برای «تکثیر» سلول های بنیادی پرتوان عمدتاً از چه مسیری است و چرا؟

- ۱- چرخه کربس - چون انرژی زیادی تولید می کند.
- ۲- مسیر پنتووز فسفات - چون نیازمند اکسیژن نیست.
- ۳- مسیر گلیکولیز - چون به سرعت تولید انرژی می کند.
- ۴- چرخه کربس - چون در سلول های پر تکثیر (از جمله سلول های بنیادی پرتوان) بسیار فعال است.
- ۵- مسیر گلیکولیز - چون نیازمند اکسیژن نیست.

- ۲۵- کدام یک از وقایع زیر در طول تولید سلول‌های بنیادی جنینی از جنین بلاستوسیست اتفاق می‌افتد؟

۱- خاصیت پرتوانی سلول‌ها تقویت می‌شود.

۲- خاصیت نامیرایی (تکثیر مداوم و طولانی) القا و حفظ می‌شود.

۳- خاصیت نامیرایی محدودتر می‌شود.

۴- مسیرهای تمایزی محدودتر می‌شوند.

۵- گزینه ۲ و ۴

- ۲۶- کدامیک از موارد زیر در مورد شناسایی سلولهای مزانشیمی درست نیست؟

۱- پتانسیل تمایز به سلولهای چربی، استخوان و غضروف

۲- بیان مارکرهای CD105, CD44

۳- عدم بیان مارکرهای CD45, CD34

۴- بیان مارکر CD31, VWF

۵- سلولهای دوکی و چسبنده به ظرف

-۲۷ در یک آزمایش میزان سمت پنج فاکتور شیمیایی مختلف در سلول های بنیادی مزانشیمی مورد بررسی قرار گرفته، نتایج با استفاده از کیت PI/Annexin V-FITC و روش فلوسایتومتری مورد بررسی قرار گرفته است. درصد جمعیت های سلولی در تیمارهای انجام شده با این پنج فاکتور به صورت زیر است:

Factor Number	PI(-) Annexin(-)	PI(-) Annexin(+)	PI(+) Annexin(-)	PI(+) Annexin(+)
1	45%	12%	5%	38%
2	50%	8%	22%	20%
3	65%	10%	10%	15%
4	55%	10%	17%	18%
5	70%	9%	13%	8%

بر این اساس کدام فاکتور در بروز آپوپتوز در سلول ها مؤثرتر بوده است؟

- ۱ فاکتور ۱
- ۲ فاکتور ۲
- ۳ فاکتور ۳
- ۴ فاکتور ۴
- ۵ فاکتور ۵

-۲۸ فرض کنید قصد دارید که سلول های فیبروبلاست را به سلول های بنیادی پرت—وان القایی (Induced Pluripotent Stem Cell) تبدیل کنید. احتمالاً القای بیان کدام یک از ژن های زیر به افزایش بازده این تغییر سرنوشت سلولی کمک می کند؟

- ۱ ژن E-کاده‌رین (دخیل در برقراری اتصالات بین سلولی)
- ۲ ژن p53 (دخیل در مهار چرخه سلولی)
- ۳ ژن Snail (دخیل در ایجاد حالت مزانشیمی برای سلول)
- ۴ ژن HP1 (دخیل در ایجاد هتروکروماتین)
- ۵ ژن p21 (از ژن های اصلی که توسط پروتئین p53 روشن می شود)

-۲۹- با استفاده از داروی بلئومایسین مدل فیبروز ریوی در حیوان (رت) ایجاد شد و سپس به منظور بررسی میزان اثربخشی سلولهای بنیادی، سلولهای آلتوئلی تیپ ۲ تمایز یافته از سلولهای بنیادی پرتوان به مدلهاشی حیوانی پیوند شدند. برای بررسی دینامیک مهاجرت، تمایز و پتانسیل ترمیمی، سلولهای پیوند شده با استفاده از نانوذرات اکسید آهن نشاندار شدند. با توجه به اینکه جمعیت سلولهای پیوند شده هر ۸ ساعت دوباره میشود. گزینه درست برای بهترین زمان رهگیری سلولها با استفاده از سیستم تصویربرداری رزونانس مغناطیسی (MRI) کدام است؟

- I : نانوذرات اکسید آهن قابلیت رؤیت شدن با استفاده از MRI را ندارند.
II: نانوذرات اکسید آهن قابلیت رؤیت شدن با استفاده از MRI را در هر زمانی دارند و رابطه‌ایی با قدرت تکثیر و مدت زمان لازم برای دوباره شدن سلول را ندارد.
III : رسوب نانوذرات اکسید آهن بعد از ۵ تا ۸ بار تقسیم سلولی از بین رفته و قابلیت رؤیت شدن با استفاده از MRI را ندارند.

IV: رسوب نانوذرات اکسید آهن حداقل تا ۳ روز بعد از نشاندار کردن در این سلول‌ها قابل رؤیت شدن است.
V. سلول‌های بنیادی آلتوئلی تیپ ۲ قابلیت نشاندار شدن با استفاده از نانوذرات اکسید آهن را ندارند.

- I - فقط
II - فقط
III و IV - فقط
V - فقط
V و II - فقط

-۳۰- الکتروریسی یکی از متداولترین روش‌ها برای ساخت داربست‌های نانوفیبری جهت کاربرد در مهندسی بافت می‌باشد، برای به دست آوردن الیافی با قطر مناسب پارامترهای مختلفی اثرگذار است، کدامیک از موارد زیر نادرست است؟

- ۱- غلظت محلول پلیمری
۲- سرعت تزریق
۳- ولتاژ اعمالی
۴- شکل و نوع کالکتور
۵- فاصله کالکتور و پمپ سرنگی

۳۱- چه نکاتی در ساخت داربست‌های پلیمری مناسب، جهت استفاده در مهندسی بافت اهمیت دارد؟

- ۱- بار سطحی، آبدوستی، طول مناسب، زیست سازگاری
- ۲- ضخامت، بار سطحی، آبدوستی، زیست تخریب پذیری
- ۳- مقاومت مکانیکی، بار سطحی، زیست سازگاری، آبدوستی
- ۴- آبدوستی، مقاومت مکانیکی، اندازه، زیست تخریب پذیری
- ۵- آبگریزی، طول، زیست سازگاری، مقاومت سطحی

۳۲- در مدلی برای بازسازی استخوان فک، از داربست‌های القاگر سلولهای استخوانی استفاده شد. برای این هدف از مواردی استفاده شد تا خصوصیات مکانیکی استخوان را تقلید کند. با توجه به پیشرفت‌های صورت گرفته در این زمینه گزینه درست کدام است؟

I. رشته‌های ابریشم با قابلیت ارتجاعی و کشش پایین انتخاب مناسبی برای مهندسی بافت استخوان نیستند.

II. استفاده از هیدروژل‌ها به همراه سلولهای استخوانی میتواند با ایجاد خواص مکانیکی به ترمیم ضایعات شدید استخوانی کمک نماید.

III. استفاده از سلول‌های بنیادی به تنها بی‌ قادر به ترمیم ضایعات شدید استخوانی است.

IV. استفاده از بیوسرامیکهای زیست فعال که با سلولهای مزانشیمی بارگذاری شده است میتواند خواص مکانیکی استخوان را تقلید و ترمیم استخوان را تسريع نماید.

V. استفاده از داربست با ترکیب شیمیایی $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ به همراه سلولهای مزانشیمی جدا شده از مغز استخوان قادر به ترمیم ضایعه استخوانی است.

- I - فقط
- II و III -
- IV و I -
- V و IV -
- V - فقط

۳۳- کدام گزینه در مورد پروتز و داربست مهندسی بافت صحیح است؟

- ۱- در همه محصولات مهندسی بافت، داربست همراه با سلول پیوند زده می‌شود.
- ۲- پروتز می‌تواند با سلول همراه شده و بافت را جایگزین کند.
- ۳- در محصول نهایی مهندسی بافت نمی‌تواند پروتز وجود داشته باشد.
- ۴- داربست‌ها در مهندسی بافت می‌توانند از جنس مصنوعی باشند.
- ۵- تنظیم سرعت تخریب پروتز برای کاربرد نهایی آن بسیار ضروری است.

۳۴- کدامیک از ویژگی‌های زیر توصیف درستی برای نانوفیبر محسوب نمی‌شود؟

- ۱- نانوفیبرهای توحالی نسبت به نانوفیبرهای معمولی، نسبت سطح به حجم بیشتری دارند.
- ۲- نانوفیبرها می‌توانند به صورت ساختارهای هسته-پوسته‌ای (core-shell) وجود داشته باشند.
- ۳- میزان بلورینگی نانوفیبرها به غلظت بستگی ندارد.
- ۴- در مقایسه با نانوساختارهای یک بعدی ساخته شده با سایر روش‌های فیزیکی و شیمیابی، نانوفیبرهای الکتروریسی شده معمولاً طویل‌تر هستند.
- ۵- همه موارد

۳۵- در یک بافت ۸۰ درصد سلول‌ها مزانشیمی و ۲۰ درصد آن‌ها اپی‌تیالی هستند. فرض کنید در این بافت ۱۰ درصد سلول‌های مزانشیمی و ۸۰ درصد سلول‌های اپی‌تیالی، سلول بنیادی هستند. اگر یک سلول تصادفی از این بافت انتخاب کنیم، چقدر احتمال دارد بنیادی باشد؟

- ۱- ۱۰ درصد
- ۲- ۱۵ درصد
- ۳- ۲۴ درصد
- ۴- ۳۵ درصد
- ۵- ۵۰ درصد

-۳۶ محققی در بررسی رفتار موشهای سوری، مدت زمان لازم (بر حسب ثانیه) برای یافتن غذا در یک هزار تو را برای ۱۳ موش به شرح جدول زیر ثبت کرده است:

Mouse No.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
Time (sec.)	31	33	163	33	28	29	33	27	27	34	35	28	32

میانه و دامنه تغییرات در داده های فوق کدام یک از گزینه های زیر است؟

۱- میانه ۳۲/۰ و دامنه تغییرات ۱۳۶

۲- میانه ۳۲/۵ و دامنه تغییرات ۱۶۳

۳- میانه ۳۲/۰ و دامنه تغییرات ۱۶۳

۴- میانه ۳۱/۵ و دامنه تغییرات ۱۶۳

۵- میانه ۳۲/۵ و دامنه تغییرات ۱۳۶

-۳۷ یکی از روش‌های قدیمی اندازه گیری میزان بیان یک ژن استفاده از تکنولوژی ریزآرایه (MicroArray) می‌باشد. با این روش مقدار بیان ژن به صورت یه عدد حقیقی مشخص می‌شود. فرض کنید میزان بیان یک ژن در این روش یک متغیر تصادفی باشد که بتواند مقداری بین صفر و صد داشته باشد احتمال اینکه مقدار بیان یک ژن برابر با ۵۰ باشد چقدر است؟

۱- با اطلاعات داده شده قابل محاسبه نیست.

۲- صفر

۳- ۰/۰۵

۴- ۰/۵

۵- ۰/۰۱

۳۸- مجموعه‌ی سلول‌هایی از بدن را که مهاجرت می‌کنند A و مجموعه‌ی سلول‌هایی که مهاجرت نمی‌کنند را B می‌نامیم. مجموعه‌ی سلول‌هایی که امکان تکثیر دارند را C و آن‌هایی که این امکان را ندارند D می‌نامیم. همچنین E و F به ترتیب مجموعه‌ی سلول‌هایی است که رشد می‌کنند، و سلول‌هایی که رشد نمی‌کنند. اگر مجموعه‌ی Z را برابر اشتراک A و C و E در نظر بگیریم، مکمل Z کدام است؟

۱- مجموعه‌ی تهی

۲- مجموعه‌ی کل سلول‌ها

۳- اشتراک B و D

۴- اجتماع B و D

۵- اجتماع A و C

۳۹- یکی از اجزای نه‌گانه مدل کسب و کار کانواس «کانال‌ها» می‌باشند. بدین مفهوم، که شرکت به منظور ارائه ارزش پیشنهادی مورد نظر به بخش‌های مشتریان هدف خود، چگونه با آن‌ها ارتباط برقرار کرده و به آن‌ها دسترسی دارد. کانال‌ها و ظایف متعدد و فازهای مختلفی دارند: ۱) افزایش آگاهی مشتری از محصولات و خدمات شرکت، ۲) کمک به مشتری برای ارزیابی ارزش پیشنهادی شرکت، ۳) فراهم‌آوردن امکان خرید محصولات و خدمات خاص برای مشتریان، ۴) ارائه ارزش پیشنهادی به مشتریان و، کدام مورد صحیح نمی‌باشد؟

۱- آگاهی: ما چگونه سطح آگاهی مشتریان را از محصولات و خدمات خود افزایش دهیم؟

۲- ارزیابی: چگونه ارزش محصولاتمان را محاسبه و قیمت گذاری کنیم؟

۳- خرید: ما چگونه خرید محصولات و خدماتمان را برای مشتری ممکن می‌سازیم؟

۴- تحويل: چگونه ارزش پیشنهادی را به دست مشتریان می‌رسانیم؟

۵- موارد ۳ و ۴

- ۴۰ «مشارکت‌های کلیدی»، شبکه‌ای از تامین‌کنندگان و شرکاء را توصیف می‌کند که باعث عملکرد صحیح مدل کسب و کار می‌شوند. شرکت‌ها به دلایل مختلف برای خود شریک بر می‌گزینند و به منظور بهینه نمودن مدل‌های کسب و کار خود، کاهش ریسک یا کسب منافع، اقدام به ایجاد ائتلاف می‌کنند. براین اساس، کدام یک از موارد مشارکت زیر را می‌تواند برای یک شرکت متصور گردید؟

۱- ائتلاف‌های استراتژیک بین شرکت‌هایی که رقیب هم نیستند.

۲- سرمایه‌گذاری مشترک برای ایجاد کسب و کار جدید.

۳- روابط خریدار- تامین کننده برای حصول اطمینان از تامین ملزمات.

۴- گزینه‌های ۱ و ۳

۵- همه موارد.

لطفاً در این کادر چیزی ننویسید.

سال
۱۳۹۸-۹۹

مطابق توضیحات دفترچه تکمیل شود.
کد دفترچه

مرحله اول المپیاد ملولهار بسازگرد پرستشی بازساختی خطیر - کد ۱

غلط

صحیح

لطفاً گزینه را به صورت کامل و فقط با مداد مشکی نرم پر کنید.

۱				
۲				
۳				
۴				
۵				
۶				
۷				
۸				
۹				
۱۰				

۲۱				
۲۲				
۲۳				
۲۴				
۲۵				
۲۶				
۲۷				
۲۸				
۲۹				
۳۰				

۴۱				
۴۲				
۴۳				
۴۴				
۴۵				
۴۶				
۴۷				
۴۸				
۴۹				
۵۰				

۶۱				
۶۲				
۶۳				
۶۴				
۶۵				
۶۶				
۶۷				
۶۸				
۶۹				
۷۰				

۱۱				
۱۲				
۱۳				
۱۴				
۱۵				
۱۶				
۱۷				
۱۸				
۱۹				
۲۰				

۳۱				
۳۲				
۳۳				
۳۴				
۳۵				
۳۶				
۳۷				
۳۸				
۳۹				
۴۰				

۵۱				
۵۲				
۵۳				
۵۴				
۵۵				
۵۶				
۵۷				
۵۸				
۵۹				
۶۰				

۷۱				
۷۲				
۷۳				
۷۴				
۷۵				
۷۶				
۷۷				
۷۸				
۷۹				
۸۰				

محل امضاء

جلبری
علی‌الله‌یابانیا
بازساخت

..... با کد ملی فرزند آینه‌جانب

مطابقت اطلاعات مندرج در پاسخ برگ را با مشخصات خود تایید می‌نمایم.