

Документ подписан простой электронной подписью
Информация о владельце:

ФИО: Наумова Наталия Александровна

Должность: Ректор

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

Дата подписания: 24.10.2024 14:21:41

Уникальный программный ключ:

6b5279da4e034bff679172803da5b7b594fc8942

МИНИСТЕРСТВО ПРОСВЕЩЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

«ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ПРОСВЕЩЕНИЯ»
(ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ПРОСВЕЩЕНИЯ)

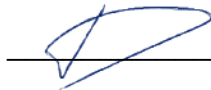
Кафедра теоретической и прикладной химии

УТВЕРЖДЕН

на заседании кафедры

Протокол от 31 мая 2023г. №11

Заведующий кафедрой



Васильев Н.В.

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

по дисциплине Молекулярная биология

Направление подготовки 06.03.01 Биология

Профиль подготовки: Биоэкология

Мытищи
2023

Содержание

1. Перечень компетенций с указанием этапов их формирования в процессе освоения образовательной программы	3
2. Описание показателей и критериев оценивания компетенций на различных этапах их формирования, описание шкал оценивания.....	4
3. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы	11
4. Методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций	21

1. Перечень компетенций с указанием этапов их формирования в процессе освоения образовательной программы

Код и наименование компетенции	Этапы формирования компетенции
<p>ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности</p> <p>ОПК-3.1 Демонстрирует знания молекулярной биологии, генетики, основ эволюционной теории и анализирует современные направления исследования эволюционных процессов и биологии развития</p> <p>ОПК-3.2 Использует в профессиональной деятельности современные представления о проявлении наследственности и изменчивости на всех уровнях организации живого, имеет современные представления о механизмах роста, морфогенезе и цитодифференциации, о причинах аномалий развития</p> <p>ОПК-3.3 Применяет основные методы генетического и молекулярного анализа, методы получения эмбрионального материала, воспроизведения живых организмов в лабораторных и производственных условиях</p>	<p>Работа на учебных занятиях</p> <p>Самостоятельная работа</p>

2. Описание показателей и критериев оценивания компетенций на различных этапах их формирования, описание шкал оценивания

Оцениваемые компетенции	Уровень	Этап формирования	Описание показателей	Критерии оценивания	Шкала оценивания
ОПК-3	Пороговый	Работа на учебных занятиях Самостоятельная работа	<p>Знать:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. основные современные методы молекулярной биологии; 2. основы биотехнологических и биомедицинских производств и молекулярного моделирования <p>Уметь:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. использовать основные современные методы молекулярной биологии в профессиональной деятельности 	<p>Текущий контроль усвоения знаний на основе оценки устных ответов на вопросы, тестирования, защиты выполненных лабораторных работ, в том числе в форме практической подготовки</p>	41–60 баллов Шкала оценивания опроса Шкала оценивания тестирования Шкала оценивания выполнения лабораторной работы, в том числе в форме практической подготовки
	Продвинутый	Работа на учебных занятиях Самостоятельная работа	<p>Знать:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. основные современные методы молекулярной биологии; 2. основы биотехнологических и биомедицинских производств и молекулярного моделирования <p>Уметь:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. использовать основные современные методы молекулярной биологии в профессиональной деятельности 	<p>Текущий контроль усвоения знаний на основе оценки устных ответов на вопросы, тестирования, защиты выполненных лабораторных работ, в том числе в форме практической подготовки, выступления с докладом и презентацией по</p>	61–100 баллов Шкала оценивания опроса Шкала оценивания доклада Шкала оценивания выполнения лабораторной работы, в том

Оцениваемые компетенции	Уровень	Этап формирования	Описание показателей	Критерии оценивания	Шкала оценивания
			<p>деятельности</p> <p><i>Владеть:</i></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. современными методами генной инженерии, молекулярной биологии 2. навыками применения основных методов генетического и молекулярного анализа в лабораторных и производственных условиях 	выбранной теме, подготовки реферата	<p>числе в форме практической подготовки</p> <p>Шкала оценивания презентации</p> <p>Шкала оценивания реферата</p> <p>Шкала оценивания тестирования</p>

Описание шкал оценивания

Шкала оценивания выполнения порогового уровня освоения дисциплины

(вовлеченность в учебный процесс на занятиях) (макс. 16 баллов)

Вид работы	Шкала оценивания	Кол-во баллов
	Посещение 90-100% занятий по всем темам дисциплины, активная работа в рамках занятия, участие в полилоге, дискуссии, качественное выполнение всех предусмотренных программой заданий.	15-16
Посещение лекций и работа на лабораторных занятиях, выполнение заданий по программе дисциплины.	Посещение 70-90% занятий по всем темам дисциплины, активная работа в рамках занятия, участие в обсуждении вопросов темы, качественное выполнение 75-90% предусмотренных программой заданий.	11-14
	Посещение 50-70% занятий по всем темам дисциплины, нерегулярная работа в рамках занятия, выполнение (с рядом недочётов) примерно половины всех предусмотренных программой заданий.	8-10
	Посещение менее 50% занятий по всем темам дисциплины, студент пассивен при обсуждении вопросов темы, не участвует в дискуссии, выполнение заданий фрагментарное, не соответствующее требованию преподавателя, при выполнении задания допущены ошибки.	0-7

Шкала оценивания опроса

(макс. 10 баллов)

Показатель	Балл
Ответ полный и содержательный, соответствует теме; студент умеет аргументировано отстаивать свою точку зрения, демонстрирует знание терминологии дисциплины	2
Ответ в целом соответствует теме (не отражены некоторые аспекты); студент умеет отстаивать свою точку (хотя аргументация не всегда на должном уровне); демонстрирует удовлетворительное знание терминологии дисциплины	1
Ответ неполный как по объему, так и по содержанию (хотя и соответствует теме); аргументация не на соответствующем уровне, некоторые проблемы с употреблением терминологии дисциплины	0

Шкала оценивания выполнения лабораторной работы (в том числе в форме практической подготовки) и заполнения лабораторного журнала

(макс. 22 балла)

Критерии оценивания	Балл
Работа выполнена полностью по плану и сделаны правильные выводы	2
Работа выполнена правильно не менее чем на половину или допущена	1

существенная ошибка	
Работа не выполнена	0

Шкала оценивания доклада
(макс. 4 балла)

Показатель	Балл
Доклад соответствует заявленной теме, выполнен с привлечением достаточного количества научных и практических источников по теме, магистрант в состоянии ответить на вопросы по теме доклада.	2
Доклад в целом соответствует заявленной теме, выполнен с привлечением нескольких научных и практических источников по теме, студент в состоянии ответить на часть вопросов по теме доклада.	1
Доклад не совсем соответствует заявленной теме, выполнен с использованием только 1 или 2 источников, студент допускает ошибки при изложении материала, не в состоянии ответить на вопросы по теме доклада.	0

Шкала оценивания презентации
(макс. 4 балла)

Показатель	Балл
Представляемая информация систематизирована, последовательна и логически связана. Проблема раскрыта полностью. Широко использованы возможности технологии <i>PowerPoint</i> .	2
Представляемая информация в целом систематизирована, последовательна и логически связана (возможны небольшие отклонения). Проблема раскрыта. Возможны незначительные ошибки при оформлении в <i>PowerPoint</i> (не более двух).	1
Представляемая информация не систематизирована и/или не совсем последовательна. Проблема раскрыта не полностью. Выводы не сделаны или не обоснованы. Возможности технологии <i>PowerPoint</i> использованы лишь частично.	0

Шкала оценивания реферата
(макс. 4 балла)

Критерии оценивания	Балл
Содержание соответствуют поставленным цели и задачам, изложение материала отличается логичностью и смысловой завершенностью, студент показал владение материалом, умение четко, аргументировано и корректно отвечать на поставленные вопросы, отстаивать собственную точку зрения	4
Содержание недостаточно полно соответствует поставленным цели и задачам исследования, работа выполнена на недостаточно широкой источниковской базе и не учитывает новейшие достижения науки, изложение материала носит преимущественно описательный характер, студент показал достаточно уверенное владение материалом, однако недостаточное умение четко, аргументировано и корректно отвечать на поставленные вопросы и отстаивать собственную точку зрения	2-3
Содержание не отражает особенности проблематики избранной темы; содержание работы не полностью соответствует поставленным задачам, источниковская база является фрагментарной и не позволяет качественно решить все поставленные в работе задачи, работа не учитывает новейшие достижения историографии темы, студент показал неуверенное владение материалом, неумение отстаивать собственную позицию и отвечать на	1

вопросы	Работа не имеет логичной структуры, содержание работы в основном не соответствует теме, источниковая база исследования является недостаточной для решения поставленных задач, студент показал неуверенное владение материалом, неумение формулировать собственную позицию.	0
---------	--	---

Шкала оценивания тестирования

(макс. 10 баллов)

Процент правильных ответов	Баллы
80-100%	9-10
60-80%	7-8
40-60%	5-6
20-40%	3-4
0-20%	0-2

3. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы

ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности

Знать:

1. основные современные методы молекулярной биологии;
2. основы биотехнологических и биомедицинских производств и молекулярного моделирования

Уметь:

1. использовать основные современные методы молекулярной биологии в профессиональной деятельности

Знания, необходимые для оценивания сформированности ОПК-3 на пороговом уровне

Примерные задания лабораторных работ, в том числе в форме практической подготовки

1. Получение белковых экстрактов из тканей животных и растений
2. Определение концентрации белка по методу Лоури и Брэдфорда
3. Диализ белков
4. Электрофоретическое разделение белков в ПААГ
 - 1) Приготовление гелей для электрофореза
 - 2) Проведение электрофореза в ПААГ
 - 3) Анализ электрофореграмм
5. Полимеразная цепная реакция
 - 1) Выделение ДНК
 - 2) Оценка качества препаратов ДНК спектрофотометрическим методом
 - 3) Амплификация выделенных фрагментов ДНК

- 4) Визуализация продуктов амплификации и анализ электрофорограмм
 - 6. Гель-фильтрация белков. Определение молекулярных масс белков

Примерные варианты тестовых заданий

Тест 1

- ### **1. Выберите правильные ответы:**

Геном ВИЧ

- А. ДНК-содержащий
 - Б. РНК-содержащий
 - В. реплицируется по типу РНК → РНК
 - Г. реплицируется по типу ДНК → ДНК
 - Д. реплицируется по типу РНК → ДНК → РНК

- ## **2. Установите соответствие:**

Последовательности ДНК

Группы последовательностей, к которым они относятся

1. гены тРНК
 2. гены ферментов
 3. подвижные гены

- A. уникальные
 - Б. высоко повторяющиеся
 - В. умеренно повторяющиеся
 - Г. единичные

Ответ: 1B, 2A, 3B

- 3.** Мозаичное строение генов подразумевает наличие в их составе кодирующих участков, которые называются _____, и некодирующих участков, которые называются _____.

Ответ: экзоны, интроны

- 4.** Выберите одно неправильное утверждение.
Геном митохондрий:

- В. кодирует все белки митохондрий

- 5. Выберите правильные пары комплементарных азотистых оснований:**

- А. А – Г
Б. А – Т
В. Г – Ц
Г. А – У
Д. Г – У

6. Дезоксирибоза отличается от рибозы отсутствием гидроксила:

- ### **7. Установите соответствие.**

Вид РНК:

Функция в клетке:

- Вид РНК. Функция в клетке.

1. мРНК	А. Участвует в сплайсинге других видов РНК
2. мяРНК	Б. Служит матрицей для биосинтеза белка
3. рРНК	В. Участвует в регуляции трансляции у бактерий
4. мцРНК	Г. Переносит аминокислотные остатки к рибосомам
5. тмРНК	Д. Участвует в построении рибосом
6. тРНК	Е. Участвует в регуляции транспорта белков через внутриклеточные мембранны

Ответ: 1Б, 2А, 3Д, 4Е, 5В, 6Г

- ### **8. Выполните цепное задание:**

1. В процессе репарации ДНК поврежденные азотистые основания распознаются и отщепляются от дезоксирибозы ферментами, называемыми:

А. экзонуклеазы Б. эндонуклеазы В. ДНК-N-гликозилазы

2. Нехватка оснований, обычно соединенного с дезоксирибозой, быстро распознается ферментом, который разрезает фосфодиэфирный остаток цепи ДНК в соответствующем участке; этот фермент называется:

А. фосфодиэстераза Б. АР-ДНКаза В. рестриктаза

3. Вслед за этим происходит выщепление части нуклеотидов из репарируемой цепи ДНК нуклеазами и последующий ресинтез удаленного участка ферментом, который называется:

А. ДНК-инсертаза Б. ДНК-полимераза В. полинуклеотидфосфорилаза.

9. В обеспечении гомологической рекомбинации у кишечной палочки участвуют следующие белки:

А. нуклеаза RecBCD

Б. рестриктазы

В. RecA

Г. ДНК-полимераза III

Д. SSB

10. Выберите один неправильный ответ:

В формировании четвертичной структуры белков принимают участие:

А. водородные связи

В. ковалентные связи

Б. ионные взаимодействия

Г. гидрофобные взаимодействия

11. Установите соответствие:

Этапы трансляции у бактерий:

1. Инициация

Белковые факторы:

2. Элонгация

А. RF1, RF2, RF3

3. Терминация

Б. IF1, IF2, IF3

В. EF-Tu, EF-Ts, EF-G

Г. RecA, RecBCD

Ответ: 1Б, 2В, 3А

12. В качестве доноров структурных единиц в синтезе нукleinовых кислот участвуют:

А. нуклеозидмонофосфаты

В. нуклеозидтрифосфаты

Б. динуклеотиды

Г. нуклеозиддифосфаты

13. Участок ДНК, с которого начинается репликация, называется:

А. промотор

В. линкерная последовательность

Б. оператор

Г. ориджин

14. Для того, чтобы начать транскрипцию РНК-полимераза связывается с участком транскриптона, называемым _____.

Ответ: промотор

15. Выберите правильный ответ:

Последовательность ДНК, не входящая в состав транскриптона, но служащая для усиления транскрипции у эукариот называется:

А. оператор

Б. энхансер

В. сайленсер

Г. промотор

16. Выберите правильные ответы:

Процессинг мРНК включает:

А. кэпирование

В. поли(АДФ)-рибозилирование

Б. полигидроксилирование

Г. сплайсинг

17. Активные молекулы каспаз, возникающие из прокаспаз, представляют собой:

А. мономеры

В. тримеры

Б. димеры

Г. тетramerы

18. Выберите один неправильный ответ:

В регуляции клеточного цикла принимают участие белки:

А. циклины

Б. гистоны

В. р-21

Г. р-53

19. _____ – ген, экспрессия которого приводит к неконтролируемой пролиферации, а также опухолевой трансформации клеток.

Ответ: protoонкоген

20. С целью амплификации фрагменты эукариотической ДНК могут быть встроены в специально подготовленные бактериальные плазиды или вирусы, называемые _____.

Ответ: векторы

21. Установите соответствие:

Прием (метод) генетической инженерии:

1. синтез кДНК
2. расщепление ДНК на фрагменты
3. амплификация фрагментов ДНК *in vitro*
4. определение нуклеотидных последовательностей энзиматическим методом
5. соединение различных фрагментов ДНК (генов) в составе вектора

Фермент

- А. рестрикциаза
Б. обратная транскриптаза
В. ДНК-полимераза I
Г. Таq-полимераза
Д. ДНК-лигаза
Е. РНК-полимераза

Ответ: 1Б, 2А, 3Г, 4В, 5Д

Тест 2.

1. К методам молекулярной клинической диагностики относятся все, кроме:
 - 1) полимеразная цепная реакция
 - 2) гибридизация нуклеиновых кислот
 - 3) секвенирование ДНК
 - 4) рестрикционный анализ
 - 5) бактериологический посев
2. Какой естественный процесс существования клетки лежит в основе ПЦР:
 - 1) транскрипция
 - 2) трансляция
 - 3) репликация
 - 4) сплайсинг
3. Молекулярно-генетическими маркерами для внутривидового типирования микроорганизмов являются:
 - 1) специфические сайты для эндонуклеаз
 - 2) плазиды
 - 3) специфические последовательности ДНК, тестируемые с помощью зондов
 - 4) повторяющиеся последовательности ДНК
 - 5) конформационные изменения одннитевой ДНК (SSCP)
 - 6) всё перечисленное
4. Основными инструментами для генетического конструирования являются:
 - 1) протеазы
 - 2) изомеразы
 - 3) рестриктазы
 - 4) трансферазы
5. При калибровке автоматических дозаторов масса одного миллилитра дистиллированной воды
 - 1) 1 г

- 2) Конформация
- 3) Строение активного центра
- 4) Межрадикальные связи
- 5) Функция

15. Выберите один неправильный ответ.

Белки денатурируют в результате:

- 1) Действия протеолитических ферментов
- 2) Повышения температуры
- 3) Изменения рН
- 4) Действия солей тяжелых металлов
- 5) Воздействия мочевины

16. Пептид, лучше других растворимый в воде при рН 7,0:

- 1) Асп — Тре — Лиз
- 2) Асн — Мет — Фен
- 3) Про — Сер — Ала
- 4) Цис — Гли — Три
- 5) Лей — Про — Гли

17. Выполните «цепное» задание.

а) в формировании третичной структуры ДНК принимают участие:

- 1) ТАТА-фактор
- 2) Гистоны
- 3) SSB-белки

б) эти белки имеют суммарный заряд:

- 1) Положительный
- 2) Отрицательный
- 3) Нейтральный

в) заряд обусловлен присутствием в белке большого количества:

- 1) Глу, Асп
- 2) Лиз, Арг
- 3) Лей, Фен

г) эти белки входят в состав:

- 1) Рибосом
- 2) Нуклеосом
- 3) Репликативного комплекса

д) образование этих структур способствует:

- 1) Репликации
- 2) Компактизации ДНК
- 3) Повышению отрицательного заряда ДНК
- 4) Транскрипции

18. Установите соответствие.

- | | |
|--|-----------------------------|
| 1. Фрагмент цепи ДНК | A. 5'-U-A |
| 2. Содержит пуриновый и пиридиновый нуклеотиды | B. 5'-dG-dT |
| 3. Фрагмент цепи РНК | C. Оба динуклеотида |
| 4. Содержит остатки только пуриновых нуклеотидов | D. Ни один из динуклеотидов |

Ответ: 1Б, 2В, 3А, 4Г

19. Выберите один неправильный ответ.

Молекула мРНК:

- 1) Построена из нуклеозидмонофосфатов
- 2) Имеет поли-А-последовательность на 3'-конце
- 3) Содержит равное количество уридиловых и адениловых нуклеотидов
- 4) На 5'-конце имеет «кэп»
- 5) Образует спирализованные участки

20. Выберите один правильный ответ.

ДНК-лигаза:

- 1) Не входит в состав репликативного комплекса
- 2) Синтезирует фрагменты цепей ДНК
- 3) «Сшивает» фрагменты Оказаки
- 4) Катализирует гидролиз 3',5'-fosфодиэфирной связи
- 5) Активируется ТАТА-фактором

21. Установите соответствие.

- | | |
|-------------|--|
| 1) Пре-тРНК | A. Образуется в ядре |
| 2) тРНК | Б. Синтезируется при участии SSB-белков |
| 3) Обе | В. Содержит специфическую последовательность - ССА на 3'-конце |
| 4) Ни одна | Г. Не содержит антикодоновой петли |

Ответ: 1Г, 2В, 3А, 4Б

22. Выберите один правильный ответ.

Пре-мРНК:

- 1) Представляет собой полный транскрипт гена
- 2) Последовательность триплетов, кодирующих первичную структуру белка
- 3) На 5'-конце имеет поли-А-последовательность
- 4) Связывается с рибосомой в области колпачка
- 5) Выходит из ядра в цитоплазму

23. Выберите один неправильный ответ.

В ходе образования зрелой мРНК происходит:

- 1) Разрыв 3',5'-fosфодиэфирной связи в местах «вырезания» инtronов
- 2) Взаимодействие пре-мРНК с мяРНП
- 3) Образование полиA-последовательности на 3'-конце мРНК
- 4) Присоединение к 5'-концу мРНК «кэпа»
- 5) Связывание мРНК с субъединицами рибосом

24. Выберите один неправильный ответ.

В процессе альтернативного сплайсинга:

- 1) Участвуют мяРНП
- 2) Осуществляется построение «кэпа» на 5'-конце
- 3) Происходит гидролиз 3',5'-fosфодиэфирной связи на границе экзон-инtron
- 4) мяРНП «сшивают» экзоны
- 5) Образуются «зрелые» мРНК с разной первичной структурой

25. Энхансер представляет собой:

- 1) Участок ДНК, который может связываться с регуляторным белком и стимулировать транскрипцию
- 2) ДНК-связывающий регуляторный белок
- 3) Не транскрибуемый 5'-концевой участок РНК
- 4) Транскрипционный фактор, связывающийся с РНК-полимеразой
- 5) Ген, кодирующий строение белка, регулирующего транскрипцию

26. В β -цепи одного из вариантов гемоглобина отсутствуют аминокислоты с 92-й по 94-ю. Это является результатом:

- 1) Альтернативного сплайсинга пре-мРНК гемоглобина
- 2) Делеции 3 нуклеотидов в гене β -цепи гемоглобина
- 3) Делеции со сдвигом рамки считывания
- 4) Образования мРНК гемоглобина, укороченной на 9 нуклеотидов
- 5) Образования терминирующего кодона в положении 93 мРНК гемоглобина

Примерные вопросы для письменных и устных опросов:

1. Перечислите основные теоретические и практические задачи современной молекулярной биологии.
2. Какова роль отечественных ученых в изучении структуры нуклеиновых кислот и молекулярной организации вирусов и фагов?
3. Почему работы Дж. Уотсона и Ф. Крика расцениваются как революционные в современной биологии?
4. Перечислите основные физические методы, используемые в молекулярной биологии. Какие параметры структуры биополимеров и органелл клетки изучаются данными методами?
5. Как используется в молекулярной биологии культура клеток, гибридные клетки и бесклеточные системы
6. Перечислите основные методы технологии получения рекомбинантных ДНК. Кем были разработаны принципы молекулярного клонирования?
7. Назовите основные ферменты, используемые в генетической инженерии, и укажите реакции, которые они катализируют.
8. Какие типы рестриктаз вам известны и как они используются в генетической инженерии?
9. Что представляют собой плазмиды? Какие свойства плазмид используются в генетической инженерии?
10. На чем основан метод гибридизации нуклеиновых кислот? Что представляет собой ДНК-зонды?
11. Изобразите в виде схемы процесс получения генов с использованием обратной транскриптазы.
12. Что представляет собой полимеразная цепная реакция и каковы возможности ее практического использования?
13. Какие методы определения первичной структуры ДНК вам известны? В чем состоит принцип этих методов? Как получают библиотеки генов и библиотеки кДНК?
14. Каковы в настоящее время успехи в области изучения геномов прокариот и эукариот?
15. Изобразите схему получения гормона роста методами генетической инженерии.
16. В чем состоят основные отличия структуры геномов про- и эукариот?
17. Каковы особенности генетического кода митохондрий?
18. Какие ДНК-содержащие вирусы и фаги вам известны?
19. Какие виды подвижных генетических элементов вы знаете и каковы характерные особенности их строения?

20. Назовите известные вам виды регуляторных последовательностей эукариотических геномов.
21. Какие виды генетической рекомбинации вы знаете?
22. Каковы современные представления о структуре хроматина?
23. Перечислите известные виды повреждений структуры ДНК. Какие факторы способны вызывать мутации в ДНК?
24. Приведите схему строения оперонов бактерий и объясните функции их основных элементов
25. Что представляют собой аутосплайсинг и альтернативный сплайсинг?
26. Представьте в виде схемы цикл развития ВИЧ. К какой группе вирусов он относится? Каковы перспективы борьбы со СПИДом?
27. Каковы особенности структуры онкогенных вирусов? Приведите примеры онкогенов и онкобелков.
28. Что вам известно о механизмах ракового перерождения клеток?
29. Что представляет собой апоптоз и каково его биологическое значение?
30. В связи с чем укорачиваются хромосомы эукариот при каждой последующей репликации?
31. Какие механизмы обеспечивают точность трансляции?
32. Как осуществляется транспорт белка через мембрану?
33. Какие ферменты принимают участие в нейтрализации активных форм кислорода?

ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности

Владеть:

1. современными методами генной инженерии, молекулярной биологии
2. навыками применения основных методов генетического и молекулярного анализа в лабораторных и производственных условиях

Знания, необходимые для оценивания сформированности ОПК-3 на продвинутом уровне

Примерные темы докладов

1. Объект молекулярной биологии.
2. Центральная догма молекулярной биологии.
3. Выбор метода анализа.
4. Оценка применимости метода анализа.
5. Клеточные линии.
6. Применение клеточных культур.
7. Механизмы запрограммированной гибели клеток.
8. Молекулярные механизмы развития опухолей.
9. Противоопухолевые антибиотики.
10. Белки-супрессоры опухолей: клиническое значение.
11. Нерегулируемый клеточный рост: клиническое значение.
12. Организация геномов: семейства гомологичных генов и их характеристика.
13. Структура гена.

14. Гены «домашнего хозяйства» и гены «роскоши».
15. Эгоистическая ДНК.
16. Нехромосомная ДНК.
17. Ферменты, осуществляющие репликацию у эукариот.
18. Семейства ДНК-полимераз.
19. Прокариотические ДНК-полимеразы.
20. ДНК-полимеразы эукариот.
21. РНК-полимеразы эукариот.
22. Организация генов.
23. Регуляция экспрессии генов.
24. Регуляция клеточного цикла у млекопитающих.
25. Старение клетки.
26. Поверхностные рецепторы клеточных мембран.
27. Механизм трансмембранный передачи сигнала.
28. Основные механизмы деления клетки.
29. Многоядерные клетки: механизм возникновения и биологическое значение.
30. Разнообразие РНК живых организмов.
31. Бактериальная РНК-полимераза.
32. Картрирование генов.
33. Геномные библиотеки и картрирование геномов.
34. Геном человека.
35. Наследственные заболевания и их диагностика.
36. Секвенирование.
37. Флуоресцентная гибридизация *in situ* (FISH).
38. ДНК-фингерпринтинг.
39. ДНК-футпринтинг.
40. Векторы молекулярного клонирования.
41. Мобильные генетические элементы прокариот.
42. Мобильные генетические элементы эукариот.
43. Характеристика рибозимов (L-19 РНК, РНКаза Р и др.) и катализируемые ими реакции.
44. Белки семейства цитохромы и их роль в организме.
45. Белковая инженерия.
46. Трансгенные животные.
47. Трансгенные растения.
48. Этические аспекты генетической инженерии.
49. Техника безопасности при проведении генно-инженерных манипуляций.
50. Биоинформатика.

Примерные темы презентаций

1. История и методы молекулярной биологии.
2. Этапы развития биотехнологии.
3. Биотехнология сегодня.
4. Эксперимент в генетической инженерии.
5. Достижения и перспективы генетической и клеточной инженерии.

6. Эксперимент О. Эвери, К. Маклеода и М. МакКарти. Доказательство роли ДНК в передаче наследственной информации.
7. Работы А.Н. Белозерского – основоположника молекулярной биологии в России.
8. Работы А.С. Спирина в области структуры рибосом.
9. Маргарет Оукли Дейхофф. Применение математики и вычислительных методов в биохимии. Вклад в развитие биоинформатики.
10. Работы А. Максама и У. Гилберта. Химический метод определения первичной структуры ДНК.
11. Работы Ф. Сенджера. «Плюс-минус» метод.
12. Работы Ф. Сенджера. Метод обрыва цепи.
13. Д. Келл. Работы по функциональной геномике, метаболомике и геному дрожжей.
14. Работы Э. Шарпантье и Д.Дудна в области изучения молекулярных механизмов бактериальной иммунной системы. Редактирование генома с помощью CRISPR/Cas9.
15. Ферменты свободного окисления и их роль в детоксикации ксенобиотиков.
16. Репликация генома ДНК-содержащих вирусов (ДНК→ДНК).
17. Транскрипция генома ДНК-содержащих вирусов (ДНК→РНК).
18. Репликация/транскрипция вирусных геномов, включающая синтез ДНК на РНК-матрице.
19. Репликация/транскрипция геномов РНК-содержащих вирусов (РНК→РНК).
20. Механизм транспозиции ретровирусоподобных ретротранспозонов.
21. Характеристика и способ перемещения LINE- и SINE-элементов.
22. Открытие структуры ДНК.
23. Особенности строения ДНК митохондрий и хлоропластов.
24. Открытие рибосом.
25. Рибосомы про- и эукариот. Полирибосомы.
26. Локализация и упаковка нуклеиновых кислот.
27. Строение и функционирование Ту- элементов дрожжей.
28. Строение и функционирование Ac- и Ds-элементов кукурузы.
29. Полиморфизм одного нуклеотида.
30. Химический синтез генов.
31. Синтез генов с использованием обратной транскриптазы.
32. ДНК-анализ.
33. Белковые и ДНК-чибы.
34. Экспрессия генов.
35. Выключение генов.
36. ДНК-вакцины.
37. Получение гормона роста методами генной инженерии.
38. Получение инсулина методами генной инженерии.
39. Получение интерферонов методами генетической инженерии.
40. Получение рекомбинантных вакцин.
41. Рестриктазы и их использование в генетической инженерии.
42. Усовершенствование штаммов микроорганизмов.
43. Перенос эмбрионов и клонирование животных.
44. Трансгенные животные: методы получения.

45. Генетические фермы и ксенотрансплантация.
46. Трансгенные растения: методы получения.
47. Тканевая инженерия.
48. Генная терапия.
49. Протеомика.
50. Метаболомика и метаболическая инженерия.

Примерные темы рефератов

1. Геном вирусов. Молекулярные аспекты вирусных заболеваний человека: гепатиты В, С, грипп, СПИД
2. Особенности генома бактериофагов, позволяющие использовать их в качестве векторов молекулярного клонирования.
3. Механизм интеграции фага лямбда в бактериальную хромосому (сайт-специфическая рекомбинация).
4. Особенности строения плазмид, их применение в качестве векторов молекулярного клонирования.
5. Подвижные генетические элементы эукариот и молекулярная эволюция.
6. Повторяющиеся последовательности генома эукариот.
7. Репарация ДНК и ее виды.
8. Транскрипция у эукариот и ее регуляция. Общая регуляция транскрипции на уровне хроматина.
9. мРНК и генетический код.
10. Концепция «Мир РНК».
11. Индукция и механизмы апоптоза.
12. Определение нуклеотидных последовательностей ДНК.
13. Синтез ДНК и генетическая трансформация клеток бактерий.
14. Геном клеточных органелл эукариот.
15. Обратная транскрипция и ее применение в генетической инженерии.
16. Теломерные повторы в ДНК. ДНК-теломераза.
17. Молекулярные аспекты канцерогенеза.
18. Некодирующие РНК.
19. Механизм сплайсинга пре-мРНК в ядре: определение границ инtronов, роль аденилового (A) нуклеотида, находящегося в районе точки ветвления, реакции трансэтерификации.
20. Характеристика сплайсосомы: ее структурные компоненты, механизм функционирования.
21. Аутосплайсинг на примере рРНК тетрахимены: инициация процесса, последовательные стадии процесса, ферментативные активности интрана.
22. Расшифровка и особенности генетического кода.
23. РНК-интерференция.
24. Морфология рибосомы.
25. Современные представления о структуре рибосом.
26. Функциональные активности и функциональные участки рибосомы.
27. Молекулярное строение и функциональные компоненты клеточных мембран.
28. Клеточные контакты, межклеточная адгезия и внеклеточный матрикс.

29. Структура и функции внутриклеточных органелл.
30. Органеллы и везикулярный транспорт.
31. Клеточный цикл и деление клетки.
32. Бесклеточные системы трансляции.
33. Регуляция трансляции у прокариот.
34. Регуляция трансляции у эукариот.
35. Котрансляционное сворачивание и трансмембранный транспорт белков.
36. Причины и последствия прионизации белков.
37. Роль ферментов в детоксикации ксенобиотиков.
38. ПЦР-метод и его практическое применение.
39. Методы выделения ДНК. Ферменты, модифицирующие ДНК.
40. Экспериментальные методы системной биологии.
41. Методы получения трансгенных организмов.
42. Достижения и перспективы молекулярной биотехнологии.
43. Биотехнология и окружающая среда.
44. Биотехнология в сельском хозяйстве.
45. Биотехнология в медицине.
46. Тенденции развития генной инженерии.
47. Организация исследований по молекулярной биологии в России и за рубежом.
48. Данные, опубликованные в 2005 – 2011 гг. по программе «Геном человека».
49. Проект «Протеом человека».
50. Геномика и протеомика как науки, возникшие на основе молекулярной биологии.

Примерный перечень вопросов к экзамену

1. Принцип комплементарности и его использование в гибридизации нуклеиновых кислот.
2. Получение лекарственных препаратов при помощи биотехнологии.
3. Получение трансгенных растений: общие принципы, достижения и перспективы).
4. Виды мутаций ДНК и причины их возникновения.
5. Векторы молекулярного клонирования, их разнообразие и использование в генетической инженерии.
6. Структура и цикл развития вируса иммунодефицита человека.
7. Сайт-специфическая рекомбинация.
8. Апоптоз и теория канцерогенеза.
9. Химический синтез генов и геномов. Работы Х.-Г. Корана и К Вентера.
10. Мобильные диспергированные гены эукариот.
11. Получение пептидных гормонов (соматостатин, гормон роста) и интерферонов методами генетической инженерии.
12. Онкогены, онкобелки и возможные механизмы их действия.
13. Современные теории вирусного канцерогенеза.
14. Полимеразная цепная реакция, принцип метода.
15. Схема получения рекомбинантных ДНК и их клонирования в клетках бактерий.
16. Открытие явления обратной транскрипции и его значение для прогресса молекулярной биологии.
17. Синтез генов с использованием обратной транскриптазы.
18. Механизмы репарации ДНК. Прямая и эксцизионная репарация.
19. Молекулярные механизмы апоптоза. Взаимосвязь апоптоза с канцерогенезом.
20. Подвижные генетические элементы прокариот.

21. Молекулярные механизмы генетической рекомбинации.
22. Рестриктазы и их использование в генетической инженерии.
23. Плазмиды, их свойства и использование в генетической инженерии.
24. Ферменты и белковые факторы, участвующие в репликации ДНК.
25. Строение, функции и механизм действия ДНК-теломераз.
26. Механизм сплайсинга. Открытие рибозимов. Аутосплайсинг.
27. Разнообразие видов и структур РНК.
28. РНК как вероятный первичный в эволюции форм жизни биополимер (концепция «мир РНК»).
29. Транскриптоны и их строение. Опероны бактерий, механизмы их репрессии и дерепрессии.
30. Особенности транскрипции у эукариот. Разнообразие белков-регуляторов транскрипции у эукариот и их значение для функционирования промоторов, терминаторов, энхансеров, адапторных элементов и других контролирующих элементов эукариотических геномов.
31. Бесклеточные системы трансляции и перспективы их использования для внеклеточного синтеза белков. Репликазы и их применение в системах искусственного синтеза белка.
32. ДНК-зонды и их применение.
33. Активные формы кислорода, их возникновение и воздействие на структуру ДНК.
34. ДНК-содержащие вирусы и фаги. Особенности структуры геномов фагов φХ 174 и λ. Вирусы гепатита.
35. Наследственные заболевания и их диагностика.
36. Сателлитная ДНК.
37. Изучение молекулярной организации мембран (работы Ю. Овчинникова).
38. Структура геномов эукариот. Уникальные и повторяющиеся гены.
39. Структура хроматина и ее связь с функциональной активностью генома.
40. Регуляторные элементы генома эукариот.
41. Ферменты, используемые в генетической инженерии.
42. ДНК-связывающие домены в белках, их типы.
43. Энхансеры и регуляция транскрипции.
44. Методы определения первичной структуры ДНК.
45. Некодирующая ДНК. Роль в молекулярной эволюции.
46. Особенности структуры геномов и генов бактерий.
47. Особенности структуры генома человека.
48. Задачи геномики и протеомики.
49. Каталитически активные антитела (абзимы). Перспективы их применения.
50. Особенности структуры ДНК клеточных органелл.

4. Методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций

Программа освоения дисциплины предусматривает опросы, подготовку докладов и презентаций, рефератов, выполнение лабораторных работ. Требования к оформлению и выполнению всех предусмотренных в рабочей программе дисциплины форм отчетности и критериев оценивания отражены в методических рекомендациях.

Особенность лабораторных работ по дисциплине заключается в работе с реактивами и оборудованием, дискуссионному обсуждению актуальных вопросов. На лабораторных занятиях преподаватель ориентирует студентов на самостоятельность при подготовке и выполнении ими лабораторных работ. Студентам заранее сообщаются

содержание и задачи предстоящей работы. При подготовке к лабораторной работе студенты формулируют цель работы, конспектируют ход работы в лабораторный журнал. Полученные в ходе выполнения лабораторной работы результаты студент записывает в лабораторный журнал. Для количественных показателей в лабораторном журнале также должны быть указаны референтные величины и их клинико-диагностическое значение. После выполнения лабораторной работы проводится ее защита – студенты демонстрируют преподавателю результат выполненной работы и доказательства, что полученный ими результат правильный, полностью оформленный лабораторный журнал и отвечают на вопросы преподавателя о проделанной работе. Оформленный лабораторный журнал должен содержать цель работы, перечень необходимого оборудования и реактивов, ход работы, необходимые уравнения реакции, наблюдения и выводы.

Перед началом работ проводится предварительная беседа (актуализация знаний) по изучаемому материалу, к которой обучающиеся готовятся, используя основную и дополнительную рекомендуемую учебную и научную литературу, Интернет-ресурсы.

При подготовке к лабораторным работам нужно прорабатывать каждый изучаемый вопрос, исходя из теоретических положений курса.

Студенты, пропустившие и не отработавшие занятия по соответствующим темам, не допускаются к сдаче экзамена.

Отработка пропущенных лабораторных занятий проводится по расписанию в специально установленные преподавателем часы. Преподаватель проводит беседу с обучающимися по теоретическому материалу занятия, после чего студенты выполняют экспериментальную часть работы. По завершении работы обучающийся представляет заполненный лабораторный журнал, который подписывается преподавателем. За отработанную лабораторную работу максимальный балл не выставляется.

Доклад – продукт самостоятельной работы обучающегося, представляющий собой публичное выступление по представлению полученных результатов решения определенной учебно-практической, учебно-исследовательской или научной темы.

Доклад делается в устной форме. Объем текста доклада – не более 5 листов формата А4, размер кегля – 14, интервал между строками – 1,5.

Для устного доклада важным является соблюдение регламента (5-7 минут). Кроме того, доклад должен хорошо восприниматься на слух и не должен содержать слишком длинных предложений, сложных фраз и т. п.

Презентация – представление студентом наработанной информации по заданной тематике в виде набора слайдов и спецэффектов, подготовленных в выбранной программе. Текстовый материал должен быть написан в виде тезисов достаточно крупным кеглем (не менее 24 размера); на одном слайде следует размещать не более 2 объектов и не более 5 тезисных положений; все слайды должны быть оформлены в едином стиле и цветовой гамме. Количество слайдов – 6-8.

Реферат – продукт самостоятельной работы, представляющий собой краткое изложение в письменном виде полученных результатов теоретического анализа определенной научной (учебно-исследовательской) темы, где автор раскрывает суть исследуемого вопроса, приводит различные точки зрения, а также собственное понимание проблемы.

Реферат состоит из:

- введения;
- основной части – обобщенное и систематизированное изложение темы на основе литературных источников;
- заключения или выводов;
- перечня использованных литературных источников (отечественных и иностранных).

Объем реферата – 10-15 страниц машинописного текста или 18-20 страниц рукописи. Текст должен быть напечатан или написан только на одной стороне листа с

полями: слева – 3 см, справа – 1 см, сверху и снизу – 2,5 см. Каждый лист, таблица и рисунок должны иметь сквозную нумерацию арабскими цифрами. Работа должна быть сброшюрована.

Указатель литературы должен содержать не менее 10 источников: пособия, справочники, монографии, периодические издания, страницы в Интернете и т.д. Использованные источники располагаются в алфавитном порядке. В тексте обязательны ссылки на использованные источники, представляющие собой номер источника в списке литературы в квадратных скобках.

Максимальное количество баллов, которое может набрать студент в течение семестра за различные виды работ – 70 баллов.

Минимальное количество баллов, которые студент должен набрать в течение семестра за текущий контроль, равняется 40 баллам.

Максимальная сумма баллов, которые студент может получить на экзамене – 30 баллов. Экзамен проводится по вопросам. На экзамене студенты должны давать развернутые ответы на теоретические вопросы, проявляя умение делать самостоятельные обобщения и выводы, приводя достаточное количество примеров.

Итоговая оценка знаний студентов по изучаемой дисциплине составляет 100 баллов.

Сводная шкала оценивания

Вид работы	Максимальное количество баллов
Вовлеченность в учебный процесс	16
Выполнение лабораторных работ (в том числе в форме практической подготовки) и заполнения лабораторного журнала	22
Опрос	10
Реферат	4
Доклад	4
Презентация	4
Тест	10
Экзамен	30
Итого	100

Формой промежуточной аттестации является экзамен в 7 семестре, который проходит в форме устного собеседования по вопросам в билете.

При проведении *промежуточного контроля* (экзамена) учитывается посещаемость студентом лекционных занятий, активность на лабораторных занятиях, выполнение лабораторных работ, отработка занятий, пропущенных по уважительной причине. На экзамене студенты должны давать развернутые ответы на теоретические вопросы, проявляя умение делать самостоятельные обобщения и выводы, приводя достаточное количество примеров.

Шкала оценивания качества ответа на экзамене

(макс. 30 баллов)

Критерий оценивания	Баллы

Полно раскрыто содержание материала в объеме программы; четко и правильно даны определения и раскрыто содержание понятий; верно использованы научные термины; для доказательства использованы различные умения, выводы из наблюдений и опытов; ответ самостоятельный, использованы ранее приобретенные знания.	25-30
Раскрыто основное содержание материала; в основном правильно даны определения понятий и использованы научные термины; определения понятий неполные, допущены незначительные нарушения последовательности изложения, небольшие неточности при использовании научных терминов или в выводах и обобщениях из наблюдений и опытов.	15-24
Усвоено основное содержание учебного материала, но изложено фрагментарно, не всегда последовательно; определения понятий недостаточно четкие; не использованы в качестве доказательства выводы и обобщения из наблюдений и опытов или допущены ошибки при их изложении; допущены ошибки и неточности в использовании научной терминологии, определении понятий.	6-14
Основное содержание вопроса не раскрыто; не даны ответы на вспомогательные вопросы; допущены грубые ошибки в определении понятий, при использовании терминологии.	0-5

Итоговая оценка по дисциплине выставляется по приведенной ниже шкале. При выставлении итоговой оценки преподавателем учитывается работа студента в течение всего срока освоения дисциплины, а также баллы на промежуточной аттестации.

Баллы, полученные студентами в течение освоения дисциплины	Оценка по дисциплине
81-100	«отлично»
61-80	«хорошо»
41-60	«удовлетворительно»
0-40	«неудовлетворительно»