Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«ВОРОНЕЖСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ ИМПЕРАТОРА ПЕТРА I»

УТВЕРЖДАЮ

Декан факультета агрономии, агрохимии

и экологии С

пичугин А.П.

«16» awas

2025 г. агрономии,

агрохимии и

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Б1.В.05 СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ БИОТЕХНОЛОГИЯ

Направление подготовки: 35.03.04 – «Агрономия»

Направленность (профиль) селекция и генетика с.-х. культур

Квалификация выпускника: бакалавр

Факультет Агрономии, агрохимии и экологии

Кафедра Селекции, семеноводства и биотехнологии

Разработчик рабочей программы: профессор кафедры селекции, семеноводства и биотехнологии, доктор биологических наук Тороп Елена Александровна

Рабочая программа разработана в соответствии с Федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования — бакалавриат по направлению подготовки 35.03.04 Агрономия, утвержденный приказом Минобрнауки России от 26 июля 2017 г № 699, с изменениями, внесенными приказом Министерства науки и высшего образования Российской Федерации от 8 февраля 2021 г. № 83 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 12 марта 2021 г., регистрационный № 62739).

Рабочая программа утверждена на заседании кафедры селекции, семеноводства и биотехнологии (протокол № 11 от 10.06.2025 г.)

Заведующий кафедрой, доктор с.-х. наук

Голева Г Г

J. Joj-

Рабочая программа рекомендована к использованию в учебном процессе методической комиссией факультета агрономии, агрохимии и экологии (протокол №11 от 16.06.2025 г.).

Рецензент – вед. науч. сотрудник **лаборатории** маркер-ориентированной селекции ФГБУ «ВНИИСС имени А.Л. Мазлумова», доктор биологических наук Федулова Т.П.

1. Общая характеристика дисциплины

1.1. Цель дисциплины

Цель дисциплины — создание представлений у обучающихся о современном состоянии наиболее динамично развивающихся направлениях и инструментах сельскохозяйственной биотехнологии и о перспективах использования достижений этих направлений, формирование знаний умений и навыков по использованию приемов и методов сельскохозяйственной биотехнологии в селекции растений, обучение приемам практического использования ее положений, подготовка к решению профессиональных задач, связанных с селекцией растений и семеноводством.

1.2. Задачи дисциплины

Задачи дисциплины — формирование знаний, умений и навыков по сельскохозяйственной биотехнологии, ее новейшим достижениям и практическое использование для повышения эффективности сельскохозяйственного производства, ускорения селекционного процесса и создания растений с новыми признаками.

1.3. Предмет дисциплины

Предметом изучения сельскохозяйственной биотехнологии в растениеводстве и селекции является увеличение биологической продукции растениеводства, создание новых азотфиксирующих растений, оздоровление растений, микроклональное размножение ценных генотипов, слияние протопластов для получения соматических гибридов, получение гаплоидов, улучшение существующих видов и сортов методом культуры клеток и тканей, создание растений устойчивых к неблагоприятным факторам (засухе, засолению, вредителям, солям тяжелых металлов).

1.4. Место дисциплины в образовательной программе

Дисциплина «Сельскохозяйственная биотехнологии» формируется в вариативной части учебных дисциплин, формируемых участниками образовательных учреждений. Она способствует освоению профессиональных знаний, умений и навыков необходимых для бакалавров, обучающихся по направлению подготовки 35.03.04 — Агрономия, профиль подготовки «Генетика и селекция сельскохозяйственных культур».

1.5. Взаимосвязь с другими дисциплинами

Для изучения данной дисциплины необходимы следующие знания, умения и навыки, формируемые предшествующими дисциплинами:

1) Ботаника знания: морфологию вегетативных и генеративных органов растений; зависимость строения и жизнедеятельности растений от различных условий произрастания; особенности размножения цветковых растений; особенности роста и развития растений в онтогенезе; основные отделы, классы, семейства, роды и виды дикорастущих и культурных растений; умения: провести морфологическое описание растений для определения их родов и видов; навыки: методикой определения растений по определителю; навыками простейших наблюдений за ростом, развитием, цветением, опылением и размножением растений.

- 2) Общая генетика знания: основные законы естественнонаучных дисциплин, в частности генетики и селекции, и математический аппарат в профессиональной деятельности; законы наследования, молекулярные основы наследственности, основные типы и механизмы изменчивости организмов; умения: использовать основные законы естественнонаучных дисциплин и математический аппарат в профессиональной деятельности, применять методы теоретического и экспериментального исследования; проводить элементарный гибридологический анализ, использовать знания основ генетики в практической работе; навыки: методами теоретического и экспериментального исследования; методикой работы со световым микроскопом, методикой анализа результатов генетических экспериментов.
- 3) Физиология и биохимия растений знания: морфологические признаки с.-х. культур, показатели качества дикорастущих растений и с/х продукции; методику лабораторного анализа образцов почв, растений и продукции растениеводства; умения: оценивать физиологическое состояние с.-х. культур, адаптационный потенциал и определять факторы улучшения роста, развития и качества продукции; применять методы лабораторного анализа образцов почв, растений и продукции растениеводства; навыки: основными физиологическими методами оценки развития и формирования продуктивности с.-х. культур; способностью к лабораторному анализу образцов почв, растений и продукции растениеводства.

Перечень **последующих дисциплин**, практик, для которых необходимы знания, умения и навыки, формируемые данной дисциплиной: дисциплина является завершающей ступенью обучения после освоения основных теоретических дисциплин и Государственная итоговая аттестация (ГИА);

2. Планируемые результаты обучения по дисциплине

	Компетенция		Индикатор достижения компетенции	
Код	Содержание	Код	Содержание	
ОПК-4	Способен реализовывать со-	Обучающийся	<u>должен знать</u> :	
	временные технологии и обосновывать их применение в профессиональной деятельности	ИД 1 _{ОПК-4}	Знает современные технологии в профессиональной деятельности, знает технологии возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	
		Обучающийся	г должен уметь:	
		ИД 2 _{ОПК-4}	Умеет использовать знания современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте в практической деятельности	
		Обучающийся	и должен иметь навыки и (или) опыт	
		деятельности:		
		ИД 3 опк-4	Имеет навыки и (или) опыт деятельности по применению современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	

Тип зада	Тип задач профессиональной деятельности - производственно-технологический			
	Способен разрабатывать техно-	Обучающийся	<u>і должен знать</u> :	
	логию микроклонального раз-		Знает методы микроклонального	
	множения растений	ИД1 _{ПК- 6}	размножения растений, область	
	1	иді пк- 6	их применения, пре-имущества и	
			недостатки этих методов	
		Обучающийся должен уметь:		
			Умеет планировать последова-	
ПК-6			тельность действий микрокло-	
		ИД2 $_{\Pi \text{K-} 6}$	нального размножения рас-тений	
			с использованием различных ме-	
			тодов	
		Обучающийся должен иметь навыки и (или) о		
		деятельности:		
		ИДЗ _{ПК-6}	Имеет навык выращивания рас-	
			тений в культуре in vitro	

3. Объём дисциплины и виды работ

3.1. Очная форма обучения

П	Семестр	n	
Показатели	8	Всего	
Общая трудоёмкость, з.е./ч	3 / 108	3 / 108	
Общая контактная работа, ч	42,75	42,75	
Общая самостоятельная работа, ч	65,25	65,25	
Контактная работа при проведении учебных занятий, в т.ч. (ч)	42,00	42,00	
лекции	14	14,00	
лабораторные-всего	28	28,00	
Самостоятельная работа при проведении учебных занятий, ч	47,50	47,50	
Контактная работа при проведении промежуточной аттестации обучающихся, в т.ч. (ч)	0,75	0,75	
групповые консультации	0,50	0,50	
экзамен	0,25	0,25	
Самостоятельная работа при промежуточной аттестации, в т.ч. (ч)	17,75	17,75	
подготовка к экзамену	17,75	17,75	
Форма промежуточной аттестации	экзамен	экзамен	

3.2. Заочная форма обучения (не предусмотрена)

4. Содержание дисциплины

4.1. Содержание дисциплины в разрезе разделов и подразделов

Раздел 1. Клеточная и тканевая биотехнология в растениеводстве и селекции.

Подраздел 1. Культура клеток и тканей. Современное понятие клеточной инженерии. Сущность и задачи клеточной инженерии. Роль культуры изолированных клеток, тканей и органов растений в биотехнологии. Основные направления исследований современной клеточной инженерии. Каллусная ткань как основной объект исследований. Специфика каллусной ткани. Дедифференцировка как обязательное условие перехода специализированной клетки к делению и образованию каллусной ткани. Гормоны, индуцирующие дедифференцировку и переход клетки к делению. Цитоморфологические особенности и фазы ростового цикла каллусных клеток. Цитологические и физиологические изменения, происходящие в клетке при ее де-дифференцировке. Генетическая неоднородность каллусных клеток, культивируемых іп vitro. Изменения структуры ядерного и цитоплазматического генома. Меристемы — ткани, сохраняющие стабильность генома. Причины и следствия генетической стабильности меристем. Спонтанные мутации, сомаклональные вариации и их практическое значение в селекции.

Современные способы культивирования каллусных тканей: на твердых агаризованных питательных средах и в суспензии. Использование суспензионных культур для получения веществ вторичного синтеза. Ростовые и биосинтетические характеристики клеточных популяций растений при различных режимах культивирования их в биореакторах и ферментерах. Зависимость этих процессов от состава питательной среды. Практическое использование веществ вторичного синтеза в различных областях экономики. Использование культуры каллусных клеток в клеточной селекции и генной инженерии.

Подраздел 1.2. Морфогенез в культуре изолированных клеток, тканей и органов растений. Гистогенез, эмбриогенез, органогенез (корневой, стеблевой, флоральный). Молекулярные основы дифференцировки и морфогенеза. Индукция морфогенеза с помощью регуляторов роста растений и физических факторов. Метаболические изменения в связи с морфогенезом. Генетические и эпигенетические основы морфогенеза. Клеточный цикл. Понятия митотического и клеточного цикла. Особенности покоящихся и стареющих клеток. Старение клеток в связи со старением культур in vitro. Клеточный цикл и кривые роста клеточных культур. Особенности клеточного цикла каллусных клеток.

Ключевые пункты регуляции митотического цикла. Молекулярно-генетические механизмы регуляции митотического цикла. Каскад фосфорилирования при вхождении клетки в митоз. Семейство циклинзависимых протеинкиназ. Участие белков цитоскелета в механизмах кариокинеза и цитокинеза. Особенности кариокинеза и цитокинеза растительной клетки in vitro и in vivo.

Цитоскелет. Структурные, моторные, регуляторные и коннекторные белки цитоскелета. Основное свойство цитоскелета – динамическая нестабильность. Механизмы стабилизации цитоскелетных структур. Цитоскелетные ультраструктуры растительной клетки. Функции цитоскелета. Определение плана деления растительной клетки –механизм цитодифференциации и морфогенеза растений in vitro и in vivo. Цитоскелет как ультраструктурный маркер цито дифференциации и морфогенеза in vitro.

Подраздел 1.3. Культура изолированных клеток и тканей в селекции растений.

Оплодотворение in vitro (преодоление прогамной несовместимости) растений. Культура изолированных семяпочек и зародышей (преодоление постгамной несовместимости). Получение гаплоидных растений. Культивирование изолированных пыльников, пыльцы и микроспор. Способы получения гаплоидов и дигаплоидных линий у ячменя, риса, пшеницы и других сельскохозяйственных растений. Андрогенез, партеногенез, гиногенез.

Использование генетической вариабельности клеток в культуре in vitro-" для получения сомаклональных вариантов. Генетические и эпигенетические изменения хозяй-

ственно важных признаков сомаклональных вариантов сельскохозяственных растений. Проверка стабильности сохранения признаков у отседектированных клеточных линий. Получение индуцированных мутантов на клеточном уровне.

Современные достижения и перспективы клеточной селекции в создании принципиально новых генотипов сельскохозяйственных культур, обладающих высокой продуктивностью. Современные методы клеточной селекции в получении форм растений, устойчивых к абиотическим факторам (засолению, пониженным температурам, тяжелым металлам, гербицидам и др.) и к биотическим факторам. Токсины, культуральный фильтрат, патоген-селектирующие факторы. Развитие клеточной селекции в селекционных центрах России и за рубежом. Новые мировые достижения в исследованиях по клеточной селекции. Изолированные протопласты растений, их получение и культивирование. Современные способы слияния изолированных протопластов. Методы скрининга соматических гибридов. Генетические изменения клеток в процессе соматической гибридизации и их практическое значение в селекции. Элиминация и сегрегация ядер, хромосом, цитоплазматических геномов. Цибридизация как способ переноса цитоплазматических генов. Перенос генетической информации в растительные клетки путем введения в изолированный протопласт бактерий, клеточных органелл, хромосом, чужеродной ДНК.

Криосохранение растительного генофонда и его производных. Новые технологии криосохранения.

Раздел 2. Фитогормональная регуляция и саморегуляция продукционного процесса у растений.

Подраздел 2.1. Гормональный уровень.

Понятие о фитогормонах и фиторегуляторах. Современное представление о компонентах гормональной системы растений. Молекулярные механизмы действия фитогрмонов. Вторичные посредники гормонов. Фитогормоны как регуляторы экспрессии генома, проницаемости клеточных мембран, ферментативной активности. Современная классификация, структура и функции фитогормонов. Специфичность действия отдельных фитогормонов. Взаимодействие фитогормонов в целом растенийй фитогормонального статуса. Применение фиторегуляторов в биотехнологии в целях индукции каллу-сообразования, корнеобразования, эмбриогенеза, клубнеобразования и при клональном микроразмножении растений. Получение трансгенных растений с гормональным Современная измененным статусом. роль фиторегуляции растениеводстве. Регуляция прорастания семян, вегетативного роста, флорального морфогенеза, оплодотворения, созревания и покоя, повышение устойчивости к стрессовым факторам. Применение регуляторов роста и развития растений в технологиях возделывания зерновых, кормовых, технических, овощных, плодовых культур и винограда. Применение фиторегуляторов в системе защиты растений и при хранении сельскохозяйственной продукции. Современные меры по обеспечению безопасности применения фиторегуляторов.

Подраздел 2.2. Биологический, организменный и клеточный уровни.

Биотехнологические методы повышения продуктивности фотосинтетического аппарата Сз и С₄-растений. Эндогенные и экзогенные системы и факторы регуляции роста и развития растений в онтогенезе. Характер физиологических реакций растений при воздействии факторов различной природы. Основные биотехнологические факторы и приемы повышения продуктивности растений и стабильности урожая. Новые методы селекции: генная инженерия и клеточная селекция. Биологический контроль за посевами. Повышение устойчивости растений к стрессовым факторам среды и вредным организмам.

4.2. Распределение контактной и самостоятельной работы при подготовке к занятиям по подразделам

4.2.1. Очная форма обучения

Разделы, подразделы дисциплины		Контактная	
		работа	
	лекции	ЛЗ	
Раздел 1. Клеточная и тканевая биотехнология в растениеводстве и селекции.	10	26	71,25
Подраздел 1.1. Культура клеток и тканей.	4	6	25
Подраздел 1.2. Морфогенез в культуре изолированных клеток, тканей и органов растений.	2	10	30
Подраздел 1. 3. Культура изолированных клеток и тканей в селекции растений.	4	10	36,25
Раздел 2. Фитогормональная регуляция и саморегуляция продукционного процесса у растений		4	20
Подраздел 2.1. Гормональный уровень.	2	2	10
Подраздел 2.2. Биологический, организменный и клеточный уровни.	2	2	10
Всего	14	30	45,5

4.2.2. Заочная форма обучения (не предусмотрена) 4.3. Перечень тем и учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся

№ п/п	Тема са- мостоя- тельной работы	Учебно-методическое обеспечение	Объём, часов
1	Культура клеток и тканей.	1. Генетика (под редакцией А. А. Жученко). – М.– КолосС.,2004. 480 с. 2. Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи. — Изд. 2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003 468 с. 3. Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" / С. Н. Щелкунов. — 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. – 514 с.	12
2	Морфоген ез в культуре изолирова нных клеток, тканей и органов растений.	1. Генетика (под редакцией А. А. Жученко). – М.– КолосС.,2004. 480 с. 2. Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи. — Изд. 2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003 468 с. 3. Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" / С. Н. Щелкунов. — 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. – 514 с.	15
3	Культура изолирова нных клеток и тканей в селекции растений	1. Генетика (под редакцией А. А. Жученко). – М.– КолосС.,2004. 480 с. 2. Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи. — Изд. 2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003 468 с. 3. Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" / С. Н. Щелкунов. — 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. – 514 с.	8,5
4	Гормонал ьный уровень	1. Генетика (под редакцией А. А. Жученко). – М.– КолосС.,2004. 480 с. 2. Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи. — Изд.	5

Всего			45,5
5	Биологиче ский, организме нный и клеточны й уровни	1. Генетика (под редакцией А. А. Жученко). — М.— КолосС.,2004. 480 с. 2. Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи. — Изд. 2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003 468 с. 3. Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" / С. Н. Щелкунов. — 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. — 514 с.	5
		2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003 468 с. 3. Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" / С. Н. Щелкунов. — 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. — 514 с.	

Организация самостоятельной работы по дисциплине осуществляется в соответствии с методическими указаниями, разработанными на основе программы курса Основы биотехнологии для более рационального планирования и использования рабочего времени обучающимися.

- 1. Биотехнология растений [Электронный ресурс] : методические указания по изучению дисциплины для обучающихся по направлению 35.03.04 "Агрономия" профиль Селекция и генетика сельскохозяйственных культур / Воронежский государственный аграрный университет ; [сост. Т. Г. Ващенко] .— Электрон. текстовые дан. (1 файл : 563 Кб) .— Воронеж : Воронежский государственный аграрный университет, 2019 .— Заглавие с титульного экрана .— Режим доступа: для авторизованных пользователей .— Текстовый файл .— Adobe Acrobat Reader 4.0 .— <URL:http://catalog.vsau.ru/elib/metod/m152255.pdf>.
- 2. Биотехнология растений [Электронный ресурс] : методические указания по организации самостоятельной работы обучающихся по направлению 35.03.04 "Агрономия" профиль Селекция и генетика сельскохозяйственных культур .— Электрон. текстовые дан. (1 файл : 206 Кб) .— Воронеж : Воронежский государственный аграрный университет, 2019 .— Заглавие с титульного экрана .— Режим доступа: для авторизованных пользователей .— Текстовый файл .— Adobe Acrobat Reader 4.0 .— <URL:http://catalog.vsau.ru/elib/metod/m152456.pdf>.

5. Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации и текущего контроля

5.1. Этапы формирования компетенций

Подраздел дисциплины	Компетенция	Индикатор достижения компетенции	
	ОПК- 4 – Способен реализовывать	3	ИД1 _{ОПК-4}
	современные технологии и обосновы-	У	ИД2 _{ОПК-4}
Подраздел 1.1. Культура клеток и тканей.	вать их применение в профессиональной деятельности	Н	ИДЗ ОПК-4
	ПК-6 Способен разрабатывать техно-	3	ИД1 ПК-6
	логию микроклонального раз- множения растений	У	ИД2 ПК-6

		Н	ИДЗ пк-6
	ОПК- 4 – Способен реализовывать	3	ИД1 _{ОПК-4}
Подраздел 1.2 Морфогенез в культуре изолированных клеток, тканей и органов	современные технологии и обосновывать их применение в профессиональной деятельности	У	ИД2 _{ОПК-4}
растений.	нои деятельности	Н	ИДЗ ОПК-4
	ПК-6 Способен разрабатывать техно-	3	ИД1 ПК-6
	логию микроклонального раз-	У	ИД2 ПК-6
	множения растений	Н	ИДЗ ПК-6
	ОПК- 4 – Способен реализовывать	3	ИД1 _{ОПК-4}
	современные технологии и обосновывать их применение в профессиональ-	У	ИД2 _{ОПК-4}
Подраздел 1.3. Культура изолированных	ной деятельности		ИДЗ _{ОПК-4}
клеток и тканей в селекции растений.	ПК-6 Способен разрабатывать технологию микроклонального размножения растений	3	ИД1 ПК-6
		У	ИД2 ПК-6
		Н	ИДЗ ПК-6
	ОПК- 4 – Способен реализовывать	3	ИД1 _{ОПК-4}
	современные технологии и обосновывать их применение в профессиональной деятельности	У	ИД2 _{ОПК-4}
		Н	ИДЗ _{ОПК-4}
Подраздел 2.1 Гормональный уровень.	IIV 6 Cyronofou popposou pour Toyun	3	ИД1 ПК-6
	ПК-6 Способен разрабатывать технологию микроклонального размножения растений	У	ИД2 ПК-6
		Н	ИДЗ ПК-6
	ОПК- 4 – Способен реализовывать	3	ИД1 _{ОПК-4}
T	современные технологии и обосновывать их применение в профессиональ-	У	ИД2 _{ОПК-4}
Подраздел 2.2. Биологический,	ной деятельности	Н	ИДЗ _{ОПК-4}
организменный и клеточный уровни.	ПК-6 Способен разрабатывать техно-	3 У	ИД1 _{ПК-6}
	логию микроклонального раз-		ИД2 _{ПК-6}
	множения растений	Н	ИДЗ ПК-6

5.2. Шкалы и критерии оценивания достижения компетенций

5.2.1. Шкалы оценивания достижения компетенций

Вид оценки	Оценки			
Академическая оценка по 4-х балльной шкале	неудовлет- ворительно	удовлетво- рительно	хорошо	отлично

5.2.2. Критерии оценивания достижения компетенций

Критерии оценки на экзамене

	Tipin on one on one
Оценка, уровень	
достижения	Описание критериев
компетенций	

Отлично, высокий	Студент показал полные и глубокие знания программного материала, логично и аргументировано ответил на все вопросы экзаменационного билета, а также на дополнительные вопросы, способен самостоятельно решать сложные задачи дисциплины
Хорошо, продвинутый	Студент твердо знает программный материал, грамотно его излагает, не допускает существенных неточностей в ответе, достаточно полно ответил на вопросы экзаменационного билета и дополнительные вопросы, способен самостоятельно решать стандартные задачи дисциплины
Удовлетворительно, пороговый	Студент показал знание только основ программного материала, усвоил его поверхностно, но не допускал грубых ошибок или неточностей, требует наводящих вопросов для правильного ответа, не ответил на дополнительные вопросы, способен решать стандартные задачи дисциплины с помощью преподавателя
Неудовлетвори- тельно, компетенция не освоена	Студент не знает основ программного материала, допускает грубые ошибки в ответе, не способен решать стандартные задачи дисциплины даже с помощью преподавателя

Критерии оценки тестов

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев
Отлично, высокий	Содержание правильных ответов в тесте не менее 90%
Хорошо, продвинутый	Содержание правильных ответов в тесте не менее 75%
Удовлетворительно, пороговый	Содержание правильных ответов в тесте не менее 50%
Неудовлетворительно, компетенция не освоена	Содержание правильных ответов в тесте менее 50%

Критерии оценки устного опроса

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев Студент демонстрирует уверенное знание материала, четко выражает свою точу зрения по рассматриваемому вопросу, приводя соответствующие примеры Студент демонстрирует уверенное знание материала, но допускает отдельные погрешности в ответе		
Зачтено, высокий			
Зачтено, продвинутый			
Зачтено, пороговый	Студент демонстрирует существенные пробелы в знаниях материала, допускает ошибки в ответах		
Не зачтено, компетенция не освоена	Студент демонстрирует незнание материала, допускает грубые ошибки в ответах		

Критерии оценки решения задач

	1 1 .	
Оценка, уровень		
достижения		Описание критериев
компетенций		
Зачтено, высокий	Студент уверенно знае пускает ошибок при ее	г методику и алгоритм решения задачи, не довыполнении.

Зачтено, продвинутый	Студент в целом знает методику и алгоритм решения задачи, не допускает грубых ошибок при ее выполнении.
Зачтено, пороговый	Студент в целом знает методику и алгоритм решения задачи, допускает ошибок при ее выполнении, но способен исправить их при помощи преподавателя.
Не зачтено, компетенция не освоена	Студент не знает методику и алгоритм решения задачи, допускает грубые ошибки при ее выполнении, не способен исправить их при помощи преподавателя.

Критерии оценки рефератов

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев
Зачтено, высокий	Структура, содержание и оформление реферата полностью соответствуют предъявляемым требованиям, обоснована актуальность темы, даны четкие формулировки, использованы актуальные источники информации, отсутствуют орфографические, синтаксические и стилистические ошибки
Зачтено, продвинутый	Структура, содержание и оформление реферата полностью соответствуют предъявляемым требованиям, обоснована актуальность темы, даны четкие формулировки, использованы актуальные источники информации, имеются отдельные орфографические, синтаксические и стилистические ошибки
Зачтено, пороговый	Структура, содержание и оформление реферата в целом соответствуют предъявляемым требованиям, обоснована актуальность темы, даны четкие формулировки, использованы как актуальные, так и устаревшие источники информации, имеются отдельные орфографические, синтаксические и стилистические ошибки
Не зачтено, компетенция не освоена	Структура, содержание и оформление реферата не соответствуют предъявляемым требованиям, актуальность темы не обоснована, отсутствуют четкие формулировки, использованы преимущественно устаревшие источники информации, имеются в большом количестве орфографические, синтаксические и стилистические ошибки

5.3. Материалы для оценки достижения компетенций

5.3.1. Оценочные материалы промежуточной аттестации

5.3.1.1. Вопросы к экзамену

№	Содержание	Компе- тенция	идк
1	Главные направления использования культуры изолиро-	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	ванных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
2	Основные этапы морфогенеза в культуре каллусных клеток.	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}

			ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
		THE O	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
		OHK-4	ИД2 ОПК-4
3	Культура клеточных суспензий.		ИДЗ ОПК-4
		ПКС	ИД1 ПК-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
4	Культура одиночных клеток.		ИДЗ ОПК-4
		TTTC - 6	ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
5	Морфогенез в каллусных тканях.		ИДЗ ОПК-4
	THE STATE OF THE S		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ _{ПК-6}
			ИД1 _{ОПК-4}
	Вспомогательное использование методов <i>in vitro</i> в селекции растений (преодоление прогамной и постгамной	ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
6			ИДЗ ОПК-4
U	несовместимости).		ИД1 пк-6
	necobinectifinoctif).	ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4
			ИД2 ОПК-4
	TC C		ИДЗ ОПК-4
7	Клональное микроразмножение отдалённых гибридов.	ПК-6	ИД1 пк-6
			ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 опк-4
	Получение гаплоидов <i>in vitro</i> и использование их в селек-		ИДЗ ОПК-4
8	ции. Использование дигаплоидов в селекции сельскохозяй-		ИД1 ПК-6
	ственных культур.	ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
			ИДЗ ОПК-4
9	Андрогенные и гиногенные гаплоиды.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
		1110	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
	криосохранение растении.	ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
10		ПК-6	ИДЗ _{ОПК-4}
			ИД1 _{ПК-6}
		1117-0	тді ПК-6

			ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
1.1			ИДЗ ОПК-4
11	Сомаклональная изменчивость (вариабельность).		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
12	Contactive area supply the area of the supply that the supply the		ИДЗ ОПК-4
12	Соматическая гибридизация.		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
13	Основные этапы соматического эмбриогенеза.		ИДЗ _{ОПК-4}
13	Ochobiliste Statisti comata reckoro smophorenesa.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 _{ОПК-4}
	Выделение протопластов. Особенности культивирования	ОПК-4	ИД2 опк-4
14	протопластов. Приёмы и методы слияния изолированных		ИДЗ _{ОПК-4}
	протопластов.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
15	Механизм осуществления регуляции синтеза фитогормо-	ПК-6	ИДЗ ОПК-4
	нов.		ИД1 пк-6
			ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
		OTHE A	ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
16	Регуляция онтогенеза. Покой и способы его преодоления.		ИДЗ ОПК-4
		ПК-6	ИД1 ПК-6
		11K-0	ИД2 _{ПК-6}
			ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4}
		O111X-4	ИД2 _{ОПК-4}
17	Фиторегуляторы в системе защиты растений.		ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 ПК-6
		1110	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
	Применение регуляторов роста и развитие растений в технологии возделывания сельскохозяйственных культур.	ОПК-4	ИД2 ОПК-4
18		ПК-6	ИДЗ ОПК-4
			ИД1 пк-6
			ИД2 пк-6
		1	, , 140

			ИДЗ ПК-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
19	Экологическая безопасность применения регуляторов ро-		ИДЗ ОПК-4
19	ста.		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 опк-4
	Генетическая безопасность применения регуляторов роста.	ОПК-4	ИД2 ОПК-4
20			ИДЗ ОПК-4
20			ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6

5.3.1.2. Задачи к экзамену

№	Содержание	Компе- тенция	идк
1	Биотехнология как наука и производство основана на использовании определенных агентов и процессов для воздействия наживу» природу с целью получения ценных продуктов, в том числе и лекарственных средств В части анализа роли биотехнологии для современной фармации: • сравните, что отличает современную биотехнологию в ее историческом развитии; приведите схему биотехнологического производства; • расшифруйте, что понимают под терминами «агенты» и «процессы» в биотехнологии; • представьте на конкретных примерах возможности воздействия на живую природу для получения лекарственных средств.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

Определить последовательность этапов и требова-		
ния по процедуре получения безвирусных растений земля-		
ники с использованием культуры меристематических тка-		
ней.		
1. Определить правильно размер эксплантов, про-		
стерилизовать их.		
2.Обработать экспланты раствором(1г/л) для		
индукции спящих почек.		
3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		
влажного субстрата (). Получить побеги		
размеромсм.		
4. В условиях ламинар-бокса при уве-		
личении раз под лупой произвести изоляцию		
меристем размером		
МКМ.		
5. Поместить экспланты на агаризованную пита-		
тельную среду		
5. Для культивирования эксплантов определить пра-		
вильно следующие показатели:		ИД1 _{ОПК-4}
- температуры,		ИД2 _{ОПК-4}
- освещенности,		ИДЗ ОПК-4
- продолжительности дня,	ОПК-4	OIIIC-4
- продолжительности культивирования	om.	
(суток).		ИД1 _{ПК-6}
6. Перенести сосуды с эксплантамина су-	ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
÷	111X-0	
ток в камеру с освещенностью люкс. К концу этого		ИДЗ ПК-6
периода побеги достигнут размера см.		
7. Перенести в стерильных условиях сформировав-		
шиеся побеги на среду МС с добавлением% концен-		
трации фитогормонадля индукции формирова-		
ния пазушных побегов и придаточных корней.		
8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг-		
нут размерасм.		
9. Пазушные побеги перенести на агаризованную		
среду МС с добавлением мг/г БАП иг/л саха-		
розы в сосуды, объемом мл.		
10. Параметры культивирования:		
- температура,		
- освещенность,		
- продолжительность дня,		
- продолжительность культивирования		
- продолжительность культивирования (суток).		
· ·		
11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разовьется		
шт. микроклубней, которые могут служить ис-		
точниками новых исходных безвирусных верхушечных по-		
бегов.		

	Наукоемкое и высокоэффективное биотехнологическое			
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возмож-			
	ность значительно уменьшать количество отходов, при			
	этом самих природных ресурсов расходуется незначитель-			
	ное количество. Так, потребление ресурсов (энергии) со-		тап 1	
	ставляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребле-		ИД1 _{ОПК-4}	
	ние воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу		ИД2 ОПК-4	
	также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехно-	OTHE 4	ИДЗ ОПК-4	
	логия имеет в поддержании экологического равновесия в	ОПК-4		
3	природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее		11111	
	отношении в целом. Учитывая приведенную информацию,	ПС	ИД1 _{ПК-6}	
	проанализируйте использование биотехнологии в решении	ПК-6	ИД2 пк-6	
	экологических задач в части:		ИДЗ ПК-6	
	• совершенствования самого биотехнологического произ-			
	водства;			
	• очистки газообразных, жидких и твердых отходов;			
	• использования «активного ила» и «штаммов-			
	деструкторов».			

Определить последовательность этапов и требова-		
ния по процедуре получения безвирусных растений с		
использованием культуры меристематических тканей.		
1. Определить правильно размер эксплантов, про-		
стерилизовать их.		
2.Обработать экспланты раствором()		
для индукции спящих почек.		
3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		
влажного субстрата (). Получить побеги		
размеромсм.		
4. В условиях ламинар-бокса при уве-		
личении раз под лупой произвести изоляцию		
верхушечных меристем размером		
MKM.		
5. Поместить экспланты на агаризованную пита-		
тельную среду		
5. Для культивирования эксплантов определить пра-		
вильно следующие показатели:		ИД1 _{ОПК-4}
- температуры,		ИД2 опк-4
- освещенности,		ИДЗ ОПК-4
- продолжительности дня,	ОПК-4	P 4 Olik 4
- продолжительности культивирования		
(суток).		ИД1 _{ПК-6}
6. Перенести сосуды с эксплантамина су-	ПК-6	ИД2 пк-6
ток в камеру с освещенностью люкс. К концу этого	1110	ИДЗ пк-6
периода побеги достигнут размера см.		11ДЗ ПК-6
7. Перенести в стерильных условиях сформировав-		
шиеся побеги на среду МС с добавлением% концен-		
трации фитогормонадля индукции формирова-		
ния пазушных побегов и придаточных корней.		
8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг-		
нут размерасм.		
9. Пазушные побеги перенести на агаризованную		
среду МС с добавлением мг/г БАП иг/л саха-		
розы в сосуды, объемом мл.		
10. Параметры культивирования:		
- температура,		
- освещенность,		
- продолжительность дня,		
- продолжительность культивирования		
(суток).		
11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-		
-		
вьется шт, которые могут служить источ-		
никами новых исходных безвирусных		
верхушечных побегов.		

5	Как известно, при использовании клеточной инженерии при создании новых продуцентов широко применяют методику прото-пластирования (получения протопластов) как процесс конструкции гибридных структур. В плане решения задачи получения новых продуцентов как источников новых ЛС предложите: • схему получения протопластов и гибридных структур; • условия сохранения протопластов; • конечные цели, достигаемые с помощью продуктов гибридной природы.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
6	Биотехнология как наука и производство основана на использовании определенных агентов и процессов для воздействия наживу» природу с целью получения ценных продуктов, в том числе и лекарственных средств В части анализа роли биотехнологии для современной фармации: • сравните, что отличает современную биотехнологию в ее историческом развитии; приведите схему биотехнологического производства; • расшифруйте, что понимают под терминами «агенты» и «процессы» в биотехнологии; • представьте на конкретных примерах возможности воздействия на живую природу для получения лекарственных средств.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
7	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

				1
		Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов		
		для восстановления диплоидного набора хромо-		
		сом и получения дигаплоидов, используя следующие этапы		
		работы:		
		1. Пробирки с растениями, развившимися из изолирован-		тап 1
		ных зародышей до фазы листевзадней до кол-		ИД1 _{ОПК-4}
		хицинирования поместить в камеру с ночной температурой		ИД2 ОПК-4
		°C.		ИДЗ опк-4
		2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в	ОПК-4	
	8	пробирки и помещают их в микроанаэростат (модель МИ-		11111
		752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение	TTTC -	ИД1 _{ПК-6}
		минут. Восстановить давление медленным введением	ПК-6	ИД2 пк-6
		воздуха Процедура повторяется раза.		ИДЗ ПК-6
		3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при		
		дневной температуре °С и ночной°С.		
		4. Через дней провести некорневую подкормку раство-		
		ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и		
		мг/л).		
		N11/31).		
L				

5.3.1.3. Вопросы к зачету с оценкой (не предусмотрены)

5.3.1.4. Вопросы к зачету (не предусмотрены)

5.3.1.5. Перечень тем курсовых проектов (работ) (не предусмотрены)

5.3.1.6. Вопросы к защите курсового проекта (работы) (не предусмотрены)

5.3.2. Оценочные материалы текущего контроля

5.3.2.1. Вопросы тестов

No	Содержание	Компе- тенция	идк
1	Прокариоты –		ИД1 _{ОПК-4}
	1) простейшие одноклеточные организмы		ИД2 _{ОПК-4}
	2) простейшие неклеточные организмы (бактерии, сине-		ИДЗ ОПК-4
	зеленые водоросли), генетический материал которых рас-	ОПК-4	
	положен в неокруженном ядерной мембраной нуклеоиде		
	3) простейшие многоклеточные организмы (бактерии,		ИД1 _{ПК-6}
	сине-зеленые водоросли)	ПК-6	ИД2 ПК-6
	4) простейшие одноклеточные организмы (бактерии, сине-		ИДЗ ПК-6
	зеленые водоросли), генетический материал которых рас-		
	положен в неокруженном ядерной мембраной нуклеоиде		

2	Что такое азотфиксация?:		
2	1) перевод атмосферного азота (N ₂) в растворимую, биологически усвояемую форму с помощью азотфиксирующих организмов. 2) перевод атмосферного азота (N ₂) в нерастворимую, биологически усвояемую форму с помощью азотфиксирующих организмов. 3) перевод азота (N ₂) в растворимую, биологически усвояемую форму с помощью азотфиксирующих организмов. 4) перевод атмосферного азота (N ₂) в растворимую форму с помощью азотфиксирующих организмов.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
3	Амплификация – это: 1) уменьшение дозы гена. 2) равная доза гена. 3) ослабление действия гена. 4) увеличение дозы гена.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
4	Андрогенез – это: 1) развитие эмбриоидов, а затем и растений из предшественников мужских половых клеток – макроспор. 2) развитие эмбриоидов, а затем и растений из предшественников мужских половых клеток – микроспор. 3) развитие эмбриоидов, а затем и растений из мужских половых клеток – микроспор. 4) развитие эмбриоидов, а затем и растений из женских половых клеток – макроспор	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
5	Биотехнология — это: 1) наука о практическом использовании достижений биологии. 2) наука о практическом использовании достижений генетики. 3) наука о практическом использовании достижений микробиологии. 4) наука о практическом использовании достижений сельского хозяйства	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

	TO.		
6	Каллус – это: 1) масса дифференцированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании единичных клеток in vivo. 2) масса недифференцированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании единичных клеток на искусственных средах in vitro. 3) масса дифференцированных, т.е. специализированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании единичных клеток на искусственных средах in vitro. 4) масса недифференцированных, т.е. неспециализированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании большого числа клеток на искусственных средах in vitro	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
7	Генная инженерия- это		ИД1 _{ОПК-4}
	1) изменение наследственности с помощью ее преобразования на уровне отдельных генов. 2) изменение наследственности с помощью ее преобразования на уровне отдельных хромосом	ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	3) изменение наследственности с помощью ее преобразования на уровне отдельных генома 4) изменение наследственности с помощью ее преобразования на уровне отдельных организмов	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
8	Термин in vitro означает:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) выращивание вне организма		ИД2 ОПК-4
	2) выращивание вне организма на искусственных пи-		ИДЗ _{ОПК-4}
	тательных средах в стерильных условиях	ОПК-4	
	3) выращивание вне организма на искусственных питательных средах		ИД1 _{ПК-6}
	4) выращивание в стерильных условиях	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
9	"Липкие концы" – это		
	1) участки ДНК со спаренными азотистыми основаниями, которые стремятся объединиться по принципу комплемен-		ИД1 _{ОПК-4}
	тарности		ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	2) участки ДНК с неспаренными азотистыми основаниями,	ОПК-4	OHK-4
	которые стремятся объединиться по принципу комплементарности		
	3) участки РНК с неспаренными азотистыми основаниями,	ПИ	ИД1 _{ПК-6}
	которые стремятся объединиться по принципу комплементарности	ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
	4) участки хромосом с неспаренными азотистыми основа-		
	ниями, которые стремятся объединиться по принципу		
	комплементарности		

10	Кодон – это: 1) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК 2) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК, кодирующая определенную аминокислоту, либо определяющая начало /старт—кодон/ или конец /стоп—кодон/ трансляции 3) тройка нуклеотидов в ДНК 4) тройка нуклеотидов в РНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
11	Кодон – это: 1) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК 2) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК, кодирующая определенную аминокислоту, либо определяющая начало /старт–кодон/ или конец /стоп–кодон/ трансляции 3) тройка нуклеотидов в ДНК 4) тройка нуклеотидов в РНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
12	 ДНК – это: 1) дезоксирибонуклеиновая кислота, высокомолекулярный полимер, образованный четырьмя нуклеотидами, состоящими из азотсодержащих циклических соединений, называемых основаниями, сахаром – дезоксирибозой и фосфорной кислотой. Соответственно четырем нуклеотидам в состав ДНК входят 4 основания – тимин, аденин, гуанин и цитозин. Чередованием нуклеотидов кодируется генетическая информация 2) рибонуклеиновая кислота, высокомолекулярный полимер, образованный четырьмя нуклеотидами, состоящими из азотсодержащих циклических соединений, называемых основаниями, сахаром – дезоксирибозой и фосфорной кислотой. Соответственно четырем нуклеотидам в состав ДНК входят 4 основания – тимин, аденин, гуанин и цитозин. 3) Чередованием нуклеотидов кодируется генетическая информация —:дезоксирибонуклеиновая кислота, полимер, образованный четырьмя нуклеотидами, состоящими из азотсодержащих циклических соединений 4) дезоксирибонуклеиновая кислота, высокомолекулярный полимер, образованный четырьмя нуклеотидами, состоящими из аминокислот 	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

1.0	3.6		
13	Молекулярное клонирование – это:		11111
	1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК		ИД1 _{ОПК-4}
	2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК,		ИД2 ОПК-4
	например, гибридной плазмиды, путем включения чуже-		ИДЗ _{ОПК-4}
	родной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и вы-	ОПК-4	
	ращивания на питательном агаре клеток, в которые такая		17111
	ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий	ПС	ИД1 _{ПК-6}
	каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки	ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
	которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной		ИД3 _{ПК-6}
	ДНК		
	3) метод обнаружения молекул ДНК		
1.4	4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК		
14	Пассаж – это:		тапт 1
	1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами пита-		ИД1 _{ОПК-4}
	тельную среду либо для поддержания роста, либо с целью		ИД2 ОПК-4
	индукции морфогенеза.	ОПИ	ИДЗ _{ОПК-4}
	2) пересадка каллуса на безгормональную питательную	ОПК-4	
	среду либо для поддержания роста, либо с целью индукции		та п 1
	морфогенеза.	пис	ИД1 _{ПК-6}
	3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо	ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
	для поддержания роста, либо с целью индукции морфоге-		ИДЗ ПК-6
	He3a.		
	4) пересадка каллуса на свежую питательную среду.		
15	Биологически активные соединения – это		ИД1 _{ОПК-4}
13	1) вещества, способные оказывать влияние на все процес-		ИД2 ОПК-4
	сы, протекающие в организме.		ИДЗ ОПК-4
	2) вещества, способные оказывать влияние на биологиче-	ОПК-4	11/45 OHK-4
	ские процессы в организме.		
	3) вещества, способные оказывать влияние на некоторые		ИД1 _{ПК-6}
	процессы в организме.	ПК-6	ИД2 пк-6
	4) вещества, способные оказывать влияние на физиологи-		ИДЗ пк-6
	ческие процессы в организме.		11 7 0 1110-0
16	Ген – это:		
	1) последовательность аминокислот, ответственная за		
	определенную функцию организма путем кодирования		
	белка или РНК.		ИД1 _{ОПК-4}
	2) последовательность нуклеотидов, ответственная за		ИД2 _{ОПК-4}
	<u>-</u>	Î.	
	определенную структуру организма путем кодирования		ИДЗ _{ОПК-4}
	определенную структуру организма путем кодирования белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы	ОПК-4	идэ опк-4
		ОПК-4	ИДЗ ОПК-4
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы	ОПК-4	ИД1 _{ПК-6}
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК).	ОПК-4 ПК-6	
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 3) последовательность нуклеотидов, ответственная за		ИД1 _{ПК-6}
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 3) последовательность нуклеотидов, ответственная за определенную функцию организма путем кодирования		ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 3) последовательность нуклеотидов, ответственная за определенную функцию организма путем кодирования белка. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой		ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 3) последовательность нуклеотидов, ответственная за определенную функцию организма путем кодирования белка. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК).		ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 3) последовательность нуклеотидов, ответственная за определенную функцию организма путем кодирования белка. Представляет собой отрезок молекулы нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК). 4) последовательность нуклеотидов, ответственная за		ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}

17	Генотип – это: 1) совокупность части генетической информации организма. 2) совокупность всей генетической информации организма. 3) совокупность информации об организме. 4) информация об организме	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
18	Генетический код – это: 1) система записи генетической информации в молекуле ДНК кодирующая белок 2) система записи генетической информации, основанная на соответствии чередования троек нуклеотидов (кодонов) в молекуле ДНК порядку аминокислот в кодируемом ею РНК 3) система записи генетической информации, основанная на соответствии чередования троек нуклеотидов (кодонов) в молекуле ДНК порядку аминокислот в кодируемом ею белке 4) система записи генетической информации, основанная на соответствии чередования нуклеотидов (кодонов) в молекуле белка порядку аминокислот в кодируемом ею ДНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-6} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
19	Гетерокарион – это: 1) продукт слияния ядер разных клеток 2) продукт слияния клеток с генетически различными ядрами, в котором не произошло слияние ядер 3) продукт слияния клеток 4) продукт слияния клеток с генетически различными ядрами, в котором произошло слияние ядер	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
20	Гомокарион — 1) продукт слияния генетически различных клеток, в которых не произошло слияние ядер 2) продукт слияния генетически идентичных клеток, в которых не произошло слияние ядер 3) продукт слияния клеток, в которых не произошло слияние ядер 4) продукт слияния клеток	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

21	Гиногенез- это:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) развитие эндосперма без оплодотворения при культиви-		ИД2 _{ОПК-4}
	ровании неоплодотворенных завязей и семяпочек.		ИДЗ _{ОПК-4}
	2) развитие зародышевого мешка после оплодотворения	ОПК-4	
	при культивировании неоплодотворенных завязей и семя-		
	почек.		ИД1 _{ПК-6}
	3) развитие зародышевого мешка без оплодотворения при	ПК-6	ИД2 пк-6
	культивировании оплодотворенных завязей и семяпочек.		ИДЗ ПК-6
	4) развитие зародышевого мешка без оплодотворения при		
	культивировании неоплодотворенных завязей и семя почек.		
22	Генная инженерия – это:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) это изменение наследственности с помощью ее преобра-		ИД2 _{ОПК-4}
	зования на уровне отдельных генов.		ИДЗ _{ОПК-4}
	2) это изменение наследственности с помощью ее преобра-	ОПК-4	
	зования на уровне отдельных хромосом.		
	3) это изменение наследственности с помощью ее преобра-		ИД1 _{ПК-6}
	зования на уровне отдельных организмов.	ПК-6	ИД2 ПК-6
	4) это изменение наследственности с помощью ее преобра-		ИДЗ пк-6
	зования на уровне генома.		
23	Делеция – это:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) мутация, в результате которой происходит добавление		ИД2 _{ОПК-4}
	одного или более нуклеотидов		ИДЗ ОПК-4
	2) мутация, в результате которой происходит утрата одно-	ОПК-4	
	го или более нуклеотидов		
	3) мутация, в результате которой происходит удвоение од-		ИД1 _{ПК-6}
	ного или более нуклеотидов	ПК-6	ИД2 ПК-6
	4) мутация, в результате которой происходит синтез одно-		ИД3 пк-6
	го или более нуклеотидов		
24	Клон – это:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) группа различающихся генетически клеток, об-		ИД2 опк-4
	разовавшаяся в результате деления одной клетки.		ИДЗ _{ОПК-4}
	2) группа не различающихся генетически клеток, об-	ОПК-4	
	разовавшаяся в результате деления одной клетки.		
	3) группа клеток, образовавшаяся в результате деления од-		ИД1 _{ПК-6}
	ной клетки.	ПК-6	ИД2 пк-6
	4) группа не различающихся генетически клеток, об-		ИДЗ _{ПК-6}
	разовавшаяся в результате распределения хромосом.		
25	Клеточная инженерия – это:		ИД1 _{ОПК-4}
	1) получение гибридов		ИД2 ОПК-4
	2) получение гибридов с помощью слияния клеток		ИДЗ _{ОПК-4}
	3) получение гибридов с помощью гибридизации	ОПК-4	
	4) получение гибридов с помощью слияния протопластов		
			ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
			ИДЗ _{ПК-6}

26	Dovernon area		
20	Вектор – это: 1) молекула ДНК, не способная самостоятельно реплицироваться в клетках различных организмов и обеспечивать размножение и работу встроенного в неё гена. 2) молекула РНК, способная самостоятельно реплицироваться в клетках различных организмов и обеспечивать размножение и работу встроенного в неё гена. 3) молекула ДНК, способная самостоятельно реплицироваться в клетках различных организмов и обеспечивать размножение и работу встроенного в неё гена. 4) молекула, способная самостоятельно реплицироваться в клетках различных организмов и обеспечивать размножение и работу встроенного в неё гена	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
27	Генная инженерия – это: 1) метод, основанный на выделении и культивировании тканей и клеток высших организмов 2) изменение первичной структуры ДНК в конкретном участке, что, в конечном счете, приводит к изменению фенотипа биологического объекта, используемого в биотехнологических процессах 3) метод создания рекомбинантных или гибридных ДНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
28	 Цитоплазмон – это: 1) митохондриальный геном цитоплазмы. 2) митохондриальный и хлоропластный геномы цитоплазмы. 3) хлоропластный геном цитоплазмы. 4) геном цитоплазмы. 	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
29	Космиды — это: 1) новый тип векторов 2) новый тип векторов, сочетающих в себе свойство плазмиды и вируса 3) особые векторы 4) новый тип векторов, обладающие свойством вируса	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

30	Штамм – это:		
	1) совокупность растений, имеющих общее происхождение и характеризующихся одинаковыми устойчивыми признакам 2) совокупность бактериальных клеток, вирусов, клеточных линий животных или растений, имеющих общее происхождение и характеризующихся одинаковыми устойчивыми признаками 3) совокупность бактериальных клеток, или растений, имеющих общее происхождение и характеризующихся одинаковыми устойчивыми признаками 4) совокупность бактериальных клеток, вирусов, клеточных линий животных или растений, имеющих разное происхождение и характеризующихся разными признаками	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
31	Коньюгация — это: 1) аналог полового процесса 2) аналог полового процесса у бактерий, при котором перенос генетического материала от одной бактерии к другой не происходит 3) аналог полового процесса у бактерий, при котором нет прямого контакта между клетками 4) аналог полового процесса у бактерий, при котором перенос генетического материала от одной бактерии к другой осуществляется в результате прямого контакта между	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
22	ними		11111
32	Комплементарная ДНК (кДНК) – это: 1) синтезируемая копия мРНК, соответствующая определенному гену 2) синтезируемая искусственно копия мРНК, соответствующая определенному гену 3) синтезируемая искусственно копия мРНК 4) мРНК, соответствующая определенному гену	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
33	Локус – это: 1) место на молекуле нуклеиновой кислоты, занимаемое одним геном или группой обычно функционально близких генов 2) место на молекуле нуклеиновой кислоты 3) место на молекуле нуклеиновой кислоты, занимаемое одним геном или группой обычно функционально далеких генов 4) место на молекуле белка, занимаемое одним геном или группой обычно функционально близких генов	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
34	Протопласт – это: 1) часть цитоплазмы, лишенная клеточной стенки. 2) часть клетки, лишенная клеточных органелл. 3) часть цитоплазмы, с клеточной стенкой. 4) часть клетки, лишенная клеточной стенки.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
			ИД1 _{ПК-6}

			ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
35	Плазмида – это: 1) кольцевая молекула РНК, реплицирующаяся в клетках автономно от хромосомы. 2) кольцевая молекула ДНК, реплицирующаяся в клетках автономно от хромосомы.	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	3) линейная молекула ДНК, реплицирующаяся в клетках автономно от хромосомы. 4) молекула, реплицирующаяся в клетках автономно от хромосомы.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
36	Пролиферация — это: 1) разрастание ткани путем мейотического новообразования клеток 2) разрастание ткани путем митотического новообразования клеток	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	3) разрастание ткани 4) новообразование клеток	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
37	Сомаклоны – это 1) регенеранты, характеризующиеся фено— и генотипическими изменениями в сравнении с растениями — донорами 2) растения, характеризующиеся генотипическими изменениями в сравнении с растениями — донорами	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	3) регенеранты, полученные из каллусных культур, характеризующиеся фено— и генотипическими изменениями в сравнении с растениями — донорами 4) растения полученные из каллусных культур, характеризующиеся фено— и генотипическими изменениями	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
38	Промотор – это: 1) регуляторный участок гена или группы генов, к которому присоединяется фермент РНК-полимераза, осуществляющий транскрипцию генов 2) структурный участок гена или группы генов, к которому присоединяется фермент РНК-полимераза, осуществляющий транскрипцию генов 3) регуляторный участок гена или группы генов, к которо-	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
	му присоединяется фермент РНК-транскриптаза, осуществляющий транскрипцию генов 4) регуляторный участок гена или группы генов, к которому присоединяется фермент РНК-гираза, осуществляющий транскрипцию генов	ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

39	Danasanasana		
39	Регенерация – это: 1) процесс восстановления клеткой утраченных или поврежденных частей 2) процесс восстановления организмом утраченных или поврежденных частей. В клеточной инженерии растений – процесс образования целого растения из одной клетки или каллусной культуры 3) процесс восстановления утраченных или поврежденных частей организма 4) процесс восстановления клеткой или целым организмом утраченных или поврежденных частей. В клеточной инженерии растений – процесс образования целого растения из одной клетки или каллусной культуры	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
40	Рестриктазы – это: 1) ферменты, разрезающие РНК на фрагменты в строго определенных местах 2) ферменты, разрезающие ДНК на фрагменты в строго определенных местах 3) ферменты, разрезающие ДНК на фрагменты 4) ферменты, отвечающие за удвоение ДНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
41	Соматическая гибридизация — это: 1) гибридизация при бесполом размножении. 2) гибридизация при половом скрещивании. 3) гибридизация диплоидных организмов. 4) гибридизация в обход полового скрещивания.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
42	Структурная часть гена — это 1) участок хромосомы, непосредственно кодирующий информацию о структуре белка или РНК 2) участок ядра клетки, непосредственно кодирующий информацию о структуре белка или РНК 3) участок гена, непосредственно кодирующий информацию о структуре клетки 4) участок гена, непосредственно кодирующий информацию о структуре белка или РНК.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

43	Cyanavayayaya		
43	Суспензионная культура — это: 1) выращивание в жидкой питательной среде во взвешенном состоянии отдельных клеток или их небольших групп при использовании аппаратуры, обеспечивающей их аэрацию и перемешивание. 2) выращивание в жидкой питательной среде в осажденном состоянии отдельных клеток или их небольших групп при использовании аппаратуры, обеспечивающей их аэрацию и перемешивание. 3) выращивание в жидкой питательной среде во взвешенном состоянии отдельных клеток или их небольших групп при использовании аппаратуры, обеспечивающей размножение. 4) выращивание в жидкой питательной среде во взвешенном состоянии клеток при использовании аппаратуры.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
44	Ревертаза – это: 1) фермент, отвечающий за синтез РНК на матрице ДНК 2) фермент, отвечающий за синтез ДНК. 3) фермент. 4) фермент, отвечающий за синтез ДНК на матрице РНК.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
45	Репликация — это: 1) процесс самовоспроизведения нуклеиновых кислот. Осуществляется путем синтеза дочерних нитей (реплик) на исходной молекуле (матрице) 2) процесс самовоспроизведения нуклеиновых кислот 3) процесс воспроизведения нуклеиновых кислот 4) процесс, происходящий в нуклеиновых кислотах	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
46	Трансформация — это: 1) перенос генетической информации между клетками и организмами с помощью выделенной из клеток РНК. 2) перенос генетической информации между клетками и организмами с помощью выделенной из клеток ДНК. 3) перенос информации между клетками и организмами с помощью выделенной из клеток ДНК. 4) перенос генетической информации между клетками.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

47	Трансгенные организмы — это организмы: 1) с признаками, кодируемыми чужуродными генами, переданными в них с помощью генной или клеточной инженерии 2) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными генами, переданными в них с помощью генной или клеточной инженерии 3) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными генами, переданными в них с помощью бактерии 4) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными генами, переданными в них с помощью трансформации	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
48	Рекомбинация — это: 1) обмен генетическим материалом между двумя исходными молекулами ДНК, закрепляющий у потомства новые комбинаций признаков 2) обмен генетическим материалом между двумя молекулами ДНК 3) обмен генетическим материалом между двумя исходными молекулами ДНК, приводящий к появлению у потомства новых комбинаций признаков. На молекулярном уровне результатом рекомбинации является образование рекомбинантных (гибридных) ДНК 4) обмен генетическим материалом между двумя клетками	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
49	Трансгенные растения – это: 1) организмы, полученные в результате реконструкции организма 2) организмы, полученные в результате реконструкции генома 3) организмы, полученные в результате реконструкции хромосом 4) организмы, полученные в результате реконструкции ядра	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
50	Фитогормоны – это: 1) химические соединения, которые выделяются в микроколичествах в одной части растения, транспортируются в другие его части, где проявляют регулирующее действие на процессы роста и развития. 2) химические соединения, которые выделяются в макроколичествах в одной части растения, транспортируются в другие его части, где проявляют регулирующее действие на процессы роста и развития. 3) химические соединения, которые потребляются в микроколичествах в одной части растения, транспортируются в другие его части, где проявляют регулирующее действие на процессы роста и развития. 4) химические соединения, которые поглощаются в микроколичествах в одной части растения, транспортируются в другие его части, где проявляют регулирующее действие на процессы роста и развития.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

51	Экспрессия генов – это:		
31	1) процесс, в результате которого закодированная в гене информация будет переписана на м-РНК и транслирована на белок		ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	2) процесс, в результате которого закодированная в гене информация будет переписана на м-РНК	ОПК-4	TIAS OTIK-4
	3) процесс, в результате которого закодированная в ядре клетки информация будет переписана на м-РНК и транслирована на белок 4) процесс, в результате которого закодированная в хромосоме информация будет переписана на м-РНК и трансли-	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
50	рована на белок		TXTT1
52	Биотехнологу «ген-маркер» необходим: а) для повышения активности рекомбинанта; б) для образования компетентных клеток хозяина; в) для модификации места взаимодействия рестриктаз с	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	субстратом; г) для отбора рекомбинантов.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
53	D Swamayya Janyay wayamyya (SwaaSz arm), aa amagamyya		ип1
33	В биотехнологии понятию «биообъект» соответствует следующее определение: 1) организм, на котором испытывают новые БАВ 2) организмы, вызывающие микробную контаминацию	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	технологического оборудования 3) фермент, используемый для генно-инженерных процессов 4) организм, продуцирующий БАВ д) фермент, используемый в лечебных целях	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
54	Вектор на основе плазмиды предпочтительней вектора на основе фаговой ДНК благодаря: 1) большому размеру; 2) меньшей токсичности; 3) большей частоты включения;	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	4) отсутствия лизиса клетки хозяина.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
55	Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку: 1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;	O111C- 1	
	3) катализирует ковалентное связывание углеводнофосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора; 4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидогликане клеточной стенки.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

56	Вторичные метаболиты синтезируются (в большем количестве): 1) в лаг-фазе; 2) в фазе ускоренного роста; 3) в логарифмической фазе; 4) в фазе замедленного роста; д) в стационарной фазе;	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
57	Периодическое добавление субстрата приводит: 1) к удлинению лаг-фазы 2) к удлинению фазы отмирания 3) к укорочению фазы отмирания 4) к удлинению экспоненциальной фазы	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
98	 Цель стерилизации питательных сред: 1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов 	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
58	Способы стерилизации фильтров, применяемых для очистки технологического воздуха: 1) нагревание 2) обработка горячим паром 3) радиация в малых дозах	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

59	Питательные среды стерилизуют: 1) насыщенным паром 2) облучением 3) радиацией в малых дозах 4) обработкой антисептиками	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
		ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
60	Транскрипция – это 1) переписывание" генетической информации со структурной части гена на матричную РНК, осуществляемое ферментом РНК –гириза 2) "переписывание" генетической информации со структурной части гена на матричную РНК, осуществляемое ферментом РНК –полимераза 3)"переписывание" генетической информации со структурной части гена на матричную РНК, осуществляемое ферментом РНК –топоизомераза 4)"переписывание" генетической информации со структурной части гена на матричную РНК, осуществляемое ферментом РНК –топоизомераза 4)"переписывание" генетической информации со структурной части гена на матричную РНК, осуществляемое ферментом рестриктазой	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
61	Трансляция — это: 1) синтез белка на матрице м—РНК, осуществляется в цитоплазме 2) синтез белка на матрице ДНК, осуществляется на рибосомах 3) синтез белка на матрице м—РНК, осуществляется в клетке 4) синтез белка на матрице м—РНК, осуществляется на рибосомах	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
62	Трансформация – это: 1) перенос генетической информации между клетками и организмами с помощью выделенной из клеток ДНК 2) перенос генетической информации между клетками 3) перенос генетической информации между клетками и организмами с помощью выделенной из клеток РНК 4) перенос генетической информации между клетками и организмами с помощью выделенного из клеток фермента	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
63	 Цибрид – это: 1) продукт слияния клеток 2) продукт слияния клеток, когда гибрид наследует ядро одного родителя, а цитоплазмон – либо другого родителя, либо обоих родителей. 3) продукт слияния клеток, когда гибрид наследует ядра обоих родителей 4) продукт слияния клеток, полученный при гибридизации 	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

64	Эмбриокультура — это: 1) культура изолированных зародышей 2) культура изолированных эндоспермов 3) культура изолированных семяпочек 4) выращивание пыльцы на искусственной питательной среде	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
65	Возникновение геномики как научной дисциплины стало возможным после: 1) установления структуры ДНК; 2) создания концепции гена; 3) дифференциации регуляторных и структурных участков гена; 4) полного секвенирования генома у ряда организмов.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
66	Существенность гена у патогенного организма - кодируемый геном продукт необходим: 1) для размножения клетки; 2) для поддержания жизнедеятельности; 3) для инвазии в ткани; 4) для инактивации антимикробного вещества.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
67	Для получения протопластов из клеток грибов используется: 1) лизоцим 2) трипсин 3) «улиточный фермент» 4) пепсин	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

68	Для получения протопластов из бактериальных клеток используется: 1) лизоцим 2) «улиточный фермент» 3) трипсин 4) папаин	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
69	Объединение геномов клеток разных видов и родов возможно при соматической гибридизации: 1) только в природных условиях; 2) только в искусственных условиях; 3) в природных и искусственных условиях	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
70	Преимуществами генно-инженерного инсулина являются: 1) высокая активность; 2) меньшая аллергенность; 3) меньшая токсичность; 4) большая стабильность.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
71	Преимущества получения видоспецифических для человека белков путем микробиологического синтеза: 1) простота оборудования; 2) экономичность; 3) отсутствие дефицитного сырья; 4) снятие этических проблем.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
72	Разработанная технология получения рекомбинантного эритропоэтина основана на экспрессии гена: 1) в клетках бактерий; 2) в клетках дрожжей 3) в клетках растений; 4) в культуре животных клеток.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

73	При оценке качества генно-инженерного инсулина требуется уделять особенно большее внимание тесту на: 1) стерильность; 2) токсичность; 3) аллергенность; 4) пирогенность.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
74	Сигнальная трансдукция: 1) передача сигнала от клеточной мембраны на геном; 2) инициация белкового синтеза; 3) постгрансляционные изменения белка; 4) выделение литических ферментов.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
75	Трансферазы осуществляют: 1) катализ окислительно-восстановительных реакций; 2) перенос функциональных групп на молекулу воды; 3) катализ реакций присоединения по двойным связям; 4) катализ реакций переноса функциональных групп на субстрат.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
76	Мишенью для физических и химических мутагенов в клетке биообъектов являются: 1) ДНК; 2) ДНК-полимераза; 3) РНК-полимераза; 4) рибосома;	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
77	Понятие «липкие концы» применительно к генетической инженерии отражает: 1) комплементарность нуклеотидных последовательностей; 2) взаимодействие нуклеиновых кислот и гистонов; 3) реагирование друг с другом SH-групп с образованием дисульфидных связей; 4) гидрофобное взаимодействие липидов.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

78	Преимущество растительного сырья, получаемого при выращивании культур клеток перед сырьем, получаемым из плантационных или дикорастущих растений: 1) большая концентрация целевого продукта; 2) меньшая стоимость; 3) стандартность; 4) более простое извлечение целевого продукта.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
79	Ауксины – термин, под которым объединяются специфические стимуляторы роста: 1) растительных тканей 2) актиномицетов; 3) животных тканей; 4) эубактерий.	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
80	Цель секвенирования генома — установление: 1) размеров генома 2) последовательности нуклеотидов 3) содержания А-Т г) соотношения А-Т/ГЦ пар нуклеотидов 4) изменения метаболизма	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
81	Биотехнология – это 1) изучение биологической активности лекарственного растительного сырья 2) использование культур клеток, бактерий, животных, растений, обеспечивающих синтез специфических веществ 3) разработка новых лекарственных форм препаратов с помощью живых систем 4) изучение зависимости «структура-эффект» в действии лекарственных средств д) синтез новых лекарственных препаратов и изучение их свойств	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
82	Последовательность стадий биотехнологического процесса: 1) обработка целевого продукта, обработка сырья, ферментация и биотрансформация 2) биотрансформация, ферментация, обработка сырья и целевого продукта 3) исходная обработка сырья, ферментация, биотрансформация, конечная обработка целевого продукта	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

83	Отличительные особенности прокариотической клет- ки: 1) малый размер 2) наличие ядра 3) наличие субклеточных органелл 4) многослойная клеточная стенка	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
84	Прокариоты — это 1) крупные по размеру многоклеточные структуры, не содержащие органелл 2) небольшие клетки с цитоплазматической ДНК, характеризующиеся отсутствием органелл 3) небольшие клетки, окруженные ригидной клеточной стенкой, характеризующиеся отсутствием органелл и наличием ДНК в цитоплазме	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
85	Плазмида – это: 1) определенный штамм кишечной палочки, используемый для биотехнологических целей 2) кольцеобразная молекулу ДНК - внехромосомный элемент генетической информации 3) участок цепи РНК, несущий информацию о структуре гена г) вирус, размножающийся в цитоплазме микробной клетки 4)ДНК в клетки бактерий	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
86	Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: 1) тестированием на резистентность к различной температуре 2) тестированием на резистентность к определенным антибиотикам 3) по способности окрашиваться гематоксилином 4) по морфологическим признакам д) по скорости роста и размножения	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
87	Отличительные особенности эукариотической клетки: 1) большой размер 2) отсутствие ядра 3) ригидная клеточная стенка 4) отсутствие субклеточных органелл	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

0.0	0		
88	 Эукариоты – это 1) крупные по размеру многоклеточные структуры, содержащие органеллы и хромосомную ДНК 2) небольшие клетки с хромосомной ДНК, характеризующиеся отсутствием органелл 3) небольшие клетки, окруженные ригидной клеточной стенкой, характеризующиеся отсутствием органелл и наличием хромосомной ДНК 4) небольшие клетки, окруженные мембраной из фосфолипидных и белковых слоев, имеющие ядро с хромосом- 	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
	ной ДНК и окруженные мембранами оболочки		
89	Saccharomyces cerevisiae — 1) прокариотический аналог E.coli, являющийся моделью для изучения клеток человека 2) эукариотический аналог E.coli, являющийся моделью для изучения клеток человека	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
90	Мутации – это: 1) метод, основанный на выделении и культивировании тканей и клеток высших многоклеточных организмов 2) изменение первичной структуры ДНК в конкретном ее участке, что, в конечном счете, приводит к изменению	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	фенотипа биологического объекта, используемого в биотехнологических процессах 3) метод создания рекомбинантных или гибридных ДНК	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
91	Клеточная инженерия – это: 1) метод, основанный на выделении и культивировании тканей и клеток высших многоклеточных организмов 2) изменение первичной структуры ДНК в конкретном ее участке, что, в конечном счете, приводит к изменению фе-	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	нотипа биологического объекта, используемого в биотехнологических процессах 3) метод создания рекомбинантных или гибридных ДНК	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

92	Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: 1) копирование гена человека, ответственного за синтез необходимого продукта 2) модификацию генетического аппарата больного для увеличения биосинтеза необходимых продуктов 3) внедрение микробной клетки с рекомбинантной ДНК в организм человека 4) культивирование и выделение микробных клеток с рекомбинантными ДНК д) внедрение человеческого гена в плазмиду микробной клетки	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
93	Требования к векторам ДНК: 1) отсутствие сайта рестрикции, в который осуществлена вставка 2) большой размер 3) видоспецифичность 4) наличие селективных генетических маркеров для идентификации реципиентных клеток, несущих рекомбинантную ДНК	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
94	Способы введения клонированных генов в соматические клетки: 1) микроинъекции 2) с помощью химических реагентов, изменяющих проницаемость мембран 3) с помощью липосом, «теней» эритроцитов 4) экстракорпоральной обработкой хромосом бактериальной клетки	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
95	Преимущества биотехнологического производства органических продуктов перед химическими методами синтеза: 1) синтез целевого продукта в виде сложной смеси 2) неспецифичность 3) незначительный выход целевого продукта 4) возможность получения чистых изомеров	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
96	Природные сыворотки вносят в питательные среды с целью: 1) поддержания осмотического давления в клетке 2) предохранения клеток от повреждения 3) усиления энергетических процессов в клетке	ОПК-4 ПК-6	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД3 ОПК-6 ИД1 _{ПК-6} ИД2 ПК-6 ИД3 ПК-6

Цель стерилизации технологического воздуха: 1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
По характеру культивирования продуцента биосинтетический процесс подразделяют на: 1) периодический, полупериодический, непрерывный, отъемно-доливной 2) поверхностный и глубинный	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
На скорость размножения микроорганизмов- биообъектов в большей степени влияет: 1) температура культуральной среды 2) степень аэрации среды 3) концентрация лимитирующего субстрата	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
4) рН среды	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
Тотипотентность – это: 1) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра. 2) свойство клеток реализовать генетическую информацию	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
ядра, обеспечивающую их развитие до целого организма. 3) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и развитие до целого организма. 4) свойство клеток реализовать генетическую информацию	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
	1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов По характеру культивирования продуцента биосинтетический процесс подразделяют на: 1) периодический, полупериодический, непрерывный, отъемно-доливной 2) поверхностный и глубинный На скорость размножения микроорганизмовбиообъектов в большей степени влияет: 1) температура культуральной среды 2) степень аэрации среды 3) концентрация лимитирующего субстрата 4) рН среды Тотипотентность — это: 1) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра. 2) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их развитие до целого организма. 3) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их развитие до целого организма.	1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов ПК-6 По характеру культивирования продуцента биосинтетический процесс подразделяют на: 1) периодический, полупериодический, непрерывный, отъемно-доливной 2) поверхностный и глубинный ПК-6 На скорость размножения микроорганизмов-биообъектов в большей степени влияет: 1) температура культуральной среды 2) степень аэрации среды 3) концентрация лимитирующего субстрата 4) рН среды ПК-6 Тотипотентность — это: 1) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их развитие до целого организма. 3) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и развитие до пелого организма. 4) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и развитие до пелого организма. 4) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и развитие до пелого организма. 4) свойство клеток реализовать генетическую информацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и развитие до пелого организма. 4) свойство клеток реализовать генетическую информацию

5.3.2.2. Вопросы для устного опроса

№ Содержание Компетенция

	Глариые напрабрления использования илля для изония	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
1	Главные напрабвления использования культуры изолированных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-6	ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
2	Основные компоненты питательных сред, используемых для каллусогенеза, различных типов морфогенеза и клонального	OTIK 4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
	микроразмножения.	ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
	Основные вехи в истории развития метода культуры	ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
3	изолированных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
4	Каллус. Как получить каллусную ткань и каковы возможности её использования в биотехнологии?	ПК-6	ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		OFFIC 4	ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
5	Техника введения в культуру и культивирование изолированных тканей растений.	ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
6	Особенности каллусных клеток. Генетика каллусных клеток.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
7	Что такое тотипотентность каллусных клеток и какова частота её реализации?	ПК-6	ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
	Основные этапы морфогенеза в культуре каллусных клеток.	ОПК-4	ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
8		ПК-6	ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
9	Гормононезариены на кладому на дугачу	ОПК-4	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
J	Гормононезависимые клеточные ткани.	011K-4	ИД2 опк-4

			ИДЗ ОПК-4
			ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 опк-4
			ИДЗ ОПК-4
10	Культура клеточных суспензий.		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
		1110	ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
		OIII\- T	ИДЗ ОПК-4
11	Культура одиночных клеток.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 пк-6
		THE O	ИДЗ пк-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
		OHK-4	ИДЗ _{ОПК-4}
12	Морфогенез в каллусных тканях.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
		1110-0	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
	Вспомогательное использование методов <i>in vitro</i> в селекции растений (преодоление прогамной и постгамной несовместимости).	ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
			ИДЗ _{ОПК-4}
13		ПК-6	ИД1 _{ПК-6}
			ИД2 _{ПК-6}
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4
			ИД2 _{ОПК-4}
14	Микроклональное размножение отдалённых гибридов.		ИДЗ ОПК-4
		пк 6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 ПК-6 ИД3 _{ПК-6}
			ИДЗ _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4 ИД2 _{ОПК-4}
	Каковы причины возникновения соматического эмбриогене-	011K-4	ИД2 ОПК-4 ИД3 _{ОПК-4}
15	за? Какие условия требуются для его дальнейшего развития?		ИДЗ _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
	за. такие условия трооуются для ого дальнениего развития:	ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		1117-0	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
			ИДЗ _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
		011K-4	ИД2 ОПК-4 ИД3 _{ОПК-4}
16	Получение гаплоидов in vitro и использование их в селекции.		ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
			ИДЗ _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
17	Использование дигаплоидов в селекции сельскохозяйственных культур.	ОПК-4	ИД1 ОПК-4 ИД2 _{ОПК-4}
		ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 _{ОПК-4}
			ил1
		111/-0	ИД1 пк-6

			ИП2
			ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
			ИДЗ _{ПК-6} ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИПОПК-4
		OHK-4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
18	Андрогенные и гиногенные гаплоиды.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
		THE O	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
4.0			ИДЗ _{ОПК-4}
19	Криосохранение растений.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ _{ПК-6}
			ИД1 опк-4
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
20	(ИДЗ ОПК-4
20	Сомаклональная изменчивость (вариабельность).		ИД1 ПК-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
21	Селекция растений на клеточном уровне.		ИДЗ _{ОПК-4}
21	селекция растепии на клеточном уровне.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
22	Соматическая гибридизация.		ИДЗ ОПК-4
		ПК-6	ИД1 _{ПК-6}
			ИД2 ПК-6
			ИДЗ _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4
		OHK-4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
23	Основные этапы соматического эмбриогенеза.		ИД3 _{ОПК-4} ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД1 _{ПК-6} ИД2 _{ПК-6}
		1110-0	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 опк-4
		01111	ИДЗ ОПК-4
24	Выделение протопластов.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
25	Особенности культивирования протопластов.	ОПК-4	ИД2 ОПК-4
			ИДЗ опк-4
		ПК-6	ИД1 пк-6
			ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6

		T	
		ОПК-4	ИД1 _{ОПК-4} ИД2 _{ОПК-4}
26			
	Приёмы и методы слияния изолированных протопластов.		ИДЗ _{ОПК-4}
		ПС	ИД1 ПК-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
		ļ	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 опк-4
27	Механизм осуществления регуляции синтеза фитогормонов.		ИДЗ ОПК-4
21	тисханизм осуществления регуляции синтеза фитогормонов.		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
			ИДЗ ОПК-4
28	Зависимость уровня фитогормонов от органа растения.		ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 ПК-6
		1110-0	
			ИДЗ _{ПК-6}
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
29	Регуляция онтогенеза. Покой и способы его преодоления.		ИДЗ ОПК-4
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		ИД1 ПК-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
30	Регуляция роста стебля.		ИДЗ _{ОПК-4}
30	тегуляция роста стеоля.	ПК-6	ИД1 пк-6
			ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
		ОПК-4 ПК-6	ИД1 опк-4
			ИД2 _{ОПК-4}
			ИДЗ ОПК-4
31	Регуляция фотосинтеза.		ИД1 пк-6
			ИД2 пк-6
		1111	ИДЗ ПК-6
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД1 OПК-4 ИД2 _{ОПК-4}
		011K-4	
32	Регуляция транспорта веществ и качества урожая.		ИДЗ _{ОПК-4}
		ПСС	ИД1 ПК-6
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
			ИДЗ ПК-6
		0 ==== :	ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 _{ОПК-4}
33	Регупания образования отпенительного слов		ИДЗ _{ОПК-4}
33	Регуляция образования отделительного слоя		ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ ПК-6
24	D	OFFIC 4	ИД1 _{ОПК-4}
34	Регуляция устойчивости к абиотическим факторам	ОПК-4	ИД2 ОПК-4
		1	r 1 - OIIIC-4

			T
			ИДЗ ОПК-4
		THC 6	ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
		OFFIC 4	ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
35	Фиторегуляторы в системе защиты растений		ИДЗ ОПК-4
		ПСС	ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 ПК-6
			ИДЗ ПК-6
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4
	П	OHK-4	ИД2 _{ОПК-4}
36	Применение регуляторов роста и развитие растений в технологии возделывания сельскохозяйственных культур		ИДЗ _{ОПК-4}
	в технологии возделывания сельскохозяиственных культур	ПК-6	ИД1 пк-6
		11K-0	ИД2 пк-6
			ИДЗ _{ПК-6}
		ОПК-4	ИД1 ОПК-4
	Экологическая безопасность применения регуляторов роста.	OHK-4	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
37			ИД1 _{ПК-6}
		ПК-6	ИД2 _{ПК-6}
		11IX-U	ИДЗ _{ПК-6}
			ИД1 _{ОПК-4}
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
			ИДЗ ОПК-4
38	Генетическая безопасность применения регуляторов роста.	ПК-6	ИД1 _{ПК-6}
			ИД2 пк-6
		1111 0	ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
	Какими способами можно увеличить содержание абсцизовой		ИДЗ ОПК-4
39	кислоты растений?		ИД1 _{ПК-6}
	F. C.	ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
			ИД1 ОПК-4
40		ОПК-4	ИД2 ОПК-4
	Как можно повысить эффективность действия фиторегуляторов?	OTIK 1	ИДЗ ОПК-4
			ИД1 пк-6
		ПК-6	ИД2 пк-6
			ИДЗ пк-6
	I .	1	, , 120

5.3.2.3. Задачи для проверки умений и навыков

исп рил инд вла мер	Определить последовательность этапов и требования процедуре получения безвирусных растений картофеля с пользованием культуры меристематических тканей. 1. Определить правильно размер эксплантов, простепизовать их. 2. Обработать экспланты раствором		ИД2 опк-4
 нук	лении раз под лупой произвести изоляцию меристем размером мкм. 5. Поместить экспланты на агаризованную питателью среду		ИДЗ ОПК-4
ток рио еся фит ных	- продолжительности дня, - продолжительности культивированиясуток). 6. Перенести сосуды с эксплантамина су- в камеру с освещенностью люкс. К концу этого пе- ода побеги достигнут размера см. 7. Перенести в стерильных условиях сформировавши- в побеги на среду МС с добавлением% концентрации гогормонадля индукции формирования пазуш- х побегов и придаточных корней. 8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг- г размерасм.	ОПК-4 ПК-6	
сре, роз (9. Пазушные побеги перенести на агаризованную ду МС с добавлением мг/г БАП иг/л саханы в сосуды, объемом мл. 10. Параметры культивирования: - температура, - освещенность, - продолжительность дня, - продолжительность культивированиясуток). 11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разонтся шт. микроклубней, которые могут служить гочниками новых исходных безвирусных верхушечных побегов.		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей. 1. Определить правильно размер эксплантов , простерилизовать их. 2. Обработать экспланты раствором		ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
2	- продолжительности культивирования (суток). 6. Перенести сосуды с эксплантамина	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

	Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей. 1. Определить правильно размер эксплантов , простерилизовать их. 2. Обработать экспланты раствором		ИД2 опк-4 ИД3 опк-4
3	- освещенности, - продолжительности дня, - продолжительности культивирования (ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
5	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
6	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}

	Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
7	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	ха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
8	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ОПК-4} ИД3 _{ОПК-4}
	минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

5.3.2.4. Перечень тем рефератов, контрольных, расчетно-графических работ

№	Тема реферата
---	---------------

п/п	
1	Селекция как один из методов получения более продуктивных биообъектов и биообъектов с другими качествами.
2	Мутагенез. Физические, химические, биологические мутагены, механизм их действия. Классификация мутаций. Проблема генетической стабильности мутантов по признаку образования целевого биотехнологического продукта.
3	Клеточная инженерия. Использование ее методов в создании микроорганизмов и клеток растений — новых продуцентов БАВ. Метод слияния протопластов применительно к растительным клеткам.
4	Растительный мир как источник сырья для различных отраслей народного хозяйства.
5	Достоинства биотехнологии в получении биологически активных веществ на основе культур клеток и тканей растений
6	Области использования культур клеток растений. Условия перехода на получение лекарственных препаратов на основе клеток растений.
7	Понятие культуры клеток и тканей растений. Тотипотентность растительных клеток.
8	Каллусные и суспензионные культуры, их характеристика.
9	Подбор ингредиентов среды культивирования для обеспечения роста и синтеза продуктов вторичного метаболизма
10	Примеры составов питательных сред, применяемых при культивировании клеток и тканей растений.
11	Другие факторы (температура, освещенность, условия аэрации и др.), влияющие на синтез и степень накопления вторичных метаболитов.
12	Получение каллусных культур. Проблема стерильности экспланта.
13	Кривая роста каллусной ткани. Особенности синтеза вторичных метаболитов растительных клеток in vitro.
14	Особенности культивирования клеток растений по сравнению с микробиологическим синтезом.
15	Основные разделы (этапы) при получении биологически активных веществ из культуры растительных клеток. Общая схема получения продуктов вторичного метаболизма из культуры растительной ткани.
16	Каллусное и суспензионное культивирование клеток растений, подход к их выбору, достоинства, недостатки.
17	Применение растительных клеток для трансформации лекарственных веществ; получение дигоксина, ментола.
18	Иммобилизация растительных клеток. Преимущества иммобилизованных клеток по сравнению с суспензионными культурами. Методы иммобилизации, проблемы экскреции целевого продукта из иммобилизованных клеток.
19	Методы контроля и идентификации биомассы и препаратов, полученных методом клеточной биотехнологии.
20	Лекарственные препараты, получаемые из культур клеток женьшеня, родиолы розовой, воробейника, стевии, наперстянки, табака и др.
21	Перспективы производства лекарственных средств на основе культуры растительных клеток и тканей.

22	Промышленное производство интерферонов на основе природных источников. Синтез различных классов интерферона человека в генетически сконструированных клетках микроорганизмов. Проблемы стандартизации.
23	Пути решения проблем экологии и охраны окружающей среды методами биотехнологии
24	Традиционные методы селекции при получении более продуктивных биообъектов.
25	Клеточная инженерия в создании микроорганизмов и клеток растений – новых продуцентов биологически активных веществ
26	Роль генетической инженерии в создании продуцентов новых лекарственных веществ.
27	Международный проект «Геном человека», его цели, этические проблемы
28	Проблема трансплантации органов и тканей человека.
29	Использование биотехнологических методов в энергетике, нефтеперерабатывающей промышленности и др. отраслях народного хозяйства.
30	Сравнительная характеристика питательных сред и условий культивирования микроорганизмов и культур клеток.

5.3.2.5. Вопросы для контрольной (расчетно-графической) работы (Не предусмотрены)

5.4. Система оценивания достижения компетенций

1	по процедуре получения безвирусных растений картофеля с использованием культуры меристематических тканей. 1. Определить правильно размер эксплантов, простерилизовать их. 2. Обработать экспланты раствором	ОПК-4 ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4	
---	---	---------------	------------------------------	--

	- продолжительности культивирования		
	(суток).		
	6. Перенести сосуды с эксплантамина су-		
	ток в камеру с освещенностью люкс. К концу этого пе-		
	риода побеги достигнут размера см.		
	7 1 1		
	7. Перенести в стерильных условиях сформировавши-		
	еся побеги на среду МС с добавлением% концентрации		
	фитогормонадля индукции формирования пазуш-		
	ных побегов и придаточных корней.		
	8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг-		
	нут размерасм.		
	9. Пазушные побеги перенести на агаризованную		ИД2 _{ПК-6}
	среду МС с добавлением мг/г БАП иг/л саха-		ИДЗ _{ПК-6}
	розы в сосуды, объемом мл.		
	10. Параметры культивирования:		
	- температура,		
	- освещенность,		
	- продолжительность дня,		
	- продолжительность культивирования		
	(суток).		
	11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-		
	вьется шт. микроклубней, которые могут служить		
	источниками новых исходных безвирусных		
	верхушечных побегов.		
	Определить последовательность этапов и требования		
	по процедуре получения безвирусных растений с ис-		
	пользованием культуры меристематических тканей.		
	1. Определить правильно размер эксплантов, просте-		
	рилизовать их.		
	2.Обработать экспланты раствором(1г/л) для		
	индукции спящих почек.		
	3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		
	влажного субстрата (). Получить побеги раз-		
	Mepom		ИД2
	4. В условиях ламинар-бокса при уве-	ОПК-4	ОПК-4
2	личении раз под лупой произвести изоляцию	ПК-6	ИДЗ
		1110	ОПК-4
	меристем размером		OHK-4
	MKM.		
	5. Поместить экспланты на агаризованную питатель-		
	ную среду		
	5. Для культивирования эксплантов определить пра-		
	вильно следующие показатели:		
	- температуры,		
	- освещенности,		
	- продолжительности дня,		

- продолжительности культивирования	
(суток).	
6. Перенести сосуды с эксплантамина су-	
ток в камеру с освещенностью люкс. К концу этого пе-	
риода побеги достигнут размера см.	
7. Перенести в стерильных условиях сформировавши-	
еся побеги на среду МС с добавлением% концентрации	
фитогормонадля индукции формирования пазуш-	
ных побегов и придаточных корней.	
8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг-	
нут размерасм.	
9. Пазушные побеги перенести на агаризованную	ИД2 ПК-6
среду МС с добавлением мг/г БАП иг/л саха-	ИДЗ _{ПК-6}
розы в сосуды, объемом мл.	
10. Параметры культивирования:	
- температура,	
- освещенность,	
- продолжительность дня,	
- продолжительность культивирования	
(суток).	
11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-	
вьется шт. микроклубней, которые могут служить	
источниками новых исходных безвирусных	
верхушечных побегов.	

	Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей. 1. Определить правильно размер эксплантов , простерилизовать их. 2. Обработать экспланты раствором(1г/л) для индукции спящих почек. 3. Поместить экспланты на поверхность стерильного влажного субстрата (). Получить побеги размером		ИД2 опк-4 ИД3 опк-4
3	- продолжительности культивирования (суток). 6. Перенести сосуды с эксплантамина	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

4	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4 ИД2 ПК-6 ИД3 ПК-6
	4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4
5	2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в пробирки и помещают их в микроанаэростат (модель МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором	ОПК-4 ПК-6	ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
6	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора хромосом и получения дигаплоидов, используя следующие этапы работы: 1. Пробирки с растениями, развившимися из изолированных зародышей до фазы листев задней до колхицинирования поместить в камеру с ночной температурой °C. 2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в пробирки и помещают их в микроанаэростат (модель МИ-752).	ОПК-4 ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4

	Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
7	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора хромосом и получения дигаплоидов, используя следующие этапы работы: 1. Пробирки с растениями, развившимися из изолированных зародышей до фазы листевзадней до колхицинирования поместить в камеру с ночной температурой °C. 2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в пробирки и помещают их в микроанаэростат (модель МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение	ОПК-4 ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4
	минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}
8	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов	ОПК-4 ПК-6	ИД2 ОПК-4 ИД3 ОПК-4
	минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. 4. Через дней провести некорневую подкормку раствором		ИД2 _{ПК-6} ИД3 _{ПК-6}

5.4.1. Оценка достижения компетенций в ходе промежуточной аттестации

ИД $3_{\Pi \text{K-}6}$

тений в культуре in vitro

Компетенция ОПК-4 – Способен реализовывать современные технологии и обосновывать их применение в профессиональной деятельности

	ИД	I	Номера вопр	осов и задач	ч
Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету	вопросы по курсовому проекту (работе)
ИД1 _{ОПК-4}	Знает современные технологии в профессиональной деятельности, знает технологии возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	1-20	1-8	-	-
ИД2 _{ОПК-4}	Умеет использовать знания современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте в практической деятельности	1-20	1-8	-	-
ИДЗ _{ОПК-4}	Имеет навыки и (или) опыт деятельности по применению современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	1-20	1-8	-	-
Типз	те вадач профессиональной деятельност	и - произво	 \ПСТВЕННО-Т	 Сехнопогич	 еский
	пособен разрабатывать технологию м				
Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету	вопросы по курсовому проекту (работе)
ИД1 _{ПК-6}	Знает методы микроклонального размножения растений, область их применения, пре-имущества и недостатки этих методов	1-20	1-8	-	-
ИД2 _{ПК-6}	Умеет планировать последовательность действий микроклонального размножения рас-тений с использованием различных методов	1-20	1-8	-	-
ИД3 _{пк-6}	Имеет навык выращивания рас-	1-20	1-8	_	_

5.4.2. Оценка достижения компетенций в ходе текущего контроля

1-20

1-8

Компетенция ОПК-4 — Способен реализовывать современные технологии и обосновывать их применение в профессиональной деятельности		
ИД 3 Номера вопросов и задач		

Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету	вопросы по курсовому проекту (работе)
ИД1 _{ОПК-}	Знает современные технологии в профессиональной деятельности, знает технологии возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	1-40	1-8	-	-
ИД2 _{ОПК-}	Умеет использовать знания современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте в практической деятельности	1-40	1-8	-	-
ИДЗ _{ОПК-}	Имеет навыки и (или) опыт деятельности по применению современных технологий возделывания сельскохозяйственных культур в открытом и закрытом грунте	1-40	1-8	-	-
Тип задач профессиональной деятельности - производственно-технологический ПК-6 Способен разрабатывать технологию микроклонального размножения растений					
Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету	вопросы по курсовому проекту (работе)
ИД1 _{ПК-6}	Знает методы микроклонального размножения растений, область их применения, пре-имущества и недостатки этих методов	1-40	1-8	-	-
ИД2пк-6	Умеет планировать последовательность действий микроклонального размножения рас-тений с использованием различных методов	1-40	1-8	-	-
ИД3 _{ПК-6}	Имеет навык выращивания растений в культуре in vitro	1-40	1-8	-	-

6. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины 6.1. Рекомендуемая литература

No	Библиографическое описание	Тип издания	Вид учебной литературы
1	Генетика. Под ред. А.А. Жученко, М.: КолосС,2004, 480 с.	Учебное	Основная
2	Сельскохозяйственная биотехнология: учебник для студентов вузов, обучающихся по сх., естественнонауч. и пед. специальностям и магистерским программам / В. С. Шевелуха [и др.]; под ред. В. С. Шевелухи .— Изд. 2-е, перераб. и доп. — М.: Высш. шк., 2003.	Учебное	Основная
3	Щелкунов, Сергей Николаевич. Генетическая инже-	Учебное	Дополнительная

1		1	
	нерия: учебное пособие для студентов вузов, обу-		
	чающихся по направлению "Биология" и специаль-		
	ностям "Биотехнология", "Биохимия", "Генетика",		
	"Микробиология"/ С. Н. Щелкунов : учебное посо-		
	бие для студентов вузов, обучающихся по направ-		
	лению "Биология" и специальностям "Биотехноло-		
	гия", "Биохимия", "Генетика", "Микробиология" /		
	С. Н. Щелкунов .— 3-е изд., испр. и доп. — Ново-		
	сибирск: Сиб. унив. изд-во, 2008. — 514 с.		
	Сельскохозяйственная биотехнология [Электрон-		
	ный ресурс] : методические указания по изучению		
	дисциплины для обучающихся по направлению		
	35.03.04 "Агрономия" профиль Селекция и генетика		
	сельскохозяйственных культур / Воронежский гос-		
	ударственный аграрный университет ; [сост. Т. Г.		
4	Ващенко] — Электрон. текстовые дан. (1 файл:	Методическое	
	718 Кб) .— Воронеж : Воронежский государствен-		
	ный аграрный университет, 2019. — Заглавие с ти-		
	тульного экрана .— Режим доступа: для авторизо-		
	ванных пользователей .— Текстовый файл .— Ado-		
	be Acrobat Reader 4.0 .—		
	URL:http://catalog.vsau.ru/elib/metod/m152248.pdf.		
	Сельскохозяйственная биотехнология [Электрон-		
	ный ресурс]: методические указания по организа-		
	ции самостоятельной работы обучающихся по		
	направлению 35.03.04 "Агрономия" профиль Се-		
	лекция и генетика сельскохозяйственных культур /		
	Воронежский государственный аграрный универси-		
5	тет ; [сост. Т. Г. Ващенко] .— Электрон. текстовые	Методическое	
	дан. (1 файл : 270 Кб) .— Воронеж : Воронежский	, ,	
	государственный аграрный университет, 2019 .—		
	Заглавие с титульного экрана .— Режим доступа:		
	для авторизованных пользователей .— Текстовый		
	файл .— Adobe Acrobat Reader 4.0 .—		
	URL:http://catalog.vsau.ru/elib/metod/m152453.pdf.		
6	Аграрная наука	Периодическое	
7	Вестник российской сельскохозяйственной науки	Периодическое	
8	Достижения науки и техники АПК	Периодическое	
	Биотехнология [Электронный ресурс] : Теоретиче-		
	ский и научно-практический журнал. — Электрон-		
	ный журнал .— Москва : НИЦ, 2020 .— Заглавие с		
9	титульного экрана .— Электронная версия печатной	Периодическое	
	публикации .— Свободный доступ из сети Интер-		
	нет .— Текстовый файл .— Adobe Acrobat Reader		
L	4.0.		
10	Российская сельскохозяйственная наука	Периодическое	
11	Селекция, семеноводство и генетика	Периодическое	
12	Сельскохозяйственная биология	Периодическое	
13	Аграрная наука	Периодическое	

6.2.1. Электронные библиотечные системы

№	Название	Размещение
1.	ЭБС «Лань»	http://e.lanbook.com
2.	ЭБС «Znanium.com»	http://znanium.com
3.	ЭБС «Национальный цифровой ресурс «РУКОНТ»	http://rucont.ru/
4.	Научная электронная библиотека ELIBRARY.RU	www.elibrary.ru
5.	Национальная электронная библиотека (НЭБ)	<u>http://нэб.рф/</u>
6.	Электронные информационные ресурсы ФГБНУ	http://www.cnshb.ru/terminal/
	ЦНСХБ (терминал удаленного доступа)	
7.	Справочная правовая система КонсультантПлюс	В Интрасети
8.	Справочная Правовая Система КонсультантПлюс	В Интрасети
	(деловые бумаги, специальный выпуск)	
9.	Электронный периодический справочник «Систе-	В Интрасети
	ма-Гарант»	
10.	Политематическая реферативно-	В Интрасети
	библиографическая и наукометрическая (библио-	
	метрическая) база данных Web of Science компа-	
	нии Clarivate Analytics (Scientific) LLC (БД Web of	
	Science)	
11.	Политематическая реферативная и наукометриче-	В Интрасети
	ская база данных издательства Elsevier Scopus	
12.	ЮРАЙТ	http://www.biblio-online.ru/
13.	IPRbooks	http://www.iprbookshop.ru/
14.	Электронная библиотека ВГАУ	http://library.vsau.ru/
	Международная база данных на сайте Централь-	
15.	ной научной сельскохозяйственной библиотеки	http://www.cnshb.ru/f_t_jour.shtm
	PACXH	

6.2.2. Профессиональные базы данных и информационные системы

$N_{\underline{0}}$	Название	Адрес доступа
1	Единая межведомственная информационностати-стическая система	https://fedstat.ru/
2	База данных показателей муниципальных образований	http://www. gks.ru/free_doc/new_site/bd_munst/munst.htm
3	База данных ФАОСТАТ	http://www.fao.org/faostat/ru/
4	Портал открытых данных РФ	https://data.gov.ru/
5	Портал государственных услуг	https://www.gosuslugi.ru/
6	Единая информационная система в сфере закупок	http://zakupki.gov.ru
7	Электронный серсвис "Прозрачный бизнес"	https://pb.nalog.ru
8	ГАС РФ "Правосудие"	https://sudrf.ru/
9	Справочная правовая система Гаранат	http://www.consultant.ru/
10	Справочная правовая система Консультант Плюс	http://ivo.garant.ru
11	Профессиональные справочные системы «Ко-	https://техэксперт.caйт/sistema-kodeks

	декс»	
12	Росреестр: Публичная кадастровая карта	https://pkk5.rosreestr.ru/
13	Федеральная государственная система территориального планирования	https://fgistp.economy.gov.ru/
14	СТРОЙКонсультант	http://www.stroykonsultant.ru/
15	Аграрная российская информационная система.	http://www.aris.ru/
16	Информационная система по сельскохозяй- ственным наукам и технологиям	http://agris.fao.org/

6.2.3. Сайты и информационные порталы

1.	Все ГОСТы	http://vsegost.com/
2.	Российское хозяйство. Сельхозтехника.	http://rushoz.ru/selhoztehnika/
3.	Агрономический портал-сайт о сельском	http://agronomiy.ru/
	хозяйстве России	
4.	Агрономический портал «Агроном.	http://www.agronom.info/
	Инфо»	
5.	Официальный сайт Министерства	http://www.mnr.gov.ru
	природных ресурсов и экологии РФ	
6.	Официальный сайт Федеральной службы	http://www.control.mnr.gov.ru
	по надзору в сфере природопользования	
7.	База данных для сбора и представления	http://cnshb.ru/aw/russian
	информации по сельскохозяйственным	
	учреждениям и научным учреждениям	
	аграрного профиля	
8.	Российский региональный экологический	http://www.rusrec.ru
	центр. Материалы по изменению климата	
	и энергоэффективности	

7. Материально-техническое и программное обеспечение дисциплины

7.1. Помещения для ведения образовательного процесса и оборудование

Наименование помещений для проведения всех видов учебной деятельности, предусмотренной учебным планом, в том числе помещения для самостоятельной работы, с указанием перечня основного оборудования, учебно-наглядных пособий и используемого программного обеспечения	Адрес(местоположение) помещений для проведения всех видов учебной деятельности, предусмотренной учебным планом(в случае реализации образовательной программы в сетевой форме дополнительно указывается наименование организации, с которой заключен договор)
Учебная аудитория для проведения занятий лекционного ти-	394087, Воронежская область,
па: комплект учебной мебели, демонстрационное оборудо-	г. Воронеж, ул. Мичурина, 1
вание и учебно-наглядные пособия: планшеты, гербарии,	a.268
растительный и табличный материал, диапозитивы и слайды,	
фильмы, определители растений., используемое программное	
обеспечение: MS Windows, Office MS Windows, DrWeb ES,	
7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер/Mozilla Firefox /	

Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice

Лаборатория, учебная аудитория для текущего контроля и промежуточной аттестации: комплект учебной мебели, демонстрационное оборудование и учебно-наглядные пособия, лабораторное оборудование: раздаточный материал для определения видов и разновидностей пшеницы, овса, ячменя, подвидов кукурузы, табличный материал, чашки Петри, фильтровальная бумага, различные сорта с.-х. культур, разборные доски, шпатели, весы, линейки, сноповой материал для апробации с.-х. культур, микроскопы, весы, влагомер, диафаноскоп, счетчик семян

Учебная аудитория для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации, индивидуальных и групповых консультаций: комплект учебной мебели, компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет" и обеспечением доступа в электронную информационнообразовательную среду, демонстрационное оборудование и учебно-наглядные пособия, используемое программное обеспечение... MS Windows, Office MS Windows, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер / Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice.

Помещение для хранения и профилактического обслуживания учебного оборудования: мебель для хранения и обслуживания учебного оборудования, специализированное оборудование для ремонта компьютеров

Помещение для хранения и профилактического обслуживания учебного оборудования: комплект мебели, компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет" и обеспечением доступа в электронную информационно-образовательную среду, используемое программное обеспечение MS Windows, Office MS Windows, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер / Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice, мебель для хранения и обслуживания учебного оборудования, демонстрационное оборудование и учебно-наглядные пособия

Помещение для самостоятельной работы: комплект учебной мебели, компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет" и обеспечением доступа в электронную информационно-образовательную среду, используемое программное обеспечение MS Windows, Office MS Windows, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер / Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice

394087, Воронежская область, г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.248а

394087, Воронежская область, г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.246 а

394087, Воронежская область, г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.117, 118

394087, Воронежская область, г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.269

394087, Воронежская область, г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.232 а

7.2. Программное обеспечение 7.2.1. Программное обеспечение общего назначения

№	Название	Размещение
1	Операционные системы MS Windows / Linux	ПК в локальной сети ВГАУ
2	Пакеты офисных приложений Office MS Windows / OpenOffice	ПК в локальной сети ВГАУ
3	Программы для просмотра файлов Adobe Reader / DjVu Reader	ПК в локальной сети ВГАУ
4	Браузеры Яндекс Браузер / Mozilla Firefox / Inter-	ПК в локальной сети ВГАУ

Страница 67 из 68

	net Explorer	
5	Антивирусная программа DrWeb ES	ПК в локальной сети ВГАУ
6	Программа-архиватор 7-Zip	ПК в локальной сети ВГАУ
7	Мультимедиа проигрыватель MediaPlayer Classic	ПК в локальной сети ВГАУ
8	Платформа онлайн-обучения eLearning server	ПК в локальной сети ВГАУ
9	Система компьютерного тестирования AST Test	ПК в локальной сети ВГАУ

7.2.2. Специализированное программное обеспечение

№	Название	Размещение	
2	Пакет статистической обработки данных Statisti	са ПК ауд.122а (К	1)

8. Междисциплинарные связи

Дисциплина, с которой необхо-	Кафедра, на которой преподается	Подпись заведующе-
димо согласование	дисциплина	го кафедрой
Физиология и биохимия растений	Селекции, семеноводства и биотехнологии	J. Joj-
Ботаника	Селекции, семеноводства и биотехнологии	J. Joj-
Растениеводство	Кафедра растениеводства	Bull

Приложение 1

Лист периодических проверок рабочей программы и информация о внесенных изменениях

Должностное лицо, проводившее проверку: Ф.И.О., должность	Дата	Потребность в корректировке указанием соответствующих разделов рабочей программы	Информация о внесенных изменениях
Зав кафедрой селекции, семеноводства и биотехнологии Голева Г.Г.	10.05.2025 Протокол №11	Имеется п.2; 5.1; 5.3.1.1.; 5.3.1.2.; 5.3.2.1.; 5.3.2.3.; 5.4.1.;5.4.2.	Рабочая программа актуа- лизирована на 2025-2026 учебный год