



МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего  
образования  
**«Дальневосточный федеральный университет»**  
(ДВФУ)

**ШКОЛА БИОМЕДИЦИНЫ**

«СОГЛАСОВАНО»

Руководитель ОП

«Медицинская биохимия»

Момот Т.В.

(подпись)

«10» июня 2019 г.

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор Департамента

Медицинской биохимии и биофизики

Момот Т.В.

(подпись)

«10» июня 2019 г.



**РАБОЧАЯ ПРОГРАММА УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ (РПУД)**  
**«Молекулярная биология»**  
**Специальность 30.05.01 «Медицинская биохимия»**  
**Форма подготовки: очная**

курс 4 семестр 7, 8

лекции 36 час.

Практические занятия не предусмотрены

лабораторные работы 72 час.

в том числе с использованием МАО лек.4 /пр. 0/лаб. 0 час.

всего часов аудиторной нагрузки 108 час.

в том числе с использованием МАО 4 час.

самостоятельная работа 72 час.

курсовая работа 8 семестр

зачет 7 семестр

экзамен 8 семестр (36 час.)

Рабочая программа составлена в соответствии с требованиями федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по направлению подготовки 30.05.01 «Медицинская биохимия», утвержденного приказом Министерства образования и науки Российской Федерации № 1013 от «11» августа 2016 г.

Рабочая программа обсуждена на заседании Департамента медицинской биохимии и биофизики, протокол № 5 от «10» июня 2019 г.

Директор Департамента: к.м.н., Момот Т.В.

Составитель: к.б.н., Каганский А.М.

## **АННОТАЦИЯ**

Дисциплина «Молекулярная биология» предназначена для студентов, обучающихся по образовательной программе 30.05.01 «Медицинская биохимия».

Дисциплина реализуется на 4 курсе, 7 и 8 семестрах, является обязательной дисциплиной.

При разработке рабочей программы учебной дисциплины использованы Федеральный государственный образовательный стандарт высшего образования по специальности 30.05.01 «Медицинская биохимия», учебный план подготовки специалистов по специальности 30.05.01 «Медицинская биохимия».

Общая трудоемкость освоения дисциплины составляет 6 зачетные единицы, 216 часов. Учебным планом предусмотрены 36 часов лекций, лабораторные занятия (72 часов), и самостоятельная работа студента (72 часа, 36 часов на подготовку на экзамен).

Выработка у студентов осознанного понимания вклада молекулярной биологии в здоровье человека, в широкий круг молекул и молекулярных механизмов: актуальных для медицинских биохимиков, а также той, с каждым годом все увеличивающейся роли, которую начинает играть молекулярная биология в медицине.

Особенностью в построении и содержании курса является ознакомление с методами молекулярной биологии, постепенно, но неуклонно входящими в репертуар врачей для диагностики и лечения и возможностями, которые открываются для медицинской науки в связи со стремительным развитием технологий связанных с разделами молекулярной биологии. Данный курс использует нестандартные игровые методики для практических занятий.

Дисциплина «Молекулярная биология» логически и содержательно связана с такими курсами, как «Геномная медицина», «Общая и медицинская генетика», «Общая биохимия»

Программа курса опирается на базовые знания, полученные обучающимися:

- готовностью к оценке результатов лабораторных, инструментальных, патолого-анатомических и иных исследований в целях распознавания состояния или установления факта наличия или отсутствия заболевания (ПК-5);
- готовностью к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека (ПК-11);
- способностью к определению новых областей исследования и проблем в сфере разработки биохимических и физико-химических технологий в здравоохранении (ПК-12);
- способностью к организации и проведению научных исследований, включая выбор цели и формулировку задач, планирование, подбор адекватных методов, сбор, обработку, анализ данных и публичное их представление с учетом требований информационной безопасности (ПК-13).

**Целью изучения дисциплины «Молекулярная биология» является формирование у студентов углубленного понимания истоков, методов и тенденций в современной дисциплине «молекулярная биология», компетенций в области внедрения методов молекулярной биологии, а также базовые знания в молекулярной биологии, либо необходимые для последующей практической деятельности врача, сталкивающихся с расширяющимся кругом заболеваний, в которых нарушены молекулярные механизмы клеток организма, либо использующие знания молекулярной биологии для диагностики и/или лечения.**

### **Задачи дисциплины:**

- приобретение студентами знаний в области молекулярной биологии, молекулярной генетики и медицинской геномики,

системного представления о влиянии молекулярных механизмов на здоровье и патогенез;

- формирование у студентов практических знаний, навыков и умений, призванных помочь им применять подходы молекулярной биологии, таких как определение генетических нарушений у пациентов;
- овладение знаниями о перспективных методах молекулярной биологии, вводимых в медицинскую практику в мире;
- формирование мотивации к исследованиям связанным с геномикой, транскриптомикой, эпигенетикой, протеомикой и метаболомикой ;
- обучение студентов базовым методам работы с молекулярной информацией в контексте здоровья и патогенеза человека;
- формирование навыков изучения научной литературы и официальных статистических обзоров.

В результате изучения данной дисциплины у обучающихся формируются следующие профессиональный компетенции (элементы компетенций):

Код и формулировка компетенции	Этапы формирования компетенции	
ПК-5 готовность к оценке результатов лабораторных, инструментальных, патолого-анатомических и иных исследований в целях	Знает	Мероприятия, вводимые в последние годы в здравоохранение в экономически развитых странах мира, по прогнозированию здоровья, диагностике и лечению, связанные с молекулярной генетикой и геномикой и включающие в себя современные методы молекулярной генетики и геномики (например, полногеномный анализ и пр.)

распознавания состояния или установления факта наличия или отсутствия заболевания	Умеет	Пользоваться современным оборудованием и реагентами, используемым в лабораториях, в которых работают с геномной информацией человека: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения и развития генетических заболеваний
	Владеет	Навыками осуществления комплекса мероприятий, направленных на выявление генетических заболеваний, их раннюю диагностику, выявление причин и условий их возникновения и развития, а также методами ПЦР, секвенирования ДНК и пр.
ПК-13 способность к организации и проведению научных исследований, включая выбор цели и формулировку задач, планирование, подбор адекватных методов, сбор, обработку, анализ данных и публичное их представление с учетом требований информационной безопасности	Знает	Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.
	Умеет	Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения
	Владеет	Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями
ПК-12: готовность к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека	Знает	Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.
	Умеет	Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных

		методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения
	Владеет	Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями
ПК-11: готовность к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека;	Знает	Как проводить базовые биохимические тесты (анализ крови, слюны и пр.) с использованием человеческих клеток и биологических жидкостей.
	Умеет	Определять целесообразность проведения генетического анализа и геномной терапии в тех или иных случаях врачебной практики.
	Владеет	Широким научным кругозором, охватывающим современное состояние и тенденции в развитии молекулярной генетики, генетической диагностики и геномной терапии. Навыками для организации диагностических мероприятий в клинической лаборатории: где поставлена задача взять на вооружение генетический анализ.

Для формирования вышеуказанных компетенций в рамках дисциплины «Молекулярная биология» применяются следующие методы активного/интерактивного обучения: лекция-дискуссия, лекция-беседа, занятие в форме мозгового штурма, круглого стола.

## **I. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ТЕОРЕТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ КУРСА (36 часов, 4 часа в виде мао)**

**Раздел 1. Введение в молекулярную биологию. Структурная иерархия и молекулярная организация клетки – 6 часов.**

*План лекций:*

1. Введение. История возникновения и развития молекулярной биологии.
2. Методы молекулярной биологии

2. Клетки прокариот и эукариот: план строения, компартментализация, эволюционная динамика.
3. Молекулярная структура и динамика белков.
4. Молекулярная организация нуклеиновых кислот.
5. Молекулярные виды липидов и их роль в организации клеточных мембран.
6. Структура и свойства гликополимеров.

## **Раздел 2. Структура и молекулярная динамика клеточных мембран-4 часа-лекция беседа.**

*План лекций:*

1. Организация биологических мембран.
2. Транспортные функции мембран.
3. Белки, входящие в состав биологических мембран. Классификация мембранных белков по положению относительно липидного бислоя. Способы закрепления белков в мембране. Латеральная и ротационная диффузия белков в мембране.
4. Углевод-содержащие биополимеры (гликоконъюгаты) в составе мембран: гликопroteины и протеогликаны, гликолипиды. Основные классы гликозаминогликанов в составе организма. Функции углеводсодержащих полипептидов и белков в организме. Структура и функции гликолипидов.
5. Типы межклеточных контактов (изолирующие – плотные соединения; зажимывающие – адгезионные контакты, десмосомы, фокальные контакты и полудесмосомы; коммуникоционные – щелевые контакты).

## **Раздел 3. Структура хроматина, молекулярные механизмы репликации, репарации и рекомбинации ДНК-6 часов.**

*План лекций:*

1. Структура и классификация хромосом. Эухроматин и

гетерохроматин. Кодирующая и некодирующая ДНК.

2. Мажорные ДНК-связывающие белки и их роль в организации трехмерной структуры хроматина. Гистоновые белки. Негистоновые белки хроматина.

3. Хромосомные территории и ядерный матрикс. Функциональные аспекты структурной организации хроматина. Экспрессия генов и структура хроматина.

4. Общие принципы репликации ДНК. Принцип полимеразной цепной реакции (ПЦР) и ее значение для молекулярной биологии. Стадии цикла ПЦР, события ПЦР, происходящие на различных циклах. Разновидности ПЦР. Пространственно-временная организация событий репликации. Лидирующая и отстающая цепи, фрагменты Оказаки. Особенности репликации митохондриальных ДНК. Сайты начала репликации лидирующей и отстающей цепей, D-петли.

#### **Раздел 4. Транскрипция. Регуляция экспрессии генов-6 часов.**

*План лекции:*

1. Центральная догма молекулярной биологии. Понятие транскрипции. Ген, структурная организация гена, транскрибуемые и нетранскрибуемые регионы, прерывистая структура гена (экзоны, интроны). Роль промоторов и консенсусных последовательностей в механизме инициации транскрипции. РНК-полимеразы прокариот и эукариот: структурные и функциональные особенности. Участие транскрикционных факторов (TF) в механизме инициации транскрипции. Терминация транскрипции.

2. Посттранскриptionные изменения мРНК эукариот: кэпирование, сплайсинг, полиаденилирование. Альтернативный сплайсинг. Эффект положения генов. Инактивация X хромосомы млекопитающих. Основные уровни регуляции активности генов. Ацетилирование гистонов. Основные уровни регуляции активности генов. Метилирование ДНК, разновидности.

3. Основные уровни регуляции активности генов. Посттранскриционный

уровень регуляции. Регуляция генной активности активаторами транскрипции. Принцип классификации транскрипционных факторов по Вингендеру. Основные надклассы TF.

### **Раздел 5. Генетический код. Механизм трансляци)-6 часов.**

*План лекций:*

1. Открытие, расшифровка и свойства генетического кода. Адапторная гипотеза реализации генетического кода.
2. Структура и свойства транспортных РНК. Организация и сборка рибосом прокариот и эукариот.
3. Синтез и процессинг рибосомальных РНК (рРНК). Белки рибосом. Сайты активного центра рибосом. Стадии трансляции: инициация, элонгация, терминация. Механизм формирования инициаторного комплекса, факторы инициации трансляции прокариот (IF).
4. Посттрансляционные модификации белков, управление функциональной активностью белков с помощью посттрансляционного процессинга.

### **Раздел 6. Цитоскелет: архитектура, транспорт и молекулярная динамика-4 часа.**

*План лекций*

1. Основные фибриллярные структуры цитоскелета, их молекулярный состав и тканеспецифичность. Классификация, структура и свойства молекулярных моторов. Свойства миозинов, динеина и кинезина как основных молекулярных моторов клетки. Механохимическое сопряжение и актин-активируемая АТФазная активность миозина. Регуляция взаимодействия актина и миозина с помощью миозин-АТФ-интермедиаторов, слабое и сильное взаимодействие. Актин-связанная регуляция работы мышц на примере цикла работы скелетных поперечно-полосатых мышц млекопитающих.

2. Роль Ca<sup>2+</sup> и тропонинового комплекса в запуске сокращения. Миозин-связанная регуляция работы мышц на примере цикла работы гладких мышц млекопитающих. Роль Ca<sup>2+</sup>, кальмодулина и его киназы в механизме сокращения. Актин-опосредованная регуляция работы гладких мышц млекопитающих. Функционирование специализированных гладких мышц животных, обладающие состоянием запирательного тонуса (catch state).

3. Молекулярные механизмы миопатий. Индивидуальное развитие, цитоскелет и морфогенетические движения. Роль методов идентификации молекулярных видов цитоскелетных белков в лабораторной диагностики тканевой природы злокачественных новообразований.

## **Раздел 7. Межклеточные коммуникации, сигнальные пути, управление репродукцией и дифференцировкой клеток-4 часа.**

### *План лекций*

1. Понятие коммуникации между клетками. Коммуникативные процессы бактерий и дрожжей. Типы и природа сигналов, воспринимаемых клеткой. Понятия сигнал-подающей клетки и клетки-мишени. Понятия лиганда и рецептора.

2. Принципы внутриклеточных механизмов передачи сигнала (вторичные мессенджеры и молекулы-эффекторы). Типы эффекторных молекул и возможные результаты сигналинга. Общая классификация сигнальных путей в зависимости от удаленности лиганда от клетки, секретирующей сигнальную молекулу. Контакт-зависимый сигналинг (сигналинг через интегрины, эфирины, Notch сигнальный путь, сигналинг через Toll-рецепторы – NFκB путь). Сигналинг через секретируемые молекулы. Сигналинг посредством локальных медиаторов: паракриновый (лиганды Hedgehog, BMP и другие); аутокриновый (на примере опухолевых клеток и лиганда Hedgehog). Сигналинг посредством медиаторов, работающих на значительном удалении от секретируемой

клетки: нейротрансмиттеры, гормоны.

3. Поведенческие реакции клеток в микроокружении сигнальных молекул. Сигнальные молекулы как морфогены. Морфогенетические поля. Внутриклеточные рецепторы. NO как нейротрансмиттер и его мешени. NO как регулятор сокращения гладкой мускулатуры сосудов.

4. Гидрофобные внутриклеточные лиганды (стериоиды и тиреоидные гормоны, ретиноиды, витамин D), семейство ядерных рецепторов (nuclear receptors superfamily). Внеклеточные лиганды. Основные типы рецепторов, воспринимающих внеклеточные лиганды. Способы активации передатчиков сигнала при активации рецептора лигандом. Способы сближения участников сигнального процесса: роль каркасных белков (scaffold proteins) или белков адаптеров, докинг-сайтов на других компонентах или липидных raftах.

5. Принцип обратной связи в функционировании сигнальных путей. Up-регуляция и down-регуляция. Сигналинг посредством GPCR – G-protein coupled receptors. Структура GPCR, возможные лиганды, общий механизм активации и передачи сигнала. Сигнальные процессы, запускаемые GPCR. G-белки: структура, общие принципы функционирования. Вторичные мессенджеры, активируемые G-белками: аденилицилаза и цАМФ, фосфолипаза C, ионные каналы.

6. Расщепление фосфатилиинозитола и кальциевый сигналинг. Схема пути. Функции кальция в клетке, механизм осциллирующего высвобождения кальция из эндоплазматического ретикулюма. Механизмы выведения из цитоплазмы избытка кальция. Сигналинг посредством рецепторов, связанных с киназами. Основные классы рецепторов, работающих посредством взаимодействия с киназами.

7. Рецепторы тирозин-киназы (RTKs), общая структура и лиганды (факторы роста и эфрины). Механизм активации RTKs, трансаутофосфорилирование. Негативная доминантная конструкция RTK как методический подход к изучению роли рецептора. SH2 и SH3 домены

белков, их роль в сигнальной молекуле белка. Ras/MAPK сигнальный путь. Зависимость результата пути от времени воздействия лиганда.

8. Рецепторы, ассоциированные с тирозин-киназами. Интегрины и связанные с ними тирозин-киназы. Цитокиновые рецепторы. Рецепторы серин- треонин киназы. Сигнальные пути, зависящие от протеолиза сигнального компонента. Сигнальный путь Notch. Сигнальные пути, зависящие от ингибирования комплекса деградации латентного регулятора генов. Канонический путь Wnt, путь Hedgehog, путь NF $\kappa$ B. Сигнальное программирование стволовых клеток. Сигналинг и молекулярные механизмы апоптоза. Молекулярные механизмы канцерогенеза.

## **II. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ КУРСА**

### **Практические занятия (72 часа)**

#### **Оформление лабораторной работы.**

При выполнении лабораторных работ необходимо все записи производить в следующем порядке.

1. Принцип метода.
2. Оборудование.
3. Посуда.
4. Реактивы.
5. Приготовление рабочих растворов.
6. Построение калибровочного графика.
7. Ход определения.
8. Метод расчета.
9. Выводы.

Такой порядок оформления работ позволяет студентам, поняв суть метода, разобраться в механизме качественной реакции, описанной в разделе «Принцип метода». Разделы 2-5 приводятся для того, чтобы лаборанты могли

подготовить, а студенты знать, какие приборы, посуда реактивы и рабочие растворы необходимы для выполнения данной лабораторной работы. Рабочие растворы готовятся, как описано в разделе «Приготовление растворов». Разделы 6-9 используются студентами уже при выполнении работ. Лабораторная работа считается выполненной только после оформления выводов по работе, которые должны содержать основные результаты исследований, описание наблюдаемых изменений при выполнении эксперимента и краткий анализ полученных данных.

### **Занятие 1. Общая теория работы с нуклеиновыми кислотами и анализа экспрессии генов 9 часов**

*Цель работы:* Ознакомиться с теоретическими основами работы с нуклеиновыми кислотами и анализа экспрессии генов.

*Задачи:*

1. Освоить теоретические основы методов выделения, очистки и разделения нуклеиновых кислот
2. Освоить теоретические основы доставки генетических конструкций в клетки
3. Ознакомиться с основными методами анализа экспрессии генов

### **Занятие 2. Очистка и осаждение нуклеиновых кислот. Полимеразная цепная реакция. Гель-электрофорез (9 часов).**

*Цель работы:* Выполнить учебно-экспериментальную работу по выявлению качественных и количественных характеристик препаратов нуклеиновых кислот.

*Задачи:*

1. Выполнить удаление белков с помощью экстракции водных растворов нуклеиновых кислот фенолом и (или) хлороформом.
2. Выполнить концентрирование ДНК осаждением этанолом.

Осадок ДНК, образующийся при низкой температуре (-20оС или ниже) в присутствие умеренной концентрации моновалентных катионов, собрать центрифугированием.

3. Растворить в буфере, доводя до желаемой концентрации.
4. Выполнить разделение нуклеиновых кислот (ДНК и РНК) в электрическом поле при помощи метода гель-электрофореза.
5. Поставить полимеразную цепную реакцию с праймерами флонкирующими целевой участок молекулы

### **Занятие 3. Трансформация эукариотических и прокариотических систем плазмидными векторами ( 9 часа).**

*Цель работы:* Трансформировать препараты компетентных клеток бактерий и линию эукариотических клеток плазмидными векторами

*Задачи:*

1. Приготовить суспензию компетентных клеток бактерий и суспензию эукариотических клеток
2. Произвести трансформацию клеток методом электропорации
3. Культивировать клетки в присутствии питательных сред

### **Занятие 4. Селекция и отбор трансформированных клонов ( 9 часов ).**

*Цель работы:* Выполнить отбор клеток с функционально активной плазмидой

*Задачи:*

1. Приготовить среду с добавлением антибиотика для селекции трансформированных клеток
2. Приготовить чистые культуры трансформированных клеток

### **Занятие 5. Белковый электрофорез продуктов экспрессии ( 9 часов ).**

*Цель работы:* Произвести электрофоретическое разделение белковых молекул в полиакриламидном геле

*Задачи:*

1. Приготовить растворы полиакриламидного геля и собрать камеру для проведения гель-электрофореза по методу Лэммли  
Проанализировать молекулярные массы разделенных белков

**Занятие 6. Визуальный анализ продуктов экспрессии( 9 часов ).**

*Цель работы:* Выявить экспрессию репортерных генов в составе плазмидного вектора с помощью флуоресцентного микроскопа

*Задачи:*

1. Произвести качественную оценку флуоресценции
2. Вычислить отношение клеток несущих флуоресцентный сигнал к клеткам без сигнала

**Занятие 7. Хроматографическая очистка продуктов экспрессии плазмидного вектора ( 9 часов ).**

*Цель работы:* Выполнить хроматографию тотального препарата белков, выделенных из клеточной суспензии

*Задачи:*

1. Произвести экстракцию белков из клеточной суспензии
2. Разделить полученный препарат белков с помощью ионообменной хроматографии

**Занятие 8. Основы масс-спектрометрии ( 9 часов ).**

*Цель работы:* Ознакомиться с принципами масс-спектрометрического анализа белковых молекул

*Задачи:*

1. Изучить теоретические основы масс-спектрометрии
2. Ознакомиться с основными направлениями исследований в которых применяют масс-спектрометрию

**Перечень лабораторных работ**

**36 ч.**

**Лабораторная работа №1. Общая теория работы с нуклеиновыми кислотами и анализа экспрессии генов (4 ч).**

**Лабораторная работа №2. Очистка и осаждение нуклеиновых кислот.**

**Полимеразная цепная реакция. Гель-электрофорез ( 4 часа).**

**Лабораторная работа №3. Трансформация эукариотических и прокариотических систем плазмидными векторами ( 4 часа).**

**Лабораторная работа №4. Селекция и отбор трансформированных клонов ( 4 часа).**

**Лабораторная работа №5. Белковый электрофорез продуктов экспрессии ( 4 часа).**

**Лабораторная работа №6. Визуальный анализ продуктов экспрессии( 4 часа).**

**Лабораторная работа №7. Хроматографическая очистка продуктов экспрессии плазмидного вектора ( 6 часов).**

**Лабораторная работа №8. Основы масс-спектрометрии ( 6 часов).**

### **III. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ ОБУЧАЮЩИХСЯ**

Учебно-методическое обеспечение самостоятельной работы обучающихся по дисциплине «Молекулярная биология» представлено в Приложении 1 и включает в себя:

- план-график выполнения самостоятельной работы по дисциплине;
- характеристику заданий для самостоятельной работы обучающихся и методические рекомендации по их выполнению;
- требования к представлению и оформлению результатов самостоятельной работы;
- критерии оценки выполнения самостоятельной работы.

### **IV. КОНТРОЛЬ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ КУРСА**

№ п/п	Контролируемые модули/ разделы / темы дисциплины	Коды и этапы формирования компетенций	Оценочные средства - наименование		
			текущий контроль	промежуточная аттестация	
1	Раздел 1.	ПК-5 ПК-13	Знает, умеет,	Решение задач,	Зачет

		ПК-11 ПК-12	владеет	тестирование реферат или презентация	Вопрос 1 - 8
2	Раздел 2.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 9-16
3	Раздел 3.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 17-24
4	Раздел 4.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 25-32
5	Раздел 5.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 32 - 40
6	Раздел 6.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 40 - 82
7	Раздел 7.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 49 - 56

Контрольные и методические материалы, а также критерии и показатели, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и характеризующие этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы представлены в Приложении 2.

## **V. СПИСОК УЧЕБНОЙ ЛИТЕРАТУРЫ И ИНФОРМАЦИОННО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ**

## **Основная литература**

*(электронные и печатные издания)*

1. Свищев, Г.М. Конфокальная микроскопия и ультрамикроскопия живой клетки [Электронный ресурс] : учебное пособие / Г.М. Свищев. — Электрон. дан. — Москва : Физматлит, 2011. — 120 с. — Режим доступа: <https://e.lanbook.com/book/5292>.
2. Стволинская Н.С. Цитология [Электронный ресурс] : учебник / Н.С. Стволинская. — Электрон. текстовые данные. — М. : Прометей, 2012. — 238 с. — 978-5-7042-2354-2. — Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/18637.html>
3. Сборник задач по молекулярной биологии и медицинской генетике с решениями [Электронный ресурс] : учебное пособие / . — Электрон. текстовые данные. — Самара: РЕАВИЗ, 2012. — 168 с. — 2227-8397. — Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/18421.html>

## **Дополнительная литература**

1. Степанов В.М. Молекулярная биология. Структура и функция белков [Электронный ресурс] : учебник / В.М. Степанов. — Электрон. текстовые данные. — М. : Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова, 2005. — 336 с. — 5-211-04971-3. — Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/13144.html>
2. Вересов В.Г. Структурная биология апоптоза [Электронный ресурс] : монография / В.Г. Вересов. — Электрон. текстовые данные. — Минск: Белорусская наука, 2008. — 398 с. — 978-985-08-0984-1. — Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/10077.html>
3. Корочкин Л.И. Биология индивидуального развития. Генетический аспект [Электронный ресурс] : учебник / Л.И. Корочкин. — Электрон. текстовые данные. — М. : Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова, 2002. — 264 с. — 5-211-04480-0. — Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/13054.html>

## **Электронные информационные образовательные ресурсы**

1. Национальный центр биотехнологической информации США  
[www.ncbi.nlm.nih.gov/](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/).
2. [www.ebi.ac.uk/](http://www.ebi.ac.uk/) Европейский институт биоинформатики.
3. [www.molbiol.ru](http://www.molbiol.ru) Информационный проект поддерживаемый русскоязычным биологическим сообществом.
4. [www.membrana.ru/](http://www.membrana.ru/) научно-популярный интернет-портал.
5. Жимулов И.Ф. *Общая и молекулярная генетика* pdf-версия учебника – url: <http://www.nsu.ru/education/biology/genetics/>
6. Колесникова Т.Д. Подборка литературы для самостоятельного чтения и выполнения домашних заданий: <http://engrailed.narod.ru/molbiol/> .

### **Перечень информационных технологий и программного обеспечения**

При осуществлении образовательного процесса по дисциплине используется общее программное обеспечение компьютерных учебных классов (Windows XP, Microsoft Office и др.).

## **VI. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ**

Теоретическая часть дисциплины «Молекулярная биология» раскрывается на лекционных занятиях, так как лекция является основной формой обучения, где преподавателем даются основные понятия дисциплины.

Последовательность изложения материала на лекционных занятиях, направлена на формирование у студентов ориентировочной основы для последующего усвоения материала при самостоятельной работе.

На практических занятиях в ходе дискуссий на семинарских занятиях, при обсуждении рефератов и на занятиях с применением методов активного

обучения студенты учатся анализировать и прогнозировать развитие медицинской науки, раскрывают ее научные и социальные проблемы.

Практические занятия курса проводятся по всем разделам учебной программы. Практические работы направлены на формирование у студентов навыков самостоятельной исследовательской работы. В ходе практических занятий студент выполняет комплекс заданий, позволяющий закрепить лекционный материал по изучаемой теме, получить основные навыки в области молекулярной генетики, генетической инженерии, геномики и генной терапии в современной медицине. Активному закреплению теоретических знаний способствует обсуждение проблемных аспектов дисциплины в форме семинара и занятий с применением методов активного обучения (МАО). При этом происходит развитие навыков самостоятельной исследовательской деятельности в процессе работы с научной литературой, периодическими изданиями, формирование умения аргументированно отстаивать свою точку зрения, слушать других, отвечать на вопросы, вести дискуссию.

При написании рефератов рекомендуется самостоятельно найти литературу к нему. В реферате раскрывается содержание исследуемой проблемы. Работа над рефератом помогает углубить понимание отдельных вопросов курса, формировать и отстаивать свою точку зрения, приобретать и совершенствовать навыки самостоятельной творческой работы, вести активную познавательную работу.

Основные виды самостоятельной работы студентов – это работа с литературными источниками и методическими рекомендациями, интернет-ресурсами для более глубокого ознакомления с отдельными проблемами развития медицины. Результаты работы оформляются в виде рефератов или докладов с последующим обсуждением. Темы рефератов соответствуют основным разделам курса.

Для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации проводятся устные опросы, контрольные эссе.

## **VII. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ**

Освоение дисциплины «Молекулярная биология» предполагает использование следующего материально-технического обеспечения: Мультимедийной аудитории, оснащенной широкополосным доступом в сеть интернет. Компьютерного класса. Все компьютеры подключены к корпоративной компьютерной сети ДВФУ и находятся в едином домене.

Для выполнения самостоятельной работы студенты в жилых корпусах ДВФУ обеспечены Wi-Fi.

Наименование оборудованных помещений и помещений для самостоятельной работы	Перечень основного оборудования
Аудитория для практических занятий г. Владивосток, о. Русский, п. Аякс д.10, ауд. М419, площадь 74,9 м <sup>2</sup>	Проектор DLP, 3000 ANSI Lm, WXGA 1280x800, 2000:1 EW330U Mitsubishi; Подсистема специализированных креплений оборудования CORSA-2007 Tuarex; Подсистема видеокоммутации: матричный коммутатор DVI DXP 44 DVI Pro Extron; удлинитель DVI по витой паре DVI 201 Tx/Rx Extron; Подсистема аудиокоммутации и звукоусиления; акустическая система для потолочного монтажа SI 3CT LP Extron; цифровой аудиопроцессор DMP 44 LC Extron; расширение для контроллера управления IPL T CR48
Читальные залы Научной библиотеки ДВФУ с открытым доступом к фонду (корпус А - уровень 10)	Моноблок HP ProOne 400 All-in-One 19,5 (1600x900), Core i3-4150T, 4GB DDR3-1600 (1x4GB), 1TB HDD 7200 SATA, DVD+/-RW,GigEth,Wi-Fi,BT,usb kbd/mse,Win7Pro (64-bit)+Win8.1Pro(64-bit),1-1-1 Wty Скорость доступа в Интернет 500 Мбит/сек. Рабочие места для людей с ограниченными возможностями здоровья оснащены дисплеями и принтерами Брайля; оборудованы: портативными устройствами для чтения плоскопечатных текстов, сканирующими и читающими машинами видеоувеличителем с возможностью регуляции цветовых спектров; увеличивающими электронными лупами и ультразвуковыми маркировщиками
Аудитория для самостоятельной работы студентов	Моноблок Lenovo C360G-i34164G500UDK 19.5" Intel Core i3-4160T 4GB DDR3-1600 SODIMM (1x4GB)500GB Windows Seven Enterprise - 17 штук; Проводная сеть ЛВС – Cisco 800 series; беспроводные

<p>г. Владивосток, о. Русский п. Аякс д.10, Корпус 25.1, ауд. М621 Площадь 44.5 м<sup>2</sup></p>	<p>ЛВС для обучающихся обеспечены системой на базе точек доступа 802.11a/b/g/n 2x2 MIMO(2SS).</p>
---	---

<p><b>Мультимедийная аудитория:</b>          Моноблок Lenovo C360G-i34164G500UDK; Экран проекционный Projecta Elpro Electrol, 300x173 см; Мультимедийный проектор, Mitsubishi FD630U, 4000 ANSI Lumen, 1920x1080; Врезной интерфейс с системой автоматического втягивания кабелей TLS TAM 201 Stan; Документ-камера Avervision CP355AF; Микрофонная петличная радиосистема УВЧ диапазона Sennheiser EW 122 G3 в составе беспроводного микрофона и приемника; Кодек видеоконференцсвязи LifeSizeExpress 220-Codeonly- Non-AES; Сетевая видеокамера Multipix MP-HD718; Две ЖК-панели 47", Full HD, LG M4716CCVA; Подсистема аудиокоммутации и звукоусиления; централизованное бесперебойное обеспечение электропитанием</p> <p><b>Лаборатория биомедицинских клеточных технологий</b></p> <p>Прибор для проведения полимеразной цепной реакции с детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» CFX96 Touch Real Time System</p> <p>Камера для электрофореза Mini-Sub Cell GT System (BioRad 1704467)</p> <p>Камера для вертикального электрофореза Mini-PROTEAN Tetra Cell, BioRad 1658003</p> <p>Камера для проведения вертикального электрофореза PROTEAN II xi Cell (BioRad 1651803)</p> <p>Система для фиксации и обработки электрофорезных гелей Gel Fix System</p> <p>Измеритель водородного показателя (pH) растворов в комплекте с электродом и калибровочной системой PB-11-P11</p> <p>Шейкер терmostатируемый ES-20/60</p> <p>Центрифуга лабораторная MiniSpin</p> <p>Дозатор автоклавируемый одноканальный HTL переменного объема</p>	<p>690922, Приморский край, г. Владивосток, остров Русский, полуостров Саперный, поселок Аякс, 10, ауд. М 421, 422</p> <p>690922, Приморский край, г. Владивосток, остров Русский, полуостров Саперный, поселок Аякс, 10, ауд. М820, М823, М826</p>
--	---

<p>100-1000 мкл Discovery Comfort (4046)  Дозатор автоклавируемый одноканальный HTL переменного объема 20-200 мкл Discovery Comfort (4045)</p> <p>Дозатор автоклавируемый однокан. переменного объема 2-20 мкл Discovery Comfort (4043)</p> <p>Дозатор автоклавируемый однокан. переменного объема 10-100 мкл Discovery Comfort (4044)</p> <p>Система автоматизированная Biacore X100 System для анализа межмолекулярных взаимодействий с набором дополнительных частей и программным обеспечением</p> <p>Система для непрерывного наблюдения за живыми клетками в культуре, формирования и анализа изображения Cell-IQ MLF, Chip Technologies, Чехия</p> <p>Инкубатор персональный CO2- с системой мониторинга и повышения витальности клеток Galaxy (CO48R-230-1200)</p> <p>Шкаф ламинарный 2-го класса биологической защиты, размер рабочей поверхности 150 см SafeFAST Elite215S</p> <p>Бактерицидный УФ-рециркулятор воздуха, UVR-M</p> <p>Мешалка магнитная, MSH-300i</p> <p>Минирокер-шайкер, MR-1</p> <p>Термошайкер планшетный, PST-60 HL-4</p> <p>Система получения сверхчистой воды Simplicity (SIMSV00EU)</p> <p>Центрифуга лабораторная для проведения пробоподготовки методом центрифugирования 5804R</p> <p>Холодильник низкотемпературный Forma 902</p> <p>Дозатор автоматический одноканальный переменного объема 0,2-2 мкл, серии Discovery Comfort (DV2)</p> <p>Автоклав автоматический вертикальный MLS-3020 U</p> <p>Весы аналитические серии Adventurer Pro AV213</p> <p>Весы прецизионные серии Pioneer (PA413</p> <p>Дозатор электрический для серологических пипеток Swiftpet PRO</p> <p>Дистиллятор GFL-2008</p>
--

Водяная баня-термостат с перемешиванием WB-4MS, Термостат суховоздушный MIR-262 Отсасыватель медицинский ОМ-1 Весы прецизионные серии Pioneer (PA413)	
--	--



МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное образовательное учреждение  
высшего образования  
**«Дальневосточный федеральный университет»**  
(ДВФУ)

---

**ШКОЛА БИОМЕДИЦИНЫ**

**УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ  
РАБОТЫ ОБУЧАЮЩИХСЯ  
по дисциплине «Молекулярная биология»  
Специальность 30.05.01 «Медицинская биохимия»»**

**Форма подготовки очная**

**Владивосток  
2016**

№ п/п	Дата/срок и выполнения	Вид самостоятельной работы	Примерн ые нормы времени на выполнение	Форма контроля
1	10 СЕМЕСТР	Выполнение курсовой работы	72 ЧАСА	Защита курсовой работы

## **МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ВЫПОЛНЕНИЮ КУРСОВЫХ РАБОТ**

Курсовая работа, предусмотренная учебным планом, является важным этапом в усвоении студентом изучаемой дисциплины. В ходе работы над выполнением курсовой работы студент учится грамотно и четко излагать мысли, что важно для будущей практики специалиста.

**Цель курсовой работы** заключается в расширении знания студента по изучаемой дисциплине, закреплении практических навыков, в умении пользоваться периодической, справочной, реферативной литературой.

### **Основные задачи курсовой работы:**

- более глубокое овладение знаниями;
- привитие интереса к исследовательской деятельности;
- формирование умений самостоятельной работы;
- овладение умениями последовательного обоснованного изложения своих мыслей,
- выработка умений анализировать сложные явления, формулировать теоретические обобщения.

Курсовая работа по дисциплине должна отвечать ряду требований:

1. тематика, предмет и объект исследования должны быть актуальными;
2. содержание и форма подачи материала должны быть конкретными;
3. работа должны быть оформлена в соответствии с действующими ГОСТ.

Курсовая работа студента должна:

- показать умение студента обосновать актуальность темы, творчески подойти к избранной теме, использовать методы научного исследования, анализировать источники;
- отличаться глубиной изложения, научным подходом и системным анализом существующих в отечественной и зарубежной науке точек зрения;
- содержать четкую формулировку целей, задач и гипотезы, определение предмета и объекта исследования;
- соответствовать всем требованиям, предъявляемым к оформлению курсовых работ.

**Подготовка и написание курсовой работы** состоит из нескольких этапов:

1. Выбор темы и ее согласование с научным руководителем.
2. Обоснование структуры работы.
3. Составление библиографии, ознакомление с нормативными документами, другими источниками и литературой, относящимися к теме курсовой работы.
4. Экспериментальная работа.
5. Обработка и анализ полученной информации с применением современных математико-статистических методов.
6. Формулирование выводов, а в случае теоретического исследования - научно-обоснованной разработкой или альтернативной интерпретацией тех или иных концепций или позиций по теме работы.
7. Оформление курсовой работы в соответствии с установленными требованиями.

Курсовая работа студенту не возвращается и хранится в Департаменте медицинской биологии и биотехнологии, либо у руководителя образовательной программы.

# **1. ПОДГОТОВКА КУРСОВОЙ РАБОТЫ**

## **1.1. Порядок выбора темы курсовой работы**

Примерная тематика курсовых работ рассматривается и утверждается на заседании Департамента медицинской биологии и биотехнологии, а затем предлагается студентам.

Студенты выбирают тему курсовой работы самостоятельно, руководствуясь интересом к проблеме, возможностью получения фактических данных, наличием специальной литературы.

Студенты могут предложить свою тему курсовой работы с учетом ранее выполненных работ по другим дисциплинам.

Выбрав тему курсовой работы, студент согласует ее с научным руководителем – преподавателем соответствующей учебной дисциплины.

## **1.2 Обязанности научного руководителя**

Научный руководитель:

- оказывает помощь в окончательном формулировании темы в случае, если она не входит в перечень предлагаемых тем;
- излагает сущность проблематики, предлагаемой студенту для разработки в рамках курсовой работы;
- знакомит студента с требованиями, предъявляемыми к курсовым работам;
- оказывает помощь в составлении плана курсовой работы;
- осуществляет оперативное руководство курсовой работой;
- проводит регулярные консультации и собеседования со студентом в ходе подготовки и написания работы;
- оказывает студенту организационную и методическую помощь;
- подписывает работу и допускает студента к защите;

- подписывая работу, дает гарантию ее соответствия предъявляемым в университете требованиям по качеству содержания и оформления;
- консультирует студента по подготовке доклада и презентаций для защиты курсовой работы на заседании департамента фармации и фармакологии.

На этапе подготовки курсовой работы научный руководитель советует, как приступить к рассмотрению темы, корректирует план работы и оказывает помощь в подборе литературы, источников получения информации, а также определении периода, за который целесообразно собрать информацию.

### **1.3 Организация и планирование выполнения курсовой работы**

Студент вместе с научным руководителем формирует целевое направление работы, определяет, какие вопросы должны быть проработаны, на что следует обратить особое внимание.

После окончательного формулирования темы курсовой работы студент при помощи научного руководителя разрабатывает подробный план содержания работы.

План курсовой работы отражает специфику темы. В ходе его формирования получают свое конкретное выражение общая направленность темы, перечень рассматриваемых вопросов, наименование глав, уточняется список литературы, определяются объекты и предмет исследования, источники получения статистической или исходной практической информации. В процессе составления плана предопределяется теоретический уровень и практическое значение работы в целом в случае, если она имеет практическую направленность.

### **1.4 Порядок работы с источниками и литературой**

Работа с источниками и литературой должна начинаться еще в процессе выбора темы. Она приобретает важнейшее значение после

согласования плана курсовой работы.

Студент, как правило, подбирает необходимую литературу самостоятельно. Роль научного руководителя заключается, в основном, в рекомендациях и советах по отбору источников и видов публикаций.

При работе с источниками, в первую очередь, изучается нормативная документация ( ГОСТы, ОСТы, приказы, методические рекомендации и др.)

Затем изучается научная и специальная литература по проблеме исследования, изданная в России и за рубежом. При наличии нескольких изданий по определенной проблеме целесообразно избрать более позднее издание (примерно за последние 3-4 года до написания работы). Общее количество источников и литературы должно быть не менее 30.

### **1.5. Порядок сбора и обработки информации**

Сбор информации (статистического или фактического материала) является ответственным этапом подготовки курсовой работы. Ее качество, правильность и полнота подобранных и проанализированных материалов во многом определят объективность выводов по исследуемой проблеме.

Только изучение многих (порой противоречивых) фактов или точек зрения ученых, их сопоставление и анализ позволяют выявить противоречия, закономерности, основные тенденции развития исследуемого явления или объекта, их логические взаимосвязи, а также экономическое или социальное значение динамики развития. Приводимые факты и цифровой материал должны быть достоверны и актуальны.

В работе студенту необходимо выявить и изложить основные тенденции изучаемых процессов и явлений, подкрепить их наиболее типичными примерами, а также обосновать применяемые методы исследования.

Систематизация, анализ и обработка информации предполагают использование в курсовой работе таблиц, диаграмм, графиков, схем, которые не только способствуют наглядности приводимого на страницах работы

материала, но и убедительно раскрывают суть исследуемых явлений и процессов. Кроме того, они развиваются навыки формализации массива информации, необходимые в дальнейшем для написания дипломной работы.

## **2. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ КУРСОВОЙ РАБОТЫ**

Курсовая работа должна иметь:

- титульный лист, оформленный в соответствии с установленными требованиями (Приложение 1.2);
- содержание;
- введение;
- разделы (главы) и подразделы;
- заключение;
- список использованных источников и литературы;
- приложения (в случаях необходимости).

### **ОБЪЕМ КУРСОВОЙ РАБОТЫ**

Общий объем курсовой работы должен составлять не менее 35-70 страниц машинописного текста, напечатанного через полтора интервала шрифтом №14 Times New Roman 1,5 интервал (включая титульный лист, лист содержания, список источников и литературы). Поля (левое -2,5 см, остальные 2 см). Нумерация – верхний правый угол, титульная страница не нумеруется.

Приложения в общий объем работы не входят.

**СОДЕРЖАНИЕ** (оглавление) включает введение, наименования разделов (глав), подразделов, заключение, список источников и литературы, приложения с указанием номера их начальной страницы (Приложение 2).

**Во ВВЕДЕНИИ:**

- обосновывается актуальность избранной темы;
- обосновываются цели и задачи исследования
- указывается практическая значимость

- излагается объем и структура курсовой работы

СОДЕРЖАНИЕ курсовой работы, как правило, включает 2-3 главы (раздела) и 4-8 подраздела и определяется ее темой и направлением исследования (теоретическая или прикладная).

Пример содержания курсовой работы:

***Глава 1. Обзор литературы:***

**1.1 Структура биомембран**

**1.1.1 Общие представления**

**1.1.2 Мембранные липиды**

**1.1.3 Белки мембран**

***Глава 2. Объекты и методы исследования.***

***Глава 3. Заключение.***

Изложение содержания работы должно быть строго логичным, а разделы – взаимосвязанными в рамках общей логики изложения материала. Особое внимание следует обратить на переход от одной главы к другой.

Каждый раздел (глава) курсовой работы должен заканчиваться краткими выводами, в которых излагаются обобщенно наиболее качественные результаты исследования. Как правило, эти выводы либо предопределяют необходимость и содержание далее излагаемого материала, либо могут быть использованы для более глубокого его понимания.

Текст введения, каждого раздела (главы), заключения и списка источников и литературы следует начинать с нового листа.

**ЗАКЛЮЧЕНИЕ** посвящено изложению основных результатов выполненной работы. В нем следует в концентрированном виде изложить итог решения тех задач, которые были поставлены в курсовой работе, обобщить ранее сформулированные выводы и сделать общий вывод

**СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ И ЛИТЕРАТУРЫ** включает источники и литературу, которыми пользовался автор при

изучении темы и написании курсовой работы.

Список имеет следующую структуру с обязательным заголовком для каждого раздела.

В этом разделе списка располагаются в алфавите авторов и заглавий монографии, статьи, рецензии, авторефераты, электронные ресурсы. В описании статей обязательно указываются название журнала или сборника, где они опубликованы, год, номер и страница, в других позициях литературы указывается также общее количество страниц в публикации.

**ПРИЛОЖЕНИЯ** содержат текстовые документы, графики, диаграммы, схемы, карты, таблицы, а также расчеты, выполненные с применением вычислительной техники. Они служат для иллюстрации отдельных положений исследуемой проблемы.

Приложения помещают после списка источников и литературы в порядке их упоминания в тексте.

### **3. ОФОРМЛЕНИЕ КУРСОВОЙ РАБОТЫ**

#### **3.1. Общие положения**

Курсовая работа должна быть подготовлена в одном экземпляре и сброшюрована (или помещена в папку-скоросшиватель).

Работа должна быть оформлена на одной стороне листа бумаги формата А4 по ГОСТ 9327-60.

На титульном листе курсовых работ студентов подпись научного руководителя, подтверждающего готовность курсовой работы.

Оглавление (содержание), которое располагают после титульного листа, печатается шрифтом Times New Roman № 14 через полтора интервала, разделы отделяются пробелом в два интервала

Текст дипломной работы следует печатать шрифтом № 14 Times New Roman через полтора интервала, соблюдая следующие размеры полей по ГОСТ 7.32-91: левое - 25 мм, правое - 20 мм, верхнее - 20 мм, нижнее - 20 мм.

Разделы и подразделы должны иметь заголовки. Заголовки разделов оформляют симметрично тексту, заголовки подразделов - с абзаца. Расстояние между заголовками и текстом должно быть увеличено для выделения заголовка.

Заголовки разделов печатаются прописными буквами, заголовки подразделов - строчными буквами. Заголовки не подчеркиваются, в конце их точки не ставятся.

Заголовки разделов и подразделов нумеруются арабскими цифрами. Номер подраздела состоит из номера раздела и подраздела, разделенных точкой.

Список использованных источников и литературы печатается через два интервала, каждое название начинается с абзаца.

Каждое приложение следует начинать с нового листа, в правом верхнем углу которого пишется слово “Приложение” и номер, обозначенный арабской цифрой (без знака №), например: Приложение 1. В левом нижнем углу следует указать, на основании каких источников составлено приложение.

### **3.2. Нумерация страниц**

Страницы курсовой работы нумеруются арабскими цифрами. Титульный лист и оглавление (содержание) включают в общую нумерацию работы, но номера страницы на них не ставят. Нумерация страниц производится последовательно, начиная с третьей страницы (введение), на которой, так же, как и на последующих страницах, проставляют номер в правом верхнем углу без знаков препинания.

### **3.3. Порядок оформления таблиц, графического материала, формул расчетов**

Таблица имеет два уровня членения: вертикальный - графы; горизонтальный - строки. Графы и строки таблицы должны иметь заголовки, выраженные именем существительным в именительном падеже.

Подзаголовки граф и строк должны быть грамматически согласованы с заголовками. В заголовках и подзаголовках граф и строк таблицы употребляются только общепринятые сокращения и условные обозначения. Графы таблицы должны быть пронумерованы, если таблица располагается более чем на одной странице. Графу “№ п/п” в таблицу включать не следует.

Каждая таблица должна иметь заголовок. Заголовок и слово “Таблица” начинаются с прописной буквы. Заголовок не подчеркивается. Заголовок таблицы помещают на следующей строке от слова “Таблица” посередине страницы.

Они должны иметь сквозную нумерацию. Знак № при нумерации таблиц не ставится. Например:

*Таблица 1*

Содержание фосфатидилхолина и фосфатидилсерина в мембране  
эритроцита.

Разрывать таблицу и переносить ее часть на другую страницу можно только в том случае, если она целиком не умещается на одной странице. При переносе части таблицы на другую страницу над таблицей в правом верхнем углу страницы следует написать "продолжение таблицы" и указать ее номер.

Графический материал должен иметь название, которое помещается слева под рисунком.

Под графическим материалом, при необходимости, помещают поясняющие данные.

Графический материал нумеруется арабскими цифрами сквозной нумерацией.

Таблицы и графический материал должен располагаться непосредственно после текста, в котором о нем упоминается впервые, или на следующей странице, а при необходимости - в приложении к курсовой

работе.

Формулы расчетов в тексте надо выделять, записывая их более крупным шрифтом и отдельной строкой, давая подробное пояснение каждому символу, когда он встречается впервые. Рекомендуется нумеровать формулы в пределах каждого раздела.

Не следует приводить формулы и описывать методы, содержащиеся в специальной статистической литературе. Лучше сослаться на соответствующую литературу.

### **3.4. Научно-справочный аппарат**

Научно-справочный аппарат курсовой работы содержит: список использованных источников и литературы и подстрочные ссылки.

Список использованных источников и литературы печатается через 1,5 интервала. Иностранные источники располагают в алфавитном порядке, причем сначала перечисляется литература на языках, в основе которых лежит латиница, затем – кириллица и иероглифическое письмо.

Подстрочные ссылки печатаются через один интервал. Расстояние между списком и подстрочными ссылками составляет 2 интервала.

## **Оформление библиографического описания**

### **Примеры описания**

#### **Книги**

Тюкавкина Н.А. Органическая химия: учеб. Для вузов: в 2 кн. Кн. 2: специальный курс / Н.А. Тюкавкина, С.Э. Зурабян, В.Л. Белобородов и др.; под общ. ред. Н.А. Тюкавкиной. – М.: Дрофа, 2008. – 592 с.

#### **Статьи**

Шохин И., Кулинич Ю., Раменская Г., Кукес В. Применение биологической модели для оценки кишечной проницаемости *in vitro* – монослоя эпителиальных клеток Caco-2 // Биомедицина. 2012. №3. С. 91-97.

Einhorn-Stoll U., Kastner H., Hecht T., Zimathies A., Drusch S.

Modification and physico-chemical properties of citrus pectin e Influence of enzymatic and acidic demethoxylation // Food Hydrocolloids. 2015. Vol. 51. P. 338-345.

### **Электронные ресурсы**

#### **Схема библиографической записи электронного ресурса**

Заголовок (автор). Основное заглавие [Электронный ресурс] : сведения, относящиеся к заглавию / сведения об ответственности. – Сведения об издании. – Обозначение вида ресурса. – Место издания : издатель, дата издания. – Специфическое обозначение материала и количество физических единиц (только для ресурса локального доступа). – (Основное заглавие серии). – Примечание (указать режим доступа для ресурса *Интернет*).

#### Пример описания:

Лукина М.М. СМИ в пространстве Интернета [Электронный ресурс] : учеб. пособие / М.М. Лукина, И.Д. Фомичева. – Электрон. дан. – М. : Изд-во Моск. ун-та, 2005. – 87 с. – Режим доступа:  
[http://www.journ.msu.ru/downloads/smi\\_internet.pdf](http://www.journ.msu.ru/downloads/smi_internet.pdf)

## **4. ПОРЯДОК ЗАЩИТЫ КУРСОВОЙ РАБОТЫ**

Выполненная студентом курсовая работа сдается в Департамент молекуларной биологии и биотехнологии в сроки, отведенные для рецензирования научным руководителем. На титульном листе курсовой работы содержится предварительная оценка в форме вывода: «Работа допускается к защите...» или «Работа не допускается к защите». Окончательная оценкадается после защиты. Если работа не допущена к защите, то она должна быть студентом переработана и вновь представлена в Департамент.

Курсовая работа, подготовленная без соблюдения правил, изложенных в рекомендациях к подготовке, оформлению и выполнению курсовых работ, к защите не допускается.

В ходе защиты курсовой работы задача студента – показать углубленное понимание вопросов конкретной темы, хорошее владение материалом по теме.

Процедура защиты включает следующие этапы:

- сообщение студента об основном содержании работы;
- ответы студента на вопросы.

Студент должен тщательно подготовиться к защите курсовой работы.

Общая схема доклада (на 5-7 минут):

- следует дать краткое обоснование темы, показать ее актуальность;
- указать, какова цель работы;
- раскрыть, какие результаты достигнуты в ходе исследования и что сделано лично студентом;
- изложить вытекающие из проведенного исследования основные выводы.

Краткий доклад должен быть подготовлен в письменном виде, но выступать на защите следует, не зачитывая текст.

Доклад необходимо иллюстрировать презентациями: графиками, таблицами, схемами, подготовленными заблаговременно. Презентации должны включать 6-7 листов.

Оценка результатов защиты курсовой работы производится коллегиально членами комиссии, присутствующими на защите курсовой работы. При оценке принимаются во внимание оригинальность и научно-практическое значение темы, качество выполнения и оформления работы, а также содержательность доклада и ответов на вопросы. Оценка объявляется после окончания защиты всех курсовых работ.

Оценку «отлично» получают те работы, в которых содержатся элементы научного творчества, делаются самостоятельные выводы, дается аргументированная критика и самостоятельный анализ фактического материала на основе глубоких знаний экономической литературы по данной

теме, представлен четкий доклад и получены полные ответы на предложенные вопросы.

Оценка «хорошо» ставится тогда, когда в работе полно и всесторонне освещаются вопросы темы, но нетной степени творчества.

Оценку «удовлетворительно» студент получает в случае, когда не может ответить на вопросы и замечания, не вполне владеет материалом работы, не в состоянии дать объяснения выводам и теоретическим положениям данной проблемы, работа оформлена в соответствие с методическими рекомендациями.

Оценку «неудовлетворительно» студент получает в случае, когда не может ответить на вопросы и замечания, не вполне владеет материалом работы, не в состоянии дать объяснения выводам и теоретическим положениям данной проблемы, работа оформлена не в соответствие с методическими рекомендациями.

### **Примерные темы курсовых работ**

- 1. Полимеразная цепная реакция (ПЦР) и ее использование в современной биологии.**
- 2. Интерференция РНК: биология и применение в биомедицине и биотехнологии.**
- 3. Биочипы, их исследование в молекулярной и клеточной биологии.**
- 4. Двойная спираль ДНК и нанотехнологии.**
- 5. Генная терапия: методы и перспективы.**
- 6. Апоптоз: молекулярные и клеточные механизмы.**
- 7. Полиморфизм митохондриальной ДНК человека.**
- 8. ДНК-диагностика в онкологии.**

**Приложение 1.1**

*Образец оформления титульного листа курсовой работы*

**Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего  
образования  
«Дальневосточный федеральный университет»**

**Школа биомедицины**

**Департамент молекулярной биологии и биотехнологии**

**КУРСОВАЯ РАБОТА**

**Тема**

**Выполнил:** студент(ка)\_\_\_\_\_ гр.

5 курса

Специальность 30.05.01 – Медицинская

Биохимия

Фамилия\_\_\_\_\_

Имя\_\_\_\_\_

Отчество\_\_\_\_\_

**Научный руководитель:**\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
(ученое звание, Ф.И.О.)

\_\_\_\_\_  
(личная подпись)

Владивосток

## **Рефериование учебной и научной литературы**

Рефериование учебной и научной литературы предполагает углубленное изучение отдельных научных трудов, что должно обеспечить выработку необходимых навыков работы над книгой. Всё это будет способствовать расширению научного кругозора, повышению их теоретической подготовки, формированию научной компетентности.

Для рефериования предлагаются учебные пособия, отдельные монографические исследования и статьи по вопросам, предусмотренным программой учебной дисциплины. При подборе литературы по выбранному вопросу необходимо охватить важнейшие направления развития данной науки на современном этапе. Особое внимание уделять тем литературным источникам, которые (прямо или косвенно) могут оказать помощь специалисту в его практической деятельности. Однако в данный раздел включены также работы и отдельные исследования по вопросам, выходящим за пределы изучаемой дисциплины. Этую литературу рекомендуется использовать при желании расширить свои знания в какой-либо отрасли науки.

Наряду с литературой по общим вопросам для магистрантов предполагается литература с учётом профиля их профессиональной деятельности, добывая самостоительно. Не вся предлагаемая литература равнозначна по содержанию и объёму, поэтому возможен различный подход к её изучению. В одном случае это может быть общее рефериование нескольких литературных источников различных авторов, посвященных рассмотрению одного и того же вопроса, в другом случае — детальное изучение и рефериование одной из рекомендованных работ или даже отдельных её разделов в зависимости от степени сложности вопроса (проблематики). Для того чтобы решить, как поступить в каждом конкретном случае, следует проконсультироваться с преподавателем.

Выбору конкретной работы для реферирования должно предшествовать детальное ознакомление с перечнем всей литературы, приведенной в учебной программе дисциплины. С выбранной работой рекомендуется вначале ознакомиться путем просмотра подзаголовков, выделенных текстов, схем, таблиц, общих выводов. Затем её необходимо внимательно и вдумчиво (вникая в идеи и методы автора) прочитать, делая попутно заметки на отдельном листе бумаги об основных положениях, узловых вопросах. После прочтения следует продумать содержание статьи или отдельной главы, параграфа (если речь идёт о монографии) и кратко записать. Дословно следует выписывать лишь строгие определения, формулировки законов. Иногда полезно включить в запись один-два примера для иллюстрации. В том случае, если встретятся непонятные места, рекомендуется прочитать последующее изложение, так как оно может помочь понять предыдущий материал, и затем вернуться вновь к осмыслению предыдущего изложения.

Результатом работы над литературными источниками является реферат.

При подготовке реферата необходимо выделить наиболее важные теоретические положения и обосновать их самостоятельно, обращая внимание не только результат, но и на методику, применяемую при изучении проблемы. Чтение научной литературы должно быть критическим. Поэтому надо стремиться не только усвоить основное содержание, но и способ доказательства, раскрыть особенности различных точек зрения по одному и тому же вопросу, оценить практическое и теоретическое значение результатов реферируемой работы. Весьма желательным элементом реферата является выражение слушателем собственного отношения к идеям и выводам автора, подкрепленного определенными аргументами (личным опытом, высказываниями других исследователей и пр.).

Рефераты монографий, журнальных статей исследовательского характера непременно должны содержать, как уже указывалось выше, определение проблемы и конкретных задач исследования, описание методов, применённых автором, а также те выводы, к которым он пришел в результате

исследования. Предлагаемая литература для реферирования постоянно обновляется.

**Перечень тем для конспектирования.**

**Химия нуклеиновых кислот.**

Описать методы молекулярной биологии, важнейшие достижения, роль нуклеиновых кислот в формировании и свойствах живой материи.

Описать химический состав нуклеиновых кислот (пиримидиновые и пуриновые основания, углеводные компоненты). Усвоить различия между ДНК и РНК.

**Структурная организация нуклеиновых кислот и её практическое использование.**

Основные методы определения нуклеотидной последовательности ДНК и РНК, химический синтез генов.

Ознакомиться с программой «Геном человека».

**Внутриклеточный синтез белков и его регуляция.**

Описать межмолекулярные взаимодействия и их роль в функционировании живых систем, молекулярные основы эволюции, дифференцировки развития и старения.

Дать полную характеристику молекулярным механизмам регуляции клеточного цикла, программируемой клеточной гибели.

**Внеклеточный синтез белков.**

Описать связь структуры и функции белков.

**Перечень тем для рефераторов.**

1. Ферменты, используемые в генетической инженерии.
2. Получение гормона роста и инсулина методами генетической инженерии.
3. Методы секвенирования нуклеотидных последовательностей ДНК.
4. Методы молекулярной биологии.
5. Теломеразы, теломераза: старение, рак.

6. Химико-ферментативный синтез генов.
7. Полимеразная цепная реакция и тестирование наследственных заболеваний.
8. ДНК-тэломеразы и проблемы молекулярной геронтологии.
9. Динамическое репрограммирование трансляции.
10. Молекулярные шаперонины и их роль в фолдинге полипептидов.
11. РНК-репликазы и перспективы внеклеточного синтеза белков.
12. Биологически активные нейропептиды.
13. Роль протеолитических ферментов в апоптозе.
14. Топология и конформация ДНК.
15. Картирование геномов.
16. Сравнение структурных особенностей про- и эукариотических генов.
17. Геномика и геносистематика.
18. Мобильные генетические элементы и видообразование.
19. Организация и эволюция ядерного генома.
20. Международная научная программа «Геном человека».
21. ДНК-диагностика наследственных и инфекционных заболеваний.
22. Полимеразная цепная реакция и генные зонды для мониторинга окружающей среды.
23. Геномная дактилоскопия и её использование в популяционных исследованиях.
24. Рак – болезнь генома.
25. Генная терапия: методы и перспективы.
26. Молекулярная биология вируса иммунодефицита человека.
27. Технология рекомбинантных ДНК.
28. Клонирование животных: теория и практика.
29. Трансгеноз: настоящее и будущее.
30. Микроокружение ДНК и биологические часы.
31. Апоптоз: молекулярные и клеточные механизмы.
32. Иммунологическая память.

### 33.Мембранный транспорт.

#### **Критерии оценки реферата:**

- 100-86 баллов выставляется студенту, если студент выразил своё мнение по сформулированной проблеме, аргументировал его, точно определив ее содержание и составляющие. Приведены данные отечественной и зарубежной литературы, статистические сведения, информация нормативно-правового характера. Студент знает и владеет навыком самостоятельной исследовательской работы по теме исследования; методами и приемами анализа теоретических и/или практических аспектов изучаемой области. Фактических ошибок, связанных с пониманием проблемы, нет; графически работа оформлена правильно
- 85-76 - баллов - работа характеризуется смысловой цельностью, связностью и последовательностью изложения; допущено не более 1 ошибки при объяснении смысла или содержания проблемы. Для аргументации приводятся данные отечественных и зарубежных авторов. Продемонстрированы исследовательские умения и навыки. Фактических ошибок, связанных с пониманием проблемы, нет. Допущены одна-две ошибки в оформлении работы
- 75-61 балл – студент проводит достаточно самостоятельный анализ основных этапов и смысловых составляющих проблемы; понимает базовые основы и теоретическое обоснование выбранной темы. Привлечены основные источники по рассматриваемой теме. Допущено не более 2 ошибок
- 60-50 баллов - если работа представляет собой пересказанный или полностью переписанный исходный текст без каких бы то ни было комментариев, анализа. Допущено три или более трех ошибок.



МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное образовательное учреждение  
высшего образования  
**«Дальневосточный федеральный университет»**  
(ДВФУ)

---

**ШКОЛА БИОМЕДИЦИНЫ**

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**  
по дисциплине «Молекулярная биология»  
Специальность 30.05.01 «Медицинская биохимия»  
**Форма подготовки очная**

**Владивосток**  
**2016**

## Паспорт ФОС

<b>Код и формулировка компетенции</b>	<b>Этапы формирования компетенции</b>		
<p>ПК-5 готовность к оценке результатов лабораторных, инструментальных, патолого-анатомических и иных исследований в целях распознавания состояния или установления факта наличия или отсутствия заболевания</p>	<b>Знает</b>	<p>Мероприятия, вводимые в последние годы в здравоохранение в экономически развитых странах мира, по прогнозированию здоровья, диагностике и лечению, связанные с молекулярной генетикой и геномикой и включающие в себя современные методы молекулярной генетики и геномики (например, полногеномный анализ и пр.)</p>	
	<b>Умеет</b>	<p>Пользоваться современным оборудованием и реагентами, используемым в лабораториях, в которых работают с геномной информацией человека: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения и развития генетических заболеваний</p>	
	<b>Владеет</b>	<p>Навыками осуществления комплекса мероприятий, направленных на выявление генетических заболеваний, их раннюю диагностику, выявление причин и условий их возникновения и развития, а также методами ПЦР, секвенирования ДНК и пр.</p>	
<p>ПК-13 способность к организации и проведению научных исследований, включая выбор цели и формулировку задач, планирование, подбор адекватных методов, сбор, обработку, анализ данных и публичное их представление с учетом требований информационной безопасности</p>	<b>Знает</b>	<p>Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.</p>	
	<b>Умеет</b>	<p>Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения</p>	
	<b>Владеет</b>	<p>Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с</p>	

		молекулярными нарушениями
	Знает	Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.
ПК-12: готовность к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека	Умеет	Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения
	Владеет	Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями
ПК-11: готовность к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека;	Знает	Как проводить базовые биохимические тесты (анализ крови, слюны и пр.) с использованием человеческих клеток и биологических жидкостей.
	Умеет	Определять целесообразность проведения генетического анализа и геномной терапии в тех или иных случаях врачебной практики.
	Владеет	Широким научным кругозором, охватывающим современное состояние и тенденции в развитии молекулярной генетики, генетической диагностики и геномной терапии. Навыками для организации диагностических мероприятий в клинической лаборатории: где поставлена задача взять на вооружение генетический анализ.

№ п/п	Контролируемые модули/ разделы /	Коды и этапы	Оценочные средства - наименование
-------	----------------------------------	--------------	-----------------------------------

	темы дисциплины	формирования компетенций		текущий контроль	промежуточная аттестация
1	Раздел 1.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 1 - 8
2	Раздел 2.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 9-16
3	Раздел 3.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 17-24
4	Раздел 4.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 25-32
5	Раздел 5.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 32 - 40
6	Раздел 6.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 40 - 82
7	Раздел 7.	ПК-5 ПК-13 ПК-11 ПК-12	Знает, умеет, владеет	Решение задач, тестирование реферат или презентация	Зачет Вопрос 49 - 56

## Шкала оценивания уровня сформированности компетенций

<b>Код и формулировка компетенции</b>	<b>Этапы формирования компетенции</b>		<b>критерии</b>	<b>показатели</b>
ПК-5 готовность к оценке результатов лабораторных, инструментальных, патолого-анатомических и иных исследований в целях распознавания состояния или установления факта наличия или отсутствия заболевания	знает (пороговый уровень)	Мероприятия, вводимые в последние годы в здравоохранение в экономически развитых странах мира, по прогнозированию здоровья, диагностике и лечению, связанные с молекулярной генетикой и геномикой и включающие в себя современные методы молекулярной генетики и геномики (например, полногеномный анализ и пр.)	Знание мероприятий, вводимых в здравоохранение в экономически развитых странах мира, по прогнозированию здоровья, диагностике и лечению, связанные с молекулярной генетикой и геномикой и включающие в себя современные методы молекулярной генетики и геномики (например, полногеномный анализ и пр.)	Структурованные знания по мероприятиям вводимым в здравоохранение в экономически развитых странах мира, по прогнозированию здоровья, диагностике и лечению, связанные с молекулярной генетикой и геномикой и включающие в себя современные методы молекулярной генетики и геномики (например, полногеномный анализ и пр.)
	умеет (продвинутый)	Пользоваться современным оборудованием и реагентами, используемым в лабораториях, в которых работают с геномной информацией человека: проводят раннюю	Умения использовать современное лабораторное оборудование, использовать раннюю диагностику для предсказания рисков развития генетических	Способен и готов использовать современное лабораторное оборудование, использовать раннюю диагностику для предсказания рисков развития генетических заболеваний

		диагностику и предсказывают риски возникновения и развития генетических заболеваний	заболеваний	
	владеет (высокий)	Навыками осуществления комплекса мероприятий, направленных на выявление генетических заболеваний, их раннюю диагностику, выявление причин и условий их возникновения и развития, а также методами ПЦР, секвенирования ДНК и пр.	Навык по осуществлению комплекса мероприятий, направленных на выявление генетических заболеваний, их раннюю диагностику, выявление причин и условий их возникновения и развития, а также методами ПЦР, секвенирования ДНК и пр.	Способен провести комплекс мероприятий направленных на выявление генетических заболеваний, их раннюю диагностику, выявление причин и условий их возникновения и развития, а также методами ПЦР, секвенирования ДНК и пр.
ПК-11: готовность к инициированию и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека;	знает (пороговый уровень)	Как проводить базовые биохимические тесты (анализ крови, слюны и пр.) с использованием человеческих клеток и биологических жидкостей.	Знание базовых биохимических тестов с использованием человеческих клеток и биологических жидкостей	Структурованные знания основных биохимических тестов с использованием человеческих клеток и биологических жидкостей
	умеет (продвинутый)	Определять целесообразность проведения генетического анализа и геномной терапии в тех или иных случаях врачебной практики.	Умение выявлять целесообразность проведения генетического анализа и геномной терапии в тех или иных случаях врачебной практики.	Способен и выявляет целесообразность проведения генетического анализа и геномной терапии в тех или иных случаях врачебной практики.
	владеет (высокий)	Широким научным кругозором, охватывающим современное состояние и тенденции в развитии молекулярной генетики,	Навык в организации диагностических мероприятий в клинической лаборатории: где поставлена задача	Организует диагностические мероприятия в клинической лаборатории: где поставлена задача взять на вооружение

		генетической диагностики и геномной терапии. Навыками для организации диагностических мероприятий в клинической лаборатории: где поставлена задача взять на вооружение генетический анализ.	взять на вооружение генетический анализ.	генетический анализ.
ПК-12: готовность к организации и осуществлению прикладных и практических проектов и иных мероприятий по изучению биохимических и физиологических процессов и явлений, происходящих в клетке человека	знает (пороговый уровень)	Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.	Знание научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии.	Структурованные знания в изучении научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии
	умеет (продвинутый)	Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения	Умение работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике	Самостоятельно работает с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике

			здравоохранения	
	владеет (высокий)	Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями	Навык в работе с современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводить раннюю диагностику и предсказывать риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями	Проводит раннюю диагностику заболеваний, развивающихся в связи с молекулярными нарушениями
ПК-13 способность к организации и проведению научных исследований, включая выбор цели и формулировку задач, планирование, подбор адекватных методов, сбор, обработку, анализ данных и публичное их представление с учетом требований информационной безопасности	знает (пороговый уровень)	Современное состояние научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.	Знание состояния научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.	Структурованные знания в области современных научных и медицинских подходов и тенденции в развитии современных методов молекулярной биологии (например, полногеномный анализ и пр.) для применения в медицине.
	умеет (продвинутый)	Работать с современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по	Умение работать современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по	Самостоятельно работает современной научной литературой по медицинской и общей молекулярной генетике и геномике, а также электронными ресурсами сети «Интернет» по данным направлениям. Определяет

		данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения	данным направлениям. Определять возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения	возможность применения тех или иных методов геномной медицины в актуальной практике здравоохранения
владеет (высокий)		Современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями	Навык владения современным оборудованием и реагентами, используемыми в лабораториях, имеющих дело с молекулярным анализом: проводят раннюю диагностику и предсказывают риски возникновения заболеваний в связи с молекулярными нарушениями	Самостоятельно работает на современном лабораторном оборудовании, использует нужные реагенты.

## **Оценочные средства для текущей аттестации**

**Контрольные тесты** предназначены для студентов, изучающих курс «Молекулярная биология».

При работе с тестами предлагается выбрать один вариант ответа из трех – четырех предложенных. В то же время тесты по своей сложности неодинаковы. Среди предложенных имеются тесты, которые содержат несколько вариантов правильных ответов. Ординатору необходимо указать все правильные ответы.

Тесты рассчитаны как на индивидуальное, так и на коллективное их решение. Они могут быть использованы в процессе и аудиторных занятий, и самостоятельной работы. Отбор тестов, необходимых для контроля знаний в процессе промежуточной аттестации производится каждым преподавателем индивидуально.

Результаты выполнения тестовых заданий оцениваются преподавателем по пятибалльной шкале для выставления аттестации или по системе «зачет» – «не зачет». Оценка «отлично» выставляется при правильном ответе на более чем 90% предложенных преподавателем тестов. Оценка «хорошо» – при правильном ответе на более чем 70% тестов. Оценка «удовлетворительно» – при правильном ответе на 50% предложенных ординатору тестов.

### **Примерные тестовые задания**

#### **ВАРИАНТ 1**

##### **1. Пептидные связи имеются в молекуле**

- а. РНК
- б. ДНК
- в. АТФ
- г. белка

д. жира

**2. Пептидная связь замыкается между атомами:**

- а. углерода и углерода
- б. углерода и кислорода

в. углерода и азота

г. азота и азота

**3. Дисульфидные связи участвуют в образовании**

- а. первичной структуры белка
- б. вторичной структуры белка
- в. третичной структуры белка

**4. Главной структурой, определяющей все свойства белков является**

- а. первичная
- б. вторичная
- в. третичная
- г. четвертичная

**5. Какой метод больше всего подходит для разделения смеси основных и кислых белков?**

- а. дифференциальное ультрацентрифугирование
- б. хроматография
- в. электрофорез
- г. гель-фильтрация

**6. Пептид, состоящий только из остатков диаминокарбоновой кислоты – лизина (полилизин) будет**

- а. хорошо растворим в воде и при электрофорезе двигаться к положительному полюсу
- б. хорошо растворим в воде и при электрофорезе двигаться к отрицательному полюсу
- в. нерастворим в воде и при электрофорезе оставаться на старте.

**7. Важнейшие функции белков в клетке**

- а. информационная и регуляторная

б. строительная и ферментативная

в. энергетическая и строительная

**8. Самой простой по строению аминокислотой является**

а. аланин

б. глицин

в. лейцин

г. триптофан

**9. Какой метод больше всего подходит для разделения смеси крупных и мелких молекул белка ?**

а. дифференциальное ультрацентрифугирование

б. хроматография

в. электрофорез

**10. В основе образования пептидных связей между аминокислотами в молекуле белка лежит**

а. нерастворимость аминокислот в воде

б. растворимость аминокислот в воде

в. принцип комплементарности

г. наличие в них карбоксильной и аминной групп

## **ВАРИАНТ 2**

**1. Что является функцией РНК**

а. регуляция процессов в клетке

б. участие в синтезе белка

в. ускорение химических реакций

**2. Мономером ДНК является**

а. дезоксирибоза

б. азотистое основание

в. нуклеотид

**3. Больше всего ДНК содержится в**

- а. клетках эпидермиса стебля
- б. паренхимы листа
- в. флоэмы
- г. корневой меристемы

**4. РНК отличается от ДНК тем, что в ее состав входит урацил вместо:**

- а. аденина
- б. гуанина
- в. тимина
- г. цитозина

**5. Две нити молекулы ДНК соединяются друг с другом следующим типом связи:**

- а. ковалентной
- б. водородной
- в. пептидной
- г. дисульфидной

**6. ДНК не входит в состав**

- а. митохондрий
- б. пластид
- в. рибосом
- г. жгутиков

**7. Экзонами называются**

- а) концевые участки гена
- б) фрагменты гена, несущие генетическую информацию
- в) фрагменты гена, не несущие генетическую информацию
- г) последовательности нуклеотидов между генами

**8. При синтезе белка каждой аминокислоте соответствует:**

- а. два нуклеотида ДНК

- б. три нуклеотида ДНК
- в. четыре нуклеотида ДНК
- г. разным аминокислотам соответствует разное число нуклеотидов

**9. Вырожденность генетического кода означает:**

- а. каждый триплет кодирует одну аминокислоту
- б. не все триплеты кодируют аминокислоты
- в. один триплет может кодировать несколько аминокислот
- г. кодовое значение триплета может быть разным у разных организмов

**10. Триплету ЦЦА иРНК соответствует триплет т-РНК**

- а. УУЦ
- б. ГГТ
- в. ГГУ
- г. ГГА

**ВАРИАНТ 3**

**1. Триплетом, РНК, который включает в рибосоме синтез белка , является**

- а. ААА
- б. ГГГ
- в. ЦЦЦ
- г. УУУ

**2. Репликация ДНК происходит в**

- а. профазе
- б. метафазе
- в. интерфазе
- г. телофазе

**3. Олигонуклеотид, который служит «затравкой» для синтеза дочерней цепи ДНК называется**

- а. инициатор

б. терминатор

в. линкер

г. праймер

**4. Редупликация ДНК осуществляется методом**

а. консервативным

б. полуконсервативным

в. Неконсервативным

**5. Процесс переписывания информации с ДНК на РНК называется**

а. трансляцией

б. транскрипцией

в. трансдукцией

г. репликацией

**6. Какова роль транспортных РНК в синтезе белка ?**

а. переносят генетическую информацию от ДНК к и-РНК

б. переносят генетическую информацию к месту синтеза белка

в. переносят аминокислоты к месту синтеза белка

**7. Какие изменения в триплете вызовут наименьшее влияние на молекулу белка**

а. замена первых нуклеотидов в триплетах

б. замена вторых нуклеотидов в триплетах

в. замена третьих нуклеотидов в триплетах

**8. Какие изменения молекулы ДНК вызовут наименьшее влияние на молекулу кодируемого ей белка**

а. выпадение одного нуклеотида

б. выпадение двух нуклеотидов подряд

в. выпадение трех нуклеотидов подряд

г. выпадение четырех нуклеотидов подряд

**9. Геномика это наука, которая,**

а. изучает последовательности нуклеотидов в ДНК человека

б. изучает последовательности нуклеотидов в ДНК живых организмов

- в. сравнивает последовательности ДНК разных людей
- г. сравнивает последовательности ДНК разных живых организмов
- д. изучает связь между генами и кодируемыми ими признаками
- е. верны все ответы

**10. Прибор, с помощью которого осуществляют анализ нуклеотидной последовательности ДНК, называется**

- а. термоциклер
- б. секвенатор
- в. биоанализатор
- г. Спектрофотометр

#### **ВАРИАНТ 4**

**1. Прибор, с помощью которого осуществляют реакцию ПЦР, называется**

- а. термоциклер
- б. секвенатор
- в. биоанализатор
- г. спектрофотометр

**2. Полимеразная цепная реакция (ПЦР) основана на использовании**

- а. ДНК-полимеразы
- б. термостабильной ДНК-полимеразы
- в. обратной транскриптазы
- г. лигазы

**3. Практически полная расшифровка генома человека была осуществлена в**

- а. 1972 году
- б. 1997 году
- в. 2001 году
- г. 2004 году

**4. Доля ДНК, которая кодирует белки в геноме человека составляет**

- а) 100%
- б) 90%
- в) 50%
- г) 10%
- д) 5%

**5. Генетическая карта отдельных людей совпадает на**

- а. 5%
- б. 50%
- в. 90%
- г. 99%
- д. 99,9%

**6. Первую рекомбинантную ДНК получил**

- а Корана в 1974 году
- б. Берг в 1972 году
- в. Гриффит в 1968 году
- г. Мюллис в 1997 году.

**7. Какие ферменты наиболее часто применяются в генной инженерии**

- а. ДНК-аза и протеаза
- б. лигаза и ревертаза
- в. протеаза и ревертаза
- г. ДНК-аза и лигаза
- д. протеаза и лигаза.

**8. Фермент, осуществляющий разрыв молекулы ДНК в строго определенных местах называется**

- а. лигаза
- б. ревертаза
- в. рестриктаза
- г. ДНК-аза

**9. Переносчиками "чужих" генов в генной инженерии являются:**

- а. вирусы
- б. плазмиды
- в. бактериофаги
- г. верны все ответы

**10. На сколько примерно кусков молекула ДНК, состоящая из 40000 нуклеотидов будет разрезана рестриктазой EcoRI, узнающей последовательность ГААТТЦ?**

- а. 2
- б. 10
- в. 100
- г. 1000

10 верных ответов – 5 баллов.

8 верных ответов – 4 балла.

6 верных ответа – 3 балла.

### **Примеры контрольных работ:**

#### **Контрольная работа №1.**

##### **(1-3) Верны ли следующие утверждения?**

**1** При электрофорезе в агарозном геле отдельные фрагменты ДНК мигрируют со скоростью, обратно пропорциональной их молекулярной массе: чем крупнее молекулы, тем сильнее они тормозятся сложной пространственной сеткой геля и тем медленнее продвигаются от старта.

**2** Ферменты, называемые рестриктазами, разрезают двуцепочечную спираль ДНК по специфическим последовательностям, состоящим, как правило, из четырех-восьми нуклеотидов, являющихся палиндромами.

**3** Плазмидными векторами, используемыми при клонировании, могут быть небольшие молекулы ДНК, которые содержат уникальные сайты рестрикции, чтобы включить чужеродную ДНК, иметь свою точку начала репликации ДНК, а так же ген, сообщающий клетке устойчивость к какому-либо антибиотику.

**4** Расположите олигонуклеотиды по порядку возрастания температуры плавления:

**AAATTGC GGG GCGCGCG AAAAAAAA**  
**TTTAACG CCC CGCGCGC TTTTTTTTTT**

**5** Что получится при электрофорезе смеси фрагментов ДНК:

$(T)_{150}$ ,  $(G \equiv C)_{150}$  и  $(T=A)_{150}$ ?

**6** Будет ли этот фрагмент ДНК разрезаться рестриктазами EcoRI (5'-GAATCC), AluI (5'-AGCT), PstI (5'-CTGCAG)? Если да, то сколько фрагментов получится?

5'-AAGAATTGCGGAATTCGAGCTTAAGGGCCGCGCCGAAGCTTAAA-3'  
3'-TTCTTAACGCCTTAAGCTCGAATTCCCGGCGGGCTTCGAAATTT-5'

Figure 8-15 MBoCS: The Problems Book (© Garland Science 2008)

**7** Линейный фрагмент ДНК обработали рестриктазой TaqI и нанесли на электрофорез, при этом получили два бэнда. Один двигался в районе 7 kb, а второй в районе 6 kb и при этом был в два раза ярче первого. Этот же фрагмент ДНК обработали рестриктазой PstI и так же разогнали на электрофорезе. При этом получили два одинаковых по яркости бэнда размером 9kb и 10 kb. При обработке этого фрагмента TaqI и PstI одновременно получают набор фрагментов 3kb, 6kb и 7 kb, при этом на электрофорезе самый короткий бэнд светится ярче остальных. Необходимо построить рестрикционную карту фрагмента ДНК.

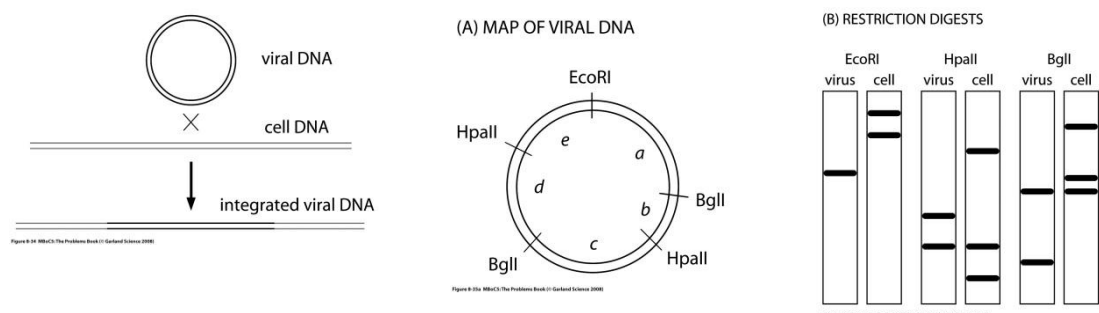
**8** Расскажите о клонировании фрагментов генома, используя перечисленные термины и по-возможности поясняя их значение

- Выделение ДНК
- Фрагментация ДНК
- Рестриктаза
- Вектор
- Плазмида
- Липкие концы
- Гомологичное спаривание
- Лигаза

- Репортерные гены
- Устойчивость к антибиотикам
- Репортерный ген LacZ,  $\beta$ -галактозидаза, X-Gal
- Селективные среды
- Клеточные клони
- Библиотека клонов
- Определение первичной последовательности ДНК

**9** ДНК некоторых вирусов может встраиваться в геном хозяина. Вы исследуете структуру встроенной ДНК определенного вируса. Для этого вы получаете образцы ДНК свободного вируса и ДНК из клеток хозяин-носителя вируса. Эту ДНК вы гидролизуете рестриктазами, для которых вам известны сайты рестрикции (Рис. А). Далее вы разделяете полученные фрагменты при помощи электрофореза и визуализируете полосы (бэнды), соответствующие вирусной ДНК, при помощи Саузерн-блот гибридизации, используя в качестве зонда радиоактивно-меченнную вирусную ДНК. Результат изображен на рис. В.

Попробуйте определить, в каком из отмеченных участков (а-е) происходит разрыв кольца при интеграции вируса в геном хозяина.



## Контрольная работа №2.

1. Место образования субъединиц рибосом, наблюдаемое в световой микроскоп, называется \_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_ (у эукариот) и \_\_\_\_\_ (у прокариот) - последовательность нуклеотидов ДНК, кодирующая один полипептид.
3. Ферменты, называемые \_\_\_\_\_, присоединяют каждую аминокислоту к соответствующей молекуле тРНК, образуя молекулу \_\_\_\_\_. .
4. Генетический код называют \_\_\_\_\_, потому что большинство аминокислот представлено более чем одним кодоном.
5. \_\_\_\_\_ катализирует синтез РНК-копии на цепи ДНК в ходе процесса, называемого \_\_\_\_\_.
6. Субстратом для фермента \_\_\_\_\_ являются дезоксирибонуклеозидтрифосфаты.
7. Процесс транскрипции состоит из стадий: узнавание промотора, осуществляющее \_\_\_\_\_, образование первой диэфирной связи или \_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_ и терминация.
8. Для узнавания промотора необходим  $\sigma$ -фактор, который диссоциирует после \_\_\_\_\_.
9. \_\_\_\_\_ субъединица РНК-полимеразы обеспечивает прочное связывание с ДНК.
10. В \_\_\_\_\_ имеются два участка связывания молекулы тРНК: \_\_\_\_\_, или Р-участок, удерживающий молекулу тРНК, присоединенную к растущему концу полипептидной цепи, и \_\_\_\_\_ или А-участок, предназначенный для удерживания молекулы тРНК, нагруженной аминокислотой.
11. Образование пептидной связи катализируется ферментом \_\_\_\_\_, каталитическая активность которой управляет крупной молекулой рРНК, входящей в состав \_\_\_\_\_ субъединицы рибосомы.

12. Белки, называемые факторами \_\_\_\_\_, связываются со \_\_\_\_\_ - кодоном в А-участке рибосомы, в результате чего пептидилтрансфераза гидролизует связь, которая соединяет растущий пептид с молекулой тРНК.
13. Во всех прокариотических клетках первую аминокислоту, с которой начинается любая белковая цепь, доставляет молекула особой \_\_\_\_\_, узнающей кодон AUG и несущей аминокислоту \_\_\_\_\_.

(14-19) Верны ли утверждения:

14. Модифицированные нуклеотиды, особенно часто встречающиеся в молекулах тРНК, образуются в результате ковалентной модификации стандартных нуклеотидов перед их включением в РНК-транскрипты.
15. Каждый комплекс аминокислоты с тРНК активирован не для его присоединения, а для присоединения очередной аминокислоты к растущей полипептидной цепи.
16. Главная функция большой субъединицы рибосомы - связывание мРНК и различных тРНК; малая субъединица рибосомы катализирует образование пептидной связи.
17. Поскольку стартовым кодоном для начала синтеза белка является AUG, то метионин обнаруживается только на N-концах полипептидных цепей белков.
18. В любом месте двойной спирали ДНК обычно только одна цепь ДНК используется как матрица.
19. В клетках бактерий транскрипцию РНК всех классов осуществляют РНК-полимераза одного типа, тогда как в клетках эукариот используются три разных типа РНК- полимераз.
20. Схематически изобразите два противоположно направленных оперона *E. coli* и транскрипты с этих оперонов. Обозначьте кодирующие цепи, матричные цепи, их 5' и 3' концы.
21. Расскажите о регуляции Lac оперона *E. Coli*

22. Перечислите основные этапы экспрессии про- и эукариотических генов.

**Критерии выставления оценки студенту на зачете  
по дисциплине «Молекулярная биология»**

Оценка экзамена	Требования к сформированным компетенциям
«отлично»	Оценка «отлично» выставляется студенту, если он глубоко и прочно усвоил программный материал, исчерпывающе, последовательно, четко и логически стройно его излагает, умеет тесно увязывать теорию с практикой, свободно справляется с задачами, вопросами и другими видами применения знаний, причем не затрудняется с ответом при видоизменении заданий, использует в ответе материал монографической литературы, правильно обосновывает принятое решение, владеет разносторонними навыками и приемами выполнения практических задач;
«хорошо»	Оценка «хорошо» выставляется студенту, если он твердо знает материал, грамотно и по существу излагает его, не допуская существенных неточностей в ответе на вопрос, правильно применяет теоретические положения при решении практических вопросов и задач, владеет необходимыми навыками и приемами их выполнения;
«удовлетворительно»	Оценка «удовлетворительно» выставляется студенту, если он имеет знания только основного материала, но не усвоил его деталей, допускает неточности, недостаточно правильные формулировки, нарушения логической последовательности в изложении программного материала, испытывает затруднения при выполнении практических работ;
«неудовлетворительно»	Оценка «неудовлетворительно» выставляется студенту, который не знает значительной части программного материала, допускает существенные ошибки, неуверенно, с большими затруднениями выполняет практические работы.

В конце 10 семестра проходит защиты курсовой работы.