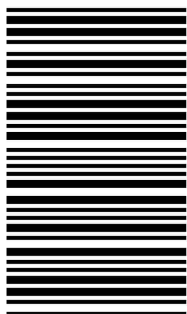


کد کنترل

964

A

964A



صبح جمعه

۱۳۹۸/۱۰/۶

دفترچه شماره ۱ از ۱



جمهوری اسلامی ایران
وزارت علوم، تحقیقات و فناوری
سازمان سنجش آموزش کشور

... در کار کارگزاری بنگر و آنان را با آزمودن به کار گمار و به
میل خود و بی مشورت دیگران آنها را سرپرست کاری مکن ...
از نامه حضرت علی(ع) به مالک اشتر

آزمون متقاضیان کارشناسی رسمی دادگستری سال ۱۳۹۸

رشته بیوتکنولوژی (کد رشته ۷۷)

تعداد سؤال: ۶۰

مدت پاسخگویی: ۱۰۰ دقیقه

عنوان مواد امتحانی، تعداد و شماره سؤالها

ردیف	مواد امتحانی	تعداد سؤال	از شماره	تا شماره
۱	مجموعه سؤالات رشته بیوتکنولوژی	۶۰	۱	۶۰

استفاده از ماشین حساب مجاز نیست.

این آزمون نمره منفی دارد.

حق چاپ، تکثیر و انتشار سؤالات به هر روش (الکترونیکی و ...) پس از برگزاری آزمون، برای تمامی اشخاص حقیقی و حقوقی تنها با مجوز این سازمان مجاز می باشد و با متخلفین برابر مقررات رفتار می شود.

۱۳۹۸

دی ماه

برای دانلود بسته کامل اصل سؤالات همراه با پاسخ تشریحی اینجا کلیک کنید

* داوطلب گرامی، عدم درج مشخصات و امضا در مندرجات جدول ذیل، به منزله عدم حضور شما در جلسه آزمون است.

اینجانب با شماره داوطلبی با آگاهی کامل، یکسان بودن شماره صندلی خود با شماره داوطلبی مندرج در بالای کارت ورود به جلسه، بالای پاسخنامه و دفترچه سؤالات، نوع و کد کنترل درج شده بر روی دفترچه سؤالات و پایین پاسخنامه را تأیید می‌نمایم.

امضا:

۱- Total RNA سلول انسانی را استخراج کرده‌اید. با استفاده از کدام تکنیک، می‌توان مولکول RNA

موردنظر را تشخیص داد؟

Southern Blotting (۲)
Proteomic Analysis (۴)

Western Blotting (۱)
Northern Blotting (۳)

۲- ژن مغلوب a در دروزوفیلا وابسته به X است. در یک جمعیت با تعادل هاردی - واینبرگ، ۲۰٪ دروزوفیلاهای نر صفت a را نشان می‌دهند. چند درصد دروزوفیلاهای ماده، صفت a را نشان خواهند داد؟

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

۳- مفهوم Missense Mutation چیست؟

- ۱) قطعه‌ای از کروموزوم برعکس می‌شود و ردیف ژنی در کروموزوم به هم می‌خورد.
- ۲) نوعی جهش نقطه‌ای است که طی آن، تغییر تنها یک نوکلئوتید، سبب می‌شود تا رمز ژنتیکی به گونه‌ای عوض شود که یک اسید آمینه کاملاً متفاوت به وجود آید.
- ۳) نوعی جهش ژنتیکی است که در اثر «جای‌گیری» یا «حذف» در تعدادی نوکلئوتید در DNA ایجاد می‌شود و در نتیجه، قالب خوانش سه‌حرفی در DNA به هم می‌خورد.
- ۴) نوعی جهش نقطه‌ای در توالی DNA است که سبب می‌شود یک «کدون خاتمه زودرس» در رونویسی mRNA ایجاد شود و نتیجه نهایی آن، بیان یک پروتئین ناقص، کوتاه‌شده و فاقد عملکرد است.

۴- کدام مورد، معرف Alternative Splicing (پیرایش متناوب) است؟

- ۱) فرایندی است که طی آن، از چندین قطعه DNA مختلف، یک پروتئین تولید می‌شود.
- ۲) فرایند تولید پروتئین‌های مختلف از یک ژن واحد است.
- ۳) فرایند اختصاصی بافت‌های گیاهی است.
- ۴) فرایند حذف اینترون‌ها است.

۵- کدون‌هایی که اسیدهای آمینه متفاوتی را رمز می‌کنند، بیشتر در کدام نوکلئوتید(ها) با هم تفاوت دارند؟

۲ (دوم و سوم)

۱ (اول و دوم)

۴ (سوم)

۳ (اول)

۶- به ترتیب، توالی Kozak چیست و در کدام انتهای mRNA قرار دارد؟

۲' - ACCAUGC (۲)

۱' - AGGAGGU (۱)

۳' - AGGAGGU (۴)

۵' - ACCAUGC (۳)

۷- در عمل DNA Capping، کدام یک از بازهای زیر، دخالت دارد؟

۲ (G)

۱ (T)

۴ (A)

۳ (C)

- ۸- کدام الگوی DNA، باعث محافظت DNA یک موجود زنده در مقابل آنزیم‌های برشی خود او است؟
 (۱) استیلایسیون
 (۲) فسفریلاسیون
 (۳) گلیکوزیلاسیون
 (۴) متیلاسیون
- ۹- کدام یک از توصیفات زیر، تفاوت میان siRNA و miRNA را بهتر بیان می‌کند؟
 (۱) miRNAها از تغییرات ویروس‌های حاوی dsRNA به وجود می‌آیند، در حالی که siRNAها از ویروس‌های ssRNA به وجود می‌آیند.
 (۲) miRNAها وقتی که siRNAها قادر نباشند که توالی‌های RNA را به طور مؤثر بشکنند، بیان می‌شوند.
 (۳) منشأ siRNAها، dsRNAهای اگزوژنوس است در حالی که miRNAها از ژنوم سلولی مشتق می‌شوند.
 (۴) منشأ siRNAها از سیتوپلاسم سلولی است، در حالی که miRNAها از ژنوم سلولی منشأ می‌گیرند.
- ۱۰- کروموزوم‌ها در کدام مرحله از فاز میتوزی، فشرده‌ترین حالت را دارند؟
 (۱) متافاز
 (۲) آنافاز
 (۳) تلوفاز
 (۴) پروفاز
- ۱۱- منظور از degeneracy در کد ژنتیکی چیست؟
 (۱) آخرین باز از کدون سه‌تایی رمز ژنتیکی، در تعیین اسید آمینه اهمیتی ندارد.
 (۲) کد شدن بعضی از اسیدهای آمینه با بیش از یک کدون سه‌تایی ژنتیکی
 (۳) بی‌اهمیت بودن اولین باز در تعیین رمز اسید آمینه
 (۴) یک کدون، بیش از یک اسید آمینه را کد می‌کند.
- ۱۲- در باکتری اشریشیا کلی، اپرون Lac در کدام فرایند دخیل است؟
 (۱) تنظیم بیان ژن
 (۲) تقسیم سلولی
 (۳) تنظیم ترجمه
 (۴) کنترل همانندسازی
- ۱۳- از کدام آنزیم زیر، به عنوان آنزیم گزارشگر (Reporter) برای یافتن مکان DNA نشان‌دار استفاده می‌شود؟
 (۱) پراکسیداز
 (۲) بتا گالاکتوزیداز
 (۳) DNA پلی‌مراز III
 (۴) آلکالین فسفاتاز
- ۱۴- وجود حداقل دو رده سلولی متفاوت از نظر ژنتیکی، اما مشتق شده از یک تخم منفرد را چه گویند؟
 (۱) کایمریسم
 (۲) موزائیسیم
 (۳) ایزودیزومی
 (۴) هترویدیزومی
- ۱۵- کدام یک از موارد زیر، مکانیسم‌های ژنتیک محسوب می‌شود؟
 (۱) Alternative Promoters
 (۲) Transacting Transcription
 (۳) Methylation
 (۴) Exon Skipping
- ۱۶- کدام زیرواحد آنزیم RNA Polymerase (RNA پلی‌مراز)، باکتری مسئول تشخیص پروموتور است؟
 (۱) آلفا
 (۲) بتا
 (۳) سیگما
 (۴) دلتا
- ۱۷- در روش NEXT GENERATION SEQUENCING (نسل جدید توالی‌یابی)، منظور از Depth of Coverage چیست؟
 (۱) مقایسه طول خوانش با روش سنگر
 (۲) اندازه طول ژنوم خوانده شده در یک مرحله آزمایش
 (۳) اندازه قطعات خوانده شده
 (۴) تعداد خوانش هر بخش در ژنوم

- ۱۸- با استفاده از کدام آزمایش، می توان وجود اسید نوکلئوتیک را در نمونه مشخص کرد؟
 (۱) Southern Blotting
 (۲) Western Blotting
 (۳) ELISA
 (۴) CFT
- ۱۹- تکنیک MLVA چیست؟
 (۱) روشی است برای بررسی DNA میکروارگانیسم ها براساس محل شناسایی و برش آنزیم های محدودالاث
 (۲) روشی است برای مقایسه پروفایل های DNA با یکدیگر که بیشتر در بررسی های جنایی کاربرد دارد.
 (۳) روش آنالیز ژنتیکی میکروارگانیسم ها براساس پلی مرفیزم های تکراری پشت سر هم در DNA
 (۴) روش بررسی DNA مبتنی بر برهم کنش DNA و پروتئین
- ۲۰- مکانیسم ایجاد موتاسیون در DNA از طریق اشعه ماوراءبنفش (UV)، کدام یک از موارد زیر است؟
 (۱) متیله کردن DNA
 (۲) ایجاد دایمر تیمیدین
 (۳) ایجاد شکست در DNA
 (۴) تجزیه پیوند بازها و دی اکسی ریبوز
- ۲۱- Transfection، به کدام معناست؟
 (۱) آلوده شدن سلول توسط یک جرم عفونت زا
 (۲) آلوده شدن باکتری توسط یک ذره ویروسی کامل
 (۳) وارد کردن DNA یا RNA خارجی به داخل سلول باکتری
 (۴) وارد کردن DNA یا RNA خارجی به داخل سلول یوکاریوت
- ۲۲- نشتی بودن (Leaky) وکتور بیانی pET را با استفاده از کدام مورد زیر، می توان مدیریت کرد؟
 (۱) پلاسمیدهای pLysisE و pLysisS
 (۲) میزبان مهندسی شده trxB
 (۳) چاپرون های شیمیایی در محیط کشت
 (۴) دمای پایین رشد پس از القا
- ۲۳- ریفامپسین یک بازدارنده اختصاصی، کدام مورد زیر است؟
 (۱) RNA پلی مرز I
 (۲) RNA پلی مرز II
 (۳) RNA پلی مرز III
 (۴) RNA پلی مرز باکتریایی
- ۲۴- با کدام یک از روش (ها) زیر، می توان کلون نوترکیب را تشخیص داد؟
 (۱) استفاده از Restriction Endonuclease Length Polymorphism
 (۲) هیبریداسیون با پروب نشان دار و Clone PCR
 (۳) استفاده از ARMS PCR
 (۴) استفاده از IPTG و Xgal
- ۲۵- کدام یک از سلول های زیر، توان Self-renewing بیشتری دارد؟
 (۱) Common Lymphoid progenitor cells
 (۲) Common myeloid progenitor cells
 (۳) Hematopoietic stem cells
 (۴) Multipotent stem cells
- ۲۶- کدام یک از موارد زیر، از مزایای DNA واکسن ها محسوب می شود؟
 (۱) پایداری در تغییرات دما و ایجاد ایمنی های هومورال و سلولار
 (۲) ایجاد ایمنی بالا در مقایسه با واکسن های کشته شده
 (۳) بی خطر بودن برای ایجاد واکنش های خودایمنی
 (۴) عدم نیاز به دژهای یادآور و تلقیح مکرر واکسن

- ۲۷- کدام آنزیم، برای ایجاد انتهای **Blunt** در رشته **DNA** استفاده می‌شود؟
 (۱) RNase H
 (۲) T4 DNA Polymerase
 (۳) بتاگالاکتوزیداز
 (۴) Terminal transferase (ترمینال ترانسفراز)
- ۲۸- برای مطالعه برهم‌کنش بین **DNA** و پروتئین، کدام تکنیک مناسب‌تر است؟
 (۱) Footprinting
 (۲) DNA Fingerprinting
 (۳) Southern Blotting
 (۴) DNA Sequencing
- ۲۹- کدام یک از ویژگی‌های پروتئین‌ها، اساس جداسازی آنها با استفاده از **2DE** است؟
 (۱) نقطه ایزوالکتریک و حلالیت
 (۲) شارژ
 (۳) وزن مولکولی و شکل پروتئین
 (۴) وزن مولکولی و نقطه ایزوالکتریک
- ۳۰- کدام روش تخلیص زیر، براساس اندازه پروتئین عمل می‌کند؟
 (۱) Ion exchange chromatography
 (۲) Salting out
 (۳) Dialysis
 (۴) Salting in
- ۳۱- کدام یک از اسیدهای آمینه زیر، نمی‌توانند در ساختار آلفاهلیکس شرکت کنند؟
 (۱) لایزین - آلانین
 (۲) متیونین - آلانین
 (۳) لوسین - گلوتامات
 (۴) پرولین - گلايسين
- ۳۲- ساختار اینکلوزن بادی، به کدام یک از موارد زیر، نزدیک‌تر است؟
 (۱) Random coil
 (۲) Molten globule
 (۳) پروتئین تاخورده
 (۴) پروتئین دنا توره
- ۳۳- کدام مورد، جزو قوانین کلی **Floding** (تاشدگی) پروتئین‌هاست؟
 (۱) اسیدهای آمینه هیدروفوبیک در درون ساختار و اسیدهای آمینه دارای بار در سطح خارجی ساختار قرار می‌گیرند.
 (۲) اسیدهای آمینه هیدروفوبیک، اغلب در سطح خارجی پروتئین و در تماس با حلال اطراف قرار می‌گیرند.
 (۳) اسیدهای آمینه قطبی یا دارای شارژ، درونی می‌شوند و داخل ساختار قرار می‌گیرند.
 (۴) پروتئین‌های بسیار بلند در یک مرحله، در یک ساختار واحد فولد (تا) می‌شوند.
- ۳۴- در اکتیوسایت آنزیم‌ها، کدام نوع ساختار از ساختارهای دوم (**Super Secondary Structure**) وجود دارد؟
 (۱) صفحات بتا
 (۲) آلفا هلیکس
 (۳) Hairpin loop
 (۴) Bend
- ۳۵- زنجیره‌های پروتئین با کدام **N** ترمینال، دارای کمترین نیمه‌عمر هستند؟
 (۱) Met (متیونین)
 (۲) Phe (فنیل آلانین)
 (۳) Gly (گلايسين)
 (۴) Ser (سرین)
- ۳۶- کدام یک از موارد زیر، برای تأیید تشکیل صحیح باندهای دی‌سولفیدی پس از پروسه **refolding** پروتئین‌های نو ترکیب مورد استفاده قرار می‌گیرد؟
 (۱) Ion Exchange, Reverse HPLC
 (۲) Reverse HPLC, Circular Dichroism
 (۳) Mass Spectroscopy, Circular Dichroism
 (۴) Reverse HPLC, Native and Denaturing gel

- ۳۷- دلایل ترجمه ناکارآمد پروتئین‌های نو ترکیب در میزبان *E.coli* چیست؟
 (۱) عدم رعایت Codon preference و عدم پایداری ترانسکریپت‌های ساخته‌شده
 (۲) عدم وجود اطلاعات برای تشکیل ساختمان دوم، سوم و چهارم صحیح
 (۳) عدم انتخاب صحیح پروموتور و طراحی نادرست ژن
 (۴) توکسیک بودن محصول ژن برای میزبان *E.coli*
- ۳۸- برای آنکه باندهای دی‌سولفید به‌طور صحیح در پروتئین نو ترکیب که در *E.coli* تولید می‌شود، ایجاد گردد، لازم است که پروتئین به کدام قسمت باکتری هدایت شود؟
 (۱) سیتوپلاسم و غشای خارجی
 (۲) پری‌پلاسم یا غشای خارجی
 (۳) سیتوپلاسم و پری‌پلاسم
 (۴) پری‌پلاسم و میتوکندری
- ۳۹- با تکنیک Circular Dichroism، کدام اطلاعات زیر را می‌توان در رابطه با یک پروتئین به‌دست آورد؟
 (۱) تعیین میزان آلفا هلیکس و صفحات بتا در ساختار پروتئین
 (۲) تعیین محل وجود آلفا هلیکس در پروتئین
 (۳) تعیین توالی N ترمینال پروتئین
 (۴) تعیین توالی C ترمینال پروتئین
- ۴۰- کدام مورد در جهت کاهش تشکیل اینکلوزن‌بادی در سیتوپلاسم باکتری، مؤثر است؟
 (۱) استفاده از سلول‌های میزبان RbfA
 (۲) افزایش دمای رشد
 (۳) استفاده از پروموتور قوی در وکتور بیانی
 (۴) استفاده از سوبه‌های میزبان trxB
- ۴۱- کدام یک از پایگاه داده‌های (Database) زیر، مربوط به ساختمان پروتئین‌هاست؟
 (۱) EMBL و PROSITE
 (۲) GenBank و PDB
 (۳) PDB و CATH
 (۴) PDB و DDBJ
- ۴۲- کدام پایگاه داده (Database) زیر، اختصاصاً مربوط به برهم‌کنش پروتئین‌ها (protein-protein interaction) است؟
 (۱) UniProt
 (۲) KEGG
 (۳) STRING
 (۴) MMDB
- ۴۳- از کدام تکنیک، در تعیین میزان یا بار ویروس HIV در نمونه‌های سرمی استفاده می‌شود؟
 (۱) qRT-PCR
 (۲) Northern blot
 (۳) Nested PCR
 (۴) Multiplex PCR
- ۴۴- در مسیر تولید آزمایشگاهی آنتی‌بادی مونوکلونال، چگونه می‌توان به کلون‌های منفرد برعلیه پپتید هدف دست یافت؟
 (۱) Hybridoma positive selection
 (۲) Hybridoma negative selection
 (۳) Elisa spot determination
 (۴) Limiting Dilution
- ۴۵- کدام روش زیر، به‌طور اختصاصی می‌تواند مقدار یک پروتئین را تعیین کند؟
 (۱) کروماتوگرافی تمایلی (Affinity Chromatography)
 (۲) کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC)
 (۳) تست پروتئین برادفورد (Bradford)
 (۴) تست بیوره (Biuret)
- ۴۶- کدام یک از موارد زیر، جزو مزایای استفاده از *E.coli* برای تولید پروتئین نو ترکیب است؟
 (۱) تغییرات سریع پس از نسخه‌برداری
 (۲) توانمندی در تغییرات پس از ترجمه
 (۳) سرعت بالای تکثیر و تولیدمثل باکتری
 (۴) اتصال سریع پروتئین به فضای پری‌پلاسمی

۴۷- پروتئین‌ها در روش SDS-Page، براساس کدام مورد از یکدیگر جدا می‌شوند؟

- (۱) وزن مولکولی خود
- (۲) بار الکتریکی
- (۳) وزن مولکولی و بار الکتریکی
- (۴) آب و چربی‌گریزی

۴۸- تولید واکسن هیاتیت ب، در کدام یک از میزبان‌های زیر انجام می‌گیرد؟

- (۱) E.coli (اشریشیاکلی)
- (۲) ساکارومایسس سرویزیه
- (۳) باسیلوس پومیلوس
- (۴) CHO

۴۹- در روش وسترن بلات جهت شناسایی آنتی‌ژن چگونه عمل می‌شود؟

- (۱) انتقال به غشا - الکتروفورز نمونه - استفاده از آنتی‌بادی کنژوگه - ظهور رنگ
- (۲) انتقال به غشا - استفاده از آنتی‌بادی کنژوگه - الکتروفورز نمونه - ظهور رنگ
- (۳) استفاده از آنتی‌بادی اختصاصی - انتقال به غشا - الکتروفورز نمونه - ظهور رنگ
- (۴) الکتروفورز نمونه - انتقال به غشا - استفاده از آنتی‌بادی‌های اول و دوم - ظهور رنگ

۵۰- دلیل کاهش عوارض جانبی دارو با استفاده از شیوه‌های نانودارورسانی چیست؟

- (۱) تغییر ماهیت دارو به دلیل داشتن اندازه نانومتری
- (۲) مؤثر بودن دارو به دلیل داشتن اندازه نانومتری
- (۳) کوتاه بودن نیمه‌عمر نانودارو
- (۴) هدفمندی رسانش دارو

۵۱- کدام مورد، بیانگر ویژگی‌های هود ایمنی بیولوژیک کلاس ۳ است؟

- (۱) حفاظت فردی با ایجاد جریان هوا به داخل این هودها صورت می‌گیرد و قسمت جلوی آنها باز است.
- (۲) بالاترین سطح محافظت را برای پرسنل در کار با عوامل زیستی فوق‌العاده خطرناک ایجاد می‌کند.
- (۳) با ایجاد فشار درونی منفی برای کار با مواد توکسیک و قابل‌تبخیر مناسب نیست.
- (۴) برای کار با عوامل کم‌خطر تا متوسط، با ایجاد فشار درونی منفی مناسب است.

۵۲- اساس کار طیف‌سنجی جرمی چیست؟ آیا می‌توان از این روش، برای شناسایی ایزوتوپ‌های یک عنصر شیمیایی استفاده کرد؟

- (۱) اندازه‌گیری نسبت جرم به بار - بلی
- (۲) اندازه‌گیری انرژی یونیزاسیون - بلی
- (۳) اندازه‌گیری انرژی یونیزاسیون - خیر
- (۴) اندازه‌گیری نسبت جرم به بار - خیر

۵۳- کدام یک از بیماری‌های زیر، واکسن توکسوئیدی دارد؟

- (۱) آنفلوانزا
- (۲) سیاه‌سرفه
- (۳) کزاز
- (۴) هیاتیت B

۵۴- زیست‌ایمنی سطح چهارم، متعلق به کدام عوامل خطر ساز زیر است؟

- (۱) عوامل بومی که ایجاد بیماری حاد نسبتاً خطرناک در انسان می‌نمایند.
- (۲) عواملی که از طریق خراش‌ها، غشای مخاطی و بلع می‌توانند به انسان سرایت کنند و نسبتاً خطرناک هستند.
- (۳) عواملی که در افراد سالم و بزرگسال، ایجاد بیماری نمی‌کنند و در شرایط استاندارد آزمایشگاه‌های میکروب‌شناسی، کار با آنها بلامانع است.
- (۴) عواملی که از طریق ذرات ریز معلق در هوا به دستگاه تنفسی، مخاط یا پوست آسیب‌دیده وارد و باعث بیماری‌های بسیار خطرناک می‌گردند.

۵۵- کدام دسته از نانوذرات زیر، کروی توخالی هستند؟

- (۱) فولرن
- (۲) کوانتوم دات
- (۳) گرافن
- (۴) نانوتیوب کایرال

- ۵۶- علت فعالیت شیمیایی بسیار بالا و عدم نیاز به انرژی فعال سازی در واکنش در نانوذرات چیست؟
 (۱) تغییر در ساختار ابرالکترونی
 (۲) افزایش وجود اتم‌های فاقد پیوند کامل
 (۳) افزایش سطوح
 (۴) کاهش اندازه دانه‌ها

- ۵۷- پروتئوبیوتیک‌ها، شامل کدام یک از موارد زیر است؟
 (۱) حاوی انواع مختلفی از باکتری‌های پاتوژن که از مواد غذایی جدا می‌شوند.
 (۲) متابولیت‌های طبیعی به وسیله برخی گونه‌های پروبیوتیک تولید می‌شوند.
 (۳) آنتی‌بیوتیک‌هایی بی‌ضرر هستند که در صنایع غذایی کاربرد دارند.
 (۴) نوعی از آلرژن‌های غذایی هستند که باکتری‌ها مولد آنها هستند.
- ۵۸- کدام یک از تست‌های زیر، مربوط به تعیین حساسیت به آنتی‌بیوتیک نیست؟
 (۱) Automated Test
 (۲) Tube Dilution Test
 (۳) Molisch Test
 (۴) Bauer-Kirby Test

- ۵۹- می‌خواهیم **h-index** مربوط به یک پژوهشگر زیستی کانادایی را پیدا کنیم. از کدام سامانه‌ها می‌توانیم استفاده کنیم؟
 (۱) Scopus و Google Scholar
 (۲) Scopus و ScienceDirect
 (۳) ScienceDirect و Clarivate Analytics
 (۴) Clarivate Analytics و Google Scholar

- ۶۰- می‌خواهیم **Impact Factor** ژورنالی را به دست آوریم. از کدام سامانه زیر، می‌توانیم استفاده کنیم؟
 (۱) ScienceDirect
 (۲) Scopus
 (۳) Google Scholar
 (۴) Clarivate Analytics

کلید سوالات آزمون کارشناسی رسمی دادگستری سال ۱۳۹۸			
بیوتکنولوژی			
گزینه صحیح	شماره سوال	گزینه صحیح	شماره سوال
۴	۳۱	۳	۱
۲	۳۲	۴	۲
۱	۳۳	۲	۳
۳	۳۴	۲	۴
۲	۳۵	۱	۵
۴	۳۶	۳	۶
۱	۳۷	۲	۷
۲	۳۸	۴	۸
۱	۳۹	۳	۹
۴	۴۰	۱	۱۰
۳	۴۱	۲	۱۱
۳	۴۲	۱	۱۲
۱	۴۳	۴	۱۳
۴	۴۴	۲	۱۴
۲	۴۵	۳	۱۵
۳	۴۶	۳	۱۶
۱	۴۷	۴	۱۷
۲	۴۸	۱	۱۸
۴	۴۹	۳	۱۹
۴	۵۰	۲	۲۰
۲	۵۱	۴	۲۱
۱	۵۲	۱	۲۲
۳	۵۳	۴	۲۳
۴	۵۴	۲	۲۴
۱	۵۵	۳	۲۵
۲	۵۶	۱	۲۶
۲	۵۷	۲	۲۷
۳	۵۸	۲	۲۸
۱	۵۹	۴	۲۹
۴	۶۰	۳	۳۰