



سازمان توسعه علوم و فناوری های سلوال های بنیادی
معاونت علمی و فناوری ریاست جمهوری

با شمۀ تعالیٰ
جمهوری اسلامی ایران
وزارت آموزش و پرورش
سازمان ملی پژوهش استعدادهای درخشان
معاونت دانش پژوهان جوان



سازمان ملی پژوهش استعدادهای درخشان

مبارزۀ علمی برای جوانان، زنده کردن روح جست وجو و کشف واقعیت هاست. (امام خمینی (ره))

دفترچه سؤالات مرحله اول سال ۱۳۹۹

ششمین دوره المپیاد سلوال های بنیادی و پزشکی بازساختی

بعد از ظهر - ساعت: ۱۴:۰۰

کد دفترچه: ۱

تعداد سؤالات	مدت آزمون (دقیقه)
۴۰	۱۰۰

شماره صندلی:

نام خانوادگی:

استفاده از هر نوع ماشین حساب ممنوع است.

توضیحات مهم

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 کد دفترچه سؤالات شما که در ذیر هر یک از صفحه های این دفترچه نوشته شده است، با کد اصلی که در همین صفحه است، یکی باشد.
۲. بالا قابل 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 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 میکنند، 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 ۴ نمره مثبت و پاسخ نادرست ۱ نمره منفی دارد.
۶. همراه داشتن هرگونه کتاب، جزو، یادداشت و لوازم الکترونیکی نظیر تلفن همراه و لپ تاپ ممنوع است. همراه داشتن این قبیل وسائل حتی اگر از آن استفاده نکنید یا خاموش باشد، تقلیل محسوب خواهد شد.
۷. شرکت کنندگان در دوره تابستانی از بین دانشآموزان پایه دهم و یازدهم انتخاب میشوند.
۸. داوطلبان نمیتوانند دفترچه سؤالات را با خود ببرند. (دفترچه باید همراه پاسخ نامه تحویل داده شود.)
۹. در صورتی که به هر دلیل مثل قطعی برق و خرابی دستگاه تکثیر و... آزمون با تأخیر شروع شد به همان اندازه، شما وقت اضافه خواهید داشت.

۱. معمولاً توصیه می شود که برای نشان دادن بیان یک زن در شرایط خاص، هم بیان RNA و هم

پروتئین بررسی شود. کدام گزینه جامع ترین پاسخ برای این توصیه است؟

(۱) برای تایید و اطمینان بیشتر

(۲) میزان بیان این دو ماکرومولکول به هم ارتباطی ندارد بنابراین هر دو باید بررسی شوند.

(۳) این دو ماکرومولکول مستقل از هم بیان می شوند.

(۴) ممکن است یکی از این ماکرومولکول ها حذف شده باشد.

(۵) پایداری این دو ماکرومولکول در محیط آزمایشگاه متفاوت است.

۲. می خواهیم محلول محیط کشت ساخته شده خود را جهت استفاده در کشت سلولی استریل کنیم.

کدامیک از روش های زیر را پیشنهاد می کنید:

(۱) حرارت دادن خشک (آون)

(۲) استفاده از اشعه UV

(۳) استفاده از فیلتر سر سرنگی

(۴) استفاده از الکل ۷۰ درصد

(۵) هیچکدام

۳. آسیب کبدی ممکن است منجر به کاهش سنتز پروتئین های پلاسمما نظیر آلبومین شود. در این صورت

مهمترین تاثیری که بواسطه کاهش آلبومین پلاسمای خون بر فشار اسمزی و جریان مایعات صورت

می گیرد کدام گزینه است؟

(۱) حجم مایع میان بافتی زیاد می شود.

(۲) حجم مایع داخل خون زیاد می شود.

(۳) فشار اسمزی پلاسمما زیاد می شود.

(۴) اسمولاریته داخل سلول ها زیاد می شود.

(۵) حجم مایع داخل سلول ها زیاد می شود.

۴. کدامیک از ویژگی های سلول های سرطانی نیست؟

(۱) عدم وابستگی به سیگنال های بقا، رشد و تکثیر

(۲) توانایی تکثیر نامتناهی از طریق بازفعال سازی تلومراز

(۳) ناپایداری ژنومی

(۴) تمایل به استفاده از عمدۀ مواد مغذی برای فسفوریلاسیون اکسیداتیو

(۵) توانایی ترشح ماتریکس خارج سلولی اختصاصی برای خود در نیچه های دیگر

۵. چنانچه ضریب هم بستگی پیرسون بین متغیرهای سن و فشار خون در جامعه‌ای برابر صفر به دست آید، می‌توان گفت که:

- ۱) سن و فشار خون مستقل هستند و یا رابطه خطی بین آنها وجود ندارد.
- ۲) سن و فشار خون مستقل هستند و هیچ رابطه ای بین آنها وجود ندارد.
- ۳) سن و فشار خون وابسته اند ولی رابطه از نوع خطی نیست.
- ۴) سن و فشار خون به طور خطی به هم وابسته اند.
- ۵) اظهار نظری نمی‌توان کرد.

۶. یکی از نکات مهم در چارچوب‌های مختلف ارائه شده برای مدل کسب و کار، رابطه بین «مدل کسب و کار» و «استراتژی» است. این دو مقوله با هم همپوشانی دارند. استراتژی یک شرکت، مرکز بر ماموریت، چشم انداز، محدوده محصولات و خدمات، حوزه جغرافیایی و مشتریانی است که مشمول فعالیت‌های شرکت می‌شوند. استراتژی بر این نکته مرکز دارد که شرکت چگونه از سایر رقبایش متمایز می‌شود، تا مشتریان را به خود جذب نماید. بر این اساس کدام گزینه صحیح نمی‌باشد؟

- ۱) مدل کسب و کار جایگزین استراتژی نمی‌باشد.
- ۲) یکی از مواردی که استراتژی به آن می‌پردازد این است که قابلیت‌های رقابتی که سبب تمایز شرکت از سایرین می‌شود کدام است.
- ۳) مدل کسب و کار همان استراتژی شرکت است.
- ۴) برخی از ورودی‌های مدل کسب و کار از جمله منابع و قابلیت‌های کلیدی موسسه و یا نحوه تامین آن‌ها از استراتژی‌های سازمان حاصل می‌شوند.
- ۵) همه موارد صحیح می‌باشد.

۷. یکی از روش‌های جداسازی ایمونوگلوبولین‌های محلول در سرم خون، روش حذف با نمک (Salting Out) است. در این روش، افزایش یک نمک مانند آمونیوم سولفات با غلظتی خاص به سرم سبب رسوب ایمونوگلوبولین‌ها می‌گردد. گاهی این پدیده ناشی از کاهش ثابت دی الکتریک (D) در اثر افروden نمک دانسته می‌شود. اگر نیروی بین مولکول‌های ایمونوگلوبولین را با F نمایش دهیم، کدام معادله ریاضی می‌تواند رابطه بین D و F را بهتر نشان دهد؟

$$F \sim D \quad (1)$$

$$F \cdot D = \text{Constant Value} \quad (2)$$

$$F \sim D^{1/2} \quad (3)$$

$$F \sim D^1 \quad (4)$$

$$F/D = \text{Constant Value} \quad (5)$$

۸. پپتیدها و پروتئین‌ها از واحدهای آلفا-آمینواسید تشکیل شده‌اند. اتصال آمینواسیدها از طریق پیوند آمیدی – که در این مورد خاص پیوند پپتیدی نامیده می‌شود – صورت می‌گیرد. بر این اساس همواره یک آمینواسید انتهایی دارای گروه کربوکسیل آزاد و آمینواسید انتهایی دیگر دارای گروه آمین آزاد خواهد بود. در این راستا، چنانچه N نوع آمینواسید مختلف داشته باشیم، چند نوع پپتید M آمینواسیدی می‌توانیم از آن سنتز نماییم؟

- (۱) $M!N!$
- (۲) $M!/N!$
- (۳) N^M
- (۴) M^N
- (۵) $N!/M!$

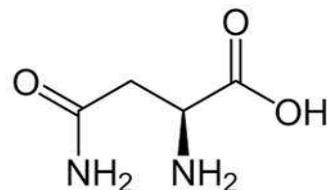
۹. ۵۰ میلی لیتر از محلول دارویی A با چگالی Kg/m^3 ۱۲۰۰ را با ۳۰ میلی لیتر از محلول دارویی B با چگالی Kg/m^3 ۱۰۰۰ به طور همگن مخلوط نموده ایم و در کیسه سرم ریخته ایم. اگر فشار خون سیاهه‌گی را برابر Pa ۵۰۰۰ در نظر گرفته و از فشار هوا وارد بر بدن و محلول سرمی صرف نظر نماییم، حداقل ارتفاع (فاصله عمودی) محل ورود سرم به رگ بیمار تا سطح بالایی محلول سرم تقریباً چقدر باشد تا بتواند در رگ نفوذ نماید؟

- (۱) ۳۷ سانتی متر
- (۲) ۵۶ سانتی متر
- (۳) ۶۷ سانتی متر
- (۴) ۶۱ سانتی متر
- (۵) ۴۵ سانتی متر

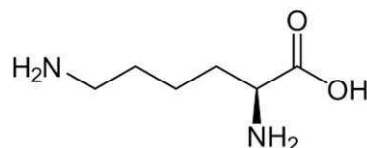
۱۰. تجزیه عنصری آمینواسیدی به وسیله روش نشر شعله ای نشان می دهد که شامل عناصری با درصدهای جرمی ذیل است. این آمینواسید کدام است؟ (C=۱۲، H=۱، N=۱۴، O=۱۶)

C	H	N	O
۴۱٪	۶.۸٪	۱۹.۱٪	۳۲.۸٪

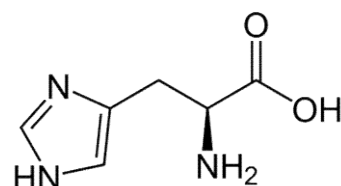
۱) آسپارژین



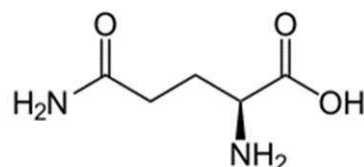
۲) لاizin



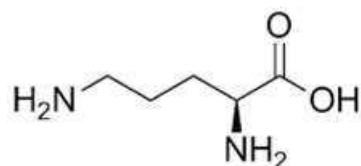
۳) هیستیدین



۴) گلوتامین



۵) اورنیتین



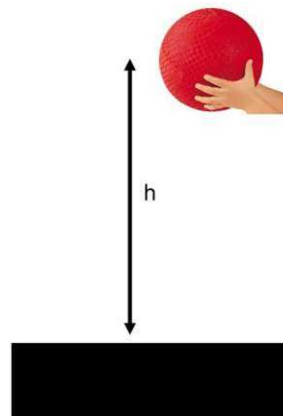
۱۱. پنج میلی لیتر محلول باکتریوفاژ لامبدا با غلظت فاژ /میلی لیتر $10^{11} \times 2$ را در اختیار داریم. در صورتی که این محلول را استخراج کنیم به نظر شما چند میکروگرم DNA خواهیم داشت. طول باکتریوفاژ لامبدا $4850\text{ }\mu\text{m}$ جفت باز است و جرم هر جفت باز 10^{-21} g است.

- (۱) 10^5 میکروگرم
- (۲) 75 میکروگرم
- (۳) 183 میکروگرم
- (۴) 27 میکروگرم
- (۵) 53 میکروگرم

۱۲. در ماده پیزوالکتریک با اعمال نیروی خارجی، دوقطبی‌ها تحریک می‌شوند و میدان الکتریکی ایجاد می‌شود. در کدام یک از بافت‌های زیر می‌توان با ساخت پروتز پیزوالکتریک رفتار سلول‌ها را بعد از پیوند بیشتر تحت تاثیر قرار داد؟

- (۱) مغز
- (۲) استخوان
- (۳) قلب
- (۴) غضروف
- (۵) کبد

۱۳. سه توپ به نام‌های ۱ و ۲ و ۳ از سه جنس متفاوت از مواد زیست‌سازگار با اندازه و جرم تقریباً مساوی ساخته شده است و از ارتفاع h طبق شکل زیر بر روی یک صفحه فولادی رها می‌شود. برای انتخاب یک داریست مناسب از این سه ماده برای مهندسی بافت استخوان کدامیک از گزینه‌های زیر می‌تواند معیار درستی باشد:



- ۱) میزان شکستگی توپ، چگالی توپ و تغییر شکل توپ بعد از برخورد به زمین
- ۲) تغییر شکل توپ بعد از برخورد به زمین، میزان شکستگی، ارتفاع بیشینه بعد از زمین بلند شدن
- ۳) میزان شکستگی توپ، ارتفاع بیشینه بعد از بلند شدن از زمین، چگالی توپ
- ۴) چگالی توپ، زمان رسیدن توپ به زمین، تغییر شکل توپ بعد از برخورد به زمین
- ۵) تغییر شکل توپ بعد از برخورد به زمین، میزان شکستگی توپ، زمان رسیدن توپ به زمین
۶. کدامیک از روش‌های زیر را برای بازسازی نسوج از دست رفته بیشتر پیشنهاد میکنید؟
- ۱) جایگزینی از حیوان
- ۲) جایگزینی از انسان دیگر
- ۳) جایگزینی از بدن خود فرد
- ۴) جایگزینی از مواد مصنوعی
- ۵) جایگزینی مواد مهندسی شده بیولوژیک
۷. کدام ویژگی سرامیک زیستی هیدروکسی اپاتیت مورد استفاده در مهندسی بافت نیست؟
- ۱) زیست سازگاری بالا
- ۲) توانایی القا استخوانی
- ۳) قدرت مکانیکی بالا
- ۴) هدایت کننده استخوان
- ۵) سرعت تخریب آهسته
۸. برای بررسی سایز نانوفیرها کدامیک از روش‌های آنالیز زیر را پیشنهاد می‌دهید؟
- ۱) آنالیز عنصری
- ۲) طیف سنجی UV-Vis
- ۳) میکروسکوپ الکترونی روبشی
- ۴) میکروسکوپ نوری با عدسی فوق قوی
- ۵) طیف سنجی فلورسانس پرتونی X و فوتوالکترون

. ۱۷. کدام یک از ویژگی‌های ضروری داربست‌های هیدروژلی موجود در بازار (مانند کلاژن و فیبرین)

نیست:

- (۱) زیست سازگاری
- (۲) تخریب پذیری
- (۳) مقاومت در برابر نیروهای وارد شده در بافت
- (۴) چسبندگی سلولی
- (۵) قابلیت مهاجرت سلول‌ها به داخل داربست تشکیل شده

. ۱۸. کدام یک از موارد زیر صحیح نیست:

- (۱) تزریق تنها یک ماده بدون سلول به ناحیه آسیب دیده می‌تواند یکی از راهکارهای مهندسی بافت باشد.
- (۲) تزریق سوسپانسیون سلول به ناحیه آسیب دیده می‌تواند یکی از راهکارهای مهندسی بافت باشد.
- (۳) یکی از انواع محصولات پرکاربرد در مهندسی بافت ترکیب سلول/داربست/مولکول پیام رسان است.
- (۴) محصولاتی که مشابهت با محصولات قدیمی تر دارند، شانس بالاتری برای گرفتن مجوز FDA دارند.
- (۵) سلول درمانی سهم ناچیز (زیر ۲۰ درصد) در درمان‌های مجاز گرفته در پزشکی بازساختی دارد.

. ۱۹. با توجه به متن زیر کدام گزینه کلمه مشخص شده را توصیف می‌کند؟

The design and fabrication of tissue-engineered constructs have been greatly influenced by modern manufacturing techniques. As the complexity of the native tissues increases, from flat structures such as skin, to tubular structures such as blood vessels, to hollow nontubular organs such as the bladder, and to solid organs such as the heart, the complexity of manufacturing also increases (JAMA April ۱۴, ۲۰۱۵ Volume ۳۱۳, Number ۱۴)

- (۱) میکروفلوبیدیک
- (۲) چاپ‌زیستی
- (۳) الکتروریسمی
- (۴) نانوذرات
- (۵) خشکایش انجام‌دادی

۲۰. مهمترین عامل در تعیین بیشینه ابعاد تخلخل های داربست مناسب برای کشت سلول چیست؟

(۱) ابعاد سلول

(۲) چگالی ماده ای تشکیل دهنده داربست

(۳) فراهم نمودن امکان مهاجرت سلولی

(۴) فراهم نمودن سطح ویژه در دسترس در واحد حجم

(۵) فراهم نمودن امکان تکثیر سلولی

۲۱. کدام مورد از ویژگی های لازم برای یک داربست مناسب کشت سلول برای جایگزینی بخشی از

بافت آسیب دیده نیست؟

(۱) زیست ساز گاری

(۲) کمک به بهبود چسبندگی، تکثیر، مهاجرت، تمایز سلولی

(۳) کمک به تولید ماتریکس خارج سلولی طبیعی

(۴) تخریب پذیری به بخش های غیرسمی قابل دفع از بدن

(۵) درصد پایینی از تخلخل های مرتبط

۲۲. یک دانشجوی دکترا قصد دارد یک سامانه ای رهایش دارو برای زخم پای دیابتی تولید کند. طرح

او این است که داربستی را با استفاده از پرینتر ۳ بعدی تهیه کرده و داروی مورد نظر را روی آن بریزد و

سپس این داربست را در محل زخم قرار دهد. البته پیش از انتقال به مدل زخم او باید مطالعات

آزمایشگاهی را نیز انجام دهد و تاثیر این سامانه ای رهایش دارو را روی سلول ها در شرایط کشت بررسی

کند. او پروپوزالش را برای استادانش ارائه کرده و نظراتی را دریافت کرده است. این نظرات به شرح ذیل

هستند.

الف) سامانه ای رهایش دارو نباید زیست تخریب پذیر باشد.

ب) داروی انتخاب شده بهتر است جذب نور داشته باشد.

پ) داروی انتخاب شده حتما باید محلول در آب باشد.

ت) داروی انتخاب شده می تواند روی تکثیر سلول های عروقی اثر مثبت داشته باشد.

ث) برای تولید چنین داربستی به جای پرینت سه بعدی می توان از روش الکتروریسی استفاده کرد.

شما با کدام نظرات موافق هستید؟

- (۱) ب و پ
- (۲) ب، پ و ت
- (۳) الف، ث و پ
- (۴) ب، ت و ث
- (۵) ب و ث

. ۲۳. چند محقق جوان در مسابقه‌ای شرکت کرده و طرح‌های خود را برای ترمیم استخوان‌های آسیب دیده در تصادفات به گروه داوران ارائه کرده اند. هدف از این مسابقه این است که طرح‌هایی با قابلیت تجاری سازی شناسایی شوند. اگر شما عضو گروه داوران بودید به نظر شما کدام طرح منطقی تر بود؟

- (۱) استفاده از سلول‌های بنیادی پرتوان القایی و تمایز این سلول‌ها با استفاده از فاکتورهای رشد و سپس انتقال آن‌ها به محل ضایعه با استفاده از داربست‌های قابل تزریق
- (۲) استفاده از اگزوژوم سلول‌های بنیادی مغز استخوان، قرار دادن این اگزوژوم‌ها درون یک هیدروژل و تزریق آن‌ها به محل ضایعه
- (۳) ساخت داربست‌هایی با استفاده از شیشه‌های زیست فعال که ترکیبات موثر در رگزایی به آن‌ها افزوده شده است.
- (۴) استفاده از سلول‌های بنیادی جنینی همراه با داربست‌های زیست تخریب پذیر
- (۵) تزریق سلول‌های بنیادی تیمار شده با نانوذرات موثر در تمایز استخوانی به محل ضایعه

. ۲۴. کدام یک از گزینه‌های زیر در رابطه با سلول‌های بنیادی مزانشیمی درست نیست؟

- (۱) سلول‌های بنیادی مزانشیمی از بافت‌های مختلفی قابل جداسازی هستند.
- (۲) سلول‌های بنیادی مزانشیمی در شرایط پیوند آلوگرافت باعث تحریک ایمنی می‌شوند.
- (۳) تمایز به غضروف و چربی یکی از راه‌های شناسایی سلول‌های بنیادی مزانشیمی است.
- (۴) اگزوژوم مشتق از سلول‌های بنیادی مزانشیمی حاوی سایتوکین‌های مترشحه از آنهاست که می‌تواند به تنها یک نیز اثر درمانی داشته باشد.
- (۵) سلول‌های بنیادی مزانشیمی در سلول درمانی بیماری GVHD مورد استفاده قرار می‌گیرد.

۲۵. کدام یک از گزینه‌های زیر از ویژگی‌های سلول‌های بنیادی مزانشیمی نمی‌باشد؟

- (۱) توانایی تمایز به دودمان‌های بافت همبند، مانند کندروسیت را دارند.
- (۲) سلول‌های چند توان هستند.
- (۳) قادر به ایجاد سلول‌های اندوتیال روده می‌باشند.
- (۴) ظرفیت تمایز به فیبروبلاست‌ها را دارند.
- (۵) قادر به چسبیدن به کف فلاسک کشت می‌باشند.

۲۶. انواع سلول‌های بنیادی مشخصه‌یابی شده قابل استخراج از مایع آمنیوتیک را نام ببرید؟

- (۱) سلول‌های بنیادی مزانشیمال، سلول‌های بنیادی رویانی
- (۲) سلول‌های بنیادی رویانی، سلول‌های بنیادی $CD133^+$ ، سلول‌های بنیادی مزانشیمال
- (۳) سلول‌های بنیادی مزانشیمال، سلول‌های بنیادی $c\text{-kit}^+$
- (۴) سلول‌های بنیادی $c\text{-kit}^+$ ، سلول‌های بنیادی رویانی
- (۵) سلول‌های بنیادی رویانی، سلول‌های بنیادی $c\text{-kit}^+$ ، سلول‌های بنیادی مزانشیمال

۲۷. چنانچه سلول‌های بنیادی پرتوان القایی (iPS) به بلاستوسیست تزریق شوند، چه اتفاقی می‌افتد؟

- (۱) تشکیل تومور تراتوما
- (۲) تشکیل تومور تراتوکارسینوما
- (۳) مشارکت در رشد و تکوین جنین
- (۴) تمایز به سلول‌های آندودرم خارج‌جنینی
- (۵) مرگ سلول‌های تزریق شده

۲۸. کدام یک از گزینه‌های زیر درباره سلول‌های بنیادی پرتوان صحیح است؟

- (۱) طی تولید سلول‌های بنیادی پرتوان القایی (iPS)، فقط خودنوزایی القا می‌شود
- (۲) طی تولید سلول‌های بنیادی جنینی (ES)، هم خودنوزایی و هم پرتوانی القا می‌شود
- (۳) طی تولید سلول‌های بنیادی پرتوان القایی (iPS)، فقط پرتوانی القا می‌شود
- (۴) طی تولید سلول‌های بنیادی جنینی (ES)، فقط پرتوانی القا می‌شود
- (۵) طی تولید سلول‌های بنیادی پرتوان القایی (iPS)، هم خودنوزایی و هم پرتوانی القا می‌شود

۲۹. کدام یک از روش‌های زیر، برای تایید هویت و ارزیابی پرتوانی سلول‌های بنیادی پرتوان «انسانی» قوی‌تر و مطمئن‌تر است؟

- ۱) آزمون تکمیل‌سازی تترالپloid (tetraploid complementation)
- ۲) آزمون مشارکت در رده زایای جنین (germline transmission)
- ۳) آزمون تشکیل تراتوما (teratoma formation)
- ۴) بررسی بیان شاخص‌های مولکولی پرتوانی (marker expression)
- ۵) ارزیابی قابلیت تمایز آزمایشگاهی به سلول‌های مختلف (in vitro differentiation) in potential

۳۰. متن زیر خلاصه مقاله‌ای است پیرامون پیری در سیستم خونساز، با مطالعه آن کدام یک از گزینه‌های متعاقب آن صحیح نمی‌باشد؟

Hematopoietic stem cell (HSC) aging, which is accompanied by reduced self-renewal ability, impaired homing, myeloid-biased differentiation, and other defects in hematopoietic reconstitution function, is a hot topic in stem cell research. Although the number of HSCs increases with age in both mice and humans, the increase cannot compensate for the defects of aged HSCs. Some factors in the HSC niche, such as cytokines and enzymes, are also crucial during the aging process. Many studies have been performed from various perspectives to illustrate the potential mechanisms of HSC aging; however, the detailed molecular mechanisms remain unclear, blocking further exploration of aged HSC rejuvenation.

- ۱) افزایش سن با کاهش عملکرد سلول‌های بنیادی خونساز همراه است.
- ۲) کاهش عملکرد سلول‌های بنیادی خونساز با افزایش خطر بروز بدخیمی‌ها همراه است.
- ۳) سن اهداکننده‌گان سلول‌های بنیادی خونساز عامل مهمی در موقوفیت پیوند است.
- ۴) سلول‌های بنیادی با سابقه تقسیم کمتر انتظارات مورد نظر از پیوند سلول‌های بنیادی خونساز را فراهم نمی‌کنند.
- ۵) پیری ریز محیط مغز استخوان در روند کلی پیری سلول‌های بنیادی خونساز تاثیر دارد.

۳۱. وقتی که محققان سلول‌های بنیادی پرتوان انسانی را کشت می‌دهند، معمولاً بخش‌های تمایزیافته‌ای را در کلونی‌های آن‌ها مشاهده می‌کنند. علت بروز چنین اتفاقی احتمالاً چیست؟

- (۱) ممکن است محیط کشت مناسبی در اختیار سلول‌ها قرار داده نشده باشد
- (۲) ممکن است سلول‌ها پیر شده باشند
- (۳) خود سلول‌های بنیادی پرتوان انسانی، معمولاً نشی تمایزی دارند
- (۴) هر سه گزینه الف، ب و پ
- (۵) گزینه‌های الف و پ

۳۲. برای تولید یک محصول سلولی قابل تزریق بهترین روش استریل کدام است.

- (۱) پرتوتابی با اشعه گاما.
- (۲) اتوکلاو کردن.
- (۳) پروسه تولید به روش آسپتیک.
- (۴) استفاده از اشعه ماورای بمنفث.
- (۵) استفاده از اتیلن اکساید.

۳۳. با توجه به حضور شما در المپیاد سلول‌های بنیادی، یکی از آشنایان تان در مورد محصولات آرایشی نظری صابون حاوی سلول‌بنیادی که در داروخانه محل به فروش می‌رسد سوال می‌کند. نظر شما در خصوص این محصولات چیست؟ چگونه ایشان را راهنمایی می‌کنید؟

- (۱) این محصولات کاملاً منطبق بر استانداردهای جهانی تهییه می‌شوند.
- (۲) استفاده از این محصولات سبب شفافیت و بهبود چین و چروک پوست می‌شود.
- (۳) امکان استفاده از سلول‌بنیادی در صابون وجود ندارد و این محصولات هیچ تاثیری ندارند.
- (۴) امکان استفاده از سلول‌بنیادی و هر نوع سلول زنده دیگر در محصولات آرایشی وجود ندارد.
- (۵) سلول‌های بنیادی تاثیر چندانی روی پوست ندارند.

۳۴. کدام خصوصیت ساختارهای شبه بافتی (organoid) باعث می‌شود که در محیط آزمایشگاه

- عملکردهای فیزیولوژیک مطلوبی داشته باشند؟
- (۱) وجود تنوع سلولی در ساختار آنها
 - (۲) دارا بودن سلول‌های بنیادی
 - (۳) قابلیت تکثیر و پاساز پذیری

- ۴) حضور ماتریکس برون سلولی
۵) امکان ساخته شدن آنها از بافت بالغ

۳۵. در طی یک آزمایش مشخص شده است که با حضور چند ژن که یکی از آن‌ها Oct⁴ بوده است، سلول‌های بالغ تمایز یافته توانستند مانند سلول‌های بنیادی پرتوان رفتار کنند. دلیل منطقی این نتیجه چه بوده است؟

- ۱) Oct⁴ یک ژن اصلی سوئیچ است که برنامه سلول‌های بنیادی را فعال می‌کند.
- ۲) بیان Oct⁴ یکی از نیازهای لازم برای نگهداری سلول‌های بنیادی جنینی پرتوان در کشت است.
- ۳) ژن Oct⁴ پروتئین سیگنالینگ سلول به سلول تولید می‌کند که توسط سلول‌های بنیادی برای تحریک تقسیم سلولی استفاده می‌شود.
- ۴) Oct⁴ فقط در سلول‌های بنیادی جنینی بیان می‌شود، بنابراین بیان آن به طور خودکار هر تمایزی را که ممکن است در یک سلول جریان داشته باشد معکوس می‌کند.
- ۵) بیان ژن Oct⁴ از طریق بازارایی ژنومی در سلول‌های تمایز یافته کاهش می‌یابد و بیان مجدد آن باعث تغییر آن بازارایی و تمایزناسی از آن می‌شود.

۳۶. سلول‌های بنیادی پرتوان القایی

- ۱) از سلول‌های بنیادی جنینی مشتق می‌شوند.
- ۲) از بلاستوسیستها مشتق می‌شوند.
- ۳) قادر به تولید سلول‌های خارج جنینی هستند.
- ۴) با برنامه نویسی مجدد سلول‌های تمایز یافته ایجاد می‌شوند.
- ۵) با برنامه نویسی مجدد سلول‌های سوماتیک ایجاد می‌شوند.

۳۷. کدام یک از روش‌های تعیین هویت زیر را برای ارزیابی پرتوانی سلول‌های iPSC به منظور درمان یک بیمار دیابتی استفاده می‌کنید؟

- ۱) بررسی مورفولوژی، تکثیر، شاخص‌های پرتوانی
- ۲) بررسی مورفولوژی، تکثیر، شاخص‌های پرتوانی، تمایز آزمایشگاهی
- ۳) بررسی مورفولوژی، تکثیر، شاخص‌های پرتوانی، تمایز آزمایشگاهی، تشکیل تراوتوما
- ۴) بررسی مورفولوژی، تکثیر، شاخص‌های پرتوانی، تمایز آزمایشگاهی، تشکیل تراوتوما، تشکیل کایمر
- ۵) بررسی مورفولوژی، تکثیر، شاخص‌های پرتوانی، تمایز آزمایشگاهی، تشکیل تراوتوما، تشکیل کایمر، تکمیل‌سازی تترالپوئید

. ۳۸ در جنین پستاندارن، کدام یک خصوصیت پرتوانی (pluripotent) دارد؟

- (۱) اپی بلاست
- (۲) تروفوبلاست
- (۳) هیپوبلاست
- (۴) اکتودرم
- (۵) بلاستومرهای جنین دوسلولی

. ۳۹ نگرانی اصلی در استفاده از وکتورهای رترو ویروسی برای انتقال یا فعال سازی ژن‌های پرتوانی چیست؟

- (۱) زیاد موثر نیستند و نیاز به ترانسفکشن‌های مکرر دارند.
- (۲) با تقسیم سلول‌های iPS پلاسمید رقیق می‌شود
- (۳) وکتور و ترانسکریپشن در ژنوم باقی مانده و می‌توانند در سلول‌های تمایز یافته مجدداً فعال شوند
- (۴) وکتور به درون ژنوم ادغام می‌شود اما بوسیله ترانسپوزون‌ها برداشته می‌شود
- (۵) استفاده از آن‌ها زمان بر بوده و ناپایدار هستند

. ۴۰ پس از دریافت بند ناف از یکی از اتاق‌های عمل بخش زایمان جهت کشت سلول‌های مزانشیمی بند ناف انسانی، مراحل جداسازی سلولی انجام گرفته است. قرار است این سلول‌ها برای مدل سازی شرایط طبیعی بدن (In vivo) مورد استفاده قرار گیرند. بر این اساس کدام نوع از رده سلولی کشت داده شده است؟

- (۱) رده سلولی اولیه (primary cells)
- (۲) رده سلولی ثانویه (secondary cells)
- (۳) رده سلولی پیوسته (Continous)
- (۴) رده سلولی محدود (Finite)
- (۵) رده سلولی اولیه (primary cells) و ثانویه (secondary cells)

لطفاً در این کادر چیزی نویسید.

طیور

مطابق توضیحات دفترچه تکمیل شود

ک دفترچه

خلیل حمل اول ۱۳۹۹

المسایع حاس سلوک های بسیاری



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
۱۱	۱۲	۱۳	۱۴	۱۵	۱۶	۱۷	۱۸	۱۹	۲۰

۲۱	۲۲	۲۳	۲۴	۲۵	۲۶	۲۷	۲۸	۲۹	۳۰
----	----	----	----	----	----	----	----	----	----

۳۱	۳۲	۳۳	۳۴	۳۵	۳۶	۳۷	۳۸	۳۹	۴۰
----	----	----	----	----	----	----	----	----	----

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

اینجانب فرزند با کد ملی

صحت اطلاعات مندرج در پاسخ برگ را با مشخصات خود تأیید می نمایم.