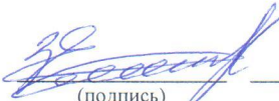




МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Дальневосточный федеральный университет»  
(ДФУ)

ИНСТИТУТ МИРОВОГО ОКЕАНА (ШКОЛА)

«СОГЛАСОВАНО»  
Руководитель ОП

  
(подпись)  
« 13 » 09

Зюмченко Н.Е.  
(Ф.И.О. рук. ОП)

2021 г.

«УТВЕРЖДАЮ»  
Заведующий кафедрой  
Биохимии, микробиологии и биотехнологии  
(название кафедры)  
  
(подпись) Костецкий Э.Я.  
(Ф.И.О.)

« 13 » 09 2021 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ

Ферменты. Основы нанобиотехнологий

Направление подготовки 06.03.01 Биология

Форма подготовки очная

курс 3 семестр 5,6

лекции 18/16 час.

практические занятия 0 час.

лабораторные работы 24/18

в том числе с использованием МАО лек. 14 / пр.      / лаб. 36 час.

в том числе в электронной форме лек.      / пр.      / лаб.      час

всего часов аудиторной нагрузки 76 час.

в том числе с использованием МАО 50 час.

в том числе в электронной форме      час.

самостоятельная работа 66/38 час.

в том числе на подготовку к экзамену 36 час.

контрольные работы (количество) нет

курсовая работа / курсовой проект      семестр

зачет 6 семестр

экзамен 5 семестр

Рабочая программа составлена в соответствии с требованиями Федерального государственного образовательного стандарта по направлению подготовки 06.03.01 Биология утвержденного приказом Министерства образования и науки РФ от 07 августа 2020 г.

Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры биохимии, микробиологии и биотехнологии  
протокол № 01 от « 13 » 09 2021 г.

Заведующий кафедрой: д.б.н., профессор Э.Я. Костецкий

Составитель: к.б.н., доцент Н.С. Чопенко

**Оборотная сторона титульного листа РПУД**

**I. Рабочая программа пересмотрена на заседании кафедры:**

Протокол от «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

Заведующий кафедрой \_\_\_\_\_  
(подпись) (И.О. Фамилия)

**II. Рабочая программа пересмотрена на заседании кафедры:**

Протокол от «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

Заведующий кафедрой \_\_\_\_\_  
(подпись) (И.О. Фамилия)

**Цель** освоения дисциплины «Ферменты. Основы нанобиотехнологий» - дать представление об особенностях структурной организации и функций наноразмерных структур, позволяющих создавать прорывные инновационные разработки, обеспечить студентов широкой базой знаний для оценки, развития и практического воплощения нанобиотехнологий, помочь им войти в профессиональное поле, включая медицинскую и фармацевтическую промышленности.

**Задачи:**

1. Овладеть системой знаний о стратегии структурного и функционального исследования белков и ферментов;
2. Иметь представление о законах, лежащих в основе ферментативного катализа в биологических системах;
3. Знать основные механизмы работы активных центров ферментов;
4. Уметь использовать знания о белках и ферментах для практической деятельности в области биотехнологии.
5. Дать представление взаимосвязи размеров нанообъектов с их уникальными свойствами;
6. Сформировать понятие о двух взаимосвязанных областях науки – нанобиотехнологии и бионанотехнологии;
7. Выработать правильное представление о том, что является предметом нанобитехнологии;
8. Дать представление об особой роли нанобиотехнологии и наномедицины в очередной научно-технической революции.

Для успешного изучения дисциплины «Ферменты. Основы нанобиотехнологий» у обучающихся должны быть сформированы следующие предварительные компетенции:

Способность к самоорганизации и самообразованию.

Способность использовать экологическую грамотность и базовые знания в области физики, химии, наук о Земле и биологии в жизненных ситуациях; прогнозировать последствия своей профессиональной деятельности.

Способность применять принципы структурной и функциональной организации биологических объектов и знание механизмов гомеостатической регуляции.

Содержание дисциплины охватывает следующий круг вопросов: основы современных представлений в области структуры и функции белков, основные понятия ферментативного катализа, участие ферментов в основных биологических процессах клетки. Так же содержание дисциплины охватывает основные вопросы, стоящие перед новой бурно развивающейся областью знаний, возникшей на стыке биотехнологии и нанотехнологии, раскрывает фундаментальные принципы, методы и перспективы развития нанобитехнологии.

Дисциплина «Ферменты. Основы нанобиотехнологий» логически связана с предшествующими курсами бакалавриата: «Введение в биотехнологию», «Цитология», «Гистология», «Биохимия и молекулярная биология».

#### Профессиональные компетенции выпускников и индикаторы их достижения:

Тип задач	Код и наименование профессиональной компетенции (результат освоения)	Код и наименование индикатора достижения компетенции
научно-исследовательский	ПК-4 Способность овладеть навыками и знаниями основ нанобиотехнологии для вхождения в профессиональное поле разработки инновационных технологий	ПК-4.1. Понимает основы нанобиотехнологии и молекулярной биологии, необходимые для вхождения в профессиональное поле разработки инновационных технологий
		ПК-4.2. Использует знания основ нанобиотехнологии и молекулярной биологии для вхождения в профессиональное поле разработки инновационных технологий
проектный	ПК-7 Способность применять достижения и методы различных областей знания и	ПК-7.1. Понимает базовые достижения и методы различных областей знания
		ПК-7.2. Использует достижения и

	использовать междисциплинарный подход для решения научных и практических задач	методы различных областей знания для решения поставленных задач
		ПК-7.3. Применяет междисциплинарный подход для решения научных и практических задач

Код и наименование индикатора достижения компетенции	Наименование показателя оценивания (результата обучения по дисциплине)
ПК-4.1. Понимает основы нанобиотехнологии и молекулярной биологии, необходимые для вхождения в профессиональное поле разработки инновационных технологий	Знает: основы нанобиотехнологии
	Умеет: формулировать основы нанобиотехнологии и молекулярной биологии
	Владеет: практикой инновационных разработок в области нанобиотехнологий
ПК-4.2. Использует знания основ нанобиотехнологии и молекулярной биологии для вхождения в профессиональное поле разработки инновационных технологий	Знает: основы молекулярной биологии
	Умеет: осуществить поиск существующего передового опыта нанобиотехнологий и молекулярной биологии
	Владеет: практикой инновационных разработок в области молекулярной биологии
ПК-7.1. Понимает базовые достижения и методы различных областей знания	Знает: как правильно применять достижения и методы различных областей знания для решения научных задач
	Умеет: применять достижения и методы различных областей знания для решения научных задач
	Владеет: навыками применения достижений и методов различных областей знания для решения научных задач
ПК-7.2. Использует достижения и методы различных областей знания для решения поставленных задач	Знает: основные достижения и методы различных областей знания, необходимые для решения конкретных научных и практических задач
	Умеет: применять достижения и методы различных областей знания и использовать междисциплинарный подход для решения собственных научных и практических задач
	Владеет: навыками использования достижений и методов различных областей знания и междисциплинарного подхода для решения собственных научных и практических задач
ПК-7.3. Применяет междисциплинарный подход для решения научных и практических задач	Знает: основы широкого междисциплинарного подхода для решения научных и практических задач
	Умеет: распространить достижения и методы различных областей знания и использовать междисциплинарный подход для решения научных задач на местном, региональном и межрегиональном уровнях
	Владеет: способностью распространить достижения и методы различных областей знания и использовать

	междисциплинарный подход для решения научных задач на местном, региональном и межрегиональном уровнях
--	---

Для формирования вышеуказанных компетенций в рамках дисциплины «Ферменты. Основы нанобиотехнологий» применяются следующие методы активного обучения: лекции-беседы, визуализация, дискуссии по проблемным вопросам, подготовка и защита рефератов, практические занятия.

## **I. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ТЕОРЕТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ КУРСА**

### **5 семестр (18 час.)**

**Раздел 1. Первичная структура белков, основные методы выделения и исследования белков, конформационная структура белков (6 час.)**

**Тема 1.** Современные представления о строении белков и ферментов (1 часа)

Пептидная связь и ее образование. 4 уровня организации белковых молекул. Аминокислотный состав и поперечные сшивки. С- и N- конец и концевые аминокислоты. Модификация концевых аминокислот. Стратегия определения первичной последовательности аминокислотных остатков в белках.

**Тема 2.** Принципы формирования вторичной структуры белков. Прионы (2 час).

Водородная связь в полипептидной цепи. Канонические конформации полипептидной цепи –  $\alpha$ -спираль и  $\beta$ -складчатая структура,  $\alpha$ -изгиб и шпилька. Нарушения формирования вторичной структуры. Определение степени регулярности структуры. Роль различных аминокислотных остатков в формировании вторичной структуры.

Прионы. Их обнаружение, свойства. Болезни, вызываемые прионами. Размножение прионов в клетке. Принцип появления новых молекул прионов – структурные и генетические особенности.

**Тема 3.** Моделирование третичной и четвертичной структуры белков (3 часа)

Модели третичной структуры. Глобулярная гидрофильная структура. Доменная организация белков и ферментов, типы доменных структур. Классификация белков по типу формирования третичной структуры. Денатурация белков. Субъединица и протомер. Определение числа полипептидных цепей в молекулах белков и ферментов и их молекулярной массы. Физико-химические методы исследования изменений в четвертичной структуре белков и ферментов при их функционировании. Изменчивость и консервативность в первичной, вторичной, третичной и четвертичной структуре гомологичных белков в филогенезе.

**Раздел 2. Классификация и номенклатура ферментов, активные центры ферментов, ингибирование, кинетика ферментативной реакции (6 час.).**

**Тема 1.** Понятие ферментативной активности. Кинетика ферментативных реакций. (2 часа)

Стандартная единица активности, удельная и молекулярная активность, число оборотов фермента, активность каталитического центра. Методы определения активности ферментов. Фермент-субстратный комплекс. Витамины и их роль в ферментативном процессе.

**Тема 2.** Влияние ингибиторов и активаторов на ферментативный процесс (2 часа).

Центры действия активаторов и ингибиторов в молекуле фермента. Обратимое и необратимое ингибирование. Конкурентное, неконкурентное, смешанное и бесконкурентное ингибирование и графические способы их выявления. Необходимые и несущественные активаторы. Гормональная регуляция активности ферментов гепатоцитов. Фосфорилирование белков.

Тирозин-фосфоорилазная активность и ее роль в регуляции ферментативной активности *in vivo*. Рецепторы – фосфотирозин-киназы.

**Тема 3.** Принципы классификации ферментов (2 часа).

Номенклатура ферментов. Шифр фермента, общепринятые тривиальные и рациональные названия ферментов и принципы их формирования.

**Раздел 3. Участие ферментов в основных биологических процессах клетки. (6 час.)**

**Тема 1.** Механизмы регуляции биосинтеза ферментов в клетках (2 часа).

Конститутивные и адаптивные, репрессируемые и индуцируемые ферменты. Корепрессоры. Процессинг белков. Аллостерическое действие и кооперативность. Синтез белка.

**Тема 2.** Участие ферментов в процессах редупликации ДНК (2 часа).

Ферменты, участвующие в процессе редупликации. ДНК полимеразы про- и эукариот. Особенности синтеза. Топоизомеразы. Теломеразы. Стволовые клетки.

**Тема 3.** Участие ферментов в процессах транскрипции (2 часа).

Строение РНК-полимеразы. Особенности транскрипции у различных организмов. Транскрипция в митохондриях. Обратная транскрипция. Факторы транскрипции.

**6 семестр (16 час.)**

**Раздел 4. Предмет и задачи нанобиотехнологии (2 часа)**

**Тема 1. Междисциплинарный характер нанобиотехнологии (1 час)**

Дается представление о нанобиотехнологии как область знаний на стыке инженерии, физики, химии и биологии.

**Тема 2. Нанобиотехнология, Бионанотехнология и Наномедицина (1 час)**

Дается представление о нанобиотехнология как взаимосвязанных

областей науки: собственно нанобиотехнологии, основанной на применении принципов нанотехнологии в биологических исследованиях, и бионанотехнологии, использующей биологические принципы и явления (такие как молекулярное узнавание и самосборка) для решения задач нанотехнологии. Медицинское применение нанотехнологии (наномедицина).

## **Раздел 5. Основы нанотехнологии (2 часа)**

### **Тема 1. Объекты и задачи нанотехнологии (1 час)**

Дается представление о нанотехнологии как совокупности технологических методов и приемов, используемых при изучении и производстве материалов, устройств и систем, включающих целенаправленный контроль и управление строением и свойствами наномасштабных элементов с размерами порядка 100 нм и меньше как минимум по одному из измерений, которые приводят к улучшению, либо появлению новых улучшенных характеристик и свойств получаемых продуктов. Принципы создания нанообъектов: снизу вверх (самоорганизация) и сверху вниз (фотолитография).

### **Тема 2. Нанотехнология и новый технологический уклад (1 час)**

Обсуждается значение новых технологий для прогресса и улучшения качества жизни. Взаимосвязь технического прогресса с экономикой (промышленные революции). Теория больших циклов развития мировой экономики. Миниатюаризация как неотъемлемый тренд в развитии технологий.

## **Раздел 6. История развития нанотехнологии (2 часа)**

### **Тема 1. С чего начиналась нанотехнология? (1 час)**

Дается представление о значении работ Ричарда Фейнман - основоположника нанотехнологий, его идеи управления отдельными атомами и создания на их основе новых веществ на чрезвычайно малом (субатомном) уровне. Возникновение термина «нанотехнология» (Н. Танигучи) и дальнейшая популяризация идей Р. Фейнмана (Э.Дрекслер).

## **Тема 2. Приоритеты развития нанотехнологии (1 час)**

Программа Национальной Нанотехнологической Инициативы США (2001) и начало нанотехнологическому буму в мире. Уровень развития и приоритеты нанотехнологий в зарубежных странах и в России. Приоритетное положение нанобиотехнологии на современной этапе и в будущем развитии нанотехнологии.

### **Раздел 7. Нанотехнологические методы и приборы (2 часа)**

#### **Тема 1. Зондовые микроскопы (1 часа)**

От макромира к наномиру и от ньютоновской механики к квантовой механике. Квантовый эффект туннелирования - основной принцип работы сканирующего туннельный микроскоп (СТМ). Нобелевская премия Герду Биннингу и Хайнриху Рореру. Дон Эйглер - первая демонстрация возможностей СТМ. Принцип работы атомного силового микроскопа (АСМ). Преимущества и недостатки АСМ по сравнению с СТМ. Микрофлюидная модификация АСМ – FluidFM и ее универсальность

#### **Тема 2. Лазерный нанопинцет (1 час)**

Принцип действия лазерного нанопинцета и его применение в биологии. Исследование активности и особенностей работы ДНК- и РНК-полимераз с помощью нанопинцета. Преимущества и недостатки метода. Усовершенствованный нанопинцет и виртуальные фотоны (работы А. Григоренко и др.).

### **Раздел 8. Продукты нанотехнологии (2 часа)**

#### **Тема 1. Фуллерены и Нанотрубки (1 час)**

Структура фуллеренов – нового типа аллотропов углерода. Эндоедральные фуллерены и их свойства. Водорастворимые фуллерены и их применение в биологии и медицине. Нейропротекторный и противовирусный эффект водорастворимых фуллеренов. Углеродная нанотехнология, ее перспективы.

Углеродные и пептидные нанотрубки. Использование биологических объектов и принципов функционирования для организации вещества на

молекулярном уровне – биомиметика – актуальное и интенсивно развивающееся направление в нанотехнологии.

## **Тема 2. Квантовые точки и другие наночастицы (1 час)**

Что такое квантовые точки? Их применение: от древних витражей к современным проблемам полупроводниковой промышленности. Коллоидные квантовые точки. Графеновые (фуллереновые) квантовые точки, их получение. Зависимость свойств квантовых точек от их размера. Применение квантовых точек в биологии и в технике. Дендримеры, перспективы использования в медицине.

## **Раздел 9. Наноматериалы (2 часа)**

### **Тема 1. ДНК-сверхрешетки (1 час)**

Самоорганизация упорядоченных массивов из наночастиц золота, в которых использованы молекулы одноцепочечной ДНК в качестве структурной опоры. Использование сверхрешеток для разработки метаматериалов и наноустройств, лишенных субстрат-индуцированных электромагнитных помех.

### **Тема 2. Шаперонины и другие белки – материал для нанотехнологии (1 час)**

Молекулярная структура шаперонинов. Способность шаперонинов археобактерий рода *Sulfolobus* формировать ленты и двумерные массивы с высокой степенью упорядоченности. Использование мутантных форм с целью подбора размеров полости для квантовых точек. Самоорганизация генномодифицированного стабильного белка 1 (SP1) из осины *Populus tremula* в двумерные решетки. Использование рекомбинантного белка SP1, конъюгированного с ферментом для образования мультиферментных нанотрубок.

## **Раздел 10. Приоритетные направления нанобиотехнологии (2 часа)**

### **Тема 1. ДНК-нанотехнологии. Аптамеры (0,5 час)**

Дается определение и сравнительная характеристика аптамеров и антител. Метод получения аптамеров (SELEX) и их применение.

Использование аптамеров для индикации кокаина, рН среды, ионов металлов и др.

## **Тема 2. ДНК-оригами (0,5 час)**

Разнообразие структур, формируемых ДНК. Структуры Холлидея. Нед Симан – создание двумерных сетей ДНК. Метод ДНК-оригами, предложенный Полом Ротмундом – создание двумерных и объемных нанобъектов. ДНК-машины. Перспективы использования ДНК-оригами в медицине.

## **Тема 3. Нанопоровое секвенирование (0,5 час)**

Дается представление о нанопоровом секвенировании как семействе высокоэффективных методов определения последовательности молекул ДНК или РНК с использованием белковых или твердотельных пор диаметром в несколько нанометров. Преимущество – не нужна амплификация, что не только снижает стоимость, временные затраты и уровень ошибок, но и позволяет изучать гораздо более длинные нити ДНК.

## **Тема 4. Нанобиосенсоры. Биосенсоры (0,5 час)**

Устройство и назначение и классификация биосенсоров. Первый биосенсор - ферментный электрод Л.Кларка. ДНК-чипы. МАГИК-чипы.

ДНК-чипы. Лаборатория на чипе.

## **Раздел 11. Наноконтейнеры и наноносители (2 часа)**

### **Тема 1. Наночастицы как средства доставки терапевтических средств и диагностикумы (1 час)**

Наноносители, выполняя функцию доставки препарата, позволяют снизить токсичность и увеличить эффективность лекарственных препаратов. Наноносители могут быть основаны на полимерах, липидах или сурфактантах. Липидные наноносители (липосомы, археосомы, твердые липидные частицы) как биосовместимые и биodeградируемые структуры имеют явные преимущества по сравнению с остальными наноносителями.

Нанокapsулы, наносферы и полимерные мицеллы. Биомиметический подход позволяет использовать эритроциты как средство доставки лекарств.

Поверхность обрабатывается фосфолипидами или белками плазмы. Это повышает биодоступность и создает липофильную среду. Липопротеины низкой плотности с включенным доксорубицином более эффективен, чем свободный. Микроэмульсии из сурфактанта. Нанокристаллы. Ниосомы.

## **Тема 2. Адьюванты наноносители антигенов (нановакцины) ИСКОМ, липосомы и ТИ-комплекс (1 час)**

Высокоочищенные субъединичные антигены обладают низкой иммуногенностью. Для устранения этого недостатка применяются адьюванты. Наиболее эффективным адьювантом является наночастицы иммуностимулирующего комплекса (ИСКОМ), состоящего из фосфолипидов, холестерина (Хол), сапонинов Quil A и белкового антигена. ИСКОМ в десятки раз более эффективен чем липосомы. Однако ТИ-комплексы на основе липидов и сапонинов из морских гидробионтов превосходят по эффективности ИСКОМ. Все эти липидные частицы являются не только адьювантами, но и носителями антигена.

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

### **ЛАБОРАТОРНЫЕ РАБОТЫ (42 час.)**

#### **5 семестр (24 часа)**

##### **Лабораторная работа №1. Структура ферментов (5 час.)**

1. Знакомство с первичной, вторичной, третичной и четвертичной структурой белков по данным, полученным из Интернета.
2. Определение концентрации белков в растворе (методы Лоури, Брэдфорда, Микробиурет, спектрофотометрический метод).

##### **Лабораторная работа №2. Методы получения и анализа белков и ферментов (5 час.)**

1. Методы высаливания. Электрофорез белков в полиакриламидном геле. Методы хроматографии: гель-хроматография,

ионообменная хроматография, аффинная хроматография. Ферменты - маркеры субклеточных фракций. Критерии чистоты ферментов.

2. Методы иммунохимии для определения локализации белков. Знакомство с литературой по белкам и ферментам. Вестерн-блоттинг. Принципы выбора используемых антител.

### **Лабораторная работа №3. Ферментативная кинетика (5 час.)**

1. Отбор методик выделения белков и ферментов и определения ферментативной активности. Вывод уравнения Михаэлиса-Ментен. Физический смысл константы равновесия и константы Михаэлиса. Максимальная скорость ферментативной реакции.

2. Регуляция работы ферментов.

### **Лабораторная работа №4. Белки и ферменты в биотехнологии (5 час.)**

Международные базы данных первичных последовательностей разных групп белков.

### **Лабораторная работа №5. Использование ферментов в медицине (4 час).**

## **6 семестр (18 часов)**

### **Лабораторная работа № 1. Нанотехнологические методы и приборы (3 часа)**

1. Зондовые микроскопы

2. Лазерный нанопинцет

### **Лабораторная работа № 2. Продукты нанотехнологии (3 часа)**

1. Фуллерены и Нанотрубки

2. Углеродные и пептидные нанотрубки.

3. Квантовые точки и другие наночастицы

### **Лабораторная работа № 3. Наноматериалы (3 часа)**

1. ДНК-сверхрешетки

2. Шаперонины и другие белки – материал для нанотехнологии

**Лабораторная работа № 4. Методы выделения и очистки белков (3 часа)**

Методы гомогенизации и разделения белкового материала. Ферменты-маркеры субклеточных фракций. Критерии чистоты белков и ферментов.

**Лабораторная работа № 5. Методы седиментации. Методы высаливания (3 часа)**

**Лабораторная работа № 6. Методы хроматографии: гель-хроматография, ионообменная хроматография, аффинная хроматография (3 часа)**

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

Учебно-методическое обеспечение самостоятельной работы обучающихся по дисциплине «Ферменты. Основы нанобиотехнологий» представлено в Приложении 1 и включает в себя:

план-график выполнения самостоятельной работы по дисциплине, в том числе примерные нормы времени на выполнение по каждому заданию;

характеристика заданий для самостоятельной работы обучающихся и методические рекомендации по их выполнению;

требования к представлению и оформлению результатов самостоятельной работы;

критерии оценки выполнения самостоятельной работы.

**V. КОНТРОЛЬ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ КУРСА**

№ п/п	Контролируемые разделы / темы дисциплины	Коды и этапы формирования компетенций		Оценочные средства - наименование	
				текущий контроль	промежуточная аттестация (экзамен)
1	Раздел I. Первичная структура белков, основные методы выделения и исследования белков, конформационная структура белков	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	УО по вопр. к экзамену
			умеет		
			владеет		

2	Раздел 2. Классификация и номенклатура ферментов, активные центры ферментов, ингибирование, кинетика ферментативной реакции	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	УО по вопросам зачету к
			умеет		
			владеет		
3	Раздел 3. Участие ферментов в основных биологических процессах клетки	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
4	Раздел 4. Предмет и задачи нанобиотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
5	Раздел 5. Основы нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
6	Раздел 6. История развития нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
7	Раздел 7. Нанотехнологические методы и приборы	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
8	Раздел 8. Продукты нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
9	Раздел 9. Наноматериалы	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
10	Раздел 10. Приоритетные направления нанобиотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
11	Раздел 11. Наноконтейнеры и	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		

	наноносители		владеет		
--	--------------	--	---------	--	--

Типовые контрольные задания, методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений и навыков и (или) опыта деятельности, 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

1. Алексеев В.И., Каминский В.А. Прикладная молекулярная биология: учебное пособие для вузов. Владивосток. Дальрыбвтуз, 2011, 238 с. <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:425474&theme=FEFU>
2. Браун Т.А. Геномы. (Институт компьютерных исследований. Ижевск. 2011). 944 с. <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:660961&theme=FEFU>
3. Василенко Ю.К. Биологическая химия: Учебн. пособие для ВУЗов. М.: Мед-Пресс-информ, 2011. 431 с. <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:704185&theme=FEFU>
4. Головин Ю. И. Наномир без формул Москва : БИНОМ. Лаборатория знаний, 2012. 543 с. Access: <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:668185&theme=FEFU>
5. Льюин Бенджамин. Гены (GenesIX). (пер. с англ. А. Л. Гинцбурга и др.). 2011. 896 с. <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:668068&theme=FEFU>
6. Плакунов В. К., Николаев Ю. А. Основы динамической биохимии : учебное пособие для вузов Москва : Логос, 2010. 213 с. Access: <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:779785&theme=FEFU>
7. Плакунов В.К. Основы энзимологии М.: Логос, 2011. 127 с. Access: <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=IPRbooks:IPRbooks-70702&theme=FEFU>
8. Химия и биохимия нуклеиновых кислот : учебное пособие / сост.: Н. А. Терентьева, Л. Л. Терентьев, В. А. Рассказов; Тихоокеанский институт биоорганической химии ДВО РАН – Владивосток : Дальнаука, 2011. – 268 с. <http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:661765&theme=FEFU>

## Дополнительная литература

1. Биохимия: Руководство к практическим занятиям: учебное пособие (Н. Н. Чернов, Т. Т. Березов, С. С. Буробина и др.) под редакцией Н.Н. Чернова. М. 2009. 233 с. Каталог НБ ДВФУ. Абонемент школы биомедицины ДВФУ (6 из 10 экземпляров доступны).
2. Галимова М.Х. Ферментативная кинетика: Справочник по механизмам реакций. М.: Логос. 2007. 320 с.
2. Головин Ю. И. Введение в нанотехнику. — М.: Машиностроение, 2007.
3. Гусев А. И. Наноматериалы, наноструктуры, нанотехнологии. — М.: Физматлит, 2007.
3. Наноматериалы. Нанотехнологии. Наносистемная техника. — М.: Техносфера, 2006.
4. Пул-мл., Ч., Оуэнс, Ф. Нанотехнологии. 3-е издание. — М.: Техносфера, 2007 Румянцев, Е.В., Антина, Е.В., Чистяков, Ю.В. Химические основы жизни.- М.: Химия, КолоС, 2007.- 560с.
5. Эпигенетика (под редакцией С.М. Закияна, В.В. Власова, Е.В. Дементьевой). 2012. Новосибирск. Изд-во СО РАН.

## VI. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ

### Рекомендации по самостоятельной работе студентов

Самостоятельная работа включает библиотечную или домашнюю работу с учебной литературой и конспектом лекций, подготовку к практическим занятиям, и контрольному собеседованию, а также изучение основных информационных сайтов в Интернете, связанных с вопросами дисциплины.

При организации самостоятельной работы преподаватель должен учитывать уровень подготовки каждого студента и предвидеть трудности, которые могут возникнуть при выполнении самостоятельной работы.

Порядок выполнения самостоятельной работы учащиеся определяют сами.

Контроль результатов самостоятельной работы осуществляется в ходе экзамена

### **Задания для самостоятельного выполнения**

1. Теоретико-типологический анализ подборки периодической литературы по изучаемой дисциплине.
2. Составление глоссария терминов по изучаемой дисциплине.
3. Подготовка рефератов по темам, предложенным преподавателем или самостоятельно выбранной студентом и согласованной с преподавателем. Представление реферата в виде презентаций с использованием мультимедийного оборудования.

### **Методические указания к выполнению реферата**

#### **Цели и задачи реферата**

Реферат (от лат. *refero* — докладываю, сообщаю) представляет собой краткое изложение проблемы практического или теоретического характера с формулировкой определенных выводов по рассматриваемой теме. Избранная студентом проблема изучается и анализируется на основе одного или нескольких источников. В отличие от курсовой работы, представляющей собой комплексное исследование проблемы, реферат направлен на анализ одной или нескольких научных работ.

*Целями* реферата являются:

- развитие у студентов навыков поиска актуальных проблем современной белковой биохимии;
- развитие навыков краткого изложения материала с выделением лишь самых существенных моментов, необходимых для раскрытия сути проблемы;
- развитие навыков анализа изученного материала и формулирования собственных выводов по выбранному вопросу научным, грамотным языком.

*Задачами подготовки и защиты* реферата являются:

- научить студента максимально верно передать мнения авторов, на основе работ которых студент готовит свой реферат;
- научить студента грамотно излагать свою позицию по анализируемой в реферате проблеме;
- подготовить студента к дальнейшему участию в научно – практических конференциях, семинарах и конкурсах;
- помочь студенту определиться с интересующей его темой, дальнейшее раскрытие которой возможно осуществить при написании курсовой работы или диплома;
- уяснить для себя и изложить причины своего согласия (несогласия) с мнением того или иного автора по данной проблеме.

### **Основные требования к содержанию реферата**

Студент должен использовать только те материалы (научные статьи, монографии, пособия), которые имеют прямое отношение к избранной им теме. Не допускаются отстраненные рассуждения, не связанные с анализируемой проблемой. Содержание реферата должно быть конкретным, исследоваться должна только одна проблема (допускается несколько, только если они взаимосвязаны). Студенту необходимо строго придерживаться логики изложения (начать с определения и анализа понятий, перейти к постановке проблемы, проанализировать пути ее решения и сделать соответствующие выводы). Реферат должен заканчиваться выводами по теме. Реферат должен быть представлен в виде презентации.

Общие требования к презентации:

- презентация не должна быть меньше 10 слайдов;
- первый лист – это титульный лист, на котором обязательно должны быть представлены: название проекта; фамилия, имя, отчество автора;
- следующим слайдом должно быть содержание, где представлены основные этапы (моменты) презентации; желательно, чтобы из содержания по гиперссылке можно перейти на необходимую страницу и вернуться вновь на содержание;

- дизайн-эргономические требования: сочетаемость цветов, ограниченное количество объектов на слайде, цвет текста;

- последними слайдами презентации должны быть глоссарий и список литературы.

Выступление по реферируемой теме не должно превышать 15 минут, 5 минут дополнительно отводится на вопросы по теме.

### **Порядок сдачи реферата и его оценка**

Реферат готовится студентами в течение семестра в сроки, устанавливаемые преподавателем по конкретной дисциплине, и сдается преподавателю, ведущему дисциплину.

По результатам проверки студенту выставляется определенное количество баллов, которое входит в общее количество баллов студента, набранных им в течение семестра. При оценке реферата учитываются соответствие содержания выбранной теме, четкость структуры работы, умение работать с научной литературой, умение ставить проблему и анализировать ее, умение логически мыслить, владение профессиональной терминологией, грамотность изложения.

### **Тематика рефератов**

#### **Тема 1. Белки, принимающие участие в регуляции деления клеток.**

Характеристика различных белков и ферментов, выполняющих важные биологические функции в регуляции деления клеток, иммунитета и в злокачественной трансформации.

#### **Тема 2. Белки, принимающие участие в биологической подвижности.**

Характеристика белков, имеющих сложную третичную или четвертичную структуру, выполняющих функции транспорта, сокращения или участвующих в биологической подвижности.

#### **Тема 3. Биосинтез сложных биологически активных веществ.**

Характеристика ферментов, участвующих в биосинтезе белка.  
Характеристика ферментов, участвующих в синтезе нуклеиновых кислот.

#### **Тема 4. Нанобиоматериалы на основе белков и пептидов**

Наноструктуры на основе белков и пептидов. Принципы образования белковых комплексов. Олигомеризация и агрегация белков. Примеры природных супрамолекулярных белковых ансамблей. Инженерия наноструктур заданной архитектуры на основе белков и пептидов.

Белковые капсулы и их применение. Капсулы на основе ферритина; шаперонов; вирусных капсидов. Использование в качестве реакторов для синтеза небелковых наноматериалов; в качестве контейнеров для доставки лекарств. Направленная модификация капсул. Другие белковые наносистемы и их применение. Филаменты цитоскелета. Пептидные нанотрубки. S-слои. Использование в качестве одномерных и двумерных матриц для самоорганизации нанообъектов. Гибридные наноматериалы с участием белков и пептидов. Природные нанокompозитные системы (костная ткань, соединительная ткань). Синтетические гибридные наноматериалы на основе белков и пептидов. Возможности использования в медицине и технике.

Эластомерные белки и возможности их использования в наномеханике. Модульные белки в природе. Титин, фибронектин. Строение и механические свойства. Механосенсорные системы. Инженерия модульных белков с заданными свойствами.

## **Тема 5. Самособирающиеся наноструктуры на основе нуклеиновых кислот**

Нуклеиновые кислоты (НК). Принципы структурной организации.

Триплексы. Квадруплексы. Катенаны. Особенности структурной организации РНК: двутяжевые РНК, вторичная и третичная структура однотяжевых РНК. Неканонические взаимодействия. Шпильки, псевдоузлы, структурированные петли, молнии. Аптамеры. Методы синтеза НК. Методы определения последовательности НК: сиквенс по Сенгеру, по М.-Гилберту. Методы получения информации о структуре НК. Структурная ДНК-нанотехнология. Перекрест молекулы ДНК. Двухмерные поверхности. Сетки на основе ДНК-множеств: DX множества: дизайн и самосборка плоских кристаллов ДНК, модификации поверхности. ДНК нанотрубки: дизайн и

характеристика, сравнение преимуществ и недостатков по отношению к углеродным нанотрубкам. Гибридные материалы.

Материалы с пространственной организацией. Другие множества: на основе трех, шести угольников, возможность получения трехмерных материалов. ДНК-оригами, а именно создание поверхности из одной нити НК, модулированной короткими НК. ДНК полиэдры.

ДНК наномеханические устройства ( ДНК-нанороботехника). Устройства на основе «молекулярных пинцетов». Основа волнообразного движения. Виды топлива ДНК-нанороботов: свето-, рН-зависимые и температурозависимые системы. Контроллеры на основе ДНК: принцип работы. Первые «компьютеры» на их основе. Функциональная ДНК-нанотехнология. ДНКзимы. Общие определения и свойства. Принципы создания материалов с использованием ДНКзимов. Молекулярные моторы и другие устройства на основе ДНКзимов. Рибозимы и их возможное использование.

#### **Тема 6. Наноструктуры на основе поверхностно-активных веществ и липидов**

Способы получения наноматериалов на основе самособирающихся структур из поверхностно-активных веществ (липидов) и биокатализаторов, особенности функционирования ферментов, задаваемые наличием матриц наноразмеров.

#### **Тема 7. Наноструктуры биологической мембраны**

Наноструктуры биологической мембраны: липидные (монослой, бислой), белковые (в т.ч. рецепторы, каналы, АТФазы), особенности фазовых переходов в мембранных системах, особенности наноструктур, лежащих в основе электрических и рецепторных свойств клетки.

#### **Тема 8. Синтез наноструктур с помощью вирусов и микроорганизмов**

Использование вирусов для наноконструирования: химическая и генетическая модификация вирусов и вирусоподобных частиц, синтез гибридных наноматериалов на основе вирусных частиц. Обсуждаются виды микроорганизмов, способных к синтезу наноматериалов, вопросы

практического применения наноматериалов, синтезированных в живых организмах.

Модификация микроорганизмов для синтеза наноматериалов. Синтез полупроводниковых материалов в генетически измененных микроорганизмах.

Использование модифицированных бактерий для доставки наноматериалов в живую клетку. Практическое применение наноматериалов, синтезированных в живых организмах.

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

Учебная лекционная аудитория с мультимедийным проектором и экраном для презентаций докладов.

Микроскоп Аксиоскоп 40, Автоматический дифференциальный сканирующий микрокалориметр ДСМ-3А, Изотермический титрационный калориметр VP-ITC, фирмы "Micro- calc" США, Микрокалориметр Скал-1 в комплекте с ЗИП, Роторный вакуумный испаритель, Прибор ДАСМ-4, Прибор дифференциальный ДСМ-2М. ПК с программным обеспечением (пакеты программ для различных типов моделирования). Схема, иллюстрирующая основные принципы формирования вторичной структуры белков. Номенклатура ферментов. Компьютерная база данных в Интернете.



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

---

ИНСТИТУТ МИРОВОГО ОКЕАНА (ШКОЛА)

**УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ  
РАБОТЫ ОБУЧАЮЩИХСЯ**

по дисциплине «Ферменты. Основы нанобиотехнологий»

Направление подготовки 06.03.01 Биология

Форма подготовки очная

Владивосток  
2021

## План-график выполнения самостоятельной работы по дисциплине

№ п/п	Дата/сроки выполнения	Вид самостоятельной работы	Примерные нормы времени на выполнение	Форма контроля
1	На протяжении всего курса	Подготовка к практическим занятиям	30 час.	Текущие вопросы в процессе выполнения практических и лабораторных работ. Тестовые задания
2	На протяжении всего курса	Работа над рекомендованной литературой.	38 час.	Практические занятия, Рефераты.
3	В конце 5 семестра	Подготовка к экзамену	36 час.	Экзамен

### Рекомендации по самостоятельной работе студентов

Самостоятельная работа студента включает:

- 1) библиотечную или домашнюю работу с учебной и научной литературой;
- 2) оформление лабораторных работ
- 3) подготовку реферата

Порядок выполнения самостоятельной работы должен соответствовать календарно-тематическому плану дисциплины, в котором установлена последовательность проведения практических (семинарских) занятий.

Лабораторные занятия по дисциплине требуют не только технического выполнения работы, но и теоретической отработки материала. Лабораторные работы логично связаны с лекционным материалом.

### Методические указания при подготовке к устному опросу по вопросам экзамена/зачета

При подготовке к устному опросу используются вопросы для экзамена/зачета, в данном семестре.

Для подготовки к опросу используются конспекты лекций, работа с основной и дополнительной литературой. Работа с текстом научных книг и

учебников состоит не только в прочтении материала, необходимо провести анализ, сравнить изложение материала в разных источниках. Проанализированный материал конспектируют, при этом надо избегать простого переписывания текстов без каких либо комментариев и анализа.

### **Методические указания при подготовке к практическим занятиям**

При подготовке к коллоквиуму необходимо пользоваться конспектами лекций и литературой из основного списка. Привлекать для подготовки к коллоквиуму дополнительную литературу не рекомендуется.

При подготовке к семинарским занятиям кроме проработки основной литературы, также необходима проработка дополнительной литературы. Использование научных, в том числе зарубежных статей, весьма желательно, но не является обязательным.

### **Методические указания при подготовке отчетов о лабораторных работах**

Отчеты обо всех лабораторных работах представляются в одной отдельной тетради, предоставление отчета на отдельных листах не допускается.

Отчет о лабораторной работе должен содержать:

1. Название лабораторной работы
2. Запись уравнений протекающих химических превращений
3. Структурные формулы и названия всех используемых реактивов и образующихся продуктов
4. Запись результатов проведенных измерений и вычислений
5. Выводы

### **Основные требования к содержанию реферата**

Студент должен использовать только те материалы (научные статьи, монографии, пособия), которые имеют прямое отношение к избранной им теме. Не допускаются отстраненные рассуждения, не связанные с анализируемой проблемой. Содержание реферата должно быть конкретным,

исследоваться должна только одна проблема (допускается несколько, только если они взаимосвязаны). Студенту необходимо строго придерживаться логики изложения (начать с определения и анализа понятий, перейти к постановке проблемы, проанализировать пути ее решения и сделать соответствующие выводы). Реферат должен заканчиваться выводами по теме.

Реферат должен быть представлен в виде презентации.

Общие требования к презентации:

- презентация не должна быть меньше 10 слайдов;
- первый лист – это титульный лист, на котором обязательно должны быть представлены: название проекта; фамилия, имя, отчество автора;
- следующим слайдом должно быть содержание, где представлены основные этапы (моменты) презентации; желательно, чтобы из содержания по гиперссылке можно перейти на необходимую страницу и вернуться вновь на содержание;
- дизайн-эргономические требования: сочетаемость цветов, ограниченное количество объектов на слайде, цвет текста;
- последними слайдами презентации должны быть глоссарий и список литературы.

Выступление по реферируемой теме не должно превышать 15 минут, 5 минут дополнительно отводится на вопросы по теме.

### **Порядок сдачи реферата и его оценка**

Реферат готовится студентами в течение триместра в сроки, устанавливаемые преподавателем по конкретной дисциплине, и сдается преподавателю, ведущему дисциплину. По результатам проверки студенту выставляется определенное количество баллов, которое входит в общее количество баллов студента, набранных им в течение триместра. При оценке реферата учитываются соответствие содержания выбранной теме, четкость структуры работы, умение работать с научной литературой, умение ставить проблему и анализировать ее, умение логически мыслить, владение профессиональной терминологией, грамотность изложения.



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

---

ИНСТИТУТ МИРОВОГО ОКЕАНА (ШКОЛА)

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**  
по дисциплине «Ферменты. Основы нанобиотехнологий»

Направление подготовки 06.03.01 Биология  
Форма подготовки очная

Владивосток  
2021

№ п/п	Контролируемые разделы / темы дисциплины	Коды и этапы формирования компетенций		Оценочные средства - наименование	
				текущий контроль	промежуточная аттестация (экзамен)
1	Раздел I. Первичная структура белков, основные методы выделения и исследования белков, конформационная структура белков	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	УО по вопр. к экзамену
			умеет		
			владеет		
2	Раздел 2. Классификация и номенклатура ферментов, активные центры ферментов, ингибирование, кинетика ферментативной реакции	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
3	Раздел 3. Участие ферментов в основных биологических процессах клетки	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
4	Раздел 4. Предмет и задачи нанобиотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
5	Раздел 5. Основы нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
6	Раздел 6. История развития нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
7	Раздел 7. Нанотехнологические методы и приборы	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
8	Раздел 8. Продукты нанотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		

УО по вопросам к зачету

			владеет		
9	Раздел 9. Наноматериалы	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
10	Раздел 10. Приоритетные направления направления нанобиотехнологии	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		
11	Раздел 11. Наноконтейнеры и наноносители	ПК-4 ПК-7	знает	УО, ЛР, ПЗ	
			умеет		
			владеет		

## **МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ**

### **Рекомендации по самостоятельной работе студентов**

Самостоятельная работа студентов состоит из подготовки к практическим занятиям, работы над рекомендованной литературой, подготовки презентаций и защиты рефератов, решения задач.

При организации самостоятельной работы преподаватель должен учитывать уровень подготовки каждого студента и предвидеть трудности, которые могут возникнуть при выполнении самостоятельной работы. Преподаватель дает каждому студенту индивидуальные и дифференцированные задания. Некоторые из них могут осуществляться в группе (например, подготовка доклада и презентации по одной теме могут делать несколько студентов с разделением своих обязанностей – один готовит научно-теоретическую часть, а второй проводит анализ практики).

### **Задания для самостоятельного выполнения**

4. Теоретико-типологический анализ подборки периодической литературы по изучаемой дисциплине. По проработанному материалу должны быть подготовлены 3 сообщения в семестр, которые включаются в общий рейтинг дисциплины.

5. Составление глоссария терминов по изучаемой дисциплине.
6. Подготовка реферата по теме, предложенной преподавателем или самостоятельно выбранной студентом и согласованной с преподавателем. Представление реферата в виде презентаций с использованием мультимедийного оборудования.

## **Методические указания к выполнению реферата**

### **Цели и задачи реферата**

Реферат (от лат. *refero* — докладываю, сообщаю) представляет собой краткое изложение проблемы практического или теоретического характера с формулировкой определенных выводов по рассматриваемой теме. Избранная студентом проблема изучается и анализируется на основе одного или нескольких источников. В отличие от курсовой работы, представляющей собой комплексное исследование проблемы, реферат направлен на анализ одной или нескольких научных работ.

*Целями* реферата являются:

- развитие у студентов навыков поиска актуальных проблем современной белковой биохимии;
- развитие навыков краткого изложения материала с выделением лишь самых существенных моментов, необходимых для раскрытия сути проблемы;
- развитие навыков анализа изученного материала и формулирования собственных выводов по выбранному вопросу научным, грамотным языком.

*Задачами подготовки и защиты* реферата являются:

- научить студента максимально верно передать мнения авторов, на основе работ которых студент готовит свой реферат;
- научить студента грамотно излагать свою позицию по анализируемой в реферате проблеме;

- подготовить студента к дальнейшему участию в научно – практических конференциях, семинарах и конкурсах;
- помочь студенту определиться с интересующей его темой, дальнейшее раскрытие которой возможно осуществить при написании курсовой работы или диплома;
- уяснить для себя и изложить причины своего согласия (несогласия) с мнением того или иного автора по данной проблеме.

### **Основные требования к содержанию реферата**

Студент должен использовать только те материалы (научные статьи, монографии, пособия), которые имеют прямое отношение к избранной им теме. Не допускаются отстраненные рассуждения, не связанные с анализируемой проблемой. Содержание реферата должно быть конкретным, исследоваться должна только одна проблема (допускается несколько, только если они взаимосвязаны). Студенту необходимо строго придерживаться логики изложения (начать с определения и анализа понятий, перейти к постановке проблемы, проанализировать пути ее решения и сделать соответствующие выводы). Реферат должен заканчиваться выводами по теме.

Реферат должен быть представлен в виде презентации.

Общие требования к презентации:

- презентация не должна быть меньше 10 слайдов;
- первый лист – это титульный лист, на котором обязательно должны быть представлены: название проекта; фамилия, имя, отчество автора;
- следующим слайдом должно быть содержание, где представлены основные этапы (моменты) презентации; желательно, чтобы из содержания по гиперссылке можно перейти на необходимую страницу и вернуться вновь на содержание;
- дизайн-эргономические требования: сочетаемость цветов, ограниченное количество объектов на слайде, цвет текста;
- последними слайдами презентации должны быть глоссарий и список литературы.

Выступление по реферируемой теме не должно превышать 15 минут, 5 минут дополнительно отводится на вопросы по теме.

### **Порядок сдачи реферата и его оценка**

Реферат готовится студентами в течение триместра в сроки, устанавливаемые преподавателем по конкретной дисциплине, и сдается преподавателю, ведущему дисциплину.

По результатам проверки студенту выставляется определенное количество баллов, которое входит в общее количество баллов студента, набранных им в течение триместра. При оценке реферата учитываются соответствие содержания выбранной теме, четкость структуры работы, умение работать с научной литературой, умение ставить проблему и анализировать ее, умение логически мыслить, владение профессиональной терминологией, грамотность изложения.

### **Примерная тематика рефератов**

#### **Тема 1. Белки, принимающие участие в регуляции деления клеток.**

Характеристика различных белков и ферментов, выполняющих важные биологические функции в регуляции деления клеток, иммунитета и в злокачественной трансформации.

#### **Тема 2. Белки, принимающие участие в биологической подвижности.**

Характеристика белков, имеющих сложную третичную или четвертичную структуру, выполняющих функции транспорта, сокращения или участвующих в биологической подвижности.

#### **Тема 3. Биосинтез сложных биологически активных веществ.**

Характеристика ферментов, участвующих в биосинтезе белка.  
Характеристика ферментов, участвующих в синтезе нуклеиновых кислот.

## Примерные варианты тестовых заданий по курсу для проверки качества знаний:

### Тест 1 по теме «Белки. Структура, свойства, функции»

1) Сравните растворимость трех пентапептидов при  $pH=7$ . Расположите их в порядке возрастания гидрофильных свойств:

- 1) лей – фен – иле – гли – вал;
- 2) глу – асп – сер – фен – иле.
- 3) арг – лиз – тре – гис – цис.

2) Расположите элементы структуры белковой молекулы в той последовательности, в которой они возникают при синтезе белка и формировании его нативной конформации.

1. Объединение протомеров в олигомерный белок.
2. Формирование  $\alpha$ -спиралей и  $\beta$ -складчатых участков.
3. Образование пептидных связей.
4. Образование гидрофобных, водородных и ионных связей между радикалами аминокислот.

3) Напишите структурную формулу пентапептида следующего строения:  
Гис – Глу - Про – Фен – Сер.

4) Какие свойства белка обусловлены наличием в их структуре карбокси- и аминогрупп?

1. гидрофильность и агрегативная неустойчивость;
2. термолабильность и растворимость;
3. способность к электрофорезу и реакциям осаждения;
4. амфотерность и способность к электрофорезу.

5) Выберите, какой метод применяют для изучения первичной структуры белка:

1. хроматографии;
2. рентгеноструктурного анализа;
3. определение коэффициента поступательного трения;
4. определение характеристической вязкости.

6) Какова особенность кислых белков?

1. преобладание дикарбоновых аминокислот;
2. равное соотношение диамино- и дикарбоновых аминокислот;

3. преобладание диаминомонокарбоновых кислот;
4. белок состоит из моноамино- и монокарбоновых кислот.

7) Что характерно для белков:

1. амфотерные свойства;
2. отсутствие специфической молекулярной организации;
3. сохранение структуры молекулы при кипячении;
4. неспособность кристаллизоваться.

8) Вторичная структура – это:

1. альфа-спираль, бета-складчатость и аморфные участки
2. конфигурация полипептидной цепи;
3. образование протомера;
4. способ взаимодействия нескольких протомеров в пространстве.

9) Третичная структура белка – это высшая степень организации для:

1. олигомерных белков;
2. мономерных белков;
3. доменных белков.

10) Связи, стабилизирующие  $\alpha$ -спираль:

1. водородные;
2. гидрофобные;
3. пептидные;
4. ионные

11) Четвертичная структура – это:

1. пространственная укладка протомера;
2. пространственная укладка нескольких протомеров;
3.  $\alpha$ -спираль и  $\beta$ -структура;
4. образование доменов.

12) Изоэлектрическая точка гемоглобина равна 6,8. Куда мигрирует данный белок в среде с

$\text{pH}=3,0$  при электрофорезе?

1. мигрирует к катоду;
2. остается на линии старта;
3. образует биполярный ион;
4. мигрирует к аноду.

## ЗАЧЕТНО-ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

### Вопросы к экзамену

1. Историческое развитие представлений о химическом строении, свойствах и функционировании белков. Предпосылки и постулаты пептидной теории строения белков. Альтернативные гипотезы строения белков. Сравнение физико-химических процессов в живой и неживой природе, химическом производстве.
2. Современные представления о строении белков. Первичная, вторичная, третичная и четвертичная структура белков. Первичная структура. Аминокислоты. Их строение. Роль аминокислот в определении структуры и функции белков. Определение аминокислотного состава. Представление о расшифровке последовательности чередования аминокислот в белках. Методы N- и C-концевого анализа. Современное состояние исследований по расшифровке первичной структуры белков.
3. Принципы формирования вторичной структуры белков. Канонические конформации полипептидной цепи. Нарушения формирования вторичной структуры. Определение степени регулярности структуры. Альфа-спиральная конфигурация полипептидной цепи. Бета-структура, ее характеристика и наличие в белках. Спиральная конфигурация полипептидной цепи в белках группы коллагена.
4. Прионы – новый класс инфекционных агентов. Свойства, структура. Прионные болезни. Размножение прионов в клетке.
5. Моделирование третичной структуры белков. Доменная организация белков и ферментов, типы доменных структур. Классификация белков по типу формирования третичной структуры. Денатурация белков.
6. Четвертичная структура белков. Субъединица и протомер. Физико-химические методы исследования четвертичной структуры.
7. Методы выделения и очистки белков. Ферменты-маркеры субклеточных фракций. Критерии чистоты белков и ферментов.

8. Понятие ферментативной активности. Стандартная единица активности, удельная и молекулярная активность, число оборотов фермента, активность каталитического центра. Методы определения активности ферментов.
9. Кинетика ферментативных реакций. Равновесное и стационарное состояния. Фермент-субстратный комплекс.
10. Зависимость скорости ферментативной реакции от концентрации субстрата. Вывод уравнения Михаэлиса-Ментен. Константа равновесия и константа Михаэлиса.
11. Случаи ингибирования ферментативной активности избытком субстрата.
12. Причины аномальной зависимости скорости реакции, катализируемой ферментом, от его концентрации.
13. Влияние ингибиторов и активаторов на ферментативный процесс. Обратимое и необратимое ингибирование. Конкурентное, неконкурентное, смешанное и бесконкурентное ингибирование, графические методы их выявления. Необходимые и несущественные активаторы.
14. Механизмы действия ферментов. Активация и структура активного центра, его работа на примере ряда ферментов. Стереоспецифичность фермента. Общее представление об активных участках ферментов (каталитические, субстрат-связывающие, аллостерические). Гипотеза индуцированного соответствия. Многоферментные комплексы.
15. Принципы классификации ферментов. Номенклатура ферментов. Шифр фермента, общепринятые тривиальные и рациональные названия ферментов.
16. Регулирование активности ферментов в организме. Процессинг. Эндогенные ингибиторы белковой природы. Регулирование в цепи реакции с помощью метаболитов. Отрицательная и положительная обратная связь. Аллостерическое действие и кооперативность.

17. Регуляция активности ферментов за счет изменения белок-белковых взаимодействий.
18. Роль коферментов и кофакторов в функционировании ферментов. Витамины. Сорбция ферментов на субклеточных структурах.
19. Механизм регуляции биосинтеза ферментов в клетках. Конститутивные и адаптивные, репрессируемые и индуцируемые ферменты. Корепрессоры.. Механизмы индукции и репрессии.
20. Отдельные представители белков. Простые и сложные белки. Миозин - фермент и структурный белок. Тропомиозин-тропомионовый комплекс. Белки-шапероны.
21. ДНК-полимеразы про- и эукариот. Редупликация. Репарация. Репликон. Механизм редупликации. Топоизомеразы. Теломераза.
22. РНК-полимеразы. Механизм транскрипции. Процессинг РНК. Полиаденилирование. Информомеры. Информосомы. Транскрипция в митохондриях.
23. Ревертазы. Обратная транскрипция. Механизм. Особая роль тРНК. Примеры РНК-содержащих вирусов. Онкогены. Продукты онкогенов – фосфотирозинкиназы. Их работа, белки-мишени.
24. Биосинтез белка. Структура и функционирование рибосом. Механизм трансляции. Аминоацил-тРНК-синтетазы.

### **Вопросы к зачету**

1. Определение и основные перспективные направления нанобиотехнологии.
2. История развития нанотехнологии и нанобиотехнологии, их междисциплинарный характер.
3. Наносистемы, методы исследования и конструирования («снизу вверх» и «сверху вниз»). Квантовые точки, ассемблеры.
4. Особенности организации и свойств наносистем.
5. Структурно-функциональные аспекты нанобиотехнологии.
6. Особенности взаимодействий в наносистемах.

7. Наномедицина и ее направления.
8. Медицинская диагностика на основе наноустройств.
9. Системы адресной доставки лекарств.
10. Наночастицы как лекарственные препараты.
11. Наночастицы и нановакцины.
12. Медицинские нанороботы.
13. Молекулярные детекторы на основе нанопор.
14. Самовоспроизводящиеся геномы.
15. Биосовместимые наноматериалы.
16. Ферменты как объект нанотехнологий.
17. Биосенсоры, биочипы и наносенсоры.
18. Липидные, белковые (наношаперонины) и липид-белковые наноструктуры.
19. Жидкие кристаллы и их использование в наноконструировании
20. Применение вирусных частиц в нанобиотехнологиях.
21. Биологические наномашинны.
22. Использование ДНК в нанотехнологиях. Аптамеры.
23. Использование ДНК в информационных технологиях.
24. Проблема нанобезопасности