МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Национальный исследовательский Нижегородский государственный университет им. Н.И. Лобачевского»

Арзамасский филиал

Факультет естественных и математических наук

УТВЕРЖДЕНО решением ученого совета ННГУ протокол № 6 от 31.05.2023 г.

Рабочая программа дисциплины Молекулярная биология и биотехнология

(наименование дисциплины)

Уровень высшего образования

бакалавриат

(бакалавриат / магистратура / специалитет)

Направление подготовки / специальность

44.03.05 Педагогическое образование (с двумя профилями подготовки)

(указывается код и наименование направления подготовки / специальности)

Направленность образовательной программы

Биология и химия

(указывается профиль / магистерская программа / специализация)

Форма обучения

очная

(очная / очно-заочная / заочная)

Год начала подготовки 2020 Арзамас 2023 год

1. Место дисциплины (модуля) в структуре ООП

Дисциплина Б1.В.02.04 «Молекулярная биология и биотехнология» относится к части, формируемой участниками образовательных отношений образовательной программы направления подготовки 44.03.05 Педагогическое образование (с двумя профилями подготовки), направленности (профили) Биология и химия.

Дисциплина предназначена для освоения студентами очной форм обучения в 9, 10 семестрах.

2. Планируемые результаты обучения по дисциплине, соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы (компетенциями и индикаторами достижения компетенций)

рами достижения	· · ·	- .	
		ы обучения по дисциплине	
Формируом		соответствии	
Формируемые компетенции (код,	•	ижения компетенции	Почилонования
содержание компе-	Индикатор достижения компетенции*	Результаты обучения	Наименование оце-
тенции)	·	по дисциплине	ночного средства
тенции)	(код,	(дескрипторы	
	содержание индикатора)	компетенции) **	
УК-1. Способен	ИУК 1.1 Знает принципы сбора,	24071 40444444	- устный опрос,
осуществлять по-	отбора и обобщения информа-	Знать принципы	- терминологический
иск, критический	ции, специфику системного	сбора, отбора и обобщения	диктант;
анализ и синтез	подхода для решения постав-	информации по	- тестирование
информации, при-	ленных задач.	молекулярной биологии и	
менять системный		биотехнологии,	
подход для реше-		специфику системного	
ния поставленных		подхода для решения	
задач		поставленных задач в	
		этой области знаний.	
	ИУК 1.2 Умеет приобретать	Уметь приобретать новые знания	- выполнение кон-
	новые знания на основе анали-	по молекулярной биологии и	трольной работы;
	за, синтеза и других методов;	биотехнологии на основе анализа,	- мультимедийная
	осуществлять поиск информа-	синтеза и других методов; осу-	презентация; реферат
	ции по научным проблемам,	ществлять поиск информации по	1 71 11
	относящимся к профессиональ-	научным проблемам, относящим-	
	ной области.	ся к профессиональной области.	
	ИУК 1.3 Владеет навыками	Владеть навыками научного по-	- решение задач
	научного поиска и практиче-	иска и практической работы с	
	ской работы с информацион-	информационными источниками,	
	ными источниками, адекватно-	адекватного использования ин-	
	го использования информации,	формации, полученной из медиа	
	полученной из медиа и других	и других источников для решения	
	источников для решения по-	поставленных задач в области	
	ставленных задач.	молекулярной биологии и био-	
		технологии.	
ПКР-4. Способен	ИПКР-4.1 Знает содержание,	Знать молекулярные основы	- устный опрос,
осваивать и анали-	сущность, закономерности,	хранения, реализации генетиче-	- терминологический
зировать базовые	принципы и особенности изу-	ской информации; знать законо-	диктант;
научно-	чаемых явлений и процессов,	мерности молекулярных основ	- тестирование
теоретические	базовые теории в предметной	наследственности и изменчиво-	1
представления о	области, а также роль учебного	сти; знать основные принципы	
сущности, законо-	предмета / образовательной	и методы генетического	
мерностях, прин-	области в формировании науч-	анализа микроорганизмов,	
ципах и особенно-	ной картины мира; основы об-	растений, животных	
стях явлений и	щетеоретических дисциплин в	и человека; знать принципы и	
процессов в пред-	объеме, необходимом для ре-	способы создания	
метной области	шения профессиональных за-	и совершенствования объектов	
	дач.	биотехнологии методами клеточ-	

	ИПКР-4.2 Умеет анализировать базовые научно-теоретические представления о сущности, закономерностях, принципах и особенностях изучаемых явлений и процессов в предметной области знаний.	ной и генетической инженерии, а также роль молекулярной биологии и биотехнологии в формировании научной картины мира и в решении профессиональных задач. Уметь анализировать базовые научно-теоретические представления о сущности, закономерностях, принципах и особенностях молекулярных явлений и процессов в клетке.	выполнение контрольной работы; - мультимедийная презентация; реферат
	ИПКР-4.3 Владеет различными методами анализа основных категорий предметной области знаний.	Владеть различными методами анализа основных категорий предметной области знаний дисциплины молекулярная биология и биотехнология	решение задач
ПКР-8. Способен использовать теоретические и практические знания для постановки и решения исследовательских задач в предметной области (в соответствии с профилем и (или) сферой профессиональной деятельности)	ИПКР-8.1 Знает методологию, теоретические основы и технологии научно-исследовательской и проектной деятельности в предметной области (в соответствии с профилем и (или) сферой профессиональной деятельности).	Знать методологию, теоретические основы и технологии научно-исследовательской и проектной деятельности в предметной области молекулярной биологии и биотехнологии	- устный опрос, - терминологический диктант; - тестирование
	ИПКР-8.2 Умеет осуществлять руководство проектной, исследовательской деятельностью обучающихся / воспитанников; организовывать конференции, выставки, конкурсы и иные мероприятия в соответствующей предметной области и осуществлять подготовку обучающихся / воспитанников к участию в них.	Уметь осуществлять руководство проектной, исследовательской деятельностью обучающихся; организовывать конференции, открытые и иные мероприятия в соответствующей предметной области молекулярной биологии и биотехнологии и осуществлять подготовку обучающихся к участию в них.	- мультимедийная презентация; реферат
	ИПКР-8.3 Владеет навыками реализации проектов различных типов	Владеть навыками реализации проектов различных типов по молекулярной биологии и биотехнологии	- выполнение исследовательских заданий

3. Структура и содержание дисциплины

3.1. Структура дисциплины

Трудоемкость	очная форма обучения
Общая трудоемкость	12 3.e.
часов по учебному плану, из них	432
– занятия лекционного типа	46
 занятия семинарского типа 	92
контроль самостоятельной работы	4
Промежуточная аттестация	90
экзамен	

Самостоятельная работа 200

3.2. Содержание дисциплины

3.2. Содержание дисциплины														
			Контактная работа Самостоя (работа во взаимодействии рабо с преподавателем), обучающ						ота					
		часы, из них						часы, в период						
						Заня		•						
Наименование разделов (Р) или тем (Т)	Всего (часы)		Занятия лекционного типа		семинарского типа (в т.ч. текущий кон- троль успеваемости)		Контроль самостоятельной работы		промежуточной аттестации (контроля)		теоретического обучения			
дисциплины (модуля),			11.6	E		ие	FIE		ıpo	9778 00 10	Y	5	0.00	
7			не	Н0	семинары,	практические занятия	пабораторные	<u>.</u> 4	Контроль	стоятел работы	le X		еск	
Форма(ы) промежуточной				, щ	На	F K	TO		X	<u> </u>	MOC	3	ИА	
аттестации				лек	MI	іктичесі Занятия) i	работы		ig S	TH Jag	3	ет	
по дисциплине				•	ခ	rdi 🦳	200				1		eor	
							۲,	i I					T	
		RI		KI		13		RI		13		К		RI
	тая	ЗНЬ	ная	ЗНЬ	тая	днь	тая	ЗНЬ	тая	ЗНЬ	тая	знь	тая	ЗНЬ
	Очная	Заочная	Очная	Заочная	Очная	Заочная	Очная	Заочная	Очная	Заочная	Очная	Заочная	Очная	Заочная
Раздел 1. Введение в моле-	18	(1)	2	(1)	4	(1)		(1)		(1)	Ŭ	(1)	12	(1)
кулярную биологию. Геном														
вирусов														
Раздел 2. Геном прокариот	22		2		6								14	
Раздел 3. Геном эукариот	22		2		6								14	
Раздел 4. ДНК	24		4		6								14	
Раздел 5. РНК	24		4		6								14	
Раздел 6. Генетическая ин-	28		4		10								14	
женерия Раздел 7. Молекулярные	22		4		6								12	
основы иммунитета	22		4		0								12	
Экзамен (9семестр)	47								2		45			
Раздел 8.Введение в биотех-	32		4		8						1		20	
нологию. Основы промыш-														
ленной биотехнологии														
Раздел 9. Энзиматическая	32		4		8								20	
инженерия					<u> </u>								_	
Раздел 10. Основы клеточ-	42		6		12								24	
ной инженерии Раздел 11. Экологическая	40		6		12								22	
биотехнология	40		6		12								22	
Раздел 12. Нанобиотехноло-	32		4		8								20	
гии														
В том числе текущий кон-	4								4					
троль														
Экзамен (10 семестр)	45										45			
ИТОГО	432		46		92				4		90		200	

Текущий контроль успеваемости реализуется в рамках занятий семинарского типа, консультаций.

4. Учебно-методические обеспечение самостоятельной работы студентов

Самостоятельная работа является важнейшей составной частью учебного процесса и обязанностью каждого студента.

Для обеспечения самостоятельной работы обучающихся используется электронный управляемый курс «Молекулярная биология и биотехнология, https://e-learning.unn.ru/course/view.php?id=9418, созданный в системе электронного обучения ННГУ https://e-learning.unn.ru/.

Самостоятельная работа студентов по дисциплине «Молекулярная биология и биотехнология осуществляется в следующих видах:

- 1. изучение программного материала по учебникам, учебным и методическим пособиям, другим источникам:
- 2. выполнение проектных исследовательских заданий;
- 3. написание рефератов, выполнение мультимедийных презентаций;
- 4. работа с тестовыми системами;
- 5. решение задач;
- 6. подготовка к контрольным работам;
- 7. подготовка к экзаменам.

Методические рекомендации по подготовке к занятиям семинарского типа

Подготовка к занятиям семинарского типа (практическим занятиям) — традиционная форма самостоятельной работы обучающихся, включает отработку лекционного материала, изучение рекомендованной литературы, конспектирование предложенных источников.

На занятиях будут разбираться заранее подготовленные доклады и рефераты и проходить их обсуждение. В рамках самостоятельной работы по подготовке к семинару, следует заранее ознакомиться с содержанием порученных Вам рецензируемых работ.

Подготовка к опросу, проводимому в рамках практического занятия, требует уяснения вопросов, вынесенных на конкретное занятие, подготовки выступлений, повторения основных терминов, запоминания формул и алгоритмов.

На практических занятиях рассматриваются наиболее важные, существенные, сложные вопросы, которые, как свидетельствует преподавательская практика, наиболее трудно усваиваются студентами. Готовиться к практическим занятиям необходимо заблаговременно.

Подготовка к семинарским (практическим) занятиям включает в себя:

- обязательное ознакомление с планом практического занятия, в котором содержатся основные вопросы, выносимые на обсуждение;
- изучение конспектов лекций, соответствующих разделов учебника, учебного пособия, содержания рекомендованных нормативных правовых актов;
- изучение дополнительной литературы по теме практического занятия с обязательным конспектированием материала, который понадобится при обсуждении на семинаре. Помните, что необходимо:
- выписать основные термины и запомнить их дефиниции;
- записывать возникшие во время самостоятельной работы с учебниками и научной литературы вопросы, чтобы затем на семинаре получить на них ответы;
- иметь продуманные и аргументировано обоснованные формулировки собственной позиции по каждому вопросу плана практического занятия;
- обращаться за консультацией к преподавателю при возникновении затруднений в освоении материала практической работы.

Выступление на практических занятиях должно удовлетворять следующим требованиям: в выступлении излагаются теоретические подходы к рассматриваемому вопросу, дается анализ принципов, законов, понятий и категорий; теоретические положения подкрепляются фактами, примерами, выступление должно быть аргументированным. Для более углубленного изучения вопросов рекомендуется конспектирование основной и дополнительной литературы.

Большую помощь при подготовке к занятиям может оказать изучение публикаций в научных журналах, а также специальные Интернет-ресурсы по тематике дисциплины, указанные п. 6 настоящей рабочей программы дисциплины

Написание реферата

Реферат – краткое изложение в письменном виде или форме публичного доклада содержания научного труда (трудов), литературы по теме. При подготовке реферата студент самостоятельно изучает группу источников по определённой теме, которая, как правило, подробно не освещается на лекциях. Цель написания реферата – овладение навыками анализа и краткого

изложения изученных материалов в соответствии с требованиями, предъявляемыми к таковым работам. Это самостоятельная учебно-исследовательская работа студента, где раскрывается суть исследуемой проблемы, приводятся различные точки зрения, собственные взгляды на нее. Содержание реферата должно быть логическим, изложение материала носит проблемно-тематический характер.

Методические рекомендации

Сформулируйте тему работы, причем она должна быть не только актуальной по своему значению, но оригинальной, интересной по содержанию. Тематика направлений обычно рекомендуется преподавателем, но в определении конкретной темы студенту следует проявить инициативу.

Основные этапы подготовки реферата:

- выбор темы;
- консультации преподавателя;
- подготовка плана реферата;
- работа с источниками, сбор материала;
- написание текста реферата;
- оформление рукописи и предоставление ее преподавателю;
- защита реферата.

Объем реферата должен составлять 15-30 страниц машинописного текста.

При написании реферата следует подбирать литературу, освещающую как теоретическую, так и практическую стороны проблемы. При обработке полученного материала студент должен: систематизировать его и выдвинуть свои гипотезы с их обоснованием, определить свою позицию по рассматриваемой проблеме, сформулировать определения и основные выводы, характеризующие результаты исследования и оформить их в письменном виде.

В процессе выполнения реферата необходимо учитывать следующее:

- во введении на одной странице должна быть показана цель написания реферата, указаны задачи. Кратко следует коснуться содержания отдельных разделов работы, охарактеризовать в общих чертах основные источники, которые нашли свое отражение в работе.
- в текстовой части рассматриваются основные вопросы реферата.
- Основная часть может состоять из двух или более параграфов; в конце каждого параграфа делаются краткие выводы. Изложение материала должно быть последовательным и логичным. Оно также должно быть конкретным и полностью оправданным. При этом важно не просто переписывать первоисточники, а излагать основные позиции по рассматриваемым вопросам.
- В заключении следует сделать общие выводы и кратко изложить изученные положения (представить содержание реферата в тезисной форме). После заключения необходимо привести список литературы

Примерный алгоритм действий при написании реферата:

- 1. Подберите и изучите основные источники по теме (как правило, при разработке реферата или доклада используется не менее 8-15 различных источников).
- 2. Составьте библиографию.
- 3. Разработайте план реферата или доклада исходя из имеющейся информации.
- 4. Обработайте и систематизируйте подобранную информацию по теме.
- 5. Отредактируйте текст реферата или доклад с использованием компьютерных технологий.
- 6. Подготовьте публичное выступление по материалам реферата или доклада, желательно подготовить презентацию, иллюстрирующую основные положения работы.

Критерии результатов работы для самопроверки:

- актуальность темы исследования;
- соответствие содержания теме;

- глубина проработки материала;
- правильность и полнота использования источников;
- соответствие оформления реферата предъявляемым требованиям.

Самостоятельное выполнение задач

- 1. Внимательно прочитайте теоретический материал конспект, составленный на лекционном занятии, материал учебника, пособия. Выпишите из конспекта алгоритм решения задач по изучаемой теме.
- 2. Обратите внимание, как использовался данный алгоритм при решении задач на занятии.
- 3. Выпишите ваш вариант задания, предложенного в методических указаниях по дисциплине, в соответствии с порядковым номером.
- 4. Решите предложенную задачу, используя выбранный алгоритм.
- 5. В случае необходимости воспользуйтесь справочными данными.
- 6. Проанализируйте полученный результат.
- 7. Решение задач должно сопровождаться необходимыми пояснениями. Расчётные формулы приводите на отдельной строке, выделяя из текста, с указанием размерности величин. Формулы записывайте сначала в общем виде (буквенное выражение), затем подставляйте числовые значения без указания размерностей, после чего приведите конечный результат расчётной величины.

Показатели результатов работы для самопроверки:

- грамотная запись условия задачи и ее решения;
- грамотное использование формул;
- грамотное использование справочной литературы;
- точность и правильность расчетов;
- обоснование решения задачи.

Подготовка к контрольным работам

Контрольные работы являются одним из обязательных видов самостоятельной работы студентов. Целью контрольных работ является выработка умений и навыков самостоятельной работы; формирование навыков работы со специальной литературой и умения применять свои знания к конкретным ситуациям.

Методические рекомендации

- 1. Внимательно прочитайте материал по конспектам, составленным на учебных занятиях.
- 2. Прочитайте тот же материал по учебнику, учебному пособию.
- 3. Если вопрос вынесен на самостоятельное изучение, постарайтесь разобраться с непонятным, в частности, с новыми терминами.
- 4. Ответьте на контрольные вопросы для самопроверки, имеющиеся в учебнике или предложенные в методических указаниях.
- 5. Кратко перескажите содержание изученного материала «своими словами».
- 6. Заучите «рабочие определения» основных понятий, законов.
- 7. Освоив теоретический материал, приступайте к выполнению заданий, упражнений; решению задач, расчетов самостоятельной работы, составлению графиков, таблиц и т.д.

Подготовка к аудиторной контрольной работе аналогична предыдущей форме, но требует более тщательного изучения материала по теме или блоку тем, где акцент делается на изучение причинно-следственных связей, раскрытию природы явлений и событий, проблемных вопросов.

Самостоятельное выполнение проектных исследовательских заданий

Выполнение проектных исследовательских заданий по молекулярной биологии и биотехнологии связано с использованием теоретических и практических знания для постановки и решения исследовательских задач в предметной области в соответствии с профилем профессиональной деятельности. Это самостоятельная учебно-исследовательская работа студента, где

раскрывается суть исследуемой проблемы, приводятся различные точки зрения, собственные взгляды на нее.

Методические рекомендации

- 1. Внимательно изучите тему проектного исследовательского задания и поймите его суть.
- 2. В соответствии с тематикой задания разработайте алгоритм его выполнения
- 3. Внимательно прочитайте теоретический материал конспект, составленный на лекционном занятии, материал учебника, пособия по данной теме.
- 4. Подберите дополнительную литературу, публикации в научных журналах, а также Интернет-ресурсы по тематике.
- 5. Осветите как теоретическую, так и практическую стороны проблемы.
- 6. При обработке полученного материала систематизируйте его и выдвинете свои гипотезы с их обоснованием, определите свою позицию по рассматриваемой проблеме.
- 7. Сформулируйте определения и основные выводы, характеризующие результаты исследования и оформите их в письменном виде.

Подготовка к промежуточной аттестации: экзамену

Методические рекомендации по подготовке к экзамену

Экзамен проводится в традиционной форме (ответ на вопросы экзаменационного билета, контрольная работа, тестирование).

Подготовка к экзамену начинается с первого занятия по дисциплине. При этом важно с самого начала планомерно осваивать материал, руководствуясь требованиями, конспектировать важные для решения учебных задач источники, обращаться к преподавателю за консультацией по неусвоенным вопросам.

Для подготовки к сдаче экзамена необходимо первоначально прочитать лекционный материал, а также соответствующие разделы рекомендуемых изданий. Лучшим вариантом является тот, при котором при подготовке используется несколько источников информации. Это способствует разностороннему восприятию каждой конкретной темы дисциплины.

В обобщённом варианте подготовка к сдаче экзамена включает в себя:

- просмотр программы учебной дисциплины, перечня вопросов к экзамену;
- -подбор рекомендованных преподавателем источников (учебников, нормативных правовых актов, дополнительной литературы и т.д.),
- использование конспектов лекций, материалов занятий и их изучение;
- -консультирование у преподавателя.

[—] Учебно-методические документы, регламентирующие самостоятельную работу адрес доступа к документам

https://arz.unn.ru/sveden/document/

https://arz.unn.ru/pdf/Metod_all_all.pdf

5. Фонд оценочных средств для промежуточной аттестации по дисциплине

5.1. Описание шкал оценивания результатов обучения по дисциплине

В ходе промежуточной аттестации по дисциплине осуществляется оценка сформированности компонентов компетенций (полнота знаний/ наличие умений/ навыков), т.е. результатов обучения, указанных в таблице п. 2 настоящей рабочей программы, на основе оценки усвоения содержания дисциплины.

Обобщенная оценка сформированности компонентного состава компетенции в ходе промежуточной аттестации по дисциплине проводится на основе учета текущей успеваемости в ходе освоения дисциплины и учета результата сдачи промежуточной аттестации.

Выявленные признаки несформированности компонентов (индикаторов) хотя бы одной компетенции не позволяют выставить интегрированную положительную оценку сформированности компетенций и освоения дисциплины на данном этапе обучения.

Обобщенная оценка сформированности компонентного состава компетенций на промежуточной аттестации, которая вносится в зачетно-экзаменационную ведомость по дисциплине и зачетную книжку студента, осуществляется по следующей оценочной шкале.

Шкала оценки сформированности компонентного состава компетенций на промежуточной аттестации

Оценка		Уровень подготовки
	Отлично	сформированность компонентного состава (индикаторов) компетенций соответствует требованиям компетентностной модели будущего выпускника на данном этапе обучения, основанным на требованиях ОС ННГУ по направлению подготовки, студент готов самостоятельно решать стандартные и нестандартные профессиональные задачи в предметной области дисциплины в соответствии с типами задач профессиональной деятельности осваиваемой образовательной программы
Зачтено	Хорошо	сформированность компонентного состава (индикаторов) компетенций соответствует требованиям компетентностной модели будущего выпускника на данном этапе обучения, основанным на требованиях ОС ННГУ по направлению подготовки, но студент готов самостоятельно решать только различные стандартные профессиональные задачи в предметной области дисциплины в соответствии с типами задач профессиональной деятельности осваиваемой образовательной программы
	Удовлетвори- тельно	сформированность компонентного состава (индикаторов) компетенций соответствует в целом требованиям компетентностной модели будущего выпускника на данном этапе обучения, основанным на требованиях ОС ННГУ по направлению подготовки, но студент способен решать лишь минимум стандартных профессиональных задач в предметной области дисциплины в соответствии с типами задач профессиональной деятельности осваиваемой образовательной программы
Не за- чтено	Неудовлетво- рительно	сформированность компонентного состава (индикаторов) компетенций не соответствует требованиям компетентностной модели будущего выпускника на данном этапе обучения, основанным на требованиях ОС ННГУ по направлению подготовки, студент не готов решать профессиональные задачи в предметной области дисциплины в соответствии с типами задач профессиональной деятельности осваиваемой образовательной программы

Шкала оценивания сформированности компетенции

Уровень		T		
сформиро-	неудовлетворительно	удовлетворительно	хорошо	отлично
ванности компетен-				
ции (инди-				
катора до-	не зачтено		зачтено	
стижения				
компетен-				
ции)				
			Уровень знаний в	Уровень знаний в
	Уровень знаний ниже	Минимально допу-	объеме, соответству-	объеме, соответ-
Знания	минимальных требо-	стимый уровень зна-	ющем программе	ствующем требо-
	ваний. Имели место	ний. Допущено много	подготовки. Допуще-	ваниям программы
	грубые ошибки.	негрубых ошибок.	но несколько негру-	подготовки, без
			бых ошибок.	ошибок.
Vyoung	При решении стан-	Продемонстрированы	Продемонстрированы	Продемонстриро-
<u>Умения</u>	дартных задач не	основные умения,	все основные умения,	ваны все основные
	продемонстрированы	решены типовые за-	решены все основные	умения, решены все

	основные умения.	дачи с негрубыми	задачи с негрубыми	основные задачи с
	Имели место грубые	ошибками, выполне-	ошибками, выполне-	отдельными несу-
	ошибки.	ны все задания, но не	ны все задания, в	щественными недо-
		в полном объеме.	полном объеме, но	четами, выполнены
			некоторые с недоче-	все задания в пол-
			тами.	ном объеме.
	При решении стан-	Имеется минималь-	Продемонстрированы	Продемонстриро-
	дартных задач не	ный набор навыков	базовые навыки при	ваны навыки при
Навыки	продемонстрированы	для решения стан-	решении стандартных	решении нестан-
	базовые навыки.	дартных задач с не-	задач с некоторыми	дартных задач без
	Имели место грубые	которыми недочета-	недочетами.	ошибок и недоче-
	ошибки.	МИ	педочетами.	TOB.

5.2 Критерии и процедуры оценивания результатов обучения по дисциплине

Критерии оценки тестирования и терминологического диктанта

Оценка «отлично» 80 – 100 % правильных ответов;

Оценка «**хорошо**» 60 – 79 % правильных ответов;

Оценка «удовлетворительно» 40 – 59% правильных ответов;

Оценка «**неудовлетворительно**» менее 40% правильных ответов.

Критерии оценки выполнения контрольной работы

Оценка «отлично» — выполненные контрольные задания содержательно полностью соответствуют поставленным вопросам. Приведенная информация проанализирована, переработана, рассмотрены и приведены различные точки зрения специалистов по данным вопросам, возможно, приведены практические примеры собственного опыта занятий физическими упражнениями. Оформление задания полностью соответствует требуемому шаблону.

Оценка «хорошо» — выполненные контрольные задания содержательно соответствуют поставленным вопросам. Приведенная в них информация верная, но она студентом заимствована из источника без проведения анализа содержания. Оформление задания полностью соответствует требуемому шаблону.

Оценка «удовлетворительно» — выполненные контрольные задания в целом содержательно соответствуют поставленным вопросам. Приведенная в них информация представлена с ошибками. Оформление задания в целом соответствует требуемому шаблону.

Оценка «неудовлетворительно» — выполненные контрольные задания содержательно не соответствуют поставленным вопросам. Приведенная в них информация представлена с ошибками. Оформление задания не соответствует требуемому шаблону.

Критерии устного ответа студента при опросе на занятии / на экзамене

Оценка «отлично» выставляется, когда студент глубоко и прочно усвоил весь программный материал, исчерпывающе, последовательно, грамотно и логически стройно его излагает, не затрудняется с ответом при видоизменении задания, свободно справляется с ситуационными заданиями, правильно обосновывает принятые решения, умеет самостоятельно обобщать и излагать материал, не допуская ошибок.

Оценка «хорошо» выставляется, если студент твердо знает программный материал, грамотно и по существу излагает его, не допускает существенных неточностей в ответе на вопрос, может правильно применять теоретические положения и владеет необходимыми умениями и навыками при анализе информации.

Оценка «удовлетворительно» выставляется в том случае, при котором студент освоил только основной материал, но не знает отдельных деталей, допускает неточности, недостаточно правильные формулировки, нарушает последовательность в изложении программного материала и испытывает затруднения в выполнении анализа информации.

Оценка «неудовлетворительно» выставляется студенту, в ответе которого обнаружились существенные пробелы в знании основного содержания учебной программы дисциплины и / или неумение использовать полученные знания.

Критерии оценки мультимедийных презентаций

Критерии оценки	Максимальное количество баллов
Содержание презентации	25
1. Раскрытие темы	5
2. Подача материла (обоснованность разделения на слайды)	5
3. Наличие и обоснованность графического оформления (фотографий, схем, рисунков, диаграмм)	5
4. Грамотность изложения	5
5. Наличие интересной дополнительной информации по теме	5
Оформление презентации	35
1. Единство дизайна всей презентации	5
2.Обоснованность применяемого дизайна	5
3. Единство стиля включаемых в презентацию рисунков	5
4. Применение собственных (авторских) элементов оформления	5
5. Оптимизация графики	5
6. Обоснованное использование эффектов мультимедиа: графики, анимации, видео, звука	5
Навигация: наличие оглавления, кнопок перемещения по слайдам или гиперссылок	5

Оценка «отлично» – 60-50 баллов.

Оценка «хорошо» – 49-40 баллов.

Оценка «удовлетворительно» – 39-30 баллов,

Оценка «неудовлетворительно» – менее 30 баллов.

Критерии оценки реферативных работ

Оценка «отлично» — реферативная работа полностью раскрывает основные вопросы теоретического материала. Студент приводит информацию из первоисточников и изданий периодической печати, приводит практические примеры, в докладе отвечает на дополнительные вопросы преподавателя и студентов.

Оценка «хорошо» — реферативная работа частично раскрывает основные вопросы теоретического материала. Студент приводит информацию из первоисточников, отвечает на дополнительные вопросы преподавателя и студентов (при докладе), но при этом дает не четкие ответы, без достаточно их аргументации.

Оценка «удовлетворительно» — реферативная работа в общих чертах раскрывает основные вопросы теоретического материала. Студент приводит информацию только из учебников. При ответах на дополнительные вопросы в докладе путается в ответах, не может дать понятный и аргументированный ответ.

Оценка «неудовлетворительно» – реферативная работа не выполнена.

Критерии оценки решения задач

Оценка «отлично» выставляется студенту за работу, выполненную без ошибок и недочетов.

Оценка «хорошо» выставляется студенту за работу, выполненную полностью, но при наличии в ней не более одной негрубой ошибки и одного недочета, или не более трех недочетов.

Оценка «удовлетворительно» выставляется студенту, если он правильно выполнил не менее 2/3 всей работы или допустил одну грубую ошибку и два недочета, или при наличии 4-5 недочетов.

Оценка «**неудовлетворительно**» выставляется студенту, если число ошибок и недочетов в его работе превысило норму.

Критерии выполнение исследовательских заданий

Оценка «отлично» – проектное исследовательское задание полностью раскрывает обозначенную проблему. Студент приводит информацию из первоисточников и изданий периодической печати, приводит практические примеры, высказывает свою точку зрения.

Оценка «хорошо» – проектное исследовательское задание частично раскрывает основные вопросы теоретического материала. Студент приводит информацию из первоисточников, однако нет чёткой аргументации и собственного мнения по обозначенной проблеме.

Оценка «удовлетворительно» – проектное исследовательское задание в общих чертах раскрывает основные вопросы теоретического материала. Студент приводит информацию только из учебников, часто не достаточно верно трактует основные моменты исследования.

Оценка «удовлетворительно» – проектное исследовательское задание не выполнено.

5.3 Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки результатов обучения и для контроля формирования компетенции

Семестр 9

Вопросы для устного опроса для оценки сформированности компетенций ПКР-4, УК-1 Тема «Геном прокариот»

- 1. Компактизация ДНК.
- 2. Структура бактериальной хромосомы.
- 3. Структура прокариотических генов.
- 4. Открытые рамки считывания.
- 5. Экологическая специфичность прокариотического генома.
- 6. Бактериальные плазмиды.
- 7. Транспозоны бактерий.

Вопросы для устного опроса для оценки сформированности компетенции ПКР-8 Тема «Генная инженерия»

- 1. Основные ферменты генной инженерии:
- 2. Гибридизация ДНК:
- 3. Полимеразная цепная реакция
- 4. Клонирование ДНК
- 5. Секвенирование ДНК:
- 6. Химический синтез гена
- 7. Достижения и перспективы генетической инженерии

Тестовые задания для оценки формированности компетенций УК-1, ПКР-4 Выберите один правильный ответ:

- 1. В эволюции предшественниками вирусов, вероятнее всего, были
 - а) траспозоны; б) ретротраспозоны; в) плазмиды; г) нуклеоид; д) инсерционные элементы;
 - е) мобильные элементы.
- 2. Вирусы, репликация которых осуществляется по схеме ДНК→РНК→ДНК, называются
 - а) провирусами; б) фагами; в) ретровирусами; г) ретроидными вирусами;
 - д) вирионами; е) реовирусами.
- 3. Вирусы, репликация которых осуществляется по схеме РНК→ДНК→РНК, называются
 - а) провирусами; б) фагами; в) ретровирусами; г) ретроидными вирусами;
 - д) вирионами; е) реовирусами.

- 4. Хромосома прокариотической клетки называется
 - а) нуклеосомой; б) нуклеоидом; в) нуклеоплазмой; г) нуклеотидом;
 - д) нуклеозидом; е) нуклеопротеином.
- 5. К ретровирусам относится вирус
 - а) табачной мозайки; б) гриппа; в) клещевого энцефалита; г) иммунодефицита человека; д) бешенства; е) λ -фаг.
- 6. Путь взаимодействия вируса и клетки, при котором вирусная частица многократно себя реплицирует и образует несколько сотен фаговых частиц, называется
 - а) трансдукцией; б) транспозицией; в) интеграцией; г) литическим путем;
 - д) лизогенным путем; е) трансформацией.
- 7. Путь взаимодействия вируса и фага, при котором молекула ДНК фага включается в бактериальную хромосому, называется
 - а) трансдукцией; б) транспозицией; в) интеграцией; г) литическим путем;
 - д) лизогенным путем; е) трансформацией.
- 8. Животные клетки, в которых ДНК вируса размножается литическим путем, называются
 - а) литическими; б) лизогенными; в) пермиссивными; г) непермессивными;
 - д) инфицированными; е) зараженными.
- 9. Место спаривания липких концов фага λ при образовании его кольцевой формы называется
 - a) ori C; б) att P; в) Eco RI; г) ДКП; д) cos; e) ter.
- 10. Вирусная РНК ВИЧ в цитоплазме Т-лимфоцитов превращается в ДНК при помощи фермента
 - а) ДНК-полимеразы I; б) ДНК-полимеразы II; в) РНК-полимеразы II;
 - г) ревертазы; д) интегразы; е) праймазы.
- 11. Встраивание ДНК ВИЧ в геном зараженной клетки происходит при помощи фермента
 - а) ДНК-полимеразы I; б) ДНК-полимеразы II; в) РНК-полимеразы II;
 - г) ревертазы; д) интегразы; е) транспозазы.
- 12. Синтез РНК ВИЧ в клетках хозяина происходит при участии фермента
 - а) ДНК-полимеразы I; б) ДНК-полимеразы II; в) РНК-полимеразы II;
 - г) ревертазы; д) интегразы; е) транспозазы.
- 13. Диплоидность генома характерная черта вируса
 - а) гепатита; б) СПИДа; в) герпеса; г) гриппа; д) табачной мозайки; е) SV-40

Тестовые задания для оценки сформированности компетенций УК-1., ПКР-8

Выберите один правильный ответ:

- 1. Наука, изучающая наборы всех генов данного организма, называется
 - а) молекулярной биологией; б) молекулярной генетикой; в) цитогенетикой;
 - г) геномикой; д) протеомикой; е) генной инженерией.
- 2. Наука, исследующая полные наборы белков, функционирующих на различных этапах развития того или иного организма, называется:
 - а) молекулярной биологией; б) молекулярной генетикой; в) цитогенетикой;
- г) геномикой; д) протеомикой; е) генной инженерией.
- 3. Наука, изучающая связь структуры биологических макромолекул и основных клеточных компонентов с их функцией, а также основные принципы и механизмы саморегуляции клеток, называется
 - а) молекулярной биологией; б) молекулярной генетикой; в) цитогенетикой;
 - г) геномикой; д) протеомикой; е) генной инженерией.
- 4. Геном человека был секвенирован в
 - а) 1990 г; б) 1995 г.; в) 1998 г.; г) 2000 г.; д) 2003 г.; е) 2005 г..
- 5. Геном дрозофиллы был секвенирован в
 - а) 1990 г; б) 1995 г.; в) 1998 г.; г) 2000 г.; д) 2003 г.; е) 2005 г..
- 6. Первичную структуру ДНК и РНК можно определить, используя метод:

- а) рентгеноструктурного анализа; б) электрофореза; в) ультрацентрифугирова-ния; г) секвенирования; д) хроматографии; е) полимеразной цепной реакции.
- 7. Определить хромосомную принадлежность генов человека возможно с помощью:
 - а) секвенирования; б) гибридизации in situ; в) ПЦР; г) гибридизации соматических клеток; д) рестрикционного анализа; е) клонирования.
- 8. Возможность локализовать определенные последовательности нуклеотидов на хромосомах позволяет метод
- а) секвенирования; б) гибридизации in situ; в) ПЦР; г) гибридизации соматических клеток; д) рестрикционного анализа; е) химического синтеза гена.
- 9. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется введение фрагментов ДНК или их групп в быстрореплицирующиеся генетические элементы плазмиды или вирусы называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клони-рованием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена; е) ПЦР.
- 10. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется фрагментация молекул ДНК, называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клони-рованием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена; е) ПЦР.
- 11. Метод определения нуклеотидных последовательностей в фрагменте ДНК называется
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клони-рованием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена; е) ПЦР.
- 12. Метод, позволяющий выявить специфические нуклеотидные последовательности на основе их способности связываться друг с другом по принципу комплиментарности, называется
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клони-рованием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена; е) ПЦР.
- 13. Молекула ДНК, способная акцептировать чужеродную ДНК, автономно реплицироваться и переносить ее в другие клетки, называется
 - а) вектором; б) линкером; в) клонируемой ДНК; г) рекомбинантной ДНК;
 - д) трансформирующей ДНК; е) трансгенной ДНК.
- 14. При клонировании геномной ДНК эукариотической клетки экспрессия генов в клетках бактерий затруднена вследствии
 - а) отсутствия нужных ферментов; б) отсутствия системы сплайсинга;
 - в) наличия рестриктаз, расщепляющих эукариотическую ДНК; г) отсутствия эукариотических регуляторных элементов; д) большой молекулярной массы клонируемого фрагмента; е) дискоординированной работы про- и эукариотичеких ферментов.
- 15. Первая трансгенная мышь содержала ген
 - а) инсулина; б) интерферона; в) кальцитонина; г) казеина; д) гормона роста; е) тимидинкиназы вируса герпеса.
- 16. Ті-плазмида обнаружена в бактериях
 - a) Bacillus subtilis; δ) Escherichia coli; в) Streptomyces coelicolor; г) Agrobac- teria tumefaciens;
 - д) Rhizobium trifolii; e) Thermus aquaticus.
- 17. К доказанным отрицательным свойствам генетически модифицированных растений следует отнести:
 - а) токсичность для людей, страдающих пищевой аллергией; б) горизон-тальную «утечку» генов; в) вертикальную «утечку» генов; г) снижение природного биоразнообразия; д) устойчивость к антибиотикам людей, употребляющих ГМР; у) мутагенность.
- 18. Генно-инженерный метод, позволивший У. Гилберту выявить мозаичное строение генов эукариот, называется
 - а) секвенированием; б) химическим синтезом гена; в) полимерной цепной реакцией; г) клонированием; д) рестрикцией; е) гибридизацией.
- 19. ДНК-полимеразу для ПЦР выделяют из
 - a)Esherichia coli; б) Haemophilis influenzae; в) Bacillus subtilus; Γ) Thermus aquaticus; д) Neurospora crassa; e) Drosophila melanogaster.

- 20. Полимеразная цепная реакция
 - а) достраивание одноцепочечных фрагментов ДНК in vitro; б) репликация ДНК in vivo; в) амплификация фрагментов нуклеиновых кислот in vitro;
- г) синтез определенных мРНК; д) биосинтез белка; е) гибридизация ДНК
- 21. Дезоксинуклеозидтрифосфаты (ддАТФ, ддГТФ, ддЦТФ, ддТТФ) используются при
 - а) энзиматическом секвенировании; б) химическом секвенировании; в) хими- ческом синтезе гена; г) клонировании ДНК; д) гибридизации нуклеиновых кислот; е) рестрикции.

Пример задач для оценки формированности компетенций УК-1, ПКР-4

- 1. В результате мутации во фрагменте молекулы белка аминокислота фенилаланин (фен) заменилась на лизин (лиз). Определите аминокислотный состав фрагмента молекулы нормального и мутированного белка и фрагмент мутированной иРНК, если в норме иРНК имеет последовательность: ЦУЦГЦААЦГУУЦААУ. Ответ поясните. Для решения задания используйте таблицу генетического кода.
- 2. В биосинтезе фрагмента молекулы белка участвовали последовательно молекулы тРНК с антикодонами АГЦ, ГЦЦ, УЦА, ЦГА, АГА. Определите аминокислотную последовательность синтезируемого фрагмента молекулы белка и нуклеотидную последовательность участка двухцепочечной молекулы ДНК, в которой закодирована информация о первичной структуре фрагмента белка. Объясните последовательность ваших действий. Для решения задачи используйте таблицу генетического кода.
- 3. В биосинтезе фрагмента молекулы белка участвовали последовательно молекулы тРНК с антикодонами ААГ, ААУ, ГГА, УАА, ЦАА. Определите аминокислотную последовательность синтезируемого фрагмента молекулы белка и нуклеотидную последовательность участка двухцепочечной молекулы ДНК, в которой закодирована информация о первичной структуре фрагмента белка. Объясните последовательность ваших действий. Для решения задачи используйте таблицу генетического кода.
- 4. Известно, что все виды РНК синтезируются на ДНК-матрице. Фрагмент молекулы ДНК, на которой синтезируется участок центральной петли тРНК, имеет следующую последовательность нуклеотидов: ГАЦЦТАЦЦЦТГЦЦАГ. Установите нуклеотидную последовательность участка тРНК, который синтезируется на данном фрагменте, и аминокислоту, которую будет переносить эта тРНК в процессе биосинтеза белка, если третий триплет соответствует антикодону тРНК. Ответ поясните. Для решения задания используйте таблицу генетического кода.
- 5. Одна из цепей ДНК имеет последовательность нуклеотидов: АТААГГАТГЦЦТТТТ. Определите последовательность нуклеотидов на иРНК и соответствующую последовательность аминокислот фрагмента молекулы белка. Объясните, что произойдет со структурой фрагмента молекулы белка, если второй триплет нуклеотидов выпадет из цепи ДНК. Для выполнения задания используйте таблицу гентического кода.
- 6. Участок одной из двух цепей молекулы ДНК содержит 300 нуклеотидов с аденином (A), 100 нуклеотидов с тимином (T), 150 нуклеотидов с гуанином (Г) и 200 нуклеотидов с цитозином (Ц). Какое число нуклеотидов с А, Т, Г и Ц содержится в двухцепочечной молекуле ДНК? Сколько аминокислот должен содержать белок, кодируемый этим участком молекулы ДНК? Ответ поясните.
- 7. Участок молекулы ДНК, кодирующей последовательность аминокислот в белке, имеет следующий состав: Г-А-Т-Г-А-А-<u>Т-А</u>-Г-Т-Г-Ц-Т-Т-Ц. Объясните, к каким последствиям может привести случайное добавление нуклеотида гуанина (Г) между седьмым и восьмым нуклеотидами.
- 8. Фрагмент одной из цепей ДНК имеет последовательность нуклеотидов: ТЦАГГАТГЦАТГАЦЦ. Определите последовательность нуклеотидов иРНК и порядок расположения аминокислот в соответствующем полипептиде. Как изменится аминокислотная последовательность в полипептиде, если второй и четвёртый триплеты ДНК поменять местами? Для выполнения задания используйте таблицу генетического кода.

- 9. В молекуле ДНК количество нуклеотидов с цитозином составляет 30% от общего числа. Ка кой процент нуклеотидов с аденином в этой молекуле?
- 10. Участок молекулы ДНК имеет следующий состав:

Γ -A-T- Γ -A-A-T-A- Γ -Т- Γ -Ц-Т-Т-Ц.

Перечислите не менее 3-х последствий, к которым может привести случайная замена седьмого нуклеотида тимина на цитозин (Ц).

- 11. Содержание нуклеотидов в цепи u-РНК составляет: цитозина 20%, аденина 25%, урацила 23%, гуанина 32%. Определите процентный состав нуклеотидов участка молекулы ДНК, являющейся матрицей для этой u-РНК.
- 12. Как изменяется структура полипептида, если в ДНК: ГТТ-ТТА-ГТА-АТА-ЦГА,- произойдет выпадение пятого нуклеотида?
- 13. Последовательность нуклеотидов в молекуле ДНК: *АТГ-ТТТ-ГЦА-АЦЦ-АГЦ-ТЦА-ГТГ-ГГА-АЦГ*. Какая последовательность аминокислот закодирована в данном фрагменте? Как изменится эта последовательность в случае выпадения шестого нуклеотида и в случае выпадения шестого, девятого и двенадцатого нуклеотидов одновременно? В каком из этих случаев изменения ДНК в большей степени отразятся на структуре белка? Изменятся ли функции белка, дайте объяснение.
- 14. Определите процентное содержание аргининовой кислоты в полипептиде, искусственно синтезированном на полирибонуклеотиде, полученном из смеси A, Γ , V, U в относительных концентрациях 2:3:1:2 в неклеточной системе. Какова доля в этом полипептиде аргинина?
- 15. Из смеси рибонуклеотидов A и Γ в относительных концентрациях 2:I синтезирован полирибонуклеотид. Определите количественное соотношение аминокислот в полипептиде, синтезированном на этом полирибонуклеотиде в неклеточной системе.
- 16. Содержание нуклеотидов в цепи u-РНК составляет: цитозина 20%, аденина 25%, урацила 23%, гуанина 32%. Определите процентный состав нуклеотидов участка молекулы ДНК, являющейся матрицей для этой u-РНК.
- 17. Общая масса молекул ДНК в 46 хромосомах ядра соматической клетки человека составляет 6•10⁻⁹ мг. Определите, чему равна масса всех молекул ДНК в интерфазе, конце телофазы мейозы I и телофазы мейоза II.
- 18. В биосинтезе полипептида участвовали тРНК с антикодонами: УУА, ГГЦ, ЦГЦ, АУУ, ЦГУ. Определите нуклеотидную последовательность участка каждой цепи молекулы ДНК, который несёт информацию о синтезируемом полипептиде, и число нуклеотидов, содержащих аденин, гуанин, тимин и цитозин и количество водородных связей в двуцепочечной молекуле ДНК.
- 19. В восьмом звене цепи A инсулина у кролика включен аланин, у свиньи треонин, в девятом звене, соответственно, глицин и серин. Обоснуйте предположение относительно мутаций, приведших к появлению различий в строении инсулинов кролика и свиньи.
- 20. Белок имеет следующую последовательность аминокислот: гистидин-тирозин-серинтриптофан-треонин-изолейцин-аланин-лейцин-валин-серин. Как изменится эта последовательность, если в структуре гена произошли следующие изменения: между вторым и третьим нуклеотидом встал тимин, выпал четырнадцатый нуклеотид и произошла замена восемнадцатого азотистого основания на азотистое основание того же типа?
- 21. Известно, что все виды РНК синтезируются на ДНК-матрице. Фрагмент молекулы ДНК, на котором синтезируется участок центральной петли тРНК, имеет следующую последовательность нуклеотидов: АТАГЦТГААЦГГАЦТ. Установите нуклеотидную последовательность участка тРНК, который синтезируется на данном фрагменте, и аминокислоту, которую будет переносить эта тРНК в процессе биосинтеза белка, если третий триплет соответствует антикодону тРНК.
- 22. Последовательность нуклеотидов в молекуле ДНК: *АТГ-ТТТ-ГЦА-АЦЦ-АГЦ-ТЦА-ГТГ-ГГА-АЦГ*. Какая последовательность аминокислот закодирована в данном фрагменте? Как изменится эта последовательность в случае выпадения шестого нуклеотида и в случае выпадения шестого, девятого и двенадцатого нуклеотидов одновременно? В каком из этих случаев из-

менения ДНК в большей степени отразятся на структуре белка? Изменятся ли функции белка, дайте объяснение.

Пример заданий контрольной работы для оценки формированности компетенции УК-1

- 1. Генетический материал и механизм репликации вирусов.
- 2. Первичная структура ДНК.
- 3. Что положено в основу номенклатуры рестриктаз?
- 4. Молекулярные механизмы старения.
- 5. Транскрипция у эукариот.
- 6. Трансляция у прокариот.
- 7. ДНК-содержащие вирусы.
- 8. Компактизация ДНК и структура хроматина у эукариот.
- 9. Процессинг у эукариот.
- 10. ДНК-содержащие вирусы.
- 11. Компактизация ДНК и структура хроматина у эукариот.
- 12. РНК-содержащие вирусы.
- 13. Макромолекулярная структура ДНК.
- 14. Процессинг у эукариот.

15.

Пример заданий контрольной работы для оценки формированности компетенции ПКР-4

- 1. Может ли клетка F превратиться в клетку F или Hfr? Если да, то каким образом?
- 2. Какие особенности молекулы ДНК позволяют этим молекулам кодировать наследственную информацию, самоудваиваться и мутировать?
- 3. Какой у частичного диплоида E. coli $\frac{i^-0^+Z^-}{J^+0^+Z^+}$ идёт синтез β -галактозидазы (индуцибельный

или конститутивный), где Y — ген-регулятор, O — оператор, Z — структурный ген β -галактозидазы.

- 4. Чем отличается библиотека кДНК от библиотеки геномной ДНК? Какая из них обладает большими генетико-инженерными возможностями и почему?
- 5. Определите последовательность стадий получения банка геномной ДНК и назовите для каждой из них фермент.
- 6. Чем и почему генетические карты различных штаммов Hfr E. coli отличаются друг от друга?
- 7. Последовательность антикодонов т-РНК: АУГ, ГЦГ, УАУ, ГУЦ. Определите последовательность нуклеотидов фрагмента ДНК, которая соответствует т-РНК
- 8. Если (–)ДНК имеет последовательность нуклеотидов ТГАЦТАЦЦГГАГГУГАУГ, то какие аминокислоты будут в белке.
- 9. Молекула и-РНК содержит 21% гуаниловых нуклеотидов, сколько цитидиловых нуклеотидов содержится в кодирующей цепи участка ДНК?
- 10. Последовательность нуклеотидов в иРНК: 5'ААУУАЦГУЦААУУАЦЗ'. Какой полипептид синтезируется на этой матрице?
- 11. Чем отличается библиотека кДНК от библиотеки геномной ДНК? Какая из них обладает большими генетико-инженерными возможностями и почему?
- 12. Определите последовательность стадий получения банка геномной ДНК и назовите для каждой из них фермент.
- 13. Трансплантация органов и гистосовместимость.
- 14. Аутоиммунные заболевания.
- 15. В каких случаях используется блоттинг-анализ?
- 16. Что предпринимается в генной инженерии для увеличения количества конечного продукта встроенного гена?

- 17. Моноклональные антитела.
- 18. Для каких целей используют метод ПЦР?

Примерные темы исследовательских заданий

- 1. В результате чего вирусы превращаются в онкогенные вирусы?
- 2. Эпидемии гриппа регулярно охватывают земной шар. Большинство из них протекают достаточно мягко, но случаются, как в 1918 г., эпидемии с большим числом летальных исходов. Почему?
- 3. С чем связаны трудности в создании вакцин и лекарств против СПИДа и какие достижения в этой области уже имеются?
- 4. Объясните, почему практически нет сходства между бактериофагами и вирусами эукариот, есть незначительные различия между вирусами растений и позвоночных и ещё меньше различий между вирионами позвоночных и насекомых
- 5. Что такое «парадокс С» и каково его предполагаемое значение?
- 6. Какие есть современные гипотезы возникновения мозаичной структуры генов эукариот?
- 7. Какие имеет преимущества эукариотическая интрон-экзонная структура генов перед оперонной организацией генов прокариот?
- 8. В каких случаях клеточный протоонкоген может стать онкогеном?
- 9. Каково значение мобильных элементов эукариот в эволюции геномов?
- 10. Каковы основные этапы реализации программы «Геном человека»?
- 11. В чем состоят особенности наследования цитоплазматической ДНК?
- 12. Какие структурные особенности организации генов хлоропластов и митохондрий сближают их с генами прокариот?
- 13. Почему в эволюционной биологии большую роль отводят изучению ДНК митохондрий?

Темы мультимедийных презентаций и рефератов для оценки сформированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

- 1. Генная инженерия опасения и надежды
- 2. Геном человека и молекулярная медицина
- 3. «Геном человека» грандиозный проект XX века
- 4. Онкогеномика и молекулярная диагностика
- 5. ДНК диагностика наследственных болезней
- 6. Геномика медицине
- 7. Клонирование: «за» и «против»
- 8. Бифштексы на грядке
- 9. Груши на вербе
- 10. Риски генной инженерии
- 11. Овечки Долли пример для подражания?
- 12. Первый генный инженер природа
- 13. Фантастическая зоология
- 14. Время химер
- 15. Трансгенные технологии: джин на свободе?
- 16. От клетки до опухоли
- 17. Механизмы канцерогенеза
- 18. Химический канцерогенез
- 19. Радиационный канцерогенез
- 20. Вирусный канцерогенез
- 21. Гормональный канцерогенез
- 22. Онкомаркеры
- 23. Противоопухолевый иммунитет
- 24. Генная терапия рака
- 25. Противоопухолевые препараты и механизм их действия
- 26. Новые технологии в лечении рака

- 27. Раковые стволовые клетки
- 28. Молекулярно-генетические механизмы прогрессии опухолей

Список основных терминов (для терминологического диктанта) для оценки сформированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

Вирус, вирион, вироид, реовирус, провирус, ретровирус, ретроидный вирус, бактериофаг, оболочный вирус виральный геном, капсид, капсомеры, полярность РНК, вирулентный вирус, умеренный вирус, лизогения, вирогения, персистентная инфекция, латентная инфекция, фаза эклипса, адсорбция, транслокация, виропексис, раздевание вируса, ассемблирование, антирецептор, пермессивность, лизоцим, гемагглютенин, нейраминидаза, ревертаза, плазмиды (самотрансмиссивные, мобилизуемые), капсид, «квази-виды», «липкие концы», «тупые концы», гезеіt, аtt P-seit, ori-seit, cos-seit, ter-seit, ДКП, ORF, домен, промотор, терминатор, оперон, последовательность Хогнесса, последовательность Прибнова, палиндром, спейсер, репликон.

Контрольные вопросы для промежуточной аттестации (к экзамену)

Контрольные вопросы для промежуточной аттестации (к экзамену)			
	Код формируе-		
Вопрос	мой компе-		
Вопрос	тенции (ин-		
	дикатора)		
1. Предмет и задачи молекулярной биологии	ПКР-8		
2. Основные этапы развития науки «Молекулярная биология».	УК-1		
3. Строение вирусов.	ПКР-4		
4. Механизмы репликации разных типов вирусов.	ПКР-8		
5. Типы взаимодействия вируса с клеткой-хозяином.	УК-1		
 6. Строение и цикл развития λ-фага. 	ПКР-4		
7. Структура и цикл развития вируса иммунодефицита.	ПКР-8		
8. Структура и цикл развития вируса гриппа.	УК-1		
9. Происхождение вирусов и их роль в эволюции.	ПКР-4		
10. Структура нуклеоида. Типы репликации бактериальной хромосомы.	ПКР-8		
11. Структура прокариотических генов.	УК-1		
12. Бактериальные плазмиды.	ПКР-4		
13. Транспозоны бактерий.	ПКР-8		
14. Основные классы эукариотических генов.	УК-1		
15. Повторяющиеся последовательности эукариотических генов.	ПКР-4		
16. Структура эукариотических генов.	ПКР-8		
17. Транспозоны эукариот.	УК-1		
18. Ретротранспозоны эукариот.	ПКР-4		
19. Первичная структура ДНК.	ПКР-8		
20. Макромолекулярная структура ДНК.	УК-1		
21. Компактизация ДНК и структура хроматина.	ПКР-4		
22. Репликация в клеточном цикле. Последствия нарушения клеточного цикла.	ПКР-8		
23. Репликация ДНК. Этапы репликации, её регуляция у прокариот и эукариот.	УК-1		
24. Обратная транскрипция.	ПКР-4		
25. Репарация ДНК. Фотореактивация. Эксцизионная репарация. SOS –	ПКР-8		
репарация.	111/1-0		
26. Репарация ДНК. Пострепликативная репарация. Репарация ошибок	УК-1		
репликации.	<i>J</i> IX-1		
27. Репликация теломер.	ПКР-4		
28. Митохондриальная ДНК. Структурная организация. Репликация.	ПКР-8		
29. Пластидная ДНК. Структурная организация. Репликация.	УК-1		

31. Молекулярная структура РНК. Типы РНК. ПКР 32. Структура мРНК у прокариот и у эукариот. УК. 33. Концепция «Мир РНК». ПКР 34. Основные этапы транскрипции. Различия транскрипции у прокариот и у эукариот. ПКР 35. Lac-оперон. Негативная и позитивная его регуляция. УК. 36. Тгр-оперон. Негативная его регуляция. Аттенуация. ПКР 37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. ПКР 38. Основные свойства генетического кода. УК. 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК. 42. Полимеразная цепная реакция. ПКР	
33. Концепция «Мир РНК». 34. Основные этапы транскрипции. Различия транскрипции у прокариот и у эукариот. 35. Lac-оперон. Негативная и позитивная его регуляция. 36. Тгр-оперон. Негативная его регуляция. Аттенуация. 37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. 38. Основные свойства генетического кода. 39. Основные этапы трансляции. 40. Основные ферменты генной инженерии. 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы.	1
33. Концепция «Мир РНК». 34. Основные этапы транскрипции. Различия транскрипции у прокариот и у эукариот. 35. Lac-оперон. Негативная и позитивная его регуляция. 36. Тгр-оперон. Негативная его регуляция. Аттенуация. 37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. 38. Основные свойства генетического кода. 39. Основные этапы трансляции. 40. Основные ферменты генной инженерии. 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы.	1
34. Основные этапы транскрипции. Различия транскрипции у прокариот и у эукариот. ПКР 35. Lac-оперон. Негативная и позитивная его регуляция. УК- 36. Тгр-оперон. Негативная его регуляция. Аттенуация. ПКР 37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. ПКР 38. Основные свойства генетического кода. УК- 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК-	-4
36. Тгр-оперон. Негативная его регуляция. Аттенуация. ПКР 37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. ПКР 38. Основные свойства генетического кода. УК 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК	-8
37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. ПКР 38. Основные свойства генетического кода. УК- 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК-	1
37. Созревание РНК у эукариот: процессинг и сплайсинг. ПКР 38. Основные свойства генетического кода. УК- 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК-	-4
38. Основные свойства генетического кода. УК- 39. Основные этапы трансляции. ПКР 40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК-	-8
40. Основные ферменты генной инженерии. ПКР 41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК	1
41. Гибридизация ДНК. Коннекторный и рестриктазно-лигазный методы. УК-	-4
	-8
42. Полимеразная цепная реакция. ПКР	1
	-4
43. Секвенирование ДНК: химический и энзиматический методы. ПКР	-8
44. Основные векторы для молекулярного клонирования. УК-	1
45. Достижения и перспективы генетической инженерии. ПКР	-4
46. Апоптоз – программированная клеточная смерть. ПКР	-8
47. Понятие об иммунитете. Принцип действия иммунной системы. УК-	1
48. Механизм возникновения гуморального иммунитета. ПКР	-4
49. Тс кл. и клеточный иммунитет. ПКР	-8
50. Структура иммуноглобулинов. УК-	1
51. Трансплантация органов и гистосовместимость. ПКР	-4
52. Основные аутоиммунные заболевания. ПКР	-8
53. Моноклональные антитела. Их получение и применение. УК-	1
54. Преформизм и эпигенетика. Роль ядра в развитии организма. ПКР	-4
55. Тотипотентность генома. Клонирование организмов. ПКР	-8
56. Молекулярные механизмы детерминации и дифференцировки у многоклеточного организма.	1
57. Механизмы старения организма. ПКР	-4
58. Трансформация клеток и процесс опухолеобразования. ПКР	-8
59. Онкогены и антионкогены. УК	
60. Причины возникновения опухолей. ПКР	1

Семестр 10

Вопросы для устного опроса

для оценки сформированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

Тема «Экологическая биотехнология»

- 1. Какие вопросы решает экологическая биотехнология?
- 3. Какое негативное воздействие на человека могут оказывать ксенобиотики? Назовите и охарактеризуйте основные пути биотрансформации ксенобиотиков.
- 4. Какова отрицательная роль ксенобиотиков для экосистемы?
- 5. Назовите основные способы получения экологически чистой энергии.
- 6. Какие перспективные методы преобразования солнечной энергии вы знаете?
- 7. Какие микробиологические процессы происходят при превращении биомассы в энергию?
- 8. Что может являться сырьем для получения биогаза?
- 9. Приведите примеры возобновляемых источников энергии.
- 10. Охарактеризуйте основные пути повышения КПД фотосинтеза.
- 11. Какие биокаталитические системы можно использовать при фотолизе воды?
- 12. Какова функция бактериородопсина в системе конверсии энергии биомассы в водород?
- 13. В чем специфика получения спирта из различных сырьевых источников?
- 14. Какой вред на окружающую среду могут оказать грязные сточные воды?

- 15. Охарактеризуйте основные типы загрязнения поверхностных и подземных вод.
- 16. В чем состоит сущность механического метода очистки сточных вод?
- 17. В чем состоит преимущество и недостатки биологического метода очистки сточных вод по сравнению с другими методами?
- 18. Что такое аэротенки и как в них происходит очищение воды?

Тестовые задания для оценки формированности компетенций УК-1, ПК-4 Выберите один правильный ответ:

- 1. Расщепление ДНК в специфических участках нуклеотидных последовательностей осуществляется ферментами:
 - а) экзонуклеазами; б) топоизомеразами; в) рестриктазами; г) полимеразами; д) ревертазами.
- 2. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется введение фрагментов ДНК или их групп в быстрореплицирующиеся генетические элементы плазмиды или вирусы называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 3. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется фрагментация молекул ДНК, называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 4. Метод определения нуклеотидных последовательностей в фрагменте ДНК называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 5. Метод, позволяющий выявить специфические нуклеотидные последовательности на основе их способности связываться друг с другом по принципу комплементарности, называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 6. Подберите синоним к термину «отжиг»:
 - а) рекомбинация; б) денатурация; в) гибридизация; г) конъюгация; д) полимеризация.
- 7. Молекула ДНК, способная акцептировать чужеродную ДНК, переносить ее в другие клетки и там автономно реплицироваться, называется:
 - а) вектором; б) линкером; в) клонируемой ДНК; г) рекомбинантной ДНК; д) трансформирующей ДНК.
- 8. Автономно реплицирующиеся в клетках бактерий и дрожжей кольцевая молекула ДНК называется:
 - а) фагом; б) плазмидой; в) фазмидой; г) космидой; д) вектором.
- 9. Процесс инфицирования клеток с помощью чужеродных ДНК, приводящий к образованию зрелого фагового потомства, называется:
 - а) трансдукцией; б) трансформацией; в) трансфекцией; г) трансгенезом; д) транслокацией.
- 10. При клонировании геномной ДНК эукариотической клетки экспрессия генов в клетках бактерий затруднена вследствие:
 - а) отсутствия нужных ферментов; б) отсутствия системы сплайсинга; в) наличия рестриктаз, расщепляющих эукариотическую ДНК; г) отсутствия эукариотических элементов; д) большой молекулярной массы клонируемого фрагмента.
- 11. Животные и растения, несущие в своем геноме рекомбинантный ген, называют:
 - а) мутантами; б) рекомбинантами; в) трансгенными; г) регенерантами; д) гибридами
- 12. Мозаики:
 - а) гетерозисные гибриды; б) животные, происходящие из одной зиготы, но имеющие разныегенотипы; в) животные, происходящие из разных зигот и имеющие разные генотипы; г) женские особи, гетерозиготные по гену, сцепленному с полом; д) особи, гетерозиготные по многим генам.
- 13. Клетки островков Лангерганса синтезируют:

- а) соматостатин; б) соматотропин; в) кальцитонин; г) интерферон; д) инсулин. 14. Первая трансгенная мышь содержала ген:
- а) инсулина; б) интерферона; в) кальцитонина; г) казеина; д) гормона роста.
- 15. Выход генно-инженерного интерферона, полученного из 1 л бактериальной суспензии, превосходит количество интерферона, которое можно извлечь из 1 л крови донора в: а)5 раз; б) 50 раз; в) 500 раз; г) 5000 раз; д) 50000 раз.
- 16. Ті-плазмида обнаружена в бактериях:
 - a) Bacillus subtilis; δ) Escherichia coli; в) Streptomyces coelicolor; г) Agrobacteria tumefaciens;
 - д) Rhizobium trifolii.
- 17. Ті-плазмида, встраиваясь в ДНК растительной клетки, приводит к:
 - а) снижению метаболической активности клетки; б) усилению метаболической активности клетки; в) изменению метаболизма клетки; г) гибели клетки; д) усилению митотической активности клетки.
- 18. Nif-гены хромосомы Klebsiella pneumoniae ответственна за:
 - а) синтез запасных белков клетки; б) повышение эффективности процесса фотосинтеза; в) азотофиксацию; г) устойчивость к фитопатогенам; д) устойчивость к абиотическим стрессам.
- 19. К доказанным отрицательным свойствам генетически модифицированных растений следует отнести:
 - а) токсичность для людей, страдающих пищевой аллергией; б) горизонтальную «утечку» генов; в) вертикальную «утечку» генов; г) снижение природного биоразнообразия; д) устойчивость к антибиотикам людей, употребляющих ГМР.

Тестовые задания для оценки формированности компетенций ПКР-4, ПКР-8 Выберите один правильный ответ.

- 1.Основным потребителем ферментов является промышленность:
 - а) текстильная; б) целлюлозобумажная; в) медицинская; г) пищевая;
 - д) химическая.
- 2. Основная часть ферментов, поступающая на мировой рынок, приходится на долю:
 - а) гидролаз; б) полимераз; в) лигаз; г) изомераз; д) лиаз.
- 3. Технология пластеинообразования используется для:
 - а) биотрансформации ксенобиотиков; б) очистки сточных вод; в) получения трансгенных растений; г) выделения и очистки ферментов; д) получения антибиотиков.
- 4. Ферменты амилазу и липазу используют при лечении заболеваний:
 - а) сердечно-сосудистой системы; б) верхних дыхательных путей; в) желудочно-кишечного тракта и печени; г) растворения тромбов в кровеносных сосудах;
 - д) злокачественных новообразований.
- 5. Метод, основанный на способности ферментов из смеси различных белков связывать определенные лиганды, называется:
 - а) осаждением органическими растворителями; б) фильтрацией на молекулярных ситах; в) ионообменной хроматографией; г) аффинной хроматографией;
 - д) изоэлектрофокусированием.
- 6. Ферменты, искусственно связанные с нерастворимыми носителями, но сохраняющие свои каталитические свойства, называются:
 - а) изоферментами; б) пластеинами; в) иммобилизованными ферментами;
 - г) мультиэнзимным комплексом; д) аффинными сорбентами.
- 7. Метод иммобилизации ферментов, при котором белковая молекула удерживается на поверхности носителя за счет электростатических, гидрофобных, дисперсионных взаимодействий и водородных связей, называется:
 - а) адсорбцией; б) включением в гель; в) инкапсулированием; г) включением в липосомы; д) химическим методом.
- 8. Иммобилизация ферментов в гелях имеет следующий недостаток:

- а) невысокая прочность связывания фермента с носителем; б) загрязнение продуктов реакции; в) невозможность осуществлять превращения высокомолекулярных субстратов; г) невозможность использования водонерастворимых субстратов; д) дороговизна и сложность использования.
- 9. Недостаток метода микрокапсулирования:
 - а) невысокая прочность связывания фермента с носителем; б) загрязнение продуктов реакции; в) невозможность осуществлять превращения высокомолекулярных субстратов; г) невозможность использования водонерастворимых субстратов; д) дороговизна и сложность использования.
- 10. Искусственная аналитическая система, содержащая иммобилизованные ферменты и клетки, и предназначенная для автоматического детектирования продуктов энзиматического превращения, называется:
 - а) биоиндикатором; б) биосенсором; в) ферментером; г) анализатором;
 - д) биодетектором.
- 11. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется введение фрагментов ДНК или их групп в быстрореплицирующиеся генетические элементы – плазмиды или вирусы – называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 12. Метод генетической инженерии, с помощью которого осуществляется фрагментация молекул ДНК, называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 13. Метод определения нуклеотидных последовательностей в фрагменте ДНК называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 14. Метод, позволяющий выявить специфические нуклеотидные последовательности на основе их способности связываться друг с другом по принципу комплементарности, называется:
 - а) рестрикцией ДНК; б) гибридизацией нуклеиновых кислот; в) клонированием ДНК; г) секвенированием ДНК; д) химико-ферментативным синтезом гена.
- 15. Подберите синоним к термину «отжиг»:
 - а) рекомбинация; б) денатурация; в) гибридизация; г) конъюгация; д) полимеризация.

Пример задач

для оценки формированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

1. Определите у каких частичных диплоидов Е. coli идет индуцибельный, а у каких конститутивный синтез β-галактозидазы и β-пермеазы, где І- ген-регулятор, О - оператор, Р - промотор, Z – структурный ген β -галактозидазы, Y – структурный ген β -пермеазы:

1)
$$\frac{I^{+}P^{-}O^{+}Z^{-}Y^{+}}{I^{+}P^{+}O^{c}Z^{+}Y^{+}}; 2) \frac{I^{+}P^{-}O^{c}Z^{+}Y^{+}}{I^{+}P^{+}O^{+}Z^{-}Y^{+}}; 3) \frac{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{-}Y^{+}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{+}Y^{-}}; 4) \frac{I^{+}P^{-}O^{+}Z^{+}Y^{+}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{+}Y^{-}}; 5) \frac{I^{+}P^{+}O^{c}Z^{+}Y^{-}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{-}Y^{+}}; 6) \frac{I^{+}P^{+}O^{+}Z^{+}Y^{+}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{+}Y^{-}}; 7) \frac{I^{+}P^{+}O^{c}Z^{+}Y^{-}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{-}Y^{+}}; 7) \frac{I^{+}P^{+}O^{c}Z^{+}Y^{-}}{I^{-}P^{+}O^{+}Z^{-}Y^{-}}; 7) \frac$$

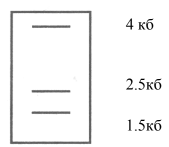
- 6) $\frac{I^+P^+O^+Z^+Y^+}{I^+P^+O^cZ^-Y^-}$.
- 2. Произошла мутация в кодирующей последовательности
 - 5'- CAG AAT ACC TGA TTG ATA GCA -3'-

Мутантная последовательность имеет вид:

5'- CAG AAT ACT GAT TGA TAG CA -3'

Определите характер мутации и каким последствиям она может привести

3. Нормальная аллель гена содержит 2 сайта узнавания для рестриктазы R, расстояние между которыми составляет 4 кб. Мутантная аллель возникла в результате замены пары оснований, приведшей к появлению дополнительного сайта рестрикции. Определите генотип пациента по приведенному результату рестрикционного анализа:



- 4. Молекулярная масса ДНК бактериофага Т2 равна $130 \cdot 10^6$ Да. Головка фага имеет размер 100 нм. Считая, что молекулярная масса одной пары оснований равна 600, определите длину ДНК фага Т2 и сравните ее с размером головки фага.
- 5. РНК, выделенная из ВТМ, содержит 20% цитозна. Можно рассчитать процентное содержание аденина в этой РНК?
- 6. Если вирусная частица имеет двухнитчатую кольцевую молекулу ДНК размером 200 тысяч пар нуклеотидов, то сколько нуклеотидов находится в этой молекуле? Сколько полных витков приходится на эту молекулу ДНК? Сколько атомов фосфора содержится в каждой из нитей ДНК?

Пример заданий контрольной работы для оценки формированности компетенции УК-1

- 1. Основные методы, используемые в биотехнологии.
- 2. Основные методы, используемые для получения ГМО
- 3. Криосохранение организмов.
- 4. Характеристика первичных метаболитов.
- 5. Генетический материал и механизм репликации вирусов.
- 6. Что положено в основу номенклатуры рестриктаз?
- 7. Ферменты, применяемые в диагностики и для лечения заболеваний.
- 8. Сущность проблемы «биологическая безопасность».
- 9. Основные этапы очистки сточных вод.
- 10. Место биотехнологии в вопросах биологической безопасности.

Пример заданий контрольной работы для оценки формированности компетенции ПКР-4

- 1. Компактизация ДНК и структура хроматина у эукариот.
- 2. Какой у частичного диплоида E. coli $\frac{J^+0^cZ^+}{J^+0^+Z^-}$ идёт синтез β -галактозидазы (индуцибельный или конститутивный), где Y ген-регулятор, O оператор, Z структурный ген β -галактозидазы.
- 3. Фрагмент молекулы ДНК состоит из 6000 нуклеотидов. Определите длину данного фрагмента ДНК.
- 4. Биофильтр и его применение.
- 5. Иммобилизованные ферменты.
- 6. Ферменты, применяемые для создания рекомбинантной ДНК.
- 7. Основные типы каллусных тканей.
- 8. Роль ауксинов и цитокининов при каллусогенезе.
- 9. Микробиологический синтез В₁₂.
- 10. Гормононезависимость
- 11. Векторы, применяемые для создания трансгенных организмов.
- 12. Биотехнологический способ получения соматостатина.

Примерные темы исследовательских заданий

Составьте кейс «Производство биотехнологического продукта» по плану:

- 1. Выберите биотехнологический продукт из одной отрасли промышленности: пищевой, сельскохозяйственной, химической, энергетической.
- 2. Рассмотрите основные этапы его производства (подготовительный, основной и заключительный этапы).
- 3. Определите виды микроорганизмов, участвующие в биотехнологическом производстве, какие биохимические процессы они осуществляют.
- 4. Какое оборудование и условия необходимы для производства продукта.
- 5. Используя материал кейсов «Производство биотехнологического продукта» заполните таблицу:

Область применения	Название фермента	Источники фер-	Основные каталити-
		мента	ческие процессы
Хлебопечение			
Виноделие			
Пивоварение			
Спиртовая пр-ть			
Безалкагольная пр-ть			
Консервная пр-ть			
Молочная пр-ть			
Кожевенная пр-ть			
Бытовая химия			
Медицина			

6. Составьте контрольные вопросы, тесты и презентацию по теме кейса

Темы мультимедийных презентаций и рефератов для оценки сформированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

- 1. Основные направления развития биотехнологии
- 2. Вирусы как объект биотехнологии
- 3. Бактерии как объект биотехнологии
- 4. Водоросли как объект биотехнологии
- 5. Лишайники как объект биотехнологии
- 6. Грибы как объект биотехнологии
- 7. Растения как объект биотехнологии
- 8. Животные как объект биотехнологии
- 9. Система интерферона в защите организма от вирусной инфекции
- 10. Медицинская геномика
- 11. Генная инженерия опасения и надежды
- 12. Геном человека и молекулярная медицина
- 13. «Геном человека» грандиозный проект XX века
- 14. ДНК диагностика наследственных болезней
- 15. Клонирование: «за» и «против»
- 16. Бифштексы на грядке
- 17. Груши на вербе
- 18. Риски генной инженерии
- 19. Овечки Долли пример для подражания?
- 20. Первый генный инженер природа
- 21. Фантастическая зоология
- 22. Время химер
- 23. Трансгенные технологии: джин на свободе?
- 24. Биотехнологический процесс производства сыра
- 25. Биотехнологический процесс производства вина
- 26. Биотехнологический процесс производства пива
- 27. Биотехнологический процесс производства сока
- 28. Хлебопечение

- 29. Биотехнологический процесс производства моющих средств
- 30. Аминокислоты: производство и применение
- 31. Антибиотики: производство и применение
- 32. Витамины: производство и применение
- 33. Органические кислоты: производство и применение
- 34. Алкалоиды: производство и применение
- 35. Гибереллины: производство и применение
- 36. Криосохранение и его основы
- 37. Криобанки

Список основных терминов (для терминологического диктанта) для оценки сформированности компетенций УК-1, ПКР-4, ПКР-8

Репрессия, конститутивные и адаптивные ферменты, ауксотроф, прототроф, эффектор (активатор, ингибитор), оперон, промотор, оператор, БАК, цАМФ, структурный ген, генрегулятор, РНК-полимераза, β-галактозидаза, галактозидпермеаза, ацетилтрансфераза, антибиотик, фитонциды, лактамаза, пролиферация, таргет, иммобилизованный фермент, кофермент, биосенсор, пластеин, лиганд, аффинная хроматография, биосенсор, биоселектор, трансдьюсер, биочип, рекомбинантная ДНК, вектор, ёмкость вектора, плазмида, фаг, космида. фазмида рестрикция, клонирование ДНК, гибридизация ДНК (in vitro, in situ), секвенирование, библиотека (банк) геномной ДНК, кДНК, рестриктаза, изошимераза, фрагмент Кленова, ник-трансляция, лигирование, линкер, денатурация, ренатурация, отжиг, биочип, блоттинг, ДНК-зонд, праймер, амплификация, репликон, ампликон, трансформация, трансфекция, транспозон, in vitro, in vivo, in situ, генетическая колонизация, Т-ДНК, vir-область, огi-область, tra-область, бинарная сстема, гербицид, инсектицид, эндотоксин, осмопротекторы, металлотионеин, нитрогеназа, nif-гены, ДНК-вакцина, химерный организм, бластоцит, трансфекция, генный нокаут.

Контрольные вопросы для промежуточной аттестации (к экзамену)

контрольные вопросы для промежуточной аттестации (к экзамену)		
Вопрос	Код формируе-	
	мой компе-	
	тенции (ин-	
1. 17. 6	дикатора)	
1. Предмет и задачи биотехнологии.	ПКР-8	
2. Главные перспективы биотехнологии.	УК-1	
3. Строение прокариотической клетки.	ПКР-4	
4. Размножение и метаболизм бактерий.	ПКР-8	
5. Вирусы. Строение. Размножение. Использование вирусных частиц в биотехнологии.	УК-1	
6. Производство кормового белка.	ПКР-4	
7. Производство пищевого белка.	ПКР-8	
8. Основные типы деградации ксенобиотиков.	УК-1	
9. Биотехнология преобразования солнечной энергии.	ПКР-4	
10. Получение биогаза.	ПКР-8	
11. Биотехнология утилизации твёрдых отходов.	УК-1	
12. Биоочистка газовоздушных выбросов.	ПКР-4	
13. Биологический метод очистки сточных вод.	ПКР-8	
14. Основные механизмы регулирования клеточного метаболизма у прокариот.	УК-1	
15. Основные методы промышленного производства аминокислот.	ПКР-4	
16. Промышленные методы получения антибиотиков.	ПКР-8	

17 П	WW 1
17. Промышленное производство некоторых витаминов.	УК-1
18. Основные биотехнологические методы производства ферментов.	ПКР-4
19. Основные методы иммобилизации ферментов.	ПКР-8
20. Биотехнологическое использование иммобилизованных ферментов и клеток.	УК-1
21. Генодиагностика.	ПКР-4
22. Генетическая терапия.	ПКР-8
23. Генный нокаут.	УК-1
24. Достижения генетической инженерии животных.	ПКР-4
25. Основные технологии клонирование организмов.	ПКР-8
26. Достижения генетической инженерии растений	УК-1
27. Генно-инженерный синтез соматотропина.	ПКР-4
28. Генно-инженерный синтез инсулина.	ПКР-8
29. Генно-инженерный синтез инсулина.	УК-1
30. Генно-инженерный синтез интерферона.	ПКР-4
31. Получение трансгенных прокариот.	ПКР-8
32. Получение трансгенных животных.	УК-1
33. Получение трансгенных растений.	ПКР-4
34. Дедифференцировка клеток – основа формирования клеточных культур растений.	ПКР-8
35. Типы культур клеток и тканей.	УК-1
36. Характеристика каллусных клеток.	ПКР-4
37. Морфогенез каллусных клеток.	ПКР-8
38. Применение изолированных протопластов в биотехнологии.	УК-1
39. Клеточная инженерия на современном этапе.	ПКР-4
40. Нанобиотехнологии в медицине и биологии.	ПКР-8
41. Криосохранение и его основы.	УК-1
42. Клональное микроразмножение растений и его практическое применение.	ПКР-4
43. Соматический эмбриогенез.	ПКР-8
44. Основные методы in vitro в селекции растений.	УК-1
45. Клеточная инженерия животных.	ПКР-4
46. Биосенсеры.	ПКР-8
47. Биочипы.	УК-1
48. Возможные риски, связанные с использованием нанобиотехнологий.	ПКР-4

6. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины

а) основная литература:

- 1. Баженова И.А., Кузнецова Т.А. Основы молекулярной биологии. Теория и практика [Электронный ресурс] : учебное пособие / И.А. Баженова, Т.А. Кузнецова. Санкт-Петербург : Лань, 2018. 140 с. // ЭБС Лань [Электронный ресурс]. Адрес доступа: https://e.lanbook.com/book/99204.
- 2. Молекулярная биология [Электронный ресурс] : учебное пособие / О.В. Кригер, С.А. Сухих, Бабич О.О., Зимина М.И., Дышлюк Л.С. Кемерово : КемГУ, 2017. 93 с. // ЭБС Лань [Электронный ресурс]. Адрес доступа: https://e.lanbook.com/book/103922.
- 3. Сидорская В.А. Методические рекомендациипо освоению дисциплины «Введение в биотехнологию» / В.А. Сидорская Арзамас: Арзамасский филиал ННГУ, 2018. 46 с.

4. Чечина О.Н Общая биотехнология: учеб. пособие для вузов / О.Н. Чечина – 2 изд., перераб. и доп. – М: Юрайт, 2019- 231с. – // ЭБС Юрайт [Электронный ресурс]. – Адрес доступа: www.urait.ru/viewer/obschaya-biotehnologiya-424757#page/3

б) дополнительная литература:

- 1. Віоtесhnology (Биотехнология) [Электронный ресурс]: учебно-методическое пособие / Рябкова Г.В. Казань: Издательство КНИТУ, 2012. 152 с. // ЭБС «Консультант студента» [Электронный ресурс]. Адрес доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785788213279.html
- 2. Кузнецов, В.В. Молекулярно-генетические и биохимические методы в современной биологии растений [Электронный ресурс] : учеб. пособие / В.В. Кузнецов, В.В. Кузнецов, Г.А. Романов. Москва: Издательство "Лаборатория знаний", 2015. 498 с. // ЭБС Лань [Электронный ресурс]. Адрес доступа: https://e.lanbook.com/book/66252
- 3. Наглядная биотехнология и генетическая инженерия [Электронный ресурс] / Р. Шмид; пер. с нем. 2-е изд. (эл.). М.: БИНОМ, 2015. 327 с. // ЭБС «Консультант студента» [Электронный ресурс]. Адрес доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785996324071.html
- 4. Самая главная молекула: От структуры ДНК к биомедицине XXI века [Электронный ресурс] / Франк-Каменецкий М. М.: Альпина нон-фикшн, 2017. 336 с // ЭБС «Консультант студента» [Электронный ресурс]. Адрес доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785916716481.html
- 5. Слюняев, В.П. Основы биотехнологии. Научные основы биотехнологии: учебное пособие [Электронный ресурс]: учеб. пособие / В.П. Слюняев, Е.А. Плошко. Электрон. дан. Санкт-Петербург: СПбГЛТУ, 2012. 112 с. // ЭБС Лань [Электронный ресурс]. Адрес доступа: https://e.lanbook.com/book/45315
- 6. Шлейкин, А.Г. Введение в биотехнологию. [Электронный ресурс] / А.Г. Шлейкин, Н.Т. Жилинская. Электрон. дан. СПб: НИУ ИТМО, 2013. 95 с. // ЭБС Лань [Электронный ресурс]. Адрес доступа: http://e.lanbook.com/book/70820
- 7. Фармацевтическая биотехнология [Электронный ресурс] / Орехов С.Н. М. : ГЭОТАР-Медиа, 2013. 384 с. // ЭБС «Консультант студента» [Электронный ресурс]. Адрес доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970424995.html

в) программное обеспечение и Интернет-ресурсы:

Лицензионное программное обеспечение: Операционная система Windows. Лицензионное программное обеспечение: Microsoft Office.

Профессиональные базы данных и информационные справочные системы

- 1. Российский индекс научного цитирования (РИНЦ), платформа Elibrary: национальная информационно-аналитическая система. Адрес доступа: http://elibrary.ru/project_risc.asp
- 2. ГАРАНТ. Информационно-правовой портал [Электронный ресурс].— Адрес доступа: http://www.garant.ru

Свободно распространяемое программное обеспечение:

- 1. программное обеспечение LibreOffice;
- 2. программное обеспечение Yandex Browser;
- 3. программное обеспечение «КонсультантПлюс»;
- 4. программное обеспечение Paint.NET;

Электронные библиотечные системы и библиотеки:

Электронная библиотечная система "Лань" https://e.lanbook.com/

Электронная библиотечная система "Консультант студента" http://www.studentlibrary.ru/

Электронная библиотечная система "Юрайт"http://www.urait.ru/ Электронная библиотечная система "Znanium" http://znanium.com/

Фундаментальная библиотека ННГУ www.lib.unn.ru/

Сайт библиотеки Арзамасского филиала ННГУ. – Адрес доступа: <u>lib.arz.unn.ru</u>

Педагогическая библиотека: http://pedagogic.ru/
Журнал «Педагогика»: http://www.pedpro.ru/

Издательский дом «Первое сентября»: http://lseptember.ru/

«Высшее образование в России»: научно-педагогический журнал Министерства образо-

вания и науки РФ: http://www.vovr.ru/ «Учительская газета»: http://www.ug.ru/

Ресурс «Массовые открытые онлайн-курсы Нижегородского университета им. Н.И. Лобачевского» https://mooc.unn.ru/

Портал «Современная цифровая образовательная среда Российской Федерации» https://online.edu.ru/public/promo

7. Материально-техническое обеспечение дисциплины (модуля)

Помещения представляют собой учебные аудитории для проведения учебных занятий, предусмотренных программой, оснащенные оборудованием и техническими средствами обучения: ноутбук, проектор, экран.

Помещения для самостоятельной работы обучающихся оснащены компьютерной техникой с возможностью подключения к сети Интернет и обеспечены доступом в электронную информационно-образовательную среду ННГУ.

Программа дисциплины **Молекулярная биология и биотехнология** составлена в соответствии с образовательным стандартом высшего образования (ОС ННГУ) бакалавриат по направлению подготовки 44.03.05 Педагогическое образование (с двумя профилями подготовки) (приказ ННГУ от 17.05.2023 года № 06.49-04-0214/23).

Сидорская В.А.

Автор(ы):

к.б.н., доцент

Рецензент (ы):

к.п.н., доцент каф. биологии, географии

и химии Опарина С.А.

Кафедра биологии, географии и химии

д.б.н., доцент Недосеко О.И.

Программа одобрена на заседании методической комиссии от 24.05.2023 года, протокол № 5

Председатель МК факультета естественных и математических наук

к.п.н., доцент Володин А.М.

П.6. а) СОГЛАСОВАНО:

Заведующий библиотекой Федосеева Т.А.