#### Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

## Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

## «ВОРОНЕЖСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ ИМПЕРАТОРА ПЕТРА I»

#### ПЕРЕДОВАЯ ИНЖЕНЕРНАЯ ШКОЛА



#### РАБОЧАЯ ПРОГРАММА

по дисциплине

#### Б1.О.09 БИОТЕХНОЛОГИЯ

Направление подготовки 35.04.04 Агрономия

Программа Селекционно-генетические методы улучшения растений

Квалификация выпускника Магистр

Передовая инженерная школа

Разработчик рабочей программы:

Доктор биологических наук, профессор кафедры селекции, семеноводства и биотехнологии

Тороп Елена Александровна

Рабочая программа составлена в соответствии с Федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования по направлению подготовки 35.04.04. Агрономия и уровню высшего образования магистратура, утвержденного приказом Минобрнауки России от 26.07.2017 N 708

Рабочая программа рекомендована к использованию в учебном процессе советом руководителей образовательных программ Передовой инженерной школы (протокол 7 от  $25.06.2025 \, \Gamma$ .)

Председатель совета (Г.Г. Голева)

Рецензент рабочей программы: заместитель директора по производству ООО УК «Продимекс Агро» Кузнецова Е.А.

#### 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 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 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 Б1.О.09 «Биотехнология» относится к Блоку 1. Дисциплины. Обязательная часть.

#### 1.5. Взаимосвязь с другими дисциплинами

Дисциплина Б1.О.09 «Биотехнология» взаимосвязана с такими дисциплинами, как «Аналитическая химия в биотехнологии», «Геномные технологии в селекции».

## 2. Планируемые результаты обучения по дисциплине

Код	Компетенция Содержание Тип зад	Код ач профессион	дикатор достижения компетенции  Содержание  нальной деятельности  должен знать:  Знает системный подход и системный анализ, как методологию и метод научного по-		
		Обучающийся	должен знать: Знает системный подход и системный ана-		
			Знает системный подход и системный ана-		
		ИД-1 <sub>УК-1</sub>			
			знания		
		ИД-2 <sub>УК-1</sub>	Знает варианты решения проблемной ситуации на основе доступных источников информации		
		Обучающийся должен уметь:			
	Способен осуществ-	ИД-3ук-1	Умеет анализировать проблемную ситуа- цию как систему, выявляя ее составляю- щие и связи между ними		
УК-1	лять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода,	ИД-4 <sub>УК-1</sub>	Умеет осуществлять поиск вариантов решения поставленной проблемной ситуации на основе доступных источников информации		
	вырабатывать страте-	Обучающийся	должен иметь навыки и (или) опыт деятельности:		
	гию действий	ИД-5 <sub>УК-1</sub>	Определяет в рамках выбранного алгоритма вопросы (задачи), подлежащие дальнейшей разработке. Предлагает способы их решения		
		ИД-6ук-1	Разрабатывает стратегию достижения поставленной цели как последовательность шагов, предвидя результат каждого из них и оценивая их влияние на внешнее окружение планируемой деятельности и на взаимоотношения участников этой деятельности		
		Обучающийся	должен знать:		
	Способен к освоению и разработке методов ускорения и повышения эффективности селекционносеменоводческого процесса	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>	Знает опыт передовых отечественных и зарубежных организаций по внедрению инновационных технологий в селекции		
		ИД-2 <sub>ПК-1</sub>	Знает проблемы научного поиска современной селекции		
ПК-1		ИД-3 <sub>ПК-1</sub>	Знает историю развития селекционной работы и новейшие достижения в России и в мире		
		ИД-4 <sub>ПК-1</sub>	Знает разнообразие методов создания и оценки исходного материала, основы селекции самоопыленных линий и гибридов первого поколения		
		ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	Знает методы расчета агрономической, энергетической, экономической эффективности внедрения инновации		
		Обучающийся	должен уметь:		

		ИД-6пк-1	Умеет выбирать методы селекции с учетом биологических особенностей и направлений селекции культуры
		ИД-7 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы совершенствования сортимента, внедрения инновационных, адаптивных технологий (элемен-
			тов технологий) производства продукции растениеводства
		ИД-8 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы исследований по изучению эффективности инновационных технологий (элементов технологий),
		06	сортов и гибридов
		Ооучающийся	д должен иметь навыки и (или) опыт деятельности:
		ИД-9пк-1	Владеет навыками организации селекционного процесса, проведения гибридизации растений, подбора пар для скрещивания, планирования селекционной работы с новым селекционным материалом
		ИД-10 <sub>ПК-1</sub>	Владеет навыком критической оценки достоинств и недостатков исследуемых агротехнических приемов и повышения их эффективности
		Обучающийся	н должен знать:
		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>	Знает методику и технику селекционного процесса
	Способен осуществ-	Обучающийся	и должен уметь:
ПК-5	лять дизайн селекци-	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>	Умеет разрабатывать селекционную про-
	онно-генетических исследований		грамму исследований, план необходимых наблюдений и учетов
	последовании	Обучающийся	н должен иметь навыки и (или) опыт деятельности:
			Владеет навыками разных приемов селек-
		ИД-9 <sub>ПК-5</sub>	ционных отборов с целью формирования
		-1/4 >11K-3	сорта

## 3. Объём дисциплины и виды работ

Показатели	<b>Семестр</b> 2	Всего
Общая трудоёмкость, з.е./ч	3 / 108	3 / 108
Общая контактная работа, ч	48,75	48,75
Общая самостоятельная работа, ч	59,25	59,25
Контактная работа при проведении учебных занятий, в т.ч. (ч)	48,00	48,00
лекции	24	24,00
лабораторные-всего	24	24,00
Самостоятельная работа при проведении учебных занятий, ч	41,50	41,50
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

#### 4. Содержание дисциплины

#### 4.1. Содержание дисциплины в разрезе разделов и подразделов

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

Подраздел 1.1. 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 особенностии фазы ростового цикла каллусных клеток. Цитологические и физиологические изменения, происходящие в клетке Генетическая дедифференцировке. неоднородность каллусных культивируемых in 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 дляполучения 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 хозяйственно 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 продукционногопроцесса 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 Взаимодействие фитогормонов в целом растенийй фитогормонов. фитогормонального статуса. Применение фиторегуляторов в биотехнологии в целях индукции каллу-сообразования, корнеобразования, эмбриогенеза, клубнеобразования и при клональном микроразмножении растений. Получение трансгенных растений с гормональным статусом. Современная фиторегуляции измененным роль растениеводстве. Регуляция прорастания семян, вегетативного роста, флорального морфогенеза, оплодотворения, созревания и покоя, повышение устойчивости стрессовым факторам. Применение регуляторов роста и развития растений в технологиях возделывания зерновых, кормовых, технических, овощных, плодовых культур 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

Разделы, подразделы дисциплины		Контактная работа		
		ЛЗ	ПЗ	CP
Раздел 1. Клеточная и тканевая биотехнология в		12		30
растениеводствеи селекции.				
Подраздел 1.1. Культура клеток и тканей.	4	4		10
Подраздел 1.2. Морфогенез в культуре изолированных клеток, тканей и органов растений.	4	4		10
Подраздел 1. 3. Культура изолированных клеток и тканей в селекции растений.	4	4		10
Раздел 2. Фитогормональная регуляция и саморегуля- ция продукци-онного процесса у растений		12		29,25
Подраздел 2.1. Гормональный уровень.	6	6		15,25
Подраздел 2.2. Биологический, организменный и кле- точный уровни.	6	6		14
Всего:	24	24	-	59,25

# 4.3. Перечень тем и учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся

No	Тема самостоя-	обу тагощихся	Объём,
$\Pi/\Pi$	тельной работы	Учебно-методическое обеспечение	
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.	10
2.	Морфогенез в культуре изолированных клеток,тканей и органоврастений.	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.	10

3.	Культура изолированных клеток и тканей в селекции растений	стям 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.	10
4.	Гормональный 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. 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.	15,25
5.	Биологический, организменный и клеточный уро- вень	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.	14
Всего			

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

## 5.1. Этапы формирования компетенций

Подраздел дисциплины	Компетенция	Индикатор достижения компетенции	
		3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	УК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
Подраздел 1.1. Культура клеток и тканей.		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
		3	ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		У	ИД-6пк-1
Подраздел 1.2 Морфогенез в культуре		3	ИД-6 <sub>ПК-5</sub>
изолированных клеток, тканей и органоврасте-	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
ний		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
		3	ИД-1 <sub>УК-1</sub>
Подраздел 1.3. Культура изолированных клеток и тканей в селекции растений.	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
, 1		Н	ИД-6 <sub>УК-1</sub>
		3	ИД-2пк-1
Подполная 2.1 Гормомову нуй урором	ПК-1	У	ИД <b>-</b> 7 <sub>ПК-1</sub>
Подраздел 2.1.Гормональный уровень.		Н	ИД <b>-</b> 9 <sub>ПК-1</sub>
		Н	ИД <b>-</b> 10 <sub>ПК-1</sub>
Потродной 2.2 Гионовичностий одрогичностий и		3	ИД-3пк-5
Подраздел 2.2. Биологический, организменный и клеточный уровни	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
Kileto Ilibin ypoblin		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>

#### 5.2. Шкалы и критерии оценивания достижения компетенций

## 5.2.1. Шкалы оценивания достижения компетенций

Вид оценки	Оценки	
Академическая оценка по 2-х балльной шка- ле	не зачтено	зачтено

## 5.2.2. Критерии оценивания достижения компетенций

#### Критерии оценки на экзамене

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев
Отлично, высокий	Обучающийся 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	Обучающийся 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	Обучающийся 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
Неудовлетворительно, компетенция не освоена	Обучающийся не знает основ программного материала, допускает грубые ошибки в ответе, не способен решать стандартные задачи дисциплины даже с помощью преподавателя

#### Критерии оценки на зачете

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев
Зачтено, высокий	Обучающийся выполнил все задания, предусмотренные рабочей программой, отчитался об их выполнении, демонстрируя отличное знание освоенного материала и умение самостоятельно решать сложные задачи дисциплины
Зачтено, продвинутый	Обучающийся выполнил все задания, предусмотренные рабочей программой, отчитался об их выполнении, демонстрируя хорошее знание освоенного материала и умение самостоятельно решать стандартные задачи дисциплины
Зачтено, пороговый	Обучающийся выполнил все задания, предусмотренные рабочей программой, отчитался об их выполнении, демонстрируя знание основ освоенного материала и умение решать стандартные задачи дисциплины с помощью преподавателя
Не зачтено, компетенция не освоена	Обучающийся выполнил не все задания, предусмотренные рабочей программой или не отчитался об их выполнении, не подтверждает знание освоенного материала и не умеет 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
Зачтено, высокий	Обучающийся демонстрирует уверенное знание материала, четко выражает свою точу зрения по рассматриваемому вопросу, приводя соответствующие примеры
Зачтено, продвинутый	Обучающийся демонстрирует уверенное знание материала, но допускает отдельные погрешности в ответе
Зачтено, пороговый	Обучающийся демонстрирует существенные пробелы в знаниях материала, допускает ошибки в ответах
Не зачтено, компетенция не освоена	Обучающийся демонстрирует незнание материала, допускает грубые ошибки в ответах

#### Критерии оценки решения задач

Оценка, уровень достижения компетенций	Описание критериев
Зачтено, высокий	Обучающийся уверенно знает методику и алгоритм решения задачи, не допускает ошибок при ее выполнении.
Зачтено, продвинутый	Обучающийся в целом знает методику и алгоритм решения задачи, не допускает грубых ошибок при ее выполнении.
Зачтено, пороговый	Обучающийся 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	Обучающийся не знает методику и алгоритм решения задачи, допускает грубые ошибки при ее выполнении, не способен исправить их при помощи преподавателя.

## 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 изолированных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-1	3	ИД-2пк-1
2.	Основные этапы морфогенеза в культуре каллусных клеток.	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
3.	Культура клеточных суспензий.	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
4.	Культура одиночных клеток.	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
5.	Морфогенез в каллусных тканях.	ПК-1	3	ИД-2пк-1
6.	Вспомогательное использование методов <i>in vitro</i> в селекциирастений (преодоление прогамной и пост-гамной несовместимости).	УК-1	3	ИД-2ук-1
7.	Клональное микроразмножение отдалённых гибридов	УК-1 ПК-5	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
8.	Получение гаплоидов <i>in vitro</i> и использование их в селекции. Использование дигаплоидов в селекции сельскохозяйственных культур.	УК-1 ПК-5	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
9.	Андрогенные и гиногенные гаплоиды.	УК-1	3	ИД-2ук-1
10.	Криосохранение растений.	УК-1	3	ИД-2ук-1
11.	Сомаклональная изменчивость (вариабельность).	УК-1	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub>
12.	Соматическая гибридизация.	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
13.	Основные этапы соматического эмбриогенеза.	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
14.	Выделение протопластов. Особенности культивирования протопластов. Приёмы и методы слияния изолированных протопластов.	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
15.	Механизм осуществления регуляции синтеза фитогормонов.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
16.	Регуляция онтогенеза. Покой и способы его преодоления.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
17.	Фиторегуляторы в системе защиты растений.	ПК-1	3	ИД-1пк-1

				ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
18.	Применение регуляторов роста и развитие растений в технологии возделывания сельскохозяйственных культур.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
19.	Экологическая безопасность применения регуляторов роста.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
20.	Генетическая безопасность применения регуляторов роста.	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>

## 5.3.1.2. Задачи к экзамену

№	Содержание	Компе- тенция		идк
1.	Биотехнология как наука и производство основана на ис-	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
1.	пользовании определенных агентов и процессов для воз-			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	действия наживу» природу с целью получения ценных		Н	ИД-5ук-1
	продук- тов, в том числе и лекарственных средств			ИД <b>-</b> 6 <sub>УК-1</sub>
	В части анализа роли биотехнологии для современной	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	фармации:			ИД-7пк-1
	• сравните, что отличает современную биотехнологию в			ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	ее историческом развитии; приведите схему биотехно-		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	логического производства;			ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	• расшифруйте, что понимают под терминами «агенты» и	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	«процессы» в биотехнологии;		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	• представьте на конкретных примерах возможности воз-			
	действия на живую природу для получения лекарствен-			
	ных средств.			
2.	Определить последовательность этапов и требования по	УК-1	У	ИД-3ук-1
۷.	процедуре получения безвирусных растений земляники с			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	использованием культуры меристематических тканей.		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	1. Определить правильно размер эксплантов, просте- ри-			ИД-6ук-1
	лизовать их.	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	2. Обработать экспланты раствором(1г/л) для ин-			ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	дукции спящих почек.			ИД-8пк-1
	3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	влажного субстрата (). Получить побеги			ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	размеромсм.	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	4. В условиях ламинар-бокса при уве- личе-		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	нии раз под лупой произвести изоляцию			
	меристем разме-			
	ром мкм.			
	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 эксплантаминасуток в каме-			
	ру с освещенностьюлюкс. К концу этого периода			
	побеги достигнут размера			
	7. Перенести в стерильных условиях сформировавши-еся			
	побеги на среду МС с добавлением% концентрации			
	фитогормонадля индукции формирования па-			
	зуш- ных побегов и придаточных корней.			
	8. Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг- нут			
	размера см.			
	9. Пазушные побеги перенести на агаризованную среду			
	МС с добавлением мг/г БАП иг/л саха- розы			
	в сосуды, объемоммл.			
	10. Параметры культивирования:			
	- температура,			
	- освещенность,			
	- продолжительность дня,			
	продолжительность культивирования( суток).			
	11. В итоге черезмесяца в каждой колбе разовьется			
	шт. микроклубней, которые могут служить источ-			
	ни-ками новых исходных безвирусных верхушечных побе-			
	гов.			
	Наукоемкое и высокоэффективное биотехнологическое	X/T/ 1	<b>T</b> 7	TITIO
1 3	паукосткое и высокоэффективное опотехнологическое	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает воз-	УК-1		ИД-4 <sub>УК-1</sub>
3.		УК-1	Н	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незна-		Н	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энер-	УК-1 ПК-1		ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности,		Н	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в		Н	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значе-		Н	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического	ПК-1	H y H	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную полити-		H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приве-	ПК-1	H y H	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического произ-	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструк-	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
3.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктров».	ПК-1 ПК-5	H Y H Y H	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub> ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
4.	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктров».	ПК-1	H y H y	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub> ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик.Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктов».  Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с ис-	ПК-1 ПК-5	Н У Н У	ИД-4 <sub>УК-1</sub> ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub> ИД-9 <sub>ПК-5</sub> ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктов».  Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей.	ПК-1 ПК-5	H Y H Y H	ИД-4ук-1 ИД-5ук-1 ИД-6ук-1 ИД-6пк-1 ИД-7пк-1 ИД-9пк-1 ИД-10пк-1 ИД-7пк-5 ИД-9пк-5
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктов».  Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей.  1. Определить правильно размер эксплантов , простери-	ПК-1 ПК-5	H y H y H	ИД-4ук-1 ИД-5ук-1 ИД-6ук-1 ИД-6пк-1 ИД-7пк-1 ИД-9пк-1 ИД-10пк-1 ИД-7пк-5 ИД-9пк-5
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктов».  Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей.  1. Определить правильно размер эксплантов , простерилизовать их.	ПК-1 ПК-5	Н У Н У	ИД-4ук-1 ИД-5ук-1 ИД-6ук-1 ИД-6пк-1 ИД-7пк-1 ИД-9пк-1 ИД-7пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте использование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктров».  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() для	ПК-1 ПК-5	H y H y H	ИД-4ук-1 ИД-5ук-1 ИД-6ук-1 ИД-6пк-1 ИД-7пк-1 ИД-9пк-1 ИД-7пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5
	производство, являясь малоэнергозатратным, дает возможность значительно уменьшать количество отходов, при этом самихприродных ресурсов расходуется незначительное количе- ство. Так, потребление ресурсов (энергии) составляет всего 0,6-1% от всей промышленности, потребление воды — 0,01%, выброс вредных веществ в атмосферу также невелик. Вместе с тем огромное значение биотехнология имеет в под-держании экологического равновесия в природе, несмотря на агрессивную политику человека в ее отношении в целом. Учитывая приведенную информацию, проанализируйте ис- пользование биотехнологии в решении экологических задач в части:  • совершенствования самого биотехнологического производства;  • очистки газообразных, жидких и твердых отходов;  • использования «активного ила» и «штаммов-деструктов».  Определить последовательность этапов и требования по процедуре получения безвирусных растений с использованием культуры меристематических тканей.  1. Определить правильно размер эксплантов , простерилизовать их.	ПК-1 ПК-5	H y H y H	ИД-4ук-1 ИД-5ук-1 ИД-6ук-1 ИД-6пк-1 ИД-7пк-1 ИД-9пк-1 ИД-7пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5 ИД-9пк-5

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		l	IIII 10
	влажного субстрата (). Получить побеги			ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	размеромсм.	ПК-5	У	, ,
	4. В условиях ламинар-бокса при уве- личе-		Н	ИД <b>-</b> 9 <sub>ПК-5</sub>
	нии раз под лупой произвести изоляцию			
	меристем разме-			
	ром мкм.			
	5. Поместить экспланты на агаризованную питатель- ную			
	среду			
	• •			
	6. Для культивирования эксплантов определить пра-			
	вильно следующие показатели:			
	- температуры,			
	- освещенности,			
	- продолжительности дня,			
	- продолжительности культивиро-			
	вания(суток).			
	7.Перенести сосуды с эксплантаминасуток в камеру с			
	освещенностьюлюкс. К концу этого периода побеги			
	достигнут размерасм.			
	8.Перенести в стерильных условиях сформировавши-еся			
	побеги на среду МС с добавлением% концентрации			
	фитогормонадля индукции формирования па-			
	зуш- ных побегов и придаточных корней.			
	9.Всю процедуру повторять, пока побеги не достиг- нут			
	размера см.			
	10. Пазушные побеги перенести на агаризованную среду			
	МС с добавлением мг/г БАП иг/л сахарозы в			
	сосуды, объемоммл.			
	11.Параметры культивирования:			
	- температура,			
	- освещенность,			
	- продолжительность дня,			
	- продолжительность культивирования( суток).			
	12. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо- вьет-			
	<u> </u>			
	ся шт, которые могут служить источ- ни-			
	ками новых исходных безвирусных верхушечных побегов.	X 7 7 C 1	7.7	шпо
5.	Как известно, при использовании клеточной инженерии	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
	при создании новых продуцентов широко применяют ме-			ИД-4ук-1
	тодику прото-пластирования (получения протопластов)		Н	ИД <b>-</b> 5 <sub>УК-1</sub>
	как процесс конструкции гибридных структур. В плане			ИД <b>-</b> 6ук-1
	решения задачи получения новых продуцентов как источ-	ПК-1	У	ИД <b>-</b> 6 <sub>ПК-1</sub>
	*			ИД- $7_{\Pi K-1}$
	ников новых ЛС предложите:			ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	• схему получения протопластов и гибридных структур;		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	• условия сохранения протопластов;			ИД-10пк-1
	• конечные цели, достигаемые с помощью продуктов ги-	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	бридной природы.	1110	Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	Биотеунопогия как наума и произволетво основана на на	УК-1	У	ИД-ЭПК-5 ИД-З <sub>УК-1</sub>
6.	Биотехнология как наука и производство основана на ис-	3 IX-1	, y	
	пользовании определенных агентов и процессов для воз-		тт	ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	действия наживу» природу с целью получения ценных		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	продуктов, в том числе и лекарственных средств			ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	В части анализа роли биотехнологии для современной	ПК-1	У	ИД-6пк-1
	фармации:			ИД <b>-</b> 7 <sub>ПК-1</sub>

			1	
	• сравните, что отличает современную биотехнологию			ИД <b>-</b> 8 <sub>ПК-1</sub>
	в ееисторическом развитии; приведите схему биотехно-		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	логического производства;			ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	• расшифруйте, что понимают под терминами «агенты» и	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	«процессы» в биотехнологии;		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	• представьте на конкретных примерах возможности воз-			, , 1111.5
	действия на живую природу для получения лекарствен-			
	ных средств.			
	1	УК-1	У	ИД-3ук-1
7.	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора		У	
	±		11	ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромо- сом и получения дигаплоидов, используя следую-		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	щие этапы работы:			ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	1. Пробирки с растениями, развившимися из изолирован-	ПК-1	У	ИД <b>-</b> 6 <sub>ПК-1</sub>
	ных зародышей до фазы листевзадней до			ИД-7 <sub>пк-1</sub>
	колхици- нирования поместить в камеру с ночной тем-			ИД <b>-</b> 8 <sub>ПК-1</sub>
	пературой∘С.		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в			ИД- $10_{\Pi K-1}$
	про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	течение минут. Восстановить давление медленным			21A > 11K-3
	введением возду- ха Процедура повторяется раза.			
	3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать			
	при дневной температуре °С и ночной °С.			
	Через дней провести некорневую подкормку раство-			
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и			
	мг/л).			
8.	Провести колхицинирование гаплоидных регенеран-	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
0.	тов для восстановления диплоидного набора			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромо- сом и получения дигаплоидов, используя следую-		Н	ИД-5ук-1
	щие этапы работы:			ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	1. Пробирки с растениями, развившимися из изолирован-	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	ных зародышей до фазы листевзадней до			ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	колхици- нирования поместить в камеру с ночной тем-			ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	пературой		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	2. Растовор% колхицина и% ДМСО наливают в		11	ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-10ПК-1 ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в	IIN-J		, ,
			Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	течение минут. Восстановить давление медленным			
	введением возду- ха Процедура повторяется раза.			
	= = = =			
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и			
	мг/л).			
	3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С. Через дней провести некорневую подкормку раствором			

## 5.3.1.3. Вопросы к зачету с оценкой

Не предусмотрен

#### 5.3.1.4. Вопросы к зачету

Не предусмотрен

## 5.3.1.5. Перечень тем курсовых проектов

Не предусмотрен

#### 5.3.1.6. Вопросы к защите курсового проекта

Не предусмотрен

## 5.3.2. Оценочные материалы текущего контроля

#### 5.3.2.1. Вопросы тестов

№	Содержание	Компе- тенция		идк
	Хромосомная теория наследственно	сти		
1.	Амплификация — это: 1) уменьшение дозы гена. 2) равная доза гена. 3) ослабление действия гена. 4) увеличение дозы гена.	УК-1 ПК-1	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
2.	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	УК-1 ПК-1 ПК-5	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
3.	<ul> <li>Биотехнология – это:</li> <li>1) наука о практическом использовании достижений биологии.</li> <li>2) наука о практическом использовании достижений генетики.</li> <li>3) наука о практическом использовании достижений микробиологии.</li> <li>4) наука о практическом использовании достижений сельско-го хозяйства</li> </ul>	УК-1 ПК-1 ПК-5	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
4.	Каллус – это: 1) масса дифференцированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании единичныхклеток in vivo. 2) масса недифференцированных клеток, образующихся при повреждении растения, либо при выращивании единичных клеток на искусственных средах in vitro.	УК-1 ПК-1	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>

	2) 11	TT12 5	1	TTT 1
	3) масса дифференцированных, т.е. специализирован-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	ных клеток, образующихся при повреждении растения,			
	либо при выращивании единичных клеток на искус-			
	ственных средах in vitro.			
	4) масса недифференцированных, т.е. неспециализиро-			
	ванных клеток, образующихся при повреждении расте-			
	ния, либо при выращивании большого числа клеток на			
	искусственных средах in vitro			
	Генная инженерия– это	УК-1		ИД-1ук-1
	1) изменение наследственности с помощью ее преоб-			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	разования на уровне отдельных генов.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) изменение наследственности с помощью ее преоб-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
5.	разования на уровне отдельных хромосом		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) изменение наследственности с помощью ее преоб-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	разования на уровне отдельных генома			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) изменение наследственности с помощью ее преоб-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	разования на уровне отдельных организмов	<b>-</b>		F 1 = 111V=2
	Термин in vitro означает:	УК-1	İ	ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) выращивание вне организма	±		ИД-2ук-1
	2) выращивание вне организма на искусственных пита-	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
_	тельных средах в стерильных условиях	*		ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
6.	3) выращивание вне организма на искусственных пи-та-		3	ИД-211к-1 ИД-3пк-1
	тельных средах			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) выращивание в стерильных условиях			ИД- <del>4</del> Пк-1 ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	, John John John Market Land Land Land Land Land Land Land Land	ПК-5		ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	"Липкие концы" – это	<u>ик-3</u> УК-1		ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) участки ДНК со спаренными азотистыми основа-	2 IX-1		ИД-1у <sub>К-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	ниями, которые стремятся объединиться по принципу	ПК-1		ид-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	комплемен-тарности	1117-1		
	2) участки ДНК с неспаренными азотистыми основа-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	ниями, которые стремятся объединиться по принципу			
7	ниями, которые стремятся объединиться по принципу комплемен-тарности		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИЛ-5 <sub>ПК-1</sub>
7.	1	ПК-5	3	ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	3) участки РНК с неспаренными азотистыми основа-	11K-3		ИД <b>-</b> 1 <sub>ПК-5</sub>
	ниями, которые стремятся объединиться по принципу			
	комплемен-тарности			
	4) участки хромосом с неспаренными азотистыми ос-			
	новани-ями, которые стремятся объединиться по прин-			
	ципу компле-ментарности	X7TC 1		1711 1
	Кодон – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК	TTT 6 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК, кодирующая	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
8.	опреде-ленную аминокислоту, либо определяющая		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	начало /старт- кодон/ или конец /стоп-кодон/ трансля-		-	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	ции			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	3) тройка нуклеотидов в ДНК			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) тройка нуклеотидов в РНК	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Кодон – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
9.	2) тройка нуклеотидов в ДНК или РНК, кодирующая	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
'.	определенную аминокислоту, либо определяющая			ИД-2пк-1
	начало /старт- кодон/ или конец /стоп-кодон/ трансля-			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	ции			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>

	Tax			
	3) тройка нуклеотидов в ДНК			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) тройка нуклеотидов в РНК	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	ДНК – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) дезоксирибонуклеиновая кислота, высокомолекуляр-			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	ный полимер, образованный четырьмя нуклеотидами,	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	состоящими из азотсодержащих циклических соедине-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	ний, называемых основаниями, сахаром – дезоксирибо-			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	зой и фосфорной кислотой. Соответственно четырем			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	нуклеотидам в состав ДНК входят 4 основания – тимин,			ИД-5пк-1
	аденин, гуанин и цитозин. Чередованием нуклеотидов	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	кодируется генетическая информация			
	2) рибонуклеиновая кислота, высокомолекулярный по-			
	лимер, образованный четырьмя нуклеотидами, состоя-			
10	щими из азотсодержащих циклических соединений,		3	
10.	называемых основа- ниями, сахаром – дезоксирибозой и		<u>ئ</u> ا	
	фосфорной кислотой. Соответственно четырем нуклео-			
	тидам в состав ДНК входят 4основания – тимин, аденин,		1	
	гуанин и цитозин.			
	3) Чередованием нуклеотидов кодируется генетическая		1	
	информация			
	-:дезоксирибонуклеиновая кислота, полимер, образо-			
	ванный четырьмя нуклеотидами, состоящими из азотсо-			
	держащих циклических соединений			
	4) дезоксирибонуклеиновая кислота, высокомолекуляр-			
	ный полимер, образованный четырьмя нуклеотидами,			
	состоящи- ми из аминокислот	l		1
			<u> </u>	
	Молекулярное клонирование – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК			ИД-2ук-1
	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК,	УК-1 ПК-1		ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чу-			ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и			ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
11	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые		3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращивания на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон,		3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование – это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это: 1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращивания на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-5</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это:	ПК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-5</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами пита-	ПК-1 ПК-5 УК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с	ПК-1	3	ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза.	ПК-1 ПК-5 УК-1	3	ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную	ПК-1 ПК-5 УК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
11.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращивания на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индук-	ПК-1 ПК-5 УК-1	3	ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза.	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза. 3) пересадка каллуса на свежую питательную среду ли-	ПК-1 ПК-5 УК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК  3) метод обнаружения молекул ДНК  4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК  Пассаж — это:  1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза.  2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза.  3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо дляподдержания роста, либо с целью индукции морфо-	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза. 3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо дляподдержания роста, либо с целью индукции морфогенеза.	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза. 3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо дляподдержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 4) пересадка каллуса на свежую питательную среду.	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
12.	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индук-ции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза. 3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо дляподдержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 4) пересадка каллуса на свежую питательную среду. Биологически активные соединения — это	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1	3	ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Молекулярное клонирование — это:  1) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК 2) метод обнаружения молекул рекомбинантных ДНК, например, гибридной плазмиды, путем включения чужеродной ДНК в векторную плазмиду/ путем рассева и выращива ния на питательном агаре клеток, в которые такая ДНК была введена трансформацией. В случае бактерий каждая такая клетка представляет собой клон, все клетки которого содержат одинаковые молекулы рекомбинантной ДНК 3) метод обнаружения молекул ДНК 4) метод обнаружения молекул рекомбинантных РНК Пассаж — это: 1) пересадка каллуса на обогащенную гормонами питатель- ную среду либо для поддержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 2) пересадка каллуса на безгормональную питательную средулибо для поддержания роста, либо с целью индукции морфо- генеза. 3) пересадка каллуса на свежую питательную среду либо дляподдержания роста, либо с целью индукции морфогенеза. 4) пересадка каллуса на свежую питательную среду.	ПК-1 ПК-5 УК-1 ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>

	2) вещества, способные оказывать влияние на биологи-			ИД- $2_{\Pi K-1}$
	ческиепроцессы в организме.			ИД <b>-</b> 3 <sub>ПК-1</sub>
	3) вещества, способные оказывать влияние на неко-			ИД-4пк-1
	торые процессы в организме.			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) вещества, способные оказывать влияние на физио-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	логические процессы в организме.			74 1110 3
	Ген – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) последовательность аминокислот, ответственная за	<i>J</i> IC 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	определенную функцию организма путем кодирования	ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	белка илиРНК.	11IX-1		
				ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	2) последовательность нуклеотидов, ответственная за			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	определенную структуру организма путем кодирования			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
14.	нуклеиновой кислоты (ДНК, реже РНК).	ПК-5	3	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
1	3) последовательность нуклеотидов, ответственная за		•	
	опре- деленную функцию организма путем кодирова-			
	ния белка. Представляет собой отрезок молекулы нук-			
	леиновой кислоты(ДНК, реже РНК).			
	4) последовательность нуклеотидов, ответственная за			
	определенную функцию организма путем кодирования			
	белка или РНК. Представляет собой отрезок молекулы			
	нуклеиновойкислоты (ДНК, реже РНК).			
	Генотип – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) совокупность части генетической информации орга-	<i>J</i> 10 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	низма.	ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) совокупность всей генетической информации организ-	11111		ИД-111к-1 ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
15.	ма.		3	
				ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) совокупность информации об организме.			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) информация об организме	THC 6		ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Генетический код – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) система записи генетической информации в молекуле			ИД-2ук-1
	ДНКкодирующая белок	ПК-1		ИД <b>-</b> 1 <sub>ПК-1</sub>
	2) система записи генетической информации, основан-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	ная на соответствии чередования троек нуклеотидов			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	(кодонов) в молекуле ДНК порядку аминокислот в ко-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	дируемом ею РНК			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
16.	3) система записи генетической информации, основан-	ПК-5	3	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	ная на соответствии чередования троек нуклеотидов			. ,
	(кодонов) в молекуле ДНК порядку аминокислот в ко-			
	дируемом ею белке			
	4) система записи генетической информации, основан-			
	ная на соответствии чередования нуклеотидов (кодо-			
	ная на соответствии чередования нуклеотидов (кодо-			
	мом ею ДНК			
		VV 1		ИП 1₋
	Гетерокарион – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) продукт слияния ядер разных клеток	TT 1 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
1.7	2) продукт слияния клеток с генетически различными	ПК-1	n	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
17.	ядрами, в котором не произошло слияние ядер		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	3) продукт слияния клеток			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
1	4) продукт слияния клеток с генетически различными			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
1	ядра-ми, в котором произошло слияние ядер			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>

		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Гомокарион –	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) продукт слияния генетически различных клеток, в		3	ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	которых не произошло слияние ядер	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
18.	2) продукт слияния генетически идентичных клеток, в			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
10.	которых не произошло слияние ядер			ИД-3пк-1
	3) продукт слияния клеток, в которых не произошло			ИД-4пк-1
	слияниеядер			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) продукт слияния клеток	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Гиногенез-это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) развитие эндосперма без оплодотворения при куль-			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	тивировании неоплодотворенных завязей и семяпочек.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) развитие зародышевого мешка после оплодотворе-			ИД-2пк-1
	ния прикультивировании неоплодотворенных завязей и			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
19.	семяпочек.		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	3) развитие зародышевого мешка без оплодотворе-			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	ния прикультивировании оплодотворенных завязей	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	и семяпочек.			
	4) развитие зародышевого мешка без оплодотворения			
	при культивировании неоплодотворенных завязей и			
	семяпочек.	УК-1		TATT 1
	Генная инженерия – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) это изменение наследственности с помощью ее пре-	ПК-1		ИД-2ук-1
	образования на уровне отдельных генов.	11K-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
20.	2) это изменение наследственности с помощью ее пре-		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
20.	образования на уровне отдельных хромосом. 3) это изменение наследственности с помощью ее пре-		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	образования на уровне отдельных организмов.			ИД- <del>4</del> ПК-1 ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) это изменение наследственности с помощью ее пре-	ПК-5		ИД-311К-1 ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	образо-вания на уровне генома.	1111-5		<b>11/4-</b> 111К-5
	Делеция – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) мутация, в результате которой происходит добавле-	710 1		ИД-2ук-1
	ние одного или более нуклеотидов	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) мутация, в результате которой происходит утрата	1111		ИД-2пк-1
21.	одногоили более нуклеотидов		3	ИД-3пк-1
	3) мутация, в результате которой происходит удвоение			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	одного или более нуклеотидов			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) мутация, в результате которой происходит синтез	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	одногоили более нуклеотидов			
	Клон – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) группа различающихся генетически клеток, образо-			ИД-2ук-1
	вавшаяся в результате деления одной клетки.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) группа не различающихся генетически клеток, образо-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
22.	вавшаяся в результате деления одной клетки.		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) группа клеток, образовавшаяся в результате деления			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	однойклетки.			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) группа не различающихся генетически клеток, образо-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	вавшаяся в результате распределения хромосом.			
	Клеточная инженерия – это:	УК-1		ИД-1ук-1
23.	1) получение гибридов		3	ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) получение гибридов с помощью слияния клеток	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>

	3) получение гибридов с помощью гибридизации			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	4) получение гибридов с помощью слияния протопластов			ИД <b>-</b> 3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4пк-1
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
		1110 5		1174 11IK-3
	Вектор – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) молекула ДНК, не способная самостоятельно репли-			ИД-2ук-1
	цироваться в клетках различных организмов и обеспе-	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	чиватьразмножение и работу встроенного в неё гена.	1110 1		ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	2) молекула РНК, способная самостоятельно репли-			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	цироваться в клетках различных организмов и обеспе-			
24	•		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
24.	чиватьразмножение и работу встроенного в неё гена.	THC 5	3	ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	3) молекула ДНК, способная самостоятельно репли-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	цироваться в клетках различных организмов и обеспе-			
	чиватьразмножение и работу встроенного в неё гена.			
	4) молекула, способная самостоятельно реплициро-			
	ваться в клетках различных организмов и обеспечивать			
	размножениеи работу встроенного в неё гена			
	Генная инженерия – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) метод, основанный на выделении и культивирова-			ИД-2ук-1
	нии тканей и клеток высших организмов	ПК-1		ИД <b>-</b> 1 <sub>ПК-1</sub>
2.5	2) изменение первичной структуры ДНК в конкретном		_	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
25.	участке, что, в конечном счете, приводит к изменению		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	фенотипа биологического объекта, используемого в			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	биотехнологических процессах			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	3) метод создания рекомбинантных или гибридных ДНК	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Цитоплазмон – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) митохондриальный геном цитоплазмы.	J IC 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) митохондриальный и хлоропластный геномы цито-	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	плазмы.	1111		ИД-111К-1 ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
26	3) хлоропластный геном цитоплазмы.		3	
				ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	4) геном цитоплазмы.			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
		THC 5		ИД-5пк-1
	¥A	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Космиды – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) новый тип векторов	****		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) новый тип векторов, сочетающих в себе свойство	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
27.	плазмиды и вируса		3	ИД-2пк-1
21.	3) особые векторы			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	4) новый тип векторов, обладающие свойством вируса			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД <b>-</b> 5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Штамм – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) совокупность растений, имеющих общее происхож-			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	дение и характеризующихся одинаковыми устойчивыми	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	признакам			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
28.	2) совокупность бактериальных клеток, вирусов, кле-		3	ИД-3пк-1
	точных линий животных или растений, имеющих об-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	щее происхождение и характеризующихся одинаковы-			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	ми устойчивымипризнаками	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	3) совокупность бактериальных клеток, или растений,			F 7 - 1110-3
	z, sajameta emitepinaman mieron, imii paereiiiii,		1	

_		Г		
	имеющих общее происхождение и характеризующихся			
	одинаковыми устойчивыми признаками			
	4) совокупность бактериальных клеток, вирусов, кле-			
	точных линий животных или растений, имеющих раз-			
	ное проис хождение и характеризующихся разными			
	признаками			
	Коньюгация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) аналог полового процесса			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	2) аналог полового процесса у бактерий, при котором	ПК-1		ИД <b>-</b> 1 <sub>ПК-1</sub>
	перенос генетического материала от одной бактерии к			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	другой непроисходит			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
29.	3) аналог полового процесса у бактерий, при кото-		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	ром нетпрямого контакта между клетками			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) аналог полового процесса у бактерий, при котором	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	перенос генетического материала от одной бактерии к			
	другой осуществляется в результате прямого контакта			
	между ними			
	Комплементарная ДНК (кДНК) – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) синтезируемая копия мРНК, соответствующая опре-			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	деленному гену	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
30.	2) синтезируемая искусственно копия мРНК, соответ-		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
50.	ствующая определенному гену			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) синтезируемая искусственно копия мРНК			ИД <b>-</b> 4 <sub>ПК-1</sub>
	4) мРНК, соответствующая определенному гену			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Локус – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) место на молекуле нуклеиновой кислоты, занимае-			ИД-2ук-1
	мое одним геном или группой обычно функционально	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	близких генов			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	2) место на молекуле нуклеиновой кислоты			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
31.	3) место на молекуле нуклеиновой кислоты, занимае-		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	мое одним геном или группой обычно функционально			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	далеких генов	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	4) место на молекуле белка, занимаемое одним ге-			
	ном или группой обычно функционально близких			
	генов			
	Протопласт – это:	УК-1		ИД <b>-</b> 1 <sub>УК-1</sub>
	1) часть цитоплазмы, лишенная клеточной стенки.			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	2) часть клетки, лишенная клеточных органелл.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
32.	3) часть цитоплазмы, с клеточной стенкой.		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
<i>J2</i> .	4) часть клетки, лишенная клеточной стенки.			ИД <b>-</b> 3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД <b>-</b> 4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Плазмида – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) кольцевая молекула РНК, реплицирующаяся в клет-			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	ках ав-тономно от хромосомы.	ПК-1		ИД <b>-</b> 1 <sub>ПК-1</sub>
33.	2) кольцевая молекула ДНК, реплицирующаяся в клет-		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
55.	ках ав-тономно от хромосомы.			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) линейная молекула ДНК, реплицирующаяся в клет-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	ках ав-тономно от хромосомы.			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) молекула, реплицирующаяся в клетках автономно от	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>

	хромосомы.			
	Пролиферация – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	<u> </u>	J IX-1		' '
	1) разрастание ткани путем мейотического новообра-	ПК-1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	зованияклеток	111.1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
34.	2) разрастание ткани путем митотического новообра-		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	зованияклеток			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) разрастание ткани			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) новообразование клеток			ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Сомаклоны – это	УК-1		ИД-1ук-1
	1) регенеранты, характеризующиеся фено— и генотипи-	F77.2.4		ИД-2ук-1
	ческими изменениями в сравнении с растениями – до-	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	норами			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	2) растения, характеризующиеся генотипическими из-			ИД-3пк-1
35.	менениями в сравнении с растениями – донорами		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	3) регенеранты, полученные из каллусных культур, ха-			ИД-5пк-1
	рактеризующиеся фено- и генотипическими измене-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	ниями в сравнении с растениями – донорами			
	4) растения полученные из каллусных культур, харак-			
	теризующиеся фено- и генотипическими изменениями			<u> </u>
	Промотор – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) регуляторный участок гена или группы генов, к кото-			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	рому присоединяется фермент РНК-полимераза, осу-	ПК-1		ИД-1пк-1
	ществляющийтранскрипцию генов			ИД-2пк-1
	2) структурный участок гена или группы генов, к кото-			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	рому присоединяется фермент РНК-полимераза, осу-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
36.	ществляющийтранскрипцию генов		3	ИД-5пк-1
- 3.	3) регуляторный участок гена или группы генов, к ко-	ПК-5	-	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	торому присоединяется фермент РНК-транскриптаза,			, , -IIIC 3
	осуществляющий транскрипцию генов			
	4) регуляторный участок гена или группы генов, к ко-			
	торомуприсоединяется фермент РНК-гираза, осу-			
	ществляющий транскрипцию генов			
	Регенерация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) процесс восстановления клеткой утраченных или			ИД-2ук-1
	поврежденных частей	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) процесс восстановления организмом утраченных	111(1		ИД-111К-1 ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	или поврежденных частей. В клеточной инженерии			ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	растений – процесс образования целого растения из			ИД-311К-1 ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	одной клетки иликаллусной культуры			ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
37.	3) процесс восстановления утраченных или повре-	ПК-5	3	ИД-3ПК-1 ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	жденных частей организма	IIX-J		<b>х1/Ц-</b> 11IK-5
	4) процесс восстановления клеткой или целым орга-			
	низмом утраченных или поврежденных частей. В кле-			
	точной инженерии растений – процесс образования це-			
	лого растения из од- ной клетки или каллусной культу-			
	ры	VIC 1		ип 1
	Рестриктазы – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
20	1) ферменты, разрезающие РНК на фрагменты в	TTIC 1		ИД-2ук-1
38.	строгоопределенных местах	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) ферменты, разрезающие ДНК на фрагменты в			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	строгоопределенных местах			ИД-3пк-1

		ı		
	3) ферменты, разрезающие ДНК на фрагменты			ИД <b>-</b> 4 <sub>ПК-1</sub>
	4) ферменты, отвечающие за удвоение ДНК			ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Соматическая гибридизация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) гибридизация при бесполом размножении.			ИД-2ук-1
	2) гибридизация при половом скрещивании.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
20	3) гибридизация диплоидных организмов.		n	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
39.	4) гибридизация в обход полового скрещивания.		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Ревертаза – это:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) фермент, отвечающий за синтез РНК на матрице ДНК	J IC 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) фермент, отвечающий за синтез ДНК.	ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
		11K-1		
40.	3) фермент. 4) фермент, отвечающий за синтез ДНК на матрице РНК.		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	4) фермент, отвечающий за синтез длк на матрице Рпк.			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Репликация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) процесс самовоспроизведения нуклеиновых кислот.			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	Осуществляется путем синтеза дочерних нитей (ре-	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
41.	плик) на исходной молекуле (матрице)		3	ИД-2пк-1
71.	2) процесс самовоспроизведения нуклеиновых кислот			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) процесс воспроизведения нуклеиновых кислот			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) процесс, происходящий в нуклеиновых кислотах			ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Трансформация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) перенос генетической информации между клетками			ИД-2ук-1
	и организмами с помощью выделенной из клеток РНК.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
10	2) перенос генетической информации между клетками		n	ИД-2пк-1
42.	и организмами с помощью выделенной из клеток ДНК.		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) перенос информации между клетками и организ-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	мами спомощью выделенной из клеток ДНК.			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) перенос генетической информации между клетками.	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Трансгенные организмы – это организмы:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) с признаками, кодируемыми чужуродными генами,			ИД-1ук-1 ИД-2ук-1
	переданными в них с помощью генной или клеточной	ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	инженерии	1117-1		ид-т <sub>пк-т</sub> ИД-2 <sub>пк-1</sub>
	2) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными			ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	генами, переданными в них с помощью генной или			
43.	•		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	клеточной инженерии	пи с		ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	3) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	генами, переданными в них с помощью бактерии			
	4) с новыми признаками, кодируемыми чужуродными			
	генами, переданными в них с помощью трансформа-			
	ЦИИ	3770 4		111111
	Рекомбинация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) обмен генетическим материалом между двумя ис-			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
44.	ходными молекулами ДНК, закрепляющий у потомства	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	новые комбинаций признаков			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	2) обмен генетическим материалом между двумя моле-			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>

	куламиДНК 3) обмен генетическим материалом между двумя исходными молекулами ДНК, приводящий к появлению у потомства но- вых комбинаций признаков. На молекулярном уровне резуль-татом рекомбинации является образование рекомбинантных (гибридных) ДНК 4) обмен генетическим материалом между двумя клетками	ПК-5		ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
45.	Трансгенные растения – это: 1) организмы, полученные в результате реконструкции организма 2) организмы, полученные в результате реконструкции гено-ма 3) организмы, полученные в результате реконструкции хро-мосом 4) организмы, полученные в результате реконструкции ядра	УК-1 ПК-1 ПК-5	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
46.	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 микро количествах в одной части растения, транспортируются в другие его части, где проявляют регулирующее действие напроцессы 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.	УК-1 ПК-1 ПК-5	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
47	Экспрессия генов – это:  1) процесс, в результате которого закодированная в гене информация будет переписана на м–РНК и транслирована на белок  2) процесс, в результате которого закодированная в гене ин-формация будет переписана на м–РНК  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 транслированана белок	УК-1 ПК-1 ПК-5	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-5</sub>
48	Биотехнологу «ген-маркер» необходим: а) для повышения активности рекомбинанта; б) для образования компетентных клеток хозяина; в) для модификации места взаимодействия рестриктаз с суб-стратом; г) для отбора рекомбинантов.	УК-1 ПК-1	3	ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>

В биотехнологии понятию «биообъект» соответ- ствуетслеуующее определение:				1	
В биотехнологии попятию «бнообъект» соответствуетследующее определение:   1) организм, на котором испытывают новые БАВ   2) организмы, вызывающе микробную контаминацию технологического оборудования   3) фермент, используемый для генно-инженерных процессов   4) организмы, продуцирующий БАВ   ПК-5   5) фермент, используемый для генно-инженерных процессов   4) организмы продуцирующий БАВ   ПК-5   5) фермент, используемый влечебных целях   Вектор на основе плазмиды предпочтительней вектора на основе фаговой [ЛНК благогаря: 1] большей токсичности;   3) большей частоты включения;   4) отсутствия лизиса клетки хозяина.   ПК-1   ИД-2тка   ИД-3тка   ИД-4тка   ИД-4					ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
49         1) организм, на котором испытывают новые БАВ         1) организмы, ва котором испытывают новые БАВ         1 (К-1) (ПК-1)					, ,
1) организм, на котором испытывают новые БАВ   2) организмы, вызывающие микробпую контамина   3   47,2 пкл   47,2 пкл   47,2 пкл   47,4 пкл			УК-1		, ,
2) организмы, вызывающие микробную контаминацию технологического оборудования   3   ИД-2лка   ИД-3лка   ИД-4лка		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
49   пино технологического оборудования   3   мЛ,-3 пкл иД-4 пк			ПК-1		
3) фермент, используемый для генно-инженерных пропессов   4) организм, продуцирующий БАВ   5) фермент, используемыйв лечебных целях   75   75   75   75   75   75   75   7		2) организмы, вызывающие микробную контамина-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
пессов	49	цию технологического оборудования		3	ИД- $3_{\Pi K-1}$
4) организм, продуцирующий БАВ   5) фермент, используемый влечебных целях   VK-1		3) фермент, используемый для генно-инженерных про-			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
5) фермент, используемый в лечебных целях   5) фермент, используемый в лечебных целях   5) фермент, используемый в лечебных целях   750   8 растора на основе плазмиды предпочтительней вектора на основе фаговой ДНК благодаря: ПК-1   10 распользуется в ключения;		цессов			ИД-5пк-1
Вектор на основе плазмиды предпочтительней вектора на основе фаловой ДНК благодаря: 1) большому размеру; ПК-1 (ИД-1ук-1 ИД-2ук-1 ИД-2ук-1 ИД-2ук-1 ИД-1ук-1 ИД-1ук			ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
осполе фаговой ДНК благодаря: 1) большому размеру; 2) меньшей токсичности; 3) большому размеру; 3) большому размеру; 4) отсутствия лизиса клетки хозяипа.    ПК-5		5) фермент, используемыйв лечебных целях			
1) большому размеру;   11			УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
2) меньшей токсичности;   3) большей частоты включения;   4) отсутствия лизиса клетки хозяина.   11K-5		основе фаговой ДНК благодаря:			ИД-2ук-1
3   3   3   3   3   3   3   3   3   3		1) большому размеру;	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
3) большей частоты включения;   4) отсутствия лизиса клетки хозяина.   11,2-311к-1   11,2-11к-5   12,2-11к-1   12,2-11к-5   13, ватализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;   11,0-2,1-11к-1   12,2-11к-1   12,2-11к-1   12,2-11к-1   13,3 катализирует ковалентное связывание утлеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК всктора;   4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной степки.   11,0-2-11к-1   12,2-11к-1   13,3 в логарифмической фазе;   11,0-2-11к-1   13,3 в логарифмической фазе;   11,0-2-11к-1   13,3 к укорочению фазы отмирания   11,4-11к-1   13,4-11к-1   14,2-11к-1	50	2) меньшей токсичности;		ים	ИД- $2_{\Pi K-1}$
Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку:   1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;   1	30	3) большей частоты включения;		)	ИД-3пк-1
Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку:         ПК-5         ИД-1 <sub>ПК-5</sub> 1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;         ПК-1         ИД-1 <sub>ПК-1</sub> 2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;         ПК-1         ИД-2 <sub>ПК-1</sub> 3) катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора;         ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> 4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.         ПК-5         ИД-1 <sub>ПК-5</sub> Вторичные метаболиты синтезируются (в большем коли-честве):         УК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 1) в лаг-фазе;         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 2) в фазе ускоренного роста;         3 ИД-2 <sub>ГК-1</sub> ИД-2 <sub>ГК-1</sub> 3) в стационарной фазе;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) в фазе замедленного роста;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 5) в стационарной фазе;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 1) к удлинению лагфазы         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 2) к удлинению фазы отмирания         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 3) к укорочению фазы отмирания         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) к удлинению экспоненциальной фазы         УК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) к удлинению экспоненциальной фазе;         ИД-1 <sub>ГК-1</sub>					ИД- $4_{\Pi K-1}$
Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку:         ПК-5         ИД-1 <sub>ПК-5</sub> 1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;         ПК-1         ИД-1 <sub>ПК-1</sub> 2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;         ПК-1         ИД-2 <sub>ПК-1</sub> 3) катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора;         ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> 4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.         ПК-5         ИД-1 <sub>ПК-5</sub> Вторичные метаболиты синтезируются (в большем коли-честве):         УК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 1) в лаг-фазе;         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 2) в фазе ускоренного роста;         3 ИД-2 <sub>ГК-1</sub> ИД-2 <sub>ГК-1</sub> 3) в стационарной фазе;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) в фазе замедленного роста;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 5) в стационарной фазе;         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 1) к удлинению лагфазы         ПК-5         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 2) к удлинению фазы отмирания         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 3) к укорочению фазы отмирания         ПК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) к удлинению экспоненциальной фазы         УК-1         ИД-1 <sub>ГК-1</sub> 4) к удлинению экспоненциальной фазе;         ИД-1 <sub>ГК-1</sub>					
Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку:   1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;   2) катализирует включение вектора в хромосому клеток			ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
Поскольку: 1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина; 2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина; 3) катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора; 4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.		Фермент лигаза используется в генетической инженерии	УК-1		
2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;   33 катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора;   4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.   ИД-3пк-1 иД-5пк-1 иД-5пк-1 иД-1пк-5 иД-1пк-5					ИД-2ук-1
2) катализирует включение вектора в хромосому клеток хозяина;   3 катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора;   4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пепти-до-тликане клеточной стенки.   1		1) скрепляет вектор с оболочкой клетки хозяина;	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
3		, -			
3   катализирует ковалентное связывание углеводно-фосфорной цепи ДНК гена с ДНК вектора; 4   катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-до-гликане клеточной стенки.   ПК-5   ПК-5   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>	51	, <u></u>		3	
форной цепи ДНК гена с ДНК вектора; 4) катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.  Вторичные метаболиты синтезируются (в большем коли-честве): 1) в лаг-фазе; 1) в лаг-фазе; 2) в фазе ускоренного роста; 3) в логарифмической фазе; 4) в фазе замедленного роста; 5) в стационарной фазе;  ПК-5  ПК-1  ПК-5  ПК-5  ПК-5  ПК-5  ПК-1		3) катализирует ковалентное связывание углеводно-фос-			
4   Катализирует замыкание пептидных мостиков в пептидо-гликане клеточной стенки.   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
До-гликане клеточной стенки.   Вторичные метаболиты синтезируются (в большем коли-честве):   1) в лаг-фазе;			ПК-5		
1   В лаг-фазе;   ПК-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2пк-1   ИД-3пк-1   ИД-4пк-1   ИД-4пк-1   ИД-1пк-5   ИД-2ук-1   ИД-1пк-5   ИД-2ук-1   ИД-4пк-1   ИД-4пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2п					, ,
1) в лаг-фазе;   ПК-1   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1		Вторичные метаболиты синтезируются (в большем	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
2) в фазе ускоренного роста;   3   3   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   1   1   1   1   1   1   1   1   1		коли-честве):			ИД-2ук-1
3   В логарифмической фазе;   3   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК</sub>		1) в лаг-фазе;	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
3) в логарифмической фазе;   ИД-5пк-1   ИД-4пк-1   ИД-4пк-1   ИД-5пк-1   ИД-5пк-1   ИД-5пк-1   ИД-1пк-5   ИД-1пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2пк-1   ИД-3пк-1   ИД-3пк-1   ИД-3пк-1   ИД-5пк-1   ИД-5пк-1   ИД-5пк-1   ИД-5пк-1   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-5   ИД-1пк-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2ук-1   ИД-2пк-1   ИД-2пк-1   ИД-2пк-1   ИД-2пк-1   ИД-3пк-1   ИД-2пк-1   ИД-3пк-1   И	52	2) в фазе ускоренного роста;		י	ИД- $2_{\Pi K-1}$
5) в стационарной фазе;   ПК-5   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-</sub>	32	3) в логарифмической фазе;		)	ИД-3пк-1
ПК-5   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>     Периодическое добавление субстрата приводит: 1) к удлинению лагфазы 2) к удлинению фазы отмирания 3) к укорочению фазы отмирания 4) к удлинению экспоненциальной фазы 1		4) в фазе замедленного роста;			$ИД$ - $4_{\Pi K-1}$
Периодическое добавление субстрата приводит:   УК-1   ИД-1 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>		5) в стационарной фазе;			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
Периодическое добавление субстрата приводит:   УК-1   ИД-1 <sub>УК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>			ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
1) к удлинению лагфазы 2) к удлинению фазы отмирания 3) к укорочению фазы отмирания 4) к удлинению экспоненциальной фазы ПК-1  13  14  15  15  16  17  17  17  18  18  17  18  18  18  18		Периодическое добавление субстрата приводит:	УК-1		
2) к удлинению фазы отмирания   ПК-1   3   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>					
3   Кукорочению фазы отмирания   3   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>     1   разрушение бактериальных сред:   1) разрушение бактериальных спор   2) стабилизация качественного и количественного состава   3   Обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов   3   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>		2) к удлинению фазы отмирания	ПК-1		
33       4) к удлинению экспоненциальной фазы       ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub> 1 (Стабилизации питательных сред:       УК-1         1) разрушение бактериальных спор       УК-1         2) стабилизация качественного и количественного состава       ПК-1         3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов       ПК-1         34       ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	52	3) к укорочению фазы отмирания		מ	
ПК-5   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>   ИД-1 <sub>ГК-1</sub>   ИД-2 <sub>ГК-1</sub>   ИД-2 <sub>ГК-1</sub>   ИД-2 <sub>ГК-1</sub>   ИД-3 <sub>ГК-1</sub>   ИД-4 <sub>ГК-1</sub>   ИД-4 <sub>ГК-1</sub>   ИД-5 <sub>ГК-</sub>	33			3	
ПК-5   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-5</sub>		_			
ПК-5   ИД-1 <sub>ПК-5</sub>     Цель стерилизации питательных сред: 1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов   ПК-1   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-2 <sub>ПК-1</sub>   ИД-3 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-4 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>   ИД-5 <sub>ПК-1</sub>					
Цель стерилизации питательных сред:         1) разрушение бактериальных спор       УК-1         2) стабилизация качественного и количественного состава       ПК-1         3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов       ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>			ПК-5		
1) разрушение бактериальных спор 2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов  ПК-1  3  ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>		Цель стерилизации питательных сред:	УК-1		
2) стабилизация качественного и количественного состава 3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов 3 $IIK-1$ ИД- $2_{IIK-1}$		•			, ,
54       3) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов       3       ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>		, 1 1 1	ПК-1		
3       ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	E 1			2	
ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	54			3	
ИД-5 <sub>ПК-1</sub>					
			ПК-5		

			1	****
	Способы стерилизации фильтров, применяе-	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	мых дляочистки технологического воздуха:			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
55	1) нагревание	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) обработка горячим паром		ח	ИД- $2_{\Pi K-1}$
	3) радиация в малых дозах		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Питательные среды стерилизуют:	УК-1		ИД-1ук-1
	1) насыщенным паром	3 K-1		ИД-1ук-1 ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) облучением	ПК-1		ИД-2ук-1 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	3) радиацией в малых дозах	11111		
56			3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	4) обработкой антисептиками			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Транскрипция – это	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) переписывание" генетической информации со струк-			ИД <b>-</b> 2 <sub>УК-1</sub>
	турной части гена на матричную РНК, осуществляемое	ПК-1		ИД- $1_{\Pi K-1}$
	ферментом РНК –гириза			ИД-2пк-1
	2) "переписывание" генетической информации со струк-			ИД-3пк-1
	турной части гена на матричную РНК, осуществляемое			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
57	ферментом РНК –полимераза		3	ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	3)"переписывание" генетической информации со струк-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	турной части гена на матричную РНК, осуществляемое	1110 3		711K-5
	ферментом РНК –топоизомераза			
	4)"переписывание" генетической информации со струк-			
	турной части гена на матричную РНК, осуществляемое			
	ферментом рестриктазой	X7TC 1		TIT 1
	Трансляция – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) синтез белка на матрице м-РНК, осуществляется в	T77.6		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	цитоплазме	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
_	2) синтез белка на матрице ДНК, осуществляется на			ИД-2пк-1
58	рибосо-мах		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) синтез белка на матрице м-РНК, осуществляется в			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	клетке			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	4) синтез белка на матрице м-РНК, осуществляется на	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	рибо-сомах			
	Трансформация – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) перенос генетической информации между клетками			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	и организмами с помощью выделенной из клеток ДНК	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) перенос генетической информации между клетками			ИД-2пк-1
60	3) перенос генетической информации между клетками		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	и ор-ганизмами с помощью выделенной из клеток РНК			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) перенос генетической информации между клетками			ид- <del>4</del> пк-1 ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	, <u>.</u>	пν 5		
	и организмами с помощью выделенного из клеток	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	фермента	VIIC 1		тап 1
	Цибрид – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) продукт слияния клеток		_	ИД-2ук-1
61	2) продукт слияния клеток, когда гибрид наследует ядро	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	одного родителя, а цитоплазмон – либо другого родителя,			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	либообоих родителей.			ИД-3пк-1

	3) продукт слияния клеток, когда гибрид наследует ядра			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	обоих родителей			ИД <b>-</b> 5 <sub>ПК-1</sub>
	4) продукт слияния клеток, полученный при гибридиза-	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	ции			
	Эмбриокультура – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) культура изолированных зародышей			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	2) культура изолированных эндоспермов	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
62	3) культура изолированных семяпочек		3	ИД <b>-</b> 2 <sub>ПК-1</sub>
02	4) выращивание пыльцы на искусственной питательной			ИД-3пк-1
	среде			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Возникновение геномики как научной дисциплины	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	сталовозможным после:			ИД-2ук-1
	1) установления структуры ДНК;	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
63	2) создания концепции гена;		3	ИД-2пк-1
	3) дифференциации регуляторных и структурных			ИД-3пк-1
	участковгена;			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) полного секвенирования генома у ряда организмов.			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Существенность гена у патогенного организма - ко-	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	дируе-мый геном продукт необходим:	FT 4 1		ИД-2ук-1
	1) для размножения клетки;	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
64	2) для поддержания жизнедеятельности;		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	3) для инвазии в ткани;			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	4) для инактивации антимикробного вещества.			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
		THC 5		ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	T.	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Для получения протопластов из клеток грибов ис-	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	пользу-ется:	ПГ 1		ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	1) лизоцим	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
65	2) трипсин		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	3) «улиточный фермент»			ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	4) пепсин			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
		Пν 5		ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	Пид полимомид протопиостор из болетория и и и	ПК-5 VV 1		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Для получения протопластов из бактериальных клеток используется:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub> ИЛ 2
	ток используется:	ПК-1		ИД-2 <sub>УК-1</sub> ИЛ 1
	1) лизоцим	11N-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
66	2) «улиточный фермент» 3) трипсин		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
	4) папаин			ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	יון וומוומיות			ид-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		
	Объединение геномов клеток разных видов и родов	<u>ик-з</u> УК-1		ИД-1 <sub>ПК-5</sub> ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	воз-можно при соматической гибридизации:	2 IX-1		ид-ту <sub>к-1</sub> ИД-2 <sub>ук-1</sub>
	1) только в природных условиях;	ПК-1		ИД-2у <sub>К-1</sub> ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) только в искусственных условиях;	111/-1		ид-т <sub>пк-т</sub> ИД-2 <sub>пк-1</sub>
67	3) в природных и искусственных условиях		3	ИД-2ПК-1 ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	э, в природиви и покусственных условиях			ИД-3пк-1 ИД-4 <sub>пк-1</sub>
				ИД- <del>4</del> пк-1 ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-3ПК-1 ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
		1111-7		1144-111K-2

	Saccharomyces cerevisiae –	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) прокариотический аналог E.coli, являющийся моде-			ИД-2ук-1
	лью дляизучения клеток человека	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	эукариотический аналог E.coli, являющийся моделью		_	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
68	дляизучения клеток человека		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Преимущества получения видоспецифических для	УК-1		ИД-1ук-1
	человека белков путем микробиологического син-			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	теза:	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
69	1) простота оборудования;		3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
09	2) экономичность;		3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
	3) отсутствие дефицитного сырья;			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) снятие этических проблем.			ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Разработанная технология получения рекомби-	УК-1		ИД-1ук-1
	нантного эритропоэтина основана на экспрессии			ИД-2 <sub>УК-1</sub>
	гена:	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
70	1) в клетках бактерий;		3	ИД-2пк-1
70	2) в клетках дрожжей		)	ИД-3пк-1
	3) в клетках растений;			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	4) в культуре животных клеток.			ИД-5пк-1
		ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	Тотипотентность – это:	УК-1		ИД-1 <sub>УК-1</sub>
	1) свойство клеток реализовать генетическую инфор-			ИД-2ук-1
	мациюядра.	ПК-1		ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	2) свойство клеток реализовать генетическую инфор-			ИД-2пк-1
	мацию ядра, обеспечивающую их развитие до целого			ИД-3пк-1
71	организма.		3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
/ 1	3) свойство клеток реализовать генетическую инфор-			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	мацию ядра, обеспечивающую их дифференцировку и	ПК-5		ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
	развитие доцелого организма.			
	свойство клеток реализовать генетическую информа-			
	цию хромосом, обеспечивающую их дифференциров-			
	ку.			

## 5.3.2.2. Вопросы для устного опроса

№	Содержание	Компе- тенция	идк	
1.	Главные напрабвления использования культуры изолированных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
2.	Основные компоненты питательных сред, используемых для каллусогенеза, различных типов морфогенеза и клонального микроразмножения.	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
3.	Основные вехи в истории развития метода культуры изолированных клеток и тканей растений в биотехнологии.	ПК-1	3	ИД-2пк-1

4.	Каллус. Как получить каллусную ткань и каковы возможности её использования в биотехнологии?	ПК-1	3	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
5.	Техника введения в культуру и культивирование изо- лированных тканей растений.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
6.	Особенности каллусных клеток. Генетика каллусных клеток.	УК-1	3	ИД-2ук-1
7.	Что такое тотипотентность каллусных клеток и каковачастота её реализации?	УК-1	3	ИД-2ук-1
8.	Основные этапы морфогенеза в культуре каллусных клеток.	УК-1	3	ИД-2ук-1
9.	Гормононезависимые клеточные ткани.	УК-1	3	ИД-2ук-1
10.	Культура клеточных суспензий.	УК-1	3	ИД-2ук-1
	Культура одиночных клеток.			ИД-1 <sub>УК-1</sub>
11.	культура одино ных клеток.	УК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub>
12.	Морфогенез в каллусных тканях.	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
12.	Вспомогательное использование методов <i>in vitro</i> в се-	1111		ИД-1пк-1
	лекциирастений (преодоление прогамной и постгам-			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
13.	ной несовместимости).	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
13.	non neconscernmenti).	1110 1		ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
	Микроклональное размножение отдалённых гибридов			ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	типкроклональное размножение отдаленных гиоридов			ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
14.		ПК-1	3	ИД-2ПК-1 ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
14.		111X-1	3	
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	Variable transport parameters and the second parameters are			ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
1.5	Каковы причины возникновения соматического эм-	ПГ 1	מ	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
15.	бриогене-за? Какие условия требуются для его даль-	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	нейшего развития?			
16.	Получение гаплоидов in vitro и использование их в се-	ПК-1	3	ИД-3пк-1
	лекции.			ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	Использование дигаплоидов в селекции сельскохозяй-			ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
1.7	ственных культур.	TTIC 1	n	ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
17.		ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
			_	ИД-3пк-1
18.	Андрогенные и гиногенные гаплоиды.	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
19.		ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
17.	Криосохранение растений.	111( 1	,	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-1 <sub>ПК-1</sub>
	Сомаклональная изменчивость (вариабельность).			ИД-2 <sub>ПК-1</sub>
20.		ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
				ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
21.	Селекция растений на клеточном уровне.	ПК-5	3	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
22.	Соматическая гибридизация.	ПК-5	3	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
23.	Основные этапы соматического эмбриогенеза.	ПГ/ 1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
25.	_	ПК-1	)	ИД <b>-</b> 4 <sub>ПК-1</sub>
2.4		ПТ/ 1	מ	ИД-3 <sub>ПК-1</sub>
24.	Выделение протопластов.	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
	/1		l .	· · · · · · ·

	The state of the s		1	
25.	Особенности культивирования протопластов.	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
26.	Приёмы и методы слияния изолированных протопластов.	ПК-1	3	ИД <b>-</b> 4 <sub>ПК-1</sub>
27.	Механизм осуществления регуляции синтеза фитогормонов.	ПК-1	3	ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
28.	Зависимость уровня фитогормонов от органа растения	ПК-5	3	ИД- $1_{\Pi K-5}$
29.	Регуляция онтогенеза. Покой и способы его преодоления.	ПК-1	3	ИД-1 <sub>ПК-1</sub> ИД-2 <sub>ПК-1</sub> ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub> ИД-5 <sub>ПК-1</sub>
30.	Регуляция роста стебля.	ПК-5	3	ИД-1 <sub>ПК-5</sub>
31.	Регуляция фотосинтеза.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
32.	Регуляция транспорта веществ и качества урожая.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
33.	Регуляция образования отделительного слоя	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
34.	Регуляция устойчивости к абиотическим факторам	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
35.	Фиторегуляторы в системе защиты растений	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
36.	Применение регуляторов роста и развитие растений в технологии возделывания сельскохозяйственных культур	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
37.	Экологическая безопасность применения регуляторов роста.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
38.	Генетическая безопасность применения регуляторов роста.	ПК-1	3	ИД-3 <sub>ПК-1</sub> ИД-4 <sub>ПК-1</sub>
39.	Какими способами можно увеличить содержание абсцизовойкислоты растений?	УК-1	3	ИД-2ук-1
40.	Как можно повысить эффективность действия фиторегуляторов?	УК-1	3	ИД-2 <sub>УК-1</sub>

## 5.3.2.3. Задачи для проверки умений и навыков

№	Содержание	Компе- тенция	идк	
	Определить последовательность этапов и требования по	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
1.	процедуре получения безвирусных растений картофеля с			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	использованием культуры меристематических тканей.		Н	ИД-5ук-1
	1. Определить правильно размер эксплантов, просте-			ИД-6ук-1
	рилизовать их.	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	2. Обработать экспланты раствором(1г/л) для ин-			ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	дукции спящих почек.			ИД <b>-</b> 8 <sub>ПК-1</sub>

	3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	влажного субстрата (). Получить побеги			ИД- $10_{\Pi K-1}$
	размеромсм.	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	4. В условиях ламинар-бокса при уве- личе-		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	нии раз под лупой произвести изоляцию			r q - Inc s
	верхушечных меристем разме-			
	ром мкм.			
	5. Поместить экспланты на агаризованную питатель- ную			
	среду			
	6. Для культивирования эксплантов определить пра-			
	вильно следующие показатели:			
	-температуры,			
	- освещенности,			
	- продолжительности дня			
	- продолжительности культивирвания( суток).			
	7. Перенести сосуды с эксплантамина суток в камеру с			
	освещенностью люкс. К концу этого периода побеги			
	достигнут размерасм.			
	8. Перенести в стерильных условиях сформировавши-еся			
	побеги на среду МС с добавлением% концентрации			
	фитогормонадля индукции формирования па-			
	зушных побегов и придаточных корней.			
	9. Всю процедуру повторять, пока побеги не достигнут			
	размера см.			
	10. Пазушные побеги перенести на агаризованную среду			
	МС с добавлением мг/г БАП иг/л сахарозы в			
	сосуды, объемоммл.			
	11. Параметры культивирования:			
	- температура,			
	- освещенность,			
	- продолжительность дня,			
	- продолжительность культивирования( суток).			
	12. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-			
	вьетсяшт. микроклубней, которые могут слу-			
	жить источниками новых исходных безвирусных верху-			
	шечных побегов.			
		<b>X/T/: 1</b>	17	ипо
	Определить последовательность этапов и требования по	УК-1	У	ИД-3ук-1
	процедуре получения безвирусных растений картофеля с			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	использованием культуры меристематических тканей.		Н	ИД-5ук-1
	1. Определить правильно размер эксплантов , просте-			ИД-6 <sub>УК-1</sub>
2.	рилизовать их.	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	2. Обработать экспланты раствором(1г/л) для ин-			ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	дукции спящих почек.			ИД-8пк-1
	3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		Н	ИД-9пк-1
	влажного субстрата (). Получить побеги			ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
		ПК-5	У	
	размеромсм.	IIN-J		ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	4. В условиях ламинар-бокса при уве- личе-		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	нии раз под лупой произвести изоляцию			
	меристем разме-			
	ром мкм.			
	5. Поместить экспланты на агаризованную питатель- ную			
	среду			

			1	
	6. Для культивирования эксплантов определить пра-			
	вильно следующие показатели:			
	- температуры,			
	- освещенности,			
	- продолжительности дня			
	- продолжительности культивирвания( суток).			
	7. Перенести сосуды с эксплантамина суток в камеру с			
	освещенностью люкс. К концу этого периода побеги			
	достигнут размерасм.			
	8. Перенести в стерильных условиях сформировавши-еся			
	побеги на среду МС с добавлением% концентрации			
	фитогормонадля индукции формирования па-			
	зушных побегов и придаточных корней.			
	9. Всю процедуру повторять, пока побеги не достигнут			
	размера см.			
	10. Пазушные побеги перенести на агаризованную среду			
	МС с добавлением мг/г БАП иг/л сахарозы в			
	сосуды, объемоммл.			
	11. Параметры культивирования:			
	- температура,			
	- освещенность,			
	- продолжительность дня,			
	- продолжительность культивирования( суток).			
	12. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-			
	вьетсяшт. микроклубней, которые могут служить ис-			
	точниками новых исходных безвирусных верхушечных по-			
	бегов.			
	Определить последовательность этапов и требования по	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
	процедуре получения безвирусных растений картофеля с			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	использованием культуры меристематических тканей.		Н	ИД-5ук-1
	1. Определить правильно размер эксплантов , просте-			ИД-6ук-1
	рилизовать их.	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	2. Обработать экспланты раствором(1г/л) для ин-			ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	дукции спящих почек.			ИД-8пк-1
	3. Поместить экспланты на поверхность стерильного		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	влажного субстрата (). Получить побеги		11	ИД-10 <sub>ПК-1</sub>
	размеромсм.	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	4. В условиях ламинар-бокса при уве- личе-	1111-5	Н	ИД-711к-3 ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	нии раз под лупой произвести изоляцию		11	<b>х1/Ц-</b> ЭПК-5
_	· · · · · · · · · · · · · ·			
3.	верхушечных меристем разме-			
	ром мкм.			
	5. Поместить экспланты на агаризованную питатель- ную			
	среду			
	6. Для культивирования эксплантов определить пра-			
	вильно следующие показатели:			
	- температуры,			
	- освещенности,			
	- продолжительности дня			
	- продолжительности культивирвания( суток).			
			1	
	7. Перенести сосуды с эксплантамина суток в камеру с			
	7. Перенести сосуды с эксплантамина суток в камеру с освещенностью люкс. К концу этого периода побеги			

				1
	8. Перенести в стерильных условиях сформировавши-еся побеги на среду МС с добавлением% концентрации фитогормонадля индукции формирования пазушных побегов и придаточных корней.  9. Всю процедуру повторять, пока побеги не достигнут размера см.  10. Пазушные побеги перенести на агаризованную среду МС с добавлением мг/г БАП иг/л сахарозы в сосуды, объемоммл.  11. Параметры культивирования: - температура,			
	- освещенность,			
	- продолжительность дня,			
	- продолжительность культивирования( суток).			
	12. В итоге черезмесяца в каждой колбе разо-			
	вьется шт. микроклубней, которые могут служить источниками но-			
	вых исходных безвирусных верхушечных побегов.			
	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub> ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромо- сом и получения дигаплоидов, используя следую-		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	щие этапы работы:	H16.1	* 7	ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	1. Пробирки с растениями, развившимися из изолированных зародышей до фазы листьев задней до	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	колхицинирования поместить в камеру с ночной темпе-			ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	ратурой°C. 2. Раствор% колхицина и% ДМСО наливают в		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
4.	пробирки и помещают их в микроанаэростат (модель МИ-	ПК-5	У	ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в тече-	THC 5	Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	ние минут. Восстановить давление медленным введе-			, , , , , ,
	нием воздуха Процедура повторяется раза.			
	3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать			
	при дневной температуре °C и ночной °C. Через дней провести некорневую подкормку раство-			
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и			
	мг/л).			
	Провести колхицинирование гаплоидных регенеран-	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
	тов для восстановления диплоидного набора			ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромосом и получения дигаплоидов, используя следующие		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	этапы работы: 1. Пробирки с растениями, развившимися из изолирован-	ПГ 1	* 7	ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	ных зародышей до фазы листьев задней до	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	колхицинирования поместить в камеру с ночной темпе-			ИД-711К-1 ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	ратурой∘С.		Н	ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
5.	2. Раствор% колхицина и% ДМСО наливают в			ИД-10пк-1
	про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	течение минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза.			
	3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать			
	при дневной температуре °C и ночной °C.			
	Через дней провести некорневую подкормку раство-			

	$now \qquad (2 \text{ MP/H}) \qquad (0.5 \text{ MP/H}) \text{ w} \qquad (2)$			
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и			
	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub> ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромосом и получения дигаплоидов, используя следующие этапы работы:		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	1. Пробирки с растениями, развившимися из изолированных зародышей до фазы листьев задней до	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	колхицинирования поместить в камеру с ночной температурой°С.		Н	ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
6.	2. Раствор% колхицина и% ДМСО наливают в про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение минут. Восстановить давление медленным		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	введением воздуха Процедура повторяется раза. 3. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать			
	при дневной температуре °C и ночной °C.			
	Через дней провести некорневую подкормку раствором			
	мг/л). Провести колхицинирование гаплоидных регенеран-	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub>
	тов для восстановления диплоидного набора	7 11 1		ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромо- сом и получения дигаплоидов, используя следующие этапы работы:		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>УК-1</sub>
	4. Пробирки с растениями, развившимися из изолированных зародышей до фазы листьев задней до	ПК-1	У	ИД-6 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-1</sub>
	колхицинирования поместить в камеру с ночной темпе-			ИД-8 <sub>ПК-1</sub>
	ратурой°С. 5. Раствор% колхицина и% ДМСО наливают в		Н	ИД-9пк-1
7.	про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в течение минут. Восстановить давление медленным		Н	ИД-9 <sub>ПК-5</sub>
	введением воздуха Процедура повторяется раза.			
	1. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать при дневной температуре °С и ночной °С.			
	Через дней провести некорневую подкормку раство-			
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и			
	Провести колхицинирование гаплоидных регенерантов для восстановления диплоидного набора	УК-1	У	ИД-3 <sub>УК-1</sub> ИД-4 <sub>УК-1</sub>
	хромо- сом и получения дигаплоидов, используя следую-		Н	ИД-5 <sub>УК-1</sub>
	щие этапы работы: 6. Пробирки с растениями, развившимися из изолирован-	ПК-1	У	ИД-6 <sub>УК-1</sub> ИД-6 <sub>ПК-1</sub>
	ных зародышей до фазы листьев задней до колхицинирования поместить в камеру с ночной темпе-			ИД <b>-</b> 7 <sub>ПК-1</sub>
8.	ратурой°С.		Н	ИД-8 <sub>ПК-1</sub> ИД-9 <sub>ПК-1</sub>
	7. Раствор% колхицина и% ДМСО наливают в про- бирки и помещают их в микроанаэростат (модель	ПК-5	У	ИД-10 <sub>ПК-1</sub> ИД-7 <sub>ПК-5</sub>
	МИ-752). Выкачать воздух до давлениямм рт. ст. в	1110	Н	ИД-9пк-5
	течение минут. Восстановить давление медленным введением воздуха Процедура повторяется раза.			
	8. Растения высадить в сосуды с почвой и выращивать			

## Страница 39 из 49

Ī	при дневной температуре °C и ночной °C.		
	Через дней провести некорневую подкормку раство-		
	ром(2 мг/л), (0,5 мг/л) и		
	$M\Gamma/\Pi$ ).		

## 5.4. Система оценивания достижения компетенций

## 5.4.1. Оценка достижения компетенций в ходе промежуточной аттестации

IA,,,,,,,,,	основе системного подхода, выраба				
индикато Код	оры достижения компетенции УК-1 Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	росов и зада вопросы к зачету (зачету с оценкой)	вопросы по курсовому проекту
3 ИД-1 <sub>УК-1</sub>	Знает системный подход и системный анализ, как методологию и метод научного познания	11			
3 ИД-2 <sub>УК-1</sub>	Знает варианты решения проблемной ситуации на основе доступных источников информации	6-11			
У ИД-3 <sub>УК-1</sub>	Умеет анализировать проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними		1-8		
У ИД-4 <sub>УК-1</sub>	Умеет осуществлять поиск вариантов решения поставленной проблемной ситуации на основе доступных источников информации		1-8		
Н ИД-5 <sub>УК-1</sub>	Определяет в рамках выбранного алгоритма вопросы (задачи), подлежащие дальнейшей разработке. Предлагает способы их решения		1-8		
Н ИД <b>-</b> 6 <sub>УК-1</sub>	Разрабатывает стратегию достижения поставленной цели как последовательность шагов, предвидя результат каждого из них и оценивая их влияние на внешнее окружение планируемой деятельности и на взаимоотношения участников этой деятельности		1-8		
Компетенция ПК-1. Способен к освоению и разработке методов ускорения и повышения эффективности селекционно-семеноводческого процесса					
Индикаторы достижения компетенции ПК-1 Номера вопросов			росов и зада	.ч	
Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету (зачету с оценкой)	вопросы по курсовому проекту
3 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>	Знает опыт передовых отече- ственных и зарубежных органи- заций по внедрению инноваци- онных технологий в селекции	13-14,17,20			

		T			1
3 ИД-2 <sub>ПК-1</sub>	Знает проблемы научного поиска современной селекции	1-5, 13, 14, 17, 20,			
3 ИД-3 <sub>ПК-1</sub>	Знает историю развития селекционной работы и новейшие достижения в России и в мире	13-20			
З ИД-4 <sub>ПК-1</sub>	Знает разнообразие методов создания и оценки исходного материала, основы селекции самоопыленных линий и гибридов первого поколения	12-20			
З ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	Знает методы расчета агрономической, энергетической, экономической эффективности внедрения инновации	13-14, 17, 20			
У ИД-6 <sub>ПК-1</sub>	Умеет выбирать методы селек- ции с учетом биологических осо- бенностей и направлений селек- ции культуры		1-8		
У ИД-7 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы совершенствования сортимента, внедрения инновационных, адаптивных технологий (элементов технологий) производства продукции растениеводства		1-8		
У ИД-8 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы ис- следований по изучению эффек- тивности инновационных техно- логий (элементов технологий), сортов и гибридов		1-8		
Н ИД-9 <sub>ПК-1</sub>	Владеет навыками организации селекционного процесса, проведения гибридизации растений, подбора пар для скрещивания, планирования селекционной работы с новым селекционным материалом		1-8		
Н ИД-10 <sub>ПК-1</sub>	Владеет навыком критической оценки достоинств и недостатков исследуемых агротехнических приемов и повышения их эффективности		1-8		
Компе	Компетенция ПК-5. Способен осуществлять дизайн селекционно-генетических				
<i>исследований</i> Индикаторы достижения компетенции ПК-5  Номера вопросов и задач			<b>1</b> 4		
Код	Содержание	вопросы к экзамену	задачи к экзамену	вопросы к зачету (зачету с оценкой)	вопросы по курсовому проекту

3 ИД-1 <sub>ПК-5</sub>	Знает методику и технику селекционного процесса	7,8		
У ИД-7 <sub>ПК-5</sub>	Умеет разрабатывать селекционную программу исследований, план необходимых наблюдений и учетов		1-8	
Н ИД-9 <sub>ПК-5</sub>	Владеет навыками разных приемов селекционных отборов с целью формирования сорта		1-8	

## 5.4.2. Оценка достижения компетенций в ходе текущего контроля

Компетенция УК-1. Способен осуществлять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий				
Инди	каторы достижения компетенции УК-1	Номера вопросов и задач		
Код	Содержание	вопросы тестов	вопросы устного опроса	задачи для проверки умений и навыков
3 ИД-1 <sub>УК-1</sub>	Знает системный подход и системный анализ, как методологию и метод научного познания	1-71	11	
3 ИД-2 <sub>УК-1</sub>	Знает варианты решения проблемной ситуации на основе доступных источников информации	1-71	9-11, 39,40	
у ИД-3 <sub>УК-1</sub>	Умеет анализировать проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними			1-8
У ИД-4 <sub>УК-1</sub>	Умеет осуществлять поиск вариантов решения поставленной проблемной ситуации на основе доступных источников информации			1-8
Н ИД-5 <sub>УК-1</sub>	Определяет в рамках выбранного алгоритма вопросы (задачи), подлежащие дальнейшей разработке. Предлагает способы их решения			1-8
Н ИД-6 <sub>УК-1</sub>	Разрабатывает стратегию достижения поставленной цели как последовательность шагов, предвидя результат каждого из них и оценивая их влияние на внешнее окружение планируемой деятельности и на взаимоотношения участников этой деятельности			1-8
Компетенция ПК-1. Способен к освоению и разработке методов ускорения и повышения				
Инди	эффективности селекционно-семенов каторы достижения компетенции ПК-1		<i>процесса</i> иера вопросов	и задач
Код	Содержание	вопросы тестов	вопросы устного	задачи для проверки

			опроса	умений и навыков	
3 ИД-1 <sub>ПК-1</sub>	Знает опыт передовых отечественных и зарубежных организаций по внедрению инновационных технологий в селекции	1-71	13,14,17,20, 25,29		
3 ИД-2 <sub>ПК-1</sub>	Знает проблемы научного поиска современной селекции	1-71	1-4, 13-14, 17, 20, 25, 29		
3 ИД-3 <sub>ПК-1</sub>	Знает историю развития селекционной работы и новейшие достижения в России и в мире	1-71	5, 13-20, 23-25, 29, 31-38		
3 ИД-4 <sub>ПК-1</sub>	Знает разнообразие методов создания и оценки исходного материала, основы селекции самоопыленных линий и гибридов первого поколения	1-71	5, 12-20, 23-27, 29, 31-38		
З ИД-5 <sub>ПК-1</sub>	Знает методы расчета агрономической, энергетической, экономической эффективности внедрения инновации	1-71	13, 14, 17, 20, 25, 29		
У ИД-6 <sub>ПК-1</sub>	Умеет выбирать методы селекции с учетом биологических особенностей и направлений селекции культуры			1-8	
У ИД-7 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы совер- шенствования сортимента, внедрения инновационных, адаптивных техноло- гий (элементов технологий) производ- ства продукции растениеводства			1-8	
У ИД-8 <sub>ПК-1</sub>	Умеет составлять программы исследований по изучению эффективности инновационных технологий (элементов технологий), сортов и гибридов			1-8	
Н ИД-9 <sub>ПК-1</sub>	Владеет навыками организации селекционного процесса, проведения гибридизации растений, подбора пар для скрещивания, планирования селекционной работы с новым селекционным материалом			1-8	
Н ИД-10 <sub>ПК-1</sub>	Владеет навыком критической оценки достоинств и недостатков исследуемых агротехнических приемов и повышения их эффективности			1-8	
Компетенция ПК-5. Способен осуществлять дизайн селекционно-генетических исследований					
Инди	каторы достижения компетенции ПК-5	Hor	мера вопросов	и задач	
3 ИД-1 <sub>ПК-5</sub>	Знает методику и технику селекционного процесса	1-71			
У ИД-7 <sub>ПК-5</sub>	Умеет разрабатывать селекционную программу исследований, план необходимых наблюдений и учетов			1-8	
Н ИД-9 <sub>ПК-5</sub>	Владеет навыками разных приемов селекционных отборов с целью формирования сорта			1-8	

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

№	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., естественно- науч. 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 инженерия: учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" и специальностям "Биотехнология", "Биохимия", "Генетика", "Микробиология"/ С. Н. Щелкунов : учебное пособие для студентов вузов, обучающихся по направлению "Биология" и специальностям "Биотехнология", "Биохимия", "Генетика", "Микробиология" /С. Н. Щелкунов .— 3-е изд., испр. и доп. — Новосибирск : Сиб. унив. изд-во, 2008 .— 514 с.	Учебное	Дополнительная
4.	Аграрная наука	Периодическое	
5.	Вестник российской сельскохозяйственной науки	Периодическое	
6.	Достижения науки и техники АПК	Периодическое	
7.	Биотехнология [Электронный ресурс] : Теоретический и научно-практический журнал. — Москва : НИЦ, 2020 . — Заглавие с титульного экрана . — Электронная версия печатной публикации . — Свободный доступ из сети Интернет . — Текстовый файл . — Adobe Acrobat Reader 4.0.	Периодическое	
8.	Российская сельскохозяйственная наука	Периодическое	
9.	Селекция, семеноводство и генетика	Периодическое	
10	Сельскохозяйственная биология	Периодическое	
11	Аграрная наука	Периодическое	

## 6.2. Ресурсы сети Интернет

## 6.2.1. Электронные библиотечные системы

$N_{\underline{0}}$	Название	Размещение
1	Лань	https://e.lanbook.com/
2	ZNANIUM.COM	http://znanium.com/
3	ЮРАЙТ	http://www.biblio-online.ru/
4	IPRbooks	http://www.iprbookshop.ru/
5	E-library	https://elibrary.ru/
6	Электронная библиотека ВГАУ	http://library.vsau.ru/

## 6.2.2. Профессиональные базы данных и информационные системы

No	Название	Размещение
1	Единая межведомственная информационно—статистическая система	https://fedstat.ru/
2	База данных показателей муниципаль- ных 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 сервис "Прозрачный бизнес"	https://pb.nalog.ru/
8	ГАС РФ "Правосудие"	https://sudrf.ru/
9	Справочная правовая система Гарант	http://ivo.garant.ru/
10	Справочная правовая система Кон- сультантПлюс	http://www.consultant.ru/
11	Профессиональные справочные системы «Кодекс»	https://техэксперт.caйт/sistema-kodeks
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 сельскохо- зяйственным наукам и технологиям	http://agris.fao.org/

### 6.2.3. Сайты и информационные порталы

No	Название	Размещение
1.	Все ГОСТы	http://vsegost.com/
	Россельхоз – информационный портал о	
2.	сельском хозяйстве	https://xne1aelkciia2b7d.xnp1ai/
3.	Агропромышленный портал AgroXXI	https://www.agroxxi.ru/
4.	Агрономический портал-сайт о сельском хозяйстве России	http://mcx.ru/
5.	Агрономический портал "Агроном. Инфо"	http://www.agronom.info/
6.	Российское хозяйство. Сельхозтехника.	http://rushoz.ru/selhoztehnika/

	«AGROS» – БД крупнейшаядокументографи-			
7	ческая	база	http://www.cnshb.ru/artefact3/ia/ia1.asp?lv=	
/.	данных по проблемам АПК		11&un=anonymous&p1=&em=c2R.	
	Сельскохозяйственная			
8.	электронная	библиотеказнаний (СЭБиЗ)	http://www.cnshb.ru/AKDiL	

#### 7. Материально-техническое и программное обеспечение дисциплины

#### 7.1. Помещения для ведения образовательного процесса и оборудование

#### 7.1.1. Для контактной работы

Адрес (местоположение) помещений для проведения всех видов Наименование помещений для проведения всех видов учебной деятельности, предусмотучебной деятельности, предусмотренной учебным ренной учебным планом (в случае планом, в том числе помещения для самостоятельной реализации образовательной проработы, с указанием перечня основного оборудования граммы в сетевой форме дополниучебно-наглядных пособий и используемого протельно указывается наименование граммного обеспечения организации, с которой заключен договор) Учебная аудитория для проведения занятий лекционного типа: комплект учебной мебели, демонстрационное оборудование и учебно-наглядные пособия, используемое 394087, Воронежская область, программное обеспечение: MS Windows, Office MS г. Воронеж, ул. Ломоносова, 81д Windows, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Брайзер / Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice Учебные аудитории для проведения практических и лабораторных занятий: комплект учебной мебели; микроскопы «Биолам», АУ-12; Генетический анализатор «Нанофор-05», Синтол, Амплификатор нуклеиновых кислот термоциклический (термоциклер) лабораторный, автоматический, Амплификатор нуклеиновых кислот термоциклический (в реальном времени термоциклер) ИВД, лабораторный, автоматический, C1000 Touch тм Thermal Cycler, Стерилизатор паровой автоматический для стерилизации растворов лекарственных средств, Шкаф сушильный лабораторный, ШС-80-01 СПУ (200°С), Бидистиллятор, GFL 2104, Весы аналитические, РА64, Прецизионные весы 394087, Воронежская область, Ohaus PA2102C, Шейкер OS-20, Biosan, Магнитная мешалг. Воронеж, ул. Ломоносова, 81д нагревом MSH-300i, Гомогенизатор Precellys (ЦБИ) Evolution, Бокс абактериальной воздушной среды БАВнп-01-"Ламинар-С"-1,8, Климатическая ростовая камера GC-300TLH, Трансиллюминатор «Квант-С», Микроскоп Olympus CX31, Встряхиватель вибрационный, Термостат твердотельный СН-100 с охлаждением и перемешиванием, Камера для горизонтального электрофореза Sub Cell GT, BioRad, Центрифуга 5418 R, Германия, материалы для проведения цитологических анализов: реактивы, красители, зафиксированные образцы с.-х. культур; горелки, стекла предметные, стекла покровные, препаровальные иглы, клей, ножницы, микрофотографии метафазных пластинок

различных с.х. культур; постоянные цитологические пре-		
параты для изучения процессов митоза, мейоза, гаметоге-		
неза; раздаточный материал для выполнения индивидуаль-		
ных заданий по моделированию молекулярных процессов в		
клетке: строение ДНК, репликация ДНК, транскрипция,		
трансляция		
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 информационно-	394087, Воронежская область,	
образовательную среду, демонстрационное оборудование и	г. Воронеж, ул. Ломоносова, 81д	
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 обслу-	204007 D	
живания учебного оборудования: мебель для хранения и	394087, Воронежская область,	
обслуживания учебного оборудования, специализирован-	г. <b>Б</b> оронеж, ул. Мичурина, г, а.гг/,	
ное оборудование для ремонта компьютеров	118	
Помещение для хранения и профилактического обслу-		
живания учебного оборудования: комплект мебели, ком-		
пьютерная техника с возможностью подключения к сети		
"Интернет" и обеспечением доступа в электронную ин-		
формационно-образовательную среду, используемое про-	394087, Воронежская область,	
граммное обеспечение MS Windows, Office MS Windows,	г. Воронеж, ул. Ломоносова, 81д	
DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер /		
Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice,		
мебель для хранения и обслуживания учебного оборудо-		
вания, демонстрационное оборудование и учебно-		
наглядные пособия		

## 7.1.2. Для самостоятельной работы

	Адрес (местоположение) помещений	
Наименование помещений для проведения всех ви-	для проведения всех видов учебной	
дов учебной деятельности, предусмотренной учеб-	деятельности, предусмотренной	
ным планом, в том числе помещения для самостоя-	учебным планом (в случае реализа-	
тельной работы, с указанием перечня основного	ции образовательной программы в	
оборудования, учебно-наглядных пособий и ис-	сетевой форме дополнительно указы-	
пользуемого программного обеспечения	вается наименование организации, с	
	которой заключен договор)	
Помещение для самостоятельной работы: комплект		
учебной мебели, компьютерная техника с возможно-		
стью подключения к сети "Интернет" и обеспечением		
доступа в электронную информационно-	394087, Воронежская область,	
образовательную среду, используемое программное	г. Воронеж, ул. Мичурина, 1, а.232а	
обеспечение MS Windows, Office MS Windows, DrWeb		
ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Яндекс Браузер /		
Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT Linux, LibreOffice		

## 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 Google Chrome / Mozilla Firefox / Internet Explorer	ПК в локальной сети ВГАУ
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
17	Пакет статистической обработки данных Statistica	ПК ауд.122а (К1)

## 8. Междисциплинарные связи

Дисциплина, с которой необходимо согласование	ФИО ведущего преподавателя	Подпись ведущего преподавателя
Аналитическая химия в биотехнологии	Шапошник А.В.	Mourance
Геномные технологии в селекции	Лукин А.Л.	

## Приложение 1

## Лист периодических проверок рабочей программы и информация о внесенных изменениях

Должностное лицо, проводившее проверку: Ф.И.О., должность	Дата и номер протокола за- седания	Потребность в корректировке указанием соответствующих разделов рабочей программы	Информация о вне- сенных изменениях
Председатель совета руководителей образовательных программ ПИШ Голева Г.Г.	№ 7 от 25.06.2025 г.	Разработана для набора 2025-2026 учебного года	-