Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«ВОРОНЕЖСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ ИМПЕРАТОРА ПЕТРА I»



РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Б1.О.09 Геномика и протеомика

Направление подготовки 36.04.02 Зоотехния

Программа Разведение, селекция и геномные технологии в животноводстве

Квалификация выпускника – магистр

Передовая инженерная школа

Разработчик рабочей программы: доцент кафедры общей зоотехнии, к.с.-х.н. Ларина О.В.

Рабочая программа разработана в соответствии с Федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования по направлению подготовки 36.04.02 Зоотехния (уровень высшего образования — магистратура), приказ Министерства образования и науки РФ № 973 от 22.09.2017 г.

Рабочая программа рекомендована к использованию в учебном процессе советом руководителей образовательных программ Передовой инженерной школы (протокол 7 от 25.06.2025

Рецензент рабочей программы: Челноков В.А. – заместитель директора по животноводству ЗАО «Павловская Нива», к.б.н.

1. Общая характеристика дисциплины

1.1. Цель дисциплины

Целью освоения дисциплины «Геномика и протеомика» является: ознакомление магистрантов с основами генетики, геномики, протеомики, как современной комплексной фундаментальной дисциплины об организации, структуре и функционировании геномов; путей формирования и эволюции протеомов, формирование общего молекулярного мировоззрения на основе знания о механизмах построения геномов разного уровня сложности.

1.2. Задачи дисциплины

О теоретических основах и методах генной инженерии, принципах конструирования рекомбинантных ДНК и их введения в реципиентные клетки, основных векторах и микроорганизмах, используемых в генетической инженерии; - об основных чертах организации генома животного, современных методах установления родства, об этногеномике; - о современных методах и проблемах белковой инженерии; - о роли биоинформатики в современной молекулярной генетике и биотехнологии, базам данных по молекулярной биологии и генетике, методам информационного анализа последовательностей нуклеиновых кислот и белков.

1.3. Предмет дисциплины

Генетика, геномика и протеомика о современной молекулярной генетике и биотехнологии, базам данных по молекулярной биологии и генетике, методам информационного анализа последовательностей нуклеиновых кислот и белков

1.4. Место дисциплины в образовательной программе

Дисциплина в ходит в блок 1 обязательную часть учебного плана Б1.О.09

1.5. Взаимосвязь с другими дисциплинами

Дисциплина тесно связана с дисциплиной Генетические основы селекционного процесса в животноводстве, Основы коммерциализации селекционных достижений, Современные методы оценки племенной ценности сельскохозяйственных животных.

2. Планируемые результаты обучения по дисциплине

Компетенция		Индикатор достижения компетенции	
Код	Содержание	Код	Содержание
		33	Знать методы и способы крупномас-
			штабной селекции животных;
			Уметь оценивать выведенные и со-
	Способен обосновывать и внедрять биотехнологические методы совершенствования и воспроизводства стада	У4	вершенствуемые породы, типы, ли-
			нии животных на отличимость, од-
ПК-5			нородность и стабильность в уста-
IIN-3			новленном порядке;
			Иметь навыки обеспечения проведе-
		НЗ	ния генетической экспертизы на до-
			стоверность происхождения живот-
			ных и для выявления генетических
			аномалий

3. Объём дисциплины и виды работ

Показатели	Семестры	Всего
Hokasarcan	2	Beero
Общая трудоёмкость дисциплины, з.е./ч	6/216	6/216
Общая контактная работа, ч	48,75	48,75
Общая самостоятельная работа (по учебному плану), ч	167,25	167,25
Контактная работа при проведении учебных занятий, в т.ч. (часы)	64,75	64,75
лекции	24	24
практические занятия	-	-
лабораторные работы	24	24
групповые консультации	0,5	0,5
Самостоятельная работа при проведении учебных занятий, ч	149,5	149,5
Контактная работа промежуточной аттестации обучающихся, в т.ч. (часы)	0,25	0,25
курсовая работа	-	-
курсовой проект	-	-
зачет	-	-
экзамен	0,25	0,25
Самостоятельная работа при промежуточной аттестации, в т.ч. (часы)	17,75	17,75
выполнение курсового проекта	-	-
выполнение курсовой работы	-	-
подготовка к зачету	-	-
подготовка к экзамену	17,75	17,75
Форма промежуточной аттестации (зачёт (зачет с оценкой), экзамен, защита курсового проекта (работы))	экзамен	экзамен

4. Содержание дисциплины

4.1. Содержание дисциплины в разрезе разделов и подразделов

Раздел 1. Геномика – предыстория возникновения и направления исследований Основные положения классической генетики. Вклад генетики микроорганизмов. Постулаты молекулярной генетики. Методы генной инженерии первого поколения.

Раздел 2. Технологии рекомбинантных ДНК

Рестрицирующие эндонуклеазы. Плазмидные векторы. Трансформация и отбор. Создание геномных библиотек. Типы генетических библиотек. Скрининг с помощью гибридизации. Иммунологический скрининг. Скрининг по активности белка. Клонирование 6 структурных генов эукариот. Векторы для клонирования крупных фрагментов ДНК. Векторы на основе бактериофага λ. Космиды. Векторные системы для клонирования очень крупных фрагментов ДНК. Контроль экспериментов с рекомбинантными ДНК. Химический синтез ДНК. Применение синтезированных олигонуклеотидов. Синтез генов. Методы секвенирования ДНК. Дидезоксинуклеотидный метод секвенирования. Автоматические синтезаторы молекул ДНК.

Раздел 3. Проект «Геном животное». Методы картирования генома

Типы геномных карт и их взаимоотношения. Методы картирования генома. Генетическое картирование. Анализ сцепления. Метод гибридизации соматических клеток. Тестирование синтении. RH-картирование. Физические карты низкого разрешения. Микродиссекция и жидкостная сортировка. Гибридизация insitu, хромосомный пэйнтинг. Стратегии построе-

ния физических карт высокого разрешения. Рестрикционные карты. Создание контигов. Секвенирование.

Раздел 4. Понятие о молекулярногенетических маркерах

Вариабельность генома. Мутации и полиморфизмы. Типы вариабельности последовательности ДНК. SNP, микросателлиты, минисателлиты. Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров. Преимущества молекулярных маркеров. ПДРФ-анализ, области применения. Генетический скрининг с помощью ДНК-микрочипов. Аннотация последовательности. Распознавание генов. Классификация генов. Регуляторные последовательности. Биоинформатический анализ последовательности

Раздел 5. Структурная геномика.

Особенности организации геномов вирусов. Особенности организации геномов прокариот. Особенности организации геномов эукариот. Структура генома. Повторы в геноме.

Раздел 6. Функциональная геномика.

Регуляторная, транскрибирующаяся, транслирующаяся части генома. Уровни исследования в функциональной геномике. Биоинформатический анализ. Метод весовой матрицы. Репортерные системы. Глубокий функциональный анализ. Сила промотора. кДНК и EST-маркеры. Современные технологии получения кДНК-библиотек. Компьютерный анализ транскрипции локуса. Метод дифференциального дисплея, вычитающей гибридизации и др. SMART и Магаton-технологии. Нокаут генов. РНК-интерференция. Поиск антисенстранскриптов. Транслирующаяся часть генома. Генные сети.

Раздел 7. Сравнительная геномика

Сравнение последовательностей. Направления исследований: теория и практика. Происхождение и эволюция генов, геномов, организмов этногеномика, метагеномика и др. Минимальный геном, необходимый для жизни. Происхождение и эволюция эукариотического генома. Генные дупликации и «тасующиеся» экзоны. Мультигенные семейства. STR- маркеры. Филогенетические древа. Понятие о гаплотипе.

Раздел 8. Протеомика и метаболомика

Протеомика, разделы. Каталогизация белков. Атлас белков животного. Методы разделения белков. Двумерный гель-электрофорез и массепектрометрия. Компьютерный анализ белков. Перспективы метаболомики.

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

Разделы, подразделы дисциплины		Контактная работа	
	лекции	ЛЗ	
Раздел 1. Геномика – предыстория возникновения и направления исследований	2	2	20
Раздел 2. Технологии рекомбинантных ДНК	2	2	20
Раздел 3. Проект «Геном животное». Методы картирования генома	2	2	20
Раздел 4. Понятие о молекулярногенетических маркерах	2	2	20
Раздел 5. Структурная геномика.	4	4	20
Раздел 6. Функциональная геномика.	4	4	20
Раздел 7. Сравнительная геномика	4	4	20
Раздел 8. Протеомика и метаболомика	4	4	27,25
Всего	24	24	167,25

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

ооучающихся				
No	Тема самостоятельной	Учебно-методическое обеспече-	Объё	
п/п	работы	ние	форма обучения	
11/11	раооты	TIME	очная	заочная
1	Раздел 1. Геномика — предыстория возникновения и направления иссле-		20	-
2	Раздел 2. Технологии рекомбинантных ДНК		20	-
	Раздел 3. Проект «Геном		20	
3	животное». Методы кар-	Нефедова Л.Н. Применение моле-		-
	тирования генома	кулярных методов исследования в		
	Раздел 4. Понятие о мо-	генетике: Учебное пособие. М.:	20	
4	лекулярно-генетических	ИНФРА-М, 2016. 104 с. (Элек-		-
	маркерах	тронный ресурс. – Режим досту-		
5	Раздел 5. Структурная геномика	па: http://znanium.com/bookread2.php? book=460545)	20	-
6	Раздел 6. Функциональная геномика.		20	-
7	Раздел 7. Сравнительная геномика		20	-
8	Раздел 8. Протеомика и метаболомика		27,25	-
Всего			167,25	-

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

5.1. Этапы формирования компетенций

Подраздел дисциплины	Компетенция	Индикатор достижения ком- петенции
Раздел 1. Геномика – предыстория	ПК-5	33,У4,Н3
возникновения и направления иссле-		
дований		
Раздел 2. Технологии рекомбинант-	ПК-5	33,У4,Н3
ных ДНК		
<i>Раздел 3.</i> Проект «Геном животное».	ПК-5	33,У4,Н3
Методы картирования генома		
Раздел 4. Понятие о молекулярноге-	ПК-5	33,У4,Н3
нетических маркерах		
Раздел 5. Структурная геномика	ПК-5	33,У4,Н3
Раздел 6. Функциональная геномика	ПК-5	33,У4,Н3
Раздел 7. Сравнительная геномика	ПК-5	33,У4,Н3
Раздел 8. Протеомика и метаболо-	ПК-5	33,У4,Н3
мика		

5.2. Шкалы и критерии оценивания достижения компетенций

5.2.1. Шкалы оценивания достижения компетенций

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

5.2.2. Критерии оценивания достижения компетенций

Критерии оценки на экзамене

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

Критерии оценки тестов

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

Критерии оценки решения задач

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

Критерии оценки рефератов

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

Критерии оценки участия в ролевой игре

Оценка, уровень дости- жения компетенций	Описание критериев
Зачтено, высокий	Студент в полном объеме выполняет правила игры - демонстрирует основные ролевые характеристики, должностное положение по роли, общепринятую трактовку ролевых прототипов, этические и служебные правила поведения, действуя в рамках определенной профессиональной задачи. Вырабатывает решения и обосновывает их выбор. Демонстрирует понимание общей цели коллектива и взаимодействия ролей.
Зачтено, продвинутый	Студент в целом выполняет правила игры - демонстрирует основные ролевые характеристики, должностное положение по роли, общепринятую трактовку ролевых прототипов, этические и служебные правила поведения, действуя в рамках определенной профессиональной задачи. Участвует в выработке решений и их обоснованном выборе. Демонстрирует понимание общей цели коллектива и взаимодействия ролей.
Зачтено, пороговый	Студент в целом выполняет правила игры, действуя в рамках определенной профессиональной задачи. Участвует в многоальтернативной выработке решений. В целом понимает наличие общей цели коллектива и необходимость взаимодействия ролей.
Не зачтено, компетенция не освоена	Студент не справляется с правилами игры в рамках определенной профессиональной задачи. Не принимает участие выработке и обосновании решений. Отсутствует понимание общей цели и порядка взаимодействия ролей.

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	Геномика как наука. Цель. Задачи. Обратная генетика. Но-	ПК-5	33,У4,Н3
	вая научная идеология и		
	методология.		
2	Общие принципы сравнительного анализа геномов: кла-	ПК-5	33,У4,Н3
	стерный анализ.		
3	Основы геномного полиморфизма. Гаплотипы и гаплотипи-	ПК-5	33,У4,Н3
	рование. Использование в практике.		
4	Структурный анализ геномов - физическое картирование.	ПК-5	33,У4,Н3
	Построение контига.		
5	Основные структурные компоненты геномов прокариот и	ПК-5	33,У4,Н3
	эукариот. Геномы митохондрий.		
6	Сателлитная ДНК, локализация, распределение, функцио-	ПК-5	33,У4,Н3
	нальная значимость.		
7	Критерии сравнения геномов. Пути образования генных се-	ПК-5	33,У4,Н3
	мейств. Значимость и роль в эволюции геномов.		
8	Мобильные элементы - IS-элементы и транспозоны. Прин-	ПК-5	33,У4,Н3
	ципы строения, передвижения и распространение в геномах.		
9	Минимальный набор генов, фундаментальное и практиче-	ПК-5	33,У4,Н3
	ское значение.		
10	Геномы хлоропластов. Связь с геномами бактерий.	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 10 из 23

11 Мобильные элементы - вирусные ретротранспозоны. Строение. ПК-5 33,У4,Н3 12 Функциональная геномика. ПК-5 33,У4,Н3 13 Сравнительная геномика ПК-5 33,У4,Н3 14 Протеомные исследования. ПК-5 33,У4,Н3 15 Транскриптом и методы исследования ПК-5 33,У4,Н3 16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 25			Стра	пица 10 из 25
12 Функциональная геномика. ПК-5 33,У4,Н3 13 Сравнительная геномика ПК-5 33,У4,Н3 14 Протеомные исследования. ПК-5 33,У4,Н3 15 Транскриптом и методы исследования ПК-5 33,У4,Н3 16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3	11		ПК-5	33,У4,Н3
13 Сравнительная геномика ПК-5 33,У4,Н3 14 Протеомные исследования. ПК-5 33,У4,Н3 15 Транскриптом и методы исследования ПК-5 33,У4,Н3 16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3		ние.		
14 Протеомные исследования. ПК-5 33,У4,Н3 15 Транскриптом и методы исследования ПК-5 33,У4,Н3 16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3	12	Функциональная геномика.	ПК-5	33,У4,Н3
15 Транскриптом и методы исследования ПК-5 33,У4,Н3 16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5	13	Сравнительная геномика	ПК-5	33,У4,Н3
16 Основы динамичности транскриптома и протеома ПК-5 33,У4,Н3 17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5	14	Протеомные исследования.	ПК-5	33,У4,Н3
17 Невирусные ретротранспозоны. ПК-5 33,У4,Н3 18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	15	Транскриптом и методы исследования	ПК-5	33,У4,Н3
18 Строение и классификация, распространение в геномах. ПК-5 33,У4,Н3 19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	16	Основы динамичности транскриптома и протеома	ПК-5	33,У4,Н3
19 Сравнительная геномика: дрозофила/приматы ПК-5 33,У4,Н3 20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	17	Невирусные ретротранспозоны.	ПК-5	33,У4,Н3
20 Общий принцип построения, классификация и механизмы передвижения мобильных элементов. ПК-5 33,У4,Н3 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	18	Строение и классификация, распространение в геномах.	ПК-5	33,У4,Н3
передвижения мобильных элементов. 21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	19	Сравнительная геномика: дрозофила/приматы	ПК-5	33,У4,Н3
21 Роль мобильных элементов в эволюции геномов. ПК-5 33,У4,Н3 22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	20	Общий принцип построения, классификация и механизмы	ПК-5	33,У4,Н3
22 Структурный анализ генома: генетическое картирование. Методические подходы. ПК-5 33,У4,Н3 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3		передвижения мобильных элементов.		
Методические подходы. 23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	21	Роль мобильных элементов в эволюции геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
23 Секвенирование. ПК-5 33,У4,Н3 24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	22	Структурный анализ генома: генетическое картирование.	ПК-5	33,У4,Н3
24 Типы вариабельности последовательности ДНК. ПК-5 33,У4,Н3 25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3		Методические подходы.		
25 SNP, микросателлиты, минисателлиты. ПК-5 33,У4,Н3 26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	23	Секвенирование.	ПК-5	33,У4,Н3
26 Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР. ПК-5 33,У4,Н3 27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	24	Типы вариабельности последовательности ДНК.	ПК-5	33,У4,Н3
27 Картирование с помощью молекулярно-генетических маркеров ПК-5 33,У4,Н3 28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	25	SNP, микросателлиты, минисателлиты.	ПК-5	33,У4,Н3
керов Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	26	Молекулярные маркеры, основанные на ПЦР.	ПК-5	33,У4,Н3
28 Преимущества молекулярных маркеров ПК-5 33,У4,Н3 29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3	27	Картирование с помощью молекулярно-генетических мар-	ПК-5	33,У4,Н3
29 ПДРФ-анализ, области применения ПК-5 33,У4,Н3		керов		
	28	Преимущества молекулярных маркеров	ПК-5	33,У4,Н3
30 РНК-интерференция. ПК-5 33,У4,Н3	29	ПДРФ-анализ, области применения	ПК-5	33,У4,Н3
	30	РНК-интерференция.	ПК-5	33,У4,Н3

5.3.1.2. Задачи к экзамену

№	Содержание	Компе- тенция	идк
1	В результате обработки эндонуклеазами рестрикции линейного фрагмента ДНК были получены следующие фрагменты: EcoR1: 2 kb и 3 kb; HindIII: 1 kb и 4 kb; HindIII + EcoR1: 2 kb, 2 kb и 1 kb. Постройте рестрикционную карту. Сайт узнавания EcoR1 – G^AATTC, HindIII – A^AGCTT.	ПК-5	33,У4,Н3
2	Результаты рестрикции кольцевой плазмиды pX: BamHI – 13 kb, HindIII – 8 kb+ 5 kb, BamHI + HindIII – 6 kb + 5 kb + 2 kb. Постройте рестрикционную карту. Сайт узнавания BamHI – G^GATCC, HindIII – A^AGCTT.	ПК-5	33,У4,Н3
3	Сиквенсовая реакция для секвенирования по Сэнгеру (секвенирование с обрывом цепи) проводилась в 4-х пробирках (в первой + ddATP, во второй + ddTTP, в третьей + ddGTP, в четвертой + ddCTP).	ПК-5	33,У4,Н3
4	. В результате секвенирования удалось установить порядок нуклеотидов: СССGTAGCTAGCTAGCTTAGTCСТ (25 нуклеотидов) Для секвенирования использовался праймер длиной 12 нуклеотидов. Определите, фрагменты какой длины образовывались в каждой пробирке в ходе сиквенсовой реакции.	ПК-5	33,У4,Н3
5	1. Комбинаторные перестройки геномов эукариот. 2. Вклад перестроек в эволюцию геномов, пути реорганизации геномов. 3. Сравнительная геномика.	ПК-5	33,У4,Н3
6	1. Сравнение бактериальных геномов. 2. Минимальный набор 3. Геномы дрожжей. 4.Геном нематоды.	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 11 из 23

7	Транскриптомика. Методы транскриптомики	ПК-5	33,У4,Н3
8	Идея общего генофонда всего живого мира.	ПК-5	33,У4,Н3
9	Вирусные и невирусные ретротранспозоны, процессирован-	ПК-5	33,У4,Н3
	ные псевдогены.		
10	Геномы приматов.	ПК-5	33,У4,Н3
11	Роль обратной транскрипции в эволюции геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
12	Механизмы ретротранспозиции.	ПК-5	33,У4,Н3

5.3.2. Оценочные материалы текущего контроля

5.3.2.1. Вопросы тестов

	5.5.2.1. Бопросы тестов				
№	Содержание	Компе- тенция	идк		
1	Какая из перечисленных технологий является основой генетической инженерии:	ПК-5	33,У4,Н3		
2	Под термином «обратная генетика» понимают следующие манипуляции	ПК-5	33,У4,Н3		
3	Трансгенные организмы получают путем ввода чужеродного гена в	ПК-5	33,У4,Н3		
4	Год, когда впервые показана роль нуклеиновых кислот в передаче наследственной информации	ПК-5	33,У4,Н3		
5	Год, когда была создана модель двойной спирали ДНК	ПК-5	33,У4,Н3		
6	В качестве вектора для введения чужого гена в животную клетку используют	ПК-5	33,У4,Н3		
7	В состав вектора на основе вируса не входят последовательности, отвечающие за	ПК-5	33,У4,Н3		
8	Температура денатурации ДНК (оС)	ПК-5	33,У4,Н3		
9	Узнают и расщепляют молекулы ДНК строко в сайте узнавания или на фиксированном расстоянии от него нуклеазы	ПК-5	33,У4,Н3		
10	При разгоне ДНК в агарозном геле дальше всего от стартовой линии окажутся фрагменты	ПК-5	33,У4,Н3		
11	Для построения рестрикционной карты необходимо фрагменты ДНК последовательно обработать	ПК-5	33,У4,Н3		
12	Название «метод дробовика» применяется по отношению к библиотекам	ПК-5	33,У4,Н3		
13	Полимеразную цепную реакцию разработал	ПК-5	33,У4,Н3		
14	Методику переноса ДНК на нитроцеллюлозный фильтр разработал	ПК-5	33,У4,Н3		
15	Наличие интронов и экзонов не характерно для ДНК	ПК-5	33,У4,Н3		
16	Для экспрессии эукариотических генов в клетке прокариот необходимо ставить их под контроль регуляторных элементов	ПК-5	33,У4,Н3		
17	Аттенуаторы располагаются между	ПК-5	33,У4,Н3		
18	Полимеразная цепная реакция – это (3 балла):	ПК-5	33,У4,Н3		
19	Направление синтеза (элонгации) новой цепочки ДНК при участии полимеразы (3 балла):	ПК-5	33,У4,Н3		
20	Метод, при котором молекулы разделяются на основе их подвижности в геле под действием электрического поля (3 балла):	ПК-5	33,У4,Н3		

Страница 12 из 23

		Стра	ница 12 из 23
21	Автономно реплицирующаяся молекула ДНК, в которую можно встраивать фрагменты чужой ДНК и вводить в клет-	ПК-5	33,У4,Н3
22	Ky –	THE F	22 374 112
22	Короткие олигонуклеотиды (фрагменты ДНК), содержащие	ПК-5	33,У4,Н3
	в своем составе нуклеотидную последовательность какоголибо сайта рестрикции.		
23	Многократное удвоение плазмиды или фрагмента ДНК –	ПК-5	33,У4,Н3
24	Двухтяжевые олигонуклеотиды, предназначенные для объединения фрагментов ДНК с несовместимыми концами —	ПК-5	33,У4,Н3
25	Фермент, отвечающий за восстановление фосфодиэфирной связи в молекуле ДНК —	ПК-5	33,У4,Н3
26	Фермент, отвечающий за синтез комплементарной цепи ДНК –	ПК-5	33,У4,Н3
27	Фермент, вносящий разрывы в двойную цепь ДНК –	ПК-5	33,У4,Н3
28	За синтез ДНК на матрице РНК отвечает фермент –	ПК-5	33,У4,Н3
29	Рестриктаза, выделенная из Bacillus subtilis, называется –	ПК-5	33,У4,Н3
30	Этап полимеразной цепной реакции, когла образуются одноцепочечный фрагмент,	ПК-5	33,У4,Н3
31	Связанный с праймером –	ПК-5	33,У4,Н3
32	Способ введения ДНК, основанныей на изменении проницаемости ЦПМ путем обработки электроимрульсами называется —	ПК-5	33,У4,Н3
33	Прионы и шапероны.	ПК-5	33,У4,Н3
34	Протеомика.	ПК-5	33,У4,Н3
35	Методы разделения белков.	ПК-5	33,У4,Н3
36	Базовые функции белков	ПК-5	33,У4,Н3
37	Типы взаимодействия генов, лежащие в основе функционирования геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
37	Протеом	ПК-5	33,У4,Н3
38	Транскриптомика.	ПК-5	33,У4,Н3
39	Генная терапия	ПК-5	33,У4,Н3
40	Секвенирование	ПК-5	33,У4,Н3
41	Фармакогеномика	ПК-5	33,У4,Н3
42	Генодиагностика	ПК-5	33,У4,Н3
43	Генная иммунизация	ПК-5	33,У4,Н3
44	Возникновение геномики как научной дисциплины стало возможным после:	ПК-5	33,У4,Н3
45	Существенность гена у патогенного организма - кодируемый геном продукт необходим:	ПК-5	33,У4,Н3
46	Гены house keeping у патогенного микроорганизма экспрессируются:	ПК-5	33,У4,Н3
47	Протеомика характеризует состояние микробного патогена:	ПК-5	33,У4,Н3
48	Для получения протопластов из клеток грибов используется:	ПК-5	33,У4,Н3
49	За образованием протопластов из микробных клеток можно следить с помощью методов:	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 13 из 23

		Стра	ница 13 из 23
50	Для получения протопластов из бактериальных клеток используется:	ПК-5	33,У4,Н3
51	Объединение геномов клеток разных видов и родов возможно при соматической гибридизации:	ПК-5	33,У4,Н3
52	Высокая стабильность протопластов достигается при хранении:	ПК-5	33,У4,Н3
53	Полиэтиленгликоль (ПЭГ), вносимый в суспензию протопластов:	ПК-5	33,У4,Н3
54	Для протопластирования наиболее подходят суспензионные культуры:	ПК-5	33,У4,Н3
55	Гибридизация протопластов возможна, если клетки исходных растений обладают:	ПК-5	33,У4,Н3
56	Преимуществами генно-инженерного инсулина являются:	ПК-5	33,У4,Н3
57	Преимущества получения видоспецифических для определенных видов животных белков путем микробиологического синтеза:	ПК-5	33,У4,Н3
58	Разработанная технология получения рекомбинантного эритропоэтина основана на экспрессии гена:	ПК-5	33,У4,Н3
59	Особенностью пептидных факторов роста тканей являются:	ПК-5	33,У4,Н3
60	Преимущество ИФА перед определением инсулина по падению концентрации глюкозы в крови животных:	ПК-5	33,У4,Н3
61	При оценке качества генно-инженерного инсулина требуется уделять особенно большее внимание тесту на:	ПК-5	33,У4,Н3
62	Основное преимущество полусинтетических производных эритромицина - азитро-, рокситро-, кларитромицина перед природным антибиотиком обусловлено:	ПК-5	33,У4,Н3
63	Антибиотики с самопромотированным проникновением в клетку патогена:	ПК-5	33,У4,Н3
64	Появление множественной резистентности опухолей к противоопухолевым агентам обусловлено:	ПК-5	33,У4,Н3
65	Практическое значение полусинтетического аминогликозида амикацина обусловлено:	ПК-5	33,У4,Н3
66	Действие полиенов - нистатина и амфотерицина В на грибы, но не на бактерии объясняется:	ПК-5	33,У4,Н3
67	Фунгицидность полиенов нистатина и амфотерицина В обусловлена:	ПК-5	33,У4,Н3
68	Защита продуцентов аминогликозидов от собственного антибиотика:	ПК-5	33,У4,Н3
69	Сигнальная трансдукция:	ПК-5	33,У4,Н3
70	Из вторичных метаболитов микроорганизмов ингибитором сигнальной трансдукции является:	ПК-5	33,У4,Н3
71	Трансферазы осуществляют:	ПК-5	33,У4,Н3
72	Цефалоспорин четвертого поколения устойчивый к беталактамазам грамотрицательных бактерий:	ПК-5	33,У4,Н3
73	Цефалоспорин четвертого поколения устойчивый к беталактамазам грамположительных бактерий:	ПК-5	33,У4,Н3
74	Пенициллинацилаза используется:	ПК-5	33,У4,Н3
75	Пенициллинацилаза катализирует:	ПК-5	33,У4,Н3
76	Моноклональные антитела получают в производстве:	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 14 из 23

		Стра	аница 14 из 23
77	Мишенью для физических и химических мутагенов в клетке биообъектов являются:	ПК-5	33,У4,Н3
78	Активный ил, применяемый при очистке стоков биотехно- логических производств - это:	ПК-5	33,У4,Н3
79	При очистке промышленных стоков в «часы пик» применяют штаммы-деструкторы:	ПК-5	33,У4,Н3
80	Постоянное присутствие штаммов-деструкторов в аэротенках малоэффективно; периодическое внесение их коммерческих препаратов вызвано:	ПК-5	33,У4,Н3
81	Функцией феромонов является:	ПК-5	33,У4,Н3
82	Выделение и очистка продуктов биосинтеза и органического синтеза имеет принципиальные отличия на стадиях процесса:	ПК-5	33,У4,Н3
83	Основное преимущество ферментативной биоконверсии стероидов перед химической трансформацией:	ПК-5	33,У4,Н3
84	Увеличение выхода целевого продукта при биотрансформации стероида достигается:	ПК-5	33,У4,Н3
85	Директором (главным инженером) фармацевтического предприятия должен являться согласно требованиям GMP:	ПК-5	33,У4,Н3
86	Правила СМР предусматривают производство в отдельных помещениях и на отдельном оборудовании:	ПК-5	33,У4,Н3
87	Свойство беталактамов, из-за которого их следует, согласно СМР, нарабатывать в отдельных помещениях:	ПК-5	33,У4,Н3
88	Правила СМР предусматривают производство в отдельных помещениях и на отдельном оборудовании:	ПК-5	33,У4,Н3
89	GLP регламентирует:	ПК-5	33,У4,Н3
90	Согласно ССР в обязанности этических комитетов входят:	ПК-5	33,У4,Н3
91	Причина невозможности непосредственной экспрессии гена человека в клетке прокариот:	ПК-5	33,У4,Н3
92	Прямой перенос чужеродной ДНК в протопласты возможен с помощью:	ПК-5	33,У4,Н3
93	Субстратами рестриктаз, используемых генным инженером, являются:	ПК-5	33,У4,Н3
94	Ген маркер, необходим в генетической инженерии:	ПК-5	33,У4,Н3
95	Понятие «липкие концы» применительно к генетической инженерии отражает:	ПК-5	33,У4,Н3
96	Поиск новых рестриктаз для использования в генетической инженерии объясняется:	ПК-5	33,У4,Н3
97	Успехи генетической инженерии в области создания рекомбинантных белков больше, чем в создании рекомбинантных антибиотиков, что объясняется:	ПК-5	33,У4,Н3
98	Фермент лигаза используется в генетической инженерии поскольку:	ПК-5	33,У4,Н3
99	Биотехнологу «ген-маркер» необходим:	ПК-5	33,У4,Н3
100	Ослабление ограничений на использование в промышленности микроорганизмов-рекомбинантнов, продуцирующих гормоны человека, стало возможным благодаря:	ПК-5	33,У4,Н3
101	Вектор на основе плазмиды предпочтительней вектора на основе фаговой ДНК благодаря:	ПК-5	33,У4,Н3
102	Активирование нерастворимого носителя в случае иммобилизации фермента необходимо:	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 15 из 23

		Стра	аница 15 из 23
103	Иммобилизация индивидуальных ферментов ограничивается таким обстоятельством, как:	ПК-5	33,У4,Н3
104	Иммобилизация целых клеток продуцентов лекарственных веществ нерациональна в случае:	ПК-5	33,У4,Н3
105	Иммобилизация клеток продуцентов целесообразна в случае, если целевой продукт:	ПК-5	33,У4,Н3
106	Целями иммобилизации ферментов в биотехнологическом производстве являются:	ПК-5	33,У4,Н3
107	Целевой белковый продукт локализован внутри иммобилизованной клетки. Добиться его выделения, не нарушая системы, можно:	ПК-5	33,У4,Н3
108	Колоночный биореактор для иммобилизации целых клеток должен отличаться от реактора для иммобилизации ферментов:	ПК-5	33,У4,Н3
109	Технология, основанная на иммобилизации биообъекта, уменьшает наличие в лекарственном препарате следующих примесей:	ПК-5	33,У4,Н3
110	Экономическое преимущество биотехнологического производства, основанного на иммобилизованных биообъектах, перед традиционным обусловлено:	ПК-5	33,У4,Н3
111	Биосинтез антибиотиков, используемых как лекарственные вещества, усиливается и наступает раньше на средах:	ПК-5	33,У4,Н3
112	Регулируемая ферментация в процессе биосинтеза достигается при способе:	ПК-5	33,У4,Н3
113	Ретроингибирование конечным продуктом при биосинтезе биологически активных веществ - это:	ПК-5	33,У4,Н3
114	Термин «мультиферментный комплекс» означает:	ПК-5	33,У4,Н3
115	Путем поликетидного синтеза происходит сборка молекулы:	ПК-5	33,У4,Н3
116	Комплексный компонент питательной среды, резко повысивший производительность ферментации в случае пенициллина:	ПК-5	33,У4,Н3
117	Предшественник пенициллина, резко повысивший его выход при добавлении в среду:	ПК-5	33,У4,Н3
118	Предшественник при биосинтезе пенициллина добавляют:	ПК-5	33,У4,Н3
119	Технологический воздух для биотехнологического производства стерилизуют:	ПК-5	33,У4,Н3
120	Борьба с фаговой инфекцией в цехах ферментации антибиотической промышленности наиболее рациональна путем:	ПК-5	33,У4,Н3
121	Преимущество растительного сырья, получаемого при выращивании культур клеток перед сырьем, получаемым из плантационных или дикорастущих растений:	ПК-5	33,У4,Н3
122	Мониторинг (применительно к лекарству):	ПК-5	33,У4,Н3
123	Скрининг (лекарств):	ПК-5	33,У4,Н3
124	Таргет:	ПК-5	33,У4,Н3
125	Цель секвенирования генома – установление:	ПК-5	33,У4,Н3
126	В качестве основного метода протеомики используют:	ПК-5	33,У4,Н3
127	Гены ivi экспрессируются:	ПК-5	33,У4,Н3
128	Направление геномики, непосредственно связанное с протеомикой:	ПК-5	33,У4,Н3
129	Метициллинорезистентность (MRSA) обусловлена:	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 16 из 23

При лечении больных СПИДом или при других ситуациях с проявлением пониженной активности иммунной системы предпочтительнее использовать: 131 Конкретная локализация беталактамаз у грамположительных бактерий: 132 Конкретная локализация беталактамаз у грамположительных бактерий: 133 Причина распространения беталактамаз у грамотрицательных бактерий: 134 Биотехнология – это			Стра	ница 16 из 23
Предпочтительнее использовать: ПК-5 33,У4,Н3 132 Конкретная локализация беталактамаз у грампорицательных бактерий: ПК-5 33,У4,Н3 133 Причина распространения беталактамаз среди возбудителей ПК-5 33,У4,Н3 134 Биотехнология — это ПК-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия — это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида — это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантиную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Зукариоты — это: ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae — ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации — это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия — это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия — это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 147 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У	130	При лечении больных СПИДом или при других ситуациях с	ПК-5	33,У4,Н3
131 Конкретная локализация беталактамаз у грамположительных бактерий: 132 Конкретная локализация беталактамаз у грамотрицательных 133, y4, H3 134 135 135 137, y4, H3 135 136 137, y4, H3 137 138 139		проявлением пониженной активности иммунной системы		
Ных бактерий: 132 Конкретная локализация беталактамаз у грамотрицательных бактерий: 133 Причина распространения беталактамаз среди возбудителей в клинике – частота применения: 134 Биотехнология – это 116-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: 117-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: 138 Химические мутагены: 117-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: 117-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: 117-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантирую ДНК (гибридную плазмиду) проводят: 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: 117-5 33,У4,Н3 143 Зукариоты – это: 117-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – 117-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: 117-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: 117-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: 117-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 117-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клониро		предпочтительнее использовать:		
132 Конкретная локализация беталактамаз у грамотрицательных бактерий: 133 Причина распространения беталактамаз среди возбудителей в клинике — частота применения: 134 Биотехнология — это 116-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: 117-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: 138 Химические мутагены: 117-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия — это: 117-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия — это: 117-5 33,У4,Н3 140 Плазмида — это: 117-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: 117-5 33,У4,Н3 143 Зукариоты — это: 117-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae — 118-5 33,У4,Н3 145 Мутации — это: 118-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия — это: 118-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические 118-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в со	131	Конкретная локализация беталактамаз у грамположитель-	ПК-5	33,У4,Н3
бактерий: Причина распространения беталактамаз среди возбудителей в клинике — частота применения: ПК-5 33,У4,Н3 134 Биотехнология — это ПК-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия — это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида — это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Зукариоты — это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae — ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации — это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия — это: ПК-5 </td <td></td> <td>ных бактерий:</td> <td></td> <td></td>		ных бактерий:		
Причина распространения беталактамаз среди возбудителей ПК-5 33,У4,Н3	132	Конкретная локализация беталактамаз у грамотрицательных	ПК-5	33,У4,Н3
в клинике – частота применения: ПК-5 33,У4,Н3 134 Биотехнология – это ПК-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Кассhаготусев сегеvisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3		бактерий:		
134 Биотехнология – это ПК-5 33,У4,Н3 135 Отличительные особенности прокариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это: ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3	133	Причина распространения беталактамаз среди возбудителей	ПК-5	33,У4,Н3
135 Отличительные особенности прокариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3		в клинике – частота применения:		
136 Оптимальный температурный режим развития микроорганизмов-мезофилов составляет: ПК-5 33,У4,Н3 137 Для получения протопластов из клеток грибов используется: ПК-5 33,У4,Н3 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это: ПК-5 33,У4,Н3 144 Sассhаготусеs cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,	134	Биотехнология – это	ПК-5	33,У4,Н3
низмов-мезофилов составляет:137Для получения протопластов из клеток грибов используется:ПК-533,У4,Н3138Химические мутагены:ПК-533,У4,Н3139Генная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3140Плазмида – это:ПК-533,У4,Н3141Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят:ПК-533,У4,Н3142Отличительные особенности эукариотической клетки:ПК-533,У4,Н3143Эукариоты – этоПК-533,У4,Н3144Saccharomyces cerevisiae –ПК-533,У4,Н3145Мутации – это:ПК-533,У4,Н3146Клеточная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3147Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает:ПК-533,У4,Н3148Требования к векторам ДНК:ПК-533,У4,Н3149Способы введения клонированных генов в соматические клетки:ПК-533,У4,Н3	135	Отличительные особенности прокариотической клетки:	ПК-5	33,У4,Н3
низмов-мезофилов составляет:137Для получения протопластов из клеток грибов используется:ПК-533,У4,Н3138Химические мутагены:ПК-533,У4,Н3139Генная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3140Плазмида – это:ПК-533,У4,Н3141Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят:ПК-533,У4,Н3142Отличительные особенности эукариотической клетки:ПК-533,У4,Н3143Эукариоты – этоПК-533,У4,Н3144Saccharomyces cerevisiae –ПК-533,У4,Н3145Мутации – это:ПК-533,У4,Н3146Клеточная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3147Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает:ПК-533,У4,Н3148Требования к векторам ДНК:ПК-533,У4,Н3149Способы введения клонированных генов в соматические клетки:ПК-533,У4,Н3	136	Оптимальный температурный режим развития микроорга-	ПК-5	33,У4,Н3
ся: 138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3				
138 Химические мутагены: ПК-5 33,У4,Н3 139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 клетки: ПК-5 33,У4,Н3	137	Для получения протопластов из клеток грибов использует-	ПК-5	33,У4,Н3
139 Генная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3		ся:		
140 Плазмида – это: ПК-5 33,У4,Н3 141 Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят: ПК-5 33,У4,Н3 142 Отличительные особенности эукариотической клетки: ПК-5 33,У4,Н3 143 Эукариоты – это: ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	138	Химические мутагены:	ПК-5	33,У4,Н3
141Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомбинантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят:ПК-533,У4,Н3142Отличительные особенности эукариотической клетки:ПК-533,У4,Н3143Эукариоты – этоПК-533,У4,Н3144Saccharomyces cerevisiae –ПК-533,У4,Н3145Мутации – это:ПК-533,У4,Н3146Клеточная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3147Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает:ПК-533,У4,Н3148Требования к векторам ДНК:ПК-533,У4,Н3149Способы введения клонированных генов в соматическиеПК-533,У4,Н3клетки:ПК-533,У4,Н3	139	Генная инженерия – это:	ПК-5	33,У4,Н3
нантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят:142Отличительные особенности эукариотической клетки:ПК-533,У4,Н3143Эукариоты – этоПК-533,У4,Н3144Saccharomyces cerevisiae –ПК-533,У4,Н3145Мутации – это:ПК-533,У4,Н3146Клеточная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3147Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает:ПК-533,У4,Н3148Требования к векторам ДНК:ПК-533,У4,Н3149Способы введения клонированных генов в соматические клетки:ПК-533,У4,Н3	140	Плазмида – это:	ПК-5	33,У4,Н3
142Отличительные особенности эукариотической клетки:ПК-533,У4,Н3143Эукариоты – этоПК-533,У4,Н3144Saccharomyces cerevisiae –ПК-533,У4,Н3145Мутации – это:ПК-533,У4,Н3146Клеточная инженерия – это:ПК-533,У4,Н3147Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает:ПК-533,У4,Н3148Требования к векторам ДНК:ПК-533,У4,Н3149Способы введения клонированных генов в соматические клетки:ПК-533,У4,Н3	141	Отбор трансформированных клеток, содержащих рекомби-	ПК-5	33,У4,Н3
143 Эукариоты – это ПК-5 33,У4,Н3 144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3		нантную ДНК (гибридную плазмиду) проводят:		
144 Saccharomyces cerevisiae – ПК-5 33,У4,Н3 145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	142	Отличительные особенности эукариотической клетки:	ПК-5	33,У4,Н3
145 Мутации – это: ПК-5 33,У4,Н3 146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	143	Эукариоты – это	ПК-5	33,У4,Н3
146 Клеточная инженерия – это: ПК-5 33,У4,Н3 147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	144	Saccharomyces cerevisiae –	ПК-5	33,У4,Н3
147 Процесс изготовления генно-инженерных препаратов включает: ПК-5 33,У4,Н3 148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	145	Мутации – это:	ПК-5	33,У4,Н3
148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	146	Клеточная инженерия – это:	ПК-5	33,У4,Н3
148 Требования к векторам ДНК: ПК-5 33,У4,Н3 149 Способы введения клонированных генов в соматические клетки: ПК-5 33,У4,Н3	147	Процесс изготовления генно-инженерных препаратов вклю-	ПК-5	33,У4,Н3
149 Способы введения клонированных генов в соматические ПК-5 33,У4,Н3 клетки:		чает:		
клетки:	148	Требования к векторам ДНК:	ПК-5	33,У4,Н3
	149	Способы введения клонированных генов в соматические	ПК-5	33,У4,Н3
150 Инженерная энзимология: ПК-5 33,У4,Н3		клетки:		
	150	Инженерная энзимология:	ПК-5	33,У4,Н3

5.3.2.2. Вопросы для устного опроса

No	Содержание	Компе- тенция	идк
1	Протеомика. Каталогизация белков.	ПК-5	33,У4,Н3
2	Атлас белков человека.	ПК-5	33,У4,Н3
3	Методы разделения белков. Двумерный гель-электрофорез и масс-спектрометрия.	ПК-5	33,У4,Н3
4	Компьютерный анализ белков.	ПК-5	33,У4,Н3
5	Перспективы метаболомики	ПК-5	33,У4,Н3
6	Уровни функционирования генома: базовые функции белков, физиологические функции и функции на уровне организма	ПК-5	33,У4,Н3
7	Типы взаимодействия генов, лежащие в основе функционирования геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
8	Протеом и границы функционирования геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
9	Транскриптомика. Характеристика транскриптома.	ПК-5	33,У4,Н3
10	Создание библиотеки кДНК.	ПК-5	33,У4,Н3

Страница 17 из 23

			ница 1 / из 23
11	Становление молекулярной биологии как науки.	ПК-5	33,У4,Н3
12	Прионы и шапероны. Их биологическая роль.	ПК-5	33,У4,Н3
13	Рибозимы – специфичность и механизм действия.	ПК-5	33,У4,Н3
14	Классификация типов репарации. Значение репарации.	ПК-5	33,У4,Н3
15	Геном и биология XXI века – геномика, ее перспективы	ПК-5	33,У4,Н3
16	Характеристика «социального» поведения клеток в много-	ПК-5	33,У4,Н3
	клеточном организме		
17	Молекулярно-генетическая диагностика с использованием	ПК-5	33,У4,Н3
	биологических микрочипов		
18	Методы молекулярно-генетического анализа в диагностике	ПК-5	33,У4,Н3
	наследственных заболеваний.		
19	Генная терапия	ПК-5	33,У4,Н3
20	Секвенирование нового поколения (NGS)	ПК-5	33,У4,Н3
21	Блотинг и гибридизация	ПК-5	33,У4,Н3
22	Генодиагностика.	ПК-5	33,У4,Н3
23	Генная иммунизация	ПК-5	33,У4,Н3
24	Банки генов и белков. Базы данных о структуре геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
25	Произвести поиск праймеров для гена СОП для проведения	ПК-5	33,У4,Н3
	ПЦР-реакции у дрозофилы.		
26	Произвести выравнивание заданных нуклеотидных после-	ПК-5	33,У4,Н3
	довательностей		
27	Произвести поиск гена и ОРС по имеющейся нуклеотидной	ПК-5	33,У4,Н3
	последовательности		
28	Произвести построение филогенетических деревьев по за-	ПК-5	33,У4,Н3
	данным нуклеотидным последовательностям.		
29	Геномика как наука. Цель. Задачи. Обратная генетика. Но-	ПК-5	33,У4,Н3
	вая научная идеология и		
	методология.		
30	Общие принципы сравнительного анализа геномов: кла-	ПК-5	33,У4,Н3
	стерный анализ.		
31	Основы геномного полиморфизма. Гаплотипы и гаплотипи-	ПК-5	33,У4,Н3
	рование. Использование в практике.		
32	Структурный анализ геномов - физическое картирование.	ПК-5	33,У4,Н3
	Построение контига.		
33	Основные структурные компоненты геномов прокариот и	ПК-5	33,У4,Н3
	эукариот. Геномы митохондрий.		
34	Сателлитная ДНК, локализация, распределение, функцио-	ПК-5	33,У4,Н3
	нальная значимость.		
35	Критерии сравнения геномов. Пути образования генных се-	ПК-5	33,У4,Н3
	мейств. Значимость и роль в эволюции геномов.		
36	Мобильные элементы - IS-элементы и транспозоны. Прин-	ПК-5	33,У4,Н3
	ципы строения, передвижения и распространение в геномах.		22 77 1 77 2
37	Минимальный набор генов, фундаментальное и практиче-	ПК-5	33,У4,Н3
20	ское значение.	TTT: -	D2 X74 X72
38	Геномы хлоропластов. Связь с геномами бактерий.	ПК-5	33,У4,Н3
39	Мобильные элементы - вирусные ретротранспозоны. Строе-	ПК-5	33,У4,Н3
40	ние.	TT1: -	22 374 112
40	Конкретная локализация беталактамаз у грамположитель-	ПК-5	33,У4,Н3
	ных бактерий:		

5.3.2.3. Задачи для проверки умений и навыков

Nº	Содержание	Компе- тенция	идк
1	В результате обработки эндонуклеазами рестрикции линейного фрагмента ДНК были получены следующие фрагменты: EcoR1: 2 kb и 3 kb; HindIII: 1 kb и 4 kb; HindIII + EcoR1: 2 kb, 2 kb и 1 kb. Постройте рестрикционную карту. Сайт узнавания EcoR1 – G^AATTC, HindIII – A^AGCTT.	ПК-5	33,У4,Н3
2	Результаты рестрикции кольцевой плазмиды pX: BamHI $-$ 13 kb, HindIII $-$ 8 kb+ 5 kb, BamHI + HindIII $-$ 6 kb + 5 kb + 2 kb. Постройте рестрикционную карту. Сайт узнавания BamHI $-$ G^GATCC, HindIII $-$ A^AGCTT.	ПК-5	33,У4,Н3
3	Сиквенсовая реакция для секвенирования по Сэнгеру (секвенирование с обрывом цепи) проводилась в 4-х пробирках (в первой + ddATP, во второй + ddTTP, в третьей + ddGTP, в четвертой + ddCTP).	ПК-5	33,У4,Н3
4	. В результате секвенирования удалось установить порядок нуклеотидов: СССGTAGCTAGCTAGCTTAGTCСТ (25 нуклеотидов) Для секвенирования использовался праймер длиной 12 нуклеотидов. Определите, фрагменты какой длины образовывались в каждой пробирке в ходе сиквенсовой реакции.	ПК-5	33,У4,Н3
5	1. Комбинаторные перестройки геномов эукариот. 2. Вклад перестроек в эволюцию геномов, пути реорганизации геномов. 3. Сравнительная геномика.	ПК-5	33,У4,Н3
6	1. Сравнение бактериальных геномов. 2. Минимальный набор 3. Геномы дрожжей. 4.Геном нематоды.	ПК-5	33,У4,Н3
7	Транскриптомика. Методы транскриптомики	ПК-5	33,У4,Н3
8	Идея общего генофонда всего живого мира.	ПК-5	33,У4,Н3
9	Вирусные и невирусные ретротранспозоны, процессированные псевдогены.	ПК-5	33,У4,Н3
10	Геномы приматов.	ПК-5	33,У4,Н3
11	Роль обратной транскрипции в эволюции геномов.	ПК-5	33,У4,Н3
12	Механизмы ретротранспозиции.	ПК-5	33,У4,Н3

5.4. Система оценивания достижения компетенций

5.4.1. Оценка достижения компетенций в ходе промежуточной аттестации

ПК-5	ПК-5 Способен обосновывать и внедрять биотехнологические методы совершенствования и				
	воспроизводства стада				
Инди	Индикаторы достижения компетенции ПК-5 Номера вопросов и задач			I	
Код	Содержание	вопросы к задачи к вопросы к курсово зкзамену зкзамену проект		вопросы по курсовому проекту (работе)	
33	Методы и способы крупномасштабной селекции животных	1-40	1-8	-	-
У4	Оценивать выведенные и совершен- ствуемые породы, типы, линии живот- ных на отличимость, однородность и	1-40	1-8	-	-

	стабильность в установленном порядке				
	Обеспечения проведения генетической				
ПЗ	экспертизы на достоверность проис-	1-40	1-8		
113	хождения животных и для выявления	1-40	1-0	_	_
	генетических аномалий				

5.4.2. Оценка достижения компетенций в ходе текущего контроля

ПК-5	ПК-5 Способен обосновывать и внедрять биотехнологические методы совершенствования и			
	воспроизво	дства стада		
Инди	икаторы достижения компетенции ПК-5	Но	мера вопросов и	задач
Код	Содержание	вопросы тестов	вопросы устного опроса	задачи для проверки умений и навыков
33	Методы и способы крупномасштабной селекции животных	1-150	1-40	1-12
У4	Оценивать выведенные и совершенствуемые породы, типы, линии животных на отличимость, однородность и стабильность в установленном порядке	1-150	1-40	1-12
НЗ	Обеспечения проведения генетической экспертизы на достоверность происхождения животных и для выявления генетических аномалий	1-150	1-40	1-12

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

№	Библиографическое описание	Тип издания	Вид учебной литературы
1	Санди Примроуз Геномика. Роль в медицине [Электронный ресурс]/ Санди Примроуз, Ричард Тваймен— Электрон. текстовые данные.— М.: БИНОМ. Лаборатория 13 13 знаний, 2014.— 278 с.— Режим доступа: http://www.iprbookshop.ru/37028.— ЭБС «IPRbooks», по паролю	Учебная	Основная
2	Крейг Вентер Расшифрованная жизнь [Электронный ресурс]: мой геном, моя жизнь/ Крейг Вентер— Электрон. текстовые данные.— М.: БИНОМ. Лаборатория знаний, 2015.— 466 с.— Режим доступа: http://www.iprbookshop.ru/37095.— ЭБС «IPRbooks», по паролю	Учебная	Основная
3	Сазанов А.А. Генетика СПб.: ЛГУ им. А. С. Пушкина, 2011. — 264 с. (Электронный ресурс. — Режим доступа: http://znanium.com/catalog.php?bookinfo=445036)	Учебная	Основная
4	Савченко В.К. Геогеномика. Организация геносферы [Электронный ресурс]: монография/ Савченко В.К.— Электрон. текстовые данные.— Минск: Белорусская наука, 2009.— 415 с.— Режим доступа: http://www.iprbookshop.ru/10067.— ЭБС «IPRbooks», по паролю	Учебная	Дополнительная

Страница 20 из 23

5	Соловьев А.В. Генная инженерия. Учебнометодическое пособие — Ульяновск: УлГПУ им. И.Н. Ульянова, 2017.—69 с.	Учебная	Дополнительная
6	Коняев И.С. Геномика, протеомика: методические разработки лабораторных занятий для студентов направления 06.04.01 Биология, профиль «Биотехнология с основами нанотехнологий» — Ульяновск: УлГПУ им. И.Н. Ульянова, 2016. — 13 с	Учебная	Дополнительная

6.2. Ресурсы сети Интернет

6.2.1. Электронные библиотечные системы

№	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 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	Справочная правовая система Гарант	http://ivo.garant.ru
		http://www.consultant.ru/
3	Информационная система по сельскохозяйственным наукам и технологиям	http://agris.fao.org/

6.2.3. Сайты и информационные порталы

N	Название	Размещение
1	Все ГОСТы	http://vsegost.com/
2	Российское хозяйство. Сельхозтехника.	http://rushoz.ru/selhoztehnika/

7. Материально-техническое и программное обеспечение дисциплины

Адрес (местоположение) помещений
для проведения всех видов учебной де-
ятельности, предусмотренной учебным
планом (в случае реализации образова-
тельной программы в сетевой форме
дополнительно указывается наимено-
вание организации, с которой заключен
договор)
394087, Воронежская область, г. Воро-
неж, ул. Ломоносова, 114а, а. 169

Страница 21 из 23

	Страница 21 из 23
/ DjVu Reader, Яндекс Браузер / Mozilla Firefox /	
Microsoft Edge, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic,	
eLearning server.	
Учебная аудитория для проведения учебных занятий:	394087, Воронежская область, г. Воро-
комплект учебной мебели, демонстрационное обору-	неж, ул. Ломоносова, 114а, а. 326
дование с возможностью подключения к сети «Ин-	
тернет» и обеспечением доступа в электронную ин-	
формационно-образовательную среду используемое	
программное обеспечение: MS Windows, Office MS	
Windows, DrWeb ES, 7-Zip, MediaPlayer Classic, Ян-	
декс браузер / Mozilla Firefox / Internet Explorer, ALT	
Linux, LibreOffice, учебно-наглядные пособия: кол-	
лекция кормов, муляжи сельскохозяйственных жи-	
вотных, мультимедийное оборудование, лаборатор-	
ное оборудование: термостат, сушильный шкаф	
Центр селекционно-племенных исследований и	394087, Воронежская область, г. Воро-
ДНК-технологий «Племген»: лабораторное оборудо-	неж, ул. Ломоносова, 114а
вание	
Помещение для самостоятельной работы обучаю-	394087, Воронежская область,
щихся: комплект учебной мебели, демонстрационное	г. Воронеж, ул. Ломоносова, 114б, а. 18
оборудование и учебно-наглядные пособия, компью-	(с 16 часов до 19 часов)
терная техника с возможностью подключения к сети	
"Интернет" и обеспечением доступа в электронную	
информационно-образовательную среду, используе-	
мое программное 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
1	Пакет статистической обработки данных Statistica	ПК ауд.122а (К1)
2	Программа оптимизации "Корм-Оптима"	ПК ауд. 16, 18 (К9)
3	Программный комплекс КОРАЛЛ – Ферма КРС (демоверия)	ПК в локальной сети ВГАУ

8. Междисциплинарные связи

Наименование дисциплины, с которой проводилось согласование	Кафедра, с которой про- водилось согласование	Подпись руководителя
Генетические основы селекционного процесса в животноводстве	ПИШ «Агроген»	A. Company of the com
Основы коммерциализации селекционных достижений,	ПИШ «Агроген»	
Современные методы оценки племенной ценности сельскохо- зяйственных животных	ПИШ «Агроген»	A. Company of the com

Приложение 1 Лист периодических проверок рабочей программы и информация о внесенных изменениях

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