федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Мичуринский государственный аграрный университет»

Кафедра садоводства, биотехнологий и селекции сельскохозяйственных культур

УТВЕРЖДЕНА решением учебно-методического совета университета (протокол от 23 мая 2024 г. № 9)

УТВЕРЖДАЮ
Председатель учебно-методического совета университета
С.В. Соловьёв
«23» мая 2024 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

«ОСНОВЫ МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ»

Направление подготовки - 19.03.01 Биотехнология Направленность (профиль) Биотехнология Квалификация выпускника - бакалавр

1. Цели освоения дисциплины (модуля)

Целями освоения дисциплины (модуля) «Основы молекулярной биологии» является: формирование у обучающихся теоретических представлений об основных методах молекулярной биологии; молекулярных и генетических механизмах функционирования систем жизнедеятельности; элементарных навыков постановки биологического эксперимента в ходе практических занятий.

Задачи:

- формирование представлений об основных молекулярных и генетических механизмах функционирования систем жизнедеятельности;
- дать представление об основных методах, применяемых для постановки молекулярно-биологических экспериментов;
- научить обучающихся анализировать современные данные об использовании методов молекулярной биологии для создания организмов с полезными свойствами.
- формировать умение самостоятельно осуществлять сбор, обработку, интерпретацию биологической информации для решения научных и практических задач в области для решения научных и практических задач в области молекулярной биологии, необходимых для эффективной и целенаправленной профессиональной деятельности.

2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Основы молекулярной биологии» является обязательной дисциплиной, входит в состав Блока 1 «Дисциплины (модули) Б1.О.23.

Освоение дисциплины взаимосвязано с изучением таких дисциплин, как: «Органическая химия», «Общая и неорганическая химия», «Основы биохимии».

Знания и навыки, приобретенные при освоение данной дисциплины необходимы при изучении дисциплин: «Физиология растений», «Генетика», «Трансгенные эукариотические организмы», «Цитология И гистология», «Генная инженерия», дисциплиной как: «Генная инженерия», для успешного прохождения vчебной ознакомительной производственной научно-исследовательской работы, практики, государственного экзамена.

3. Планируемые результаты обучения по дисциплине, соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы

УК-1. Способен осуществлять поиск, критический анализ и синтез информации, применять системный подход для решения поставленных задач

УК-6. Способен управлять своим временем, выстраивать и реализовывать траекторию саморазвития на основе принципов образования в течение всей жизни

ОПК-1. Способен изучать, анализировать, использовать биологические объекты и процессы, основываясь на законах и закономерностях математических, физических, химических и биологических наук и их взаимосвязях

ОПК-7. Способен проводить экспериментальные исследования и испытания по заданной методике, наблюдения и измерения, обрабатывать и интерпретировать экспериментальные данные, применяя математические, физические, физико-химические, химические, биологические,

микробиологические методы

инкроонологи тески	микроонологи теские методы						
Код и		Критерии оценивания результатов обучения					
наименование универсальной компетенции	Код и наименование индикатора достижения универсальных	низкий (допороговый, компетенция не сформирована)	пороговый	базовый	продвинутый		
	компетенций						

Категория универсальных компетенций - Системное и критическое мышление							
	ИД-1ук-1 —	Не анализирует	Слабо	В достаточной	На высоком		
осуществлять	Анализирует	поставленную	анализирует	степени	уровне		
поиск,	поставленную	задачу,	поставленную	анализирует	анализирует		
критический	задачу,	выделяя ее	задачу,	поставленную	поставленную		
анализ и синтез	выделяя ее	базовые	выделяя ее	задачу,	задачу,		
информации,	базовые	составляющие,	базовые	выделяя ее	выделяя ее		
применять	составляющие,	осуществляет	составляющи	базовые	базовые		
системный	осуществляет	декомпозицию	е,	составляющие,	составляющи		
подход для	декомпозицию	задачи	осуществляет	осуществляет	е,		
решения	задачи	эиди т	декомпозици	декомпозицию	осуществляет		
поставленных	зиди ти		ю задачи	задачи	декомпозици		
задач			10 зада 111	<i>Зиди</i> III	ю задачи		
зиди 1	ИД-2 _{УК-1} –	Не может	Недостаточно	Достаточно	Успешно		
	Находит и	находить и	находит и	хорошо	находит и		
	критически	критически	критически	находит и	критически		
	анализирует	анализировать	анализирует	критически	анализирует		
	информацию,	информацию,	информацию,	анализирует	информацию,		
	необходимую	информацию, необходимую	необходимую	информацию,	необходимую		
	для решения	для решения	для решения	необходимую	для решения		
	поставленной	поставленной	поставленной	для решения	поставленной		
	задачи	задачи	задачи	поставленной	задачи		
	зиди ти	зиди т	эада тт	задачи	эйди ти		
	ИД-3ук-1 –	Не может	Слабо	Хорошо	Отлично		
	Рассматривает	рассматривать	рассматривае	рассматривает	рассматривае		
	возможные	возможные	т возможные	возможные	т возможные		
	варианты	варианты	варианты	варианты	варианты		
	решения	решения	решения	решения	решения		
	задачи,	задачи,	задачи,	задачи,	задачи,		
	оценивая их	оценивая их	оценивая их	оценивая их	оценивая их		
	достоинства и	достоинства и	достоинства и	достоинства и	достоинства и		
	недостатки	недостатки	недостатки	недостатки	недостатки		
-	ИД-4 _{УК-1} –	Не может	Неуверенно	Достаточно	Отлично		
	Аргументирова	формировать	формирует	четко	формирует		
	но формирует		собственные	формирует	собственные		
	собственные	суждения и	суждения и	собственные	суждения и		
	суждения и	оценки,	оценки,	суждения и	оценки,		
	оценки,	отличает факты	отличает	оценки,	отличает		
	отличает факты	от мнений и	факты от	отличает факты	факты от		
	от мнений и	интерпретаций	мнений и	от мнений и	мнений и		
	интерпретаций	в рассуждениях	интерпретаци	интерпретаций	интерпретаци		
	в рассуждениях	других	й в	в рассуждениях	й в		
	других	участников	рассуждениях	других	рассуждениях		
	участников	деятельности,	других	участников	других		
	деятельности,	принимает	участников	деятельности,	участников		
	принимает	обоснованное	деятельности,	принимает	деятельности,		
	обоснованное	решение	принимает	обоснованное	принимает		
	решение	поставленной	обоснованное	решение	обоснованное		
	поставленной	задачи	решение	поставленной	решение		
	задачи		поставленной	задачи	поставленной		
			задачи		задачи		

	ИД-5ук-1 –	Не может	Неуверенно	Достаточно	Отлично
	Определяет и	определять и	Определяет и	четко	определяет и
	оценивает		оценивает	определяет и	оценивает
	последствия	последствия	последствия	оценивает	последствия
	возможных	возможных	возможных	последствия	возможных
	решений	решений	решений	возможных	решений
	задачи	задачи	задачи	решений	задачи
				задачи	
Категория униве	ерсальных компе	тенций - Само	организация и	саморазвитие	(в том числе
здоровьесбережен	ие)				
УК-6. Способен	ИД-1 _{УК-6} —	Не применяет	Не	Хорошо	Отлично
управлять своим	Применяет	знание о своих	достаточно	применяет	применяет
временем,	знание о своих	ресурсах и их	применяет	знание о своих	знание о
выстраивать и	ресурсах и их	пределах	знание о	ресурсах и их	своих
реализовывать	пределах	(личностных,	своих	пределах	ресурсах и их
траекторию	(личностных,	ситуативных,	ресурсах и их	(личностных,	пределах
саморазвития на	ситуативных,	временных и	пределах	ситуативных,	(личностных,
основе	временных и	т.д.), для	(личностных,	временных и	ситуативных,
принципов	т.д.), для	успешного	ситуативных,	т.д.), для	временных и
образования в	успешного	выполнения	временных и	успешного	т.д.), для
течение всей	выполнения	порученной	т.д.), для	выполнения	успешного
жизни	порученной	работы	успешного	порученной	выполнения
	работы		выполнения	работы	порученной
			порученной		работы
			работы		
	ИД-2 _{УК-6} –	Не понимает	Не	Довольно	Отлично
	Понимает	важность	достаточно	хорошо	понимает
	важность	планирования	понимает	понимает	важность
	планирования	перспективных	важность	важность	планирования
	перспективных	целей	планирования	планирования	перспективны
	целей	собственной	перспективны	перспективных	х целей
	собственной	деятельности с	х целей	целей	собственной
	деятельности с	учетом	собственной	собственной	деятельности
	учетом	условий,	деятельности	деятельности с	с учетом
	условий,	средств,	с учетом	учетом	условий,
	средств,	личностных	условий,	условий,	средств,
	личностных	возможностей,	средств,	средств,	личностных
	возможностей,	этапов	личностных	личностных	возможностей
	этапов	карьерного	возможностей	возможностей,	, этапов
	карьерного	роста,	, этапов	этапов	карьерного
	роста,	временной	карьерного	карьерного	роста,
	временной	перспективы	роста,	роста,	временной
	перспективы	развития	временной	временной	перспективы
	развития	деятельности и	перспективы	перспективы	развития
	деятельности и	требований	развития	развития	деятельности
	требований	рынка труда	деятельности	деятельности и	и требований
	рынка труда		и требований	требований	рынка труда
	ии о	11	рынка труда	рынка труда	10
	ИД-3 _{УК-6} —	Не оценивает	Не	Довольно	Критически
	Критически	эффективность	достаточно	критически	оценивает
	оценивает	использования	критически	оценивает	эффективност
	эффективность	времени и	оценивает	эффективность	Ь
	использования	других	эффективност	использования	использовани
	времени и	ресурсов при	Ь	времени и	я времени и

	других	решении	использовани	других	других
	ресурсов при	поставленных	я времени и	ресурсов при	ресурсов при
	решении	задач, а также	других	решении	решении
	поставленных	относительно	ресурсов при	поставленных	поставленных
	задач, а также	полученного	решении	задач, а также	задач, а также
	относительно	результата	поставленных	относительно	относительно
	полученного		задач, а также	полученного	полученного
	результата		относительно	результата	результата
			полученного		
			результата		
	ИД-4 _{УК-6} –	Не	Слабо	V	Свободно
	Демонстрирует	демонстрирует	демонстрируе	Хорошо	демонстрируе
	интерес к учебе	интерес к учебе	т интерес к	демонстрирует	т интерес к
	и использует	и использует	учебе и	интерес к учебе	учебе и
	предоставляем	предоставляем	использует	и использует	использует
	ые	ые	предоставляе	предоставляем	предоставляе
	возможности	возможности	мые	ые	мые
	для	для	возможности	возможности	возможности
	приобретения	приобретения	для	для	для
	новых знаний и	новых знаний и	приобретения	приобретения	приобретения
	навыков	навыков	новых знаний	новых знаний и	новых знаний
	парыков	павыков	и навыков	навыков	и навыков
Категог	ия общепрофесси	Г Онаприру компете		ннонаучная подгоз	
Title of	ли сощопрофосон			illollwy lliwii llogi o	. O DAW
ОПК-1.	ИД-1 _{ОПК-1} –	Не знает	Плохо знает	Хорошо знает	Отлично
Способен	Демонстрирует	основные	основные	основные	знает
изучать,	знание	законы и	законы и	законы и	основные
анализировать,	основных	закономерност	закономернос	закономерност	законы и
использовать	законов и	И	ти	И	закономернос
биологические	закономерност	математически	математическ	математически	ти
объекты и	ей	х, физических,	их,	х, физических,	математическ
процессы,	математически	химических и	физических,	химических и	их,
основываясь на	х, физических,	биологических	химических и	биологических	физических,
законах и	химических и	наук и их	биологически	наук и их	химических и
закономерностя	биологических	взаимосвязей в	х наук и их	взаимосвязей в	биологически
X	наук и их	биотехнологич	взаимосвязей	биотехнологич	х наук и их
математических,	взаимосвязей в	еском	В	еском	взаимосвязей
физических,	биотехнологич	производстве	биотехнологи	производстве	В
химических и	еском	проповодетве	ческом	проповодетве	биотехнологи
биологических	производстве		производстве		ческом
наук и их	проповодотво		пропододога		производстве
взаимосвязях	ИД-2 _{ОПК-1} –	Не выявляет	Не всегда	Достаточно	Всегда
Взанию СВизин	Выявляет	сущность и	выявляет	часто	выявляет
	сущность и	особенности	сущность и	выявляет	сущность и
	особенности	биологических	особенности	сущность и	особенности
	биологических	объектов и	биологически	особенности	биологически
	объектов и	процессов,	х объектов и	биологических	х объектов и
	процессов,	основываясь на	процессов,	объектов и	процессов,
	основываясь на		основываясь		основываясь
		законах и		процессов,	
	закономерност	закономерност	на законах и	основываясь на	на законах и
	закономерност	ЯХ	закономернос	законах и	закономернос
	ЯХ	математически	XRT	закономерност	ТЯХ
	математически	х, физических,	математическ	ХК	математическ
	х, физических,	химических и	ИХ,	математически	ИХ,
	химических и	биологических	физических,	х, физических,	физических,

ı	T	T		T					
	биологических	наук и их	химических и	химических и	химических и				
	наук и их	взаимосвязях	биологически	биологических	биологически				
	взаимосвязях		х наук и их	наук и их	х наук и их				
			взаимосвязях	взаимосвязях	взаимосвязях				
Категория общепрофессиональных компетенций - Исследования, культура эксперимента									
категория оощень	офессиональных	компетенции - те	следования, кул	этура эксперимент	a				
ОПК-7.	ИД-1 _{ОПК-7} –	Не владеет	Не всегда	Достаточно	Всегда				
Способен	Владеет	методикой	владеет	часто владеет	владеет и				
проводить	методикой	экспериментал	методикой	методикой	применяет				
эксперименталь	экспериментал	ьных	эксперимента	экспериментал	методику				
ные	ьных	исследований и	льных	ьных	эксперимента				
исследования и	исследований и	испытаний,	исследований	исследований и	льных				
	испытаний,		и испытаний,	испытаний,					
испытания по заданной	наблюдений и	наблюдений и измерений	наблюдений и	наблюдений и	исследований и испытаний,				
методике,	измерений	измерспии	измерений	измерений	наблюдений и				
методике, наблюдения и	измерении		измерении	измерении	измерений				
	ИП Э	Цо упиост	Не	Vanaria vivaan					
измерения, обрабатывать и	ИД-2 _{ОПК-7} – Умеет	Не умеет обрабатывать и		Хорошо умеет обрабатывать и	Отлично				
интерпретирова			достаточно		умеет обрабатывать				
	обрабатывать и	интерпретиров	умеет	интерпретиров	•				
ТЬ	интерпретиров	ать	обрабатывать	ать	И				
эксперименталь	ать	экспериментал	И	экспериментал	интерпретиро				
ные данные,	экспериментал	ьные данные,	интерпретиро	ьные данные,	вать				
применяя	ьные данные,	применяя	вать	применяя	эксперимента				
математические,	применяя	математически	эксперимента	математически	льные				
физические,	математически	e,	льные	e,	данные,				
физико-	e,	биофизические	данные,	биофизические	применяя				
химические,	биофизические	, химические,	применяя	, химические,	математическ				
химические,	, химические,	биологические,	математическ	биологические,	ие,				
биологические,	биологические,	микробиологич	ие,	микробиологич	биофизически				
микробиологиче	микробиологич	еские методы	биофизически	еские методы	e,				
ские методы	еские методы		e,		химические,				
			химические,		биологически				
			биологически		e,				
			e,		микробиологи				
			микробиолог		ческие				
			ические		методы				
	ип 2	II.	методы	Постана	Doones				
	ИД-3 _{ОПК-7} -	Не применяет	Не всегда	Достаточно	Всегда				
	Применяет в	B	применяет в	применяет в	применяет в				
	профессиональ	профессиональ	профессионал	профессиональ	профессионал				
	ной	ной	ьной	ной	ьной				
	деятельности	деятельности	деятельности	деятельности	деятельности				
	биологические	биологические	биологически	биологические	биологически				
	И	И	е и	И	е и				
	микробиологич	микробиологич	микробиолог	микробиологич	микробиологи				
	еские методы	еские методы	ические	еские методы	ческие				
	исследования	исследования	методы	исследования	методы				
	микроорганизм	микроорганизм	исследования	микроорганизм	исследования				
	ов (вирусов,	ов (вирусов,	микроорганиз	ов (вирусов,	микроорганиз				
	бактерий)	бактерий)	мов (вирусов,	бактерий)	мов (вирусов,				
			бактерий)		бактерий)				

В результате изучения дисциплины обучающийся должен:

знать:

- цели и методы молекулярной биологии;
- структуру и пространственную организацию белков, нуклеиновых кислот,
- методы овладения способностью и готовностью использовать основные законы естественнонаучных дисциплин в профессиональной деятельности, применять методы математического анализа и моделирования, теоретического и экспериментального исследования.
- биосинтез биополимеров; ферментативный катализ, понятия о ферментах, структурных белках.

уметь:

- обосновывать необходимость использования того или иного исследовательского метода, для решения практических задач в области молекулярной биологии;
- самостоятельно осуществлять сбор, обработку, интерпретацию биологической информации для решения научных и практических задач в области молекулярной биологии;
- пользоваться способностью к реализации и управлению биотехнологическими процессами;
- приобретать новые знания в области молекулярной биологии, используя современные информационные технологии;

владеть:

- теоретической базой профессионально-профилированных методов молекулярной биологии;
- способностью использовать знания о современной физической картине мира, пространственно-временных закономерностях, строении вещества для понимания окружающего мира и явлений природы;
- готовностью к реализации системы менеджмента качества биотехнологической продукции в соответствии с требованиями российских и международных стандартов качества.

3.1. Матрица соотнесения тем/разделов учебной дисциплины и формируемых в них универсальных и общепрофессиональных компетенций

T		Компетенции				
Темы, разделы дисциплины	УК-1;	УК-6	ОПК- 1;	ОПК-7	количество компетенции	
Введение в дисциплину. Методы молекулярной биологии	+	+	+	+	4	
Структура и свойства белков	+	+	+	+	4	
Структура и свойства нуклеиновых кислот	+	+	+	+	4	
Структура генома вирусов и прокариот	+	+	+	+	4	
Структура генома эукариот	+	+	+	+	4	
Репликация ДНК	+	+	+	+	4	
Транскрипция	+	+	+	+	4	
Процессинг РНК	+	+	+	+	4	

Трансляция. Биосинтез белка	+	+	+	+	4
Репарация ДНК	+	+	+	+	4
Итого:					4

4. Структура и содержание дисциплины (модуля)

Общая трудоемкость дисциплины составляет 9 зачётных единиц, 324 академических часа.

4.1. Объем дисциплины и виды учебной работы

Виды занятий	Всего академических часов			
	Очная форма	Очная форма	Заочная	
	(1 семестр)	(2 семестр)	форма	
	, , , ,	, 2,	1курс	
Общая трудоемкость дисциплины	108	216	324	
Контактная работа обучающихся с	80	90	12	
преподавателем				
Аудиторные занятия	80	90	12	
Лекции	32	36	6	
Практические занятия	48	54	6	
Самостоятельная работа	28	99	303	
проработка учебного материала по				
дисциплине (конспектов лекций,	7	36	82	
учебников, материалов сетевых ресурсов)				
подготовка к практическим занятиям,	7	36	84	
контрольным работам	,			
выполнение индивидуальных заданий,	7	36	70	
написание реферата	,			
подготовка к сдаче модуля, итоговому	7	36	67	
контролю				
Контроль		27	9	
Вид итогового контроля	зачет	экзамен	экзамен	

4.2. Лекции

No	Раздел дисциплины (модуля), темы лекций	Объем в		Формируемые
		академичес	ких часах	компетенции
		очная	заочная	
		форма	форма	
		обучения	обучения	
1	Раздел 1. Введение в дисциплину. Методы молекулярной биологии			
	1.1 Введение в дисциплину. Методы молекулярной биологии	6	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
2	Раздел 2. Структура и свойства белков			
	2.1. Структура и свойства белков	12	1	УК-1; УК-6;
				ОПК-1; ОПК-

$N_{\overline{0}}$	Раздел дисциплины (модуля), темы лекций	Объе	ем в	Формируемые
		академичес	ких часах	компетенции
		очная	заочная	
		форма	форма	
		обучения	обучения	
				7
3	Раздел 3. Структура и свойства нуклеиновых кислот			
	3.1. Структура и свойства нуклеиновых кислот	8	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
4	Раздел 4. Структура генома вирусов и прокариот			
	4.1. Структура генома вирусов и прокариот	6	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
5	Раздел 5. Структура генома эукариот			
	5.1. Структура генома эукариот	6	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
6	Раздел 6. Репликация ДНК			
	6.1. Репликация ДНК	8	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
7	Раздел 7. Транскрипция			
	7.1. Транскрипция	6		УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
8	Раздел 8. Процессинг РНК			
	8.1. Процессинг РНК		1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
9	Раздел 9. Трансляция. Биосинтез белка			
	9.1. Трансляция. Биосинтез белка	6		УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
10	Раздел 10. Репарация ДНК			
	10.1. Репарация ДНК	4	1	УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК- 7
	Итого	68	6	

4.3. Лабораторные работы не предусмотрены 4.4. Практические занятия

№ Наименование занятия академических часах Компетенци

раздел		очная	заочная	
a		форма	форма	
(темы)		обучения	обучения	
1	Решение задач по теме «Методы	10	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	молекулярной биологии»			1; ОПК-7
2	Решение задач по теме	12	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	«Структура и свойства белков»			1; ОПК-7
3	Решение задач по теме	10		УК-1; УК-6; ОПК-
	«Структура и свойства			1; ОПК-7
	нуклеиновых кислот»			
4	Решение задач по теме	12	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	«Структура генома вирусов и			1; ОПК-7
	прокариот»			
5	Решение задач по теме	10		УК-1; УК-6; ОПК-
	«Структура генома эукариот»			1; ОПК-7
6	Решение задач по теме	10	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	«Репликация ДНК»			1; ОПК-7
7	Решение задач по теме	10	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	«Транскрипция»			1; ОПК-7
8	Решение задач по теме	10		УК-1; УК-6; ОПК-
	«Процессинг РНК»			1; ОПК-7
9	Решение задач по теме	10	1	УК-1; УК-6; ОПК-
	«Трансляция. Биосинтез белка»			1; ОПК-7
10	Решение задач по теме	8		УК-1; УК-6; ОПК-
	«Репарация ДНК»			1; ОПК-7
	Bcero	102	6	4

4.5. Самостоятельная работа обучающихся

Раздел		Объем в академических часах	
дисциплины (тема)	Вид самостоятельной работы	очная форма обучения	заочная форма обучения
Раздел 1.	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	2	8
Введение в дисциплину. Методы	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	2	8
молекулярной биологии	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	2	8
онологии	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	2	8
Раздел 2. Структура и свойства белков	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	2	8
	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	4	8
	выполнение индивидуальных заданий,	4	8

Раздел		Объ академичес	
дисциплины (тема)	Вид самостоятельной работы	очная форма обучения	заочная форма обучения
	написание реферата		
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	2	8
Раздел 3.	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	8
Структура и свойства	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	4	8
нуклеиновых кислот	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	2	8
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	2	6
Раздел 4.	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	2	8
Структура генома	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	2	8
вирусов и прокариот	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	8
	Подготовка к сдаче модуля (выполнение тренировочных заданий, тестов, упражнений)	2	6
	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	2	7
Раздел 5. Структура генома	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	2	7
эукариот	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	2	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	4	6
	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	7
Раздел 6. Репликация ДНК	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	2	7
	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	3	6
Раздел 7. Транскрипция	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	7
	подготовка к практическим занятиям,	4	7

Раздел		Объем в академических часах	
дисциплины (тема)	Вид самостоятельной работы	очная форма обучения	заочная форма обучения
	контрольным работам	-	
	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	2	6
	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	7
Раздел 8. Процессинг РНК	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	4	7
процессинг ттік	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	4	6
	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	7
Раздел 9. Трансляция.	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	4	21
Биосинтез белка	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	4	8
	проработка учебного материала по дисциплине (конспектов лекций, учебников, материалов сетевых ресурсов)	4	7
Раздел 10.	подготовка к практическим занятиям, контрольным работам	4	7
Репарация ДНК	выполнение индивидуальных заданий, написание реферата	4	7
	подготовка к сдаче модуля, итоговому контролю	4	7
Итого:	•	127	303

Перечень методического обеспечения для самостоятельной работы по дисциплине (модулю):

1. Методические указания для выполнения самостоятельных работ по дисциплине «Основы молекулярной биологии» для обучающихся по направлению подготовки: 19.03.01- Биотехнология - Биотехнология. Мичуринск- Наукоград РФ, Мичуринский ГАУ, 2024

4.6. Выполнение контрольной работы обучающимися заочной формы

Выполнение контрольной работы способствует углубленному усвоению положений дисциплины, показывает возможности обучающегося к самостоятельной работе над литературой.

Контрольная работа представляет собой форму самостоятельной работы обучающегося, позволяющую овладеть знаниями и навыками аналитической и исследовательской работы в рамках программы изучаемой учебной дисциплины.

Контрольная работа выполняется в виде письменных ответов на теоретические и практические вопросы, решения практических задач по вариантам, выполнения творческих заданий.

Письменные работы должны быть подготовлены самостоятельно, содержать совокупность аргументированных положений и выводов.

4.7. Содержание разделов дисциплины

Раздел 1. Введение в дисциплину. Методы молекулярной биологии

Молекулярная биология как методология, использующая умение пользоваться способностью и готовностью использовать основные законы естественнонаучных дисциплин в профессиональной деятельности, применять методы математического анализа и моделирования, теоретического и экспериментального исследования.

Задачи молекулярной биологии в растениеводстве: познание основных закономерностей жизнедеятельности растительных организмов, разработка и совершенствование методов создания геномных конструкций, управления экспрессией генов.

Локализация генов в хромосомах. Принцип линейного фиксированного расположения генов в хромосоме. Корреляция между воздействиями на ДНК и мутациями у высших организмов. Трансформация бактерий с помощью чистой ДНК. Опыт Эвери, Мак-Леода и Мак-Карти. Заражение бактерии бактериофаговой ДНК. Опыт Херши и Чейз. «Физическое» картирование генов.

Постгеномная эра биологии. Геномика. Протеомика. Стабильность генома и динамичность протеома. Биоинформатика: сравнение последовательностей нуклеотидов, сравнение последовательностей аминокислотных остатков. Идентификация функциональных областей генома на основе нуклеотидного состава. Выявление функционально значимых участков белков. Банки данных.

Новые молекулярно-биологические сельскохозяйственные биотехнологии как способность к реализации и управлению биотехнологическими процессами.

Раздел 2. Структура и свойства белков

Роль белковых молекул в функционировании живых организмов. Первичная структура белков. Аминокислотные остатки – мономеры белковых цепей. Аминокислоты, входящие в состав белков, их строение. Заменимые и незаменимые аминокислоты. Редкие аминокислоты, входящие в состав белков. Аминокислоты, не встречающиеся в белках. Пептидная связь. Полипептидная цепь. Структура и кислотно-основные свойства пептидов. Природные пептиды.

Уровни организации белковой молекулы. Первичная структура как уровень организации белка. Значение изучения первичной структуры белков для решения проблем эволюции и систематики организмов.

Вторичная структура белка. Структурные особенности пептидной связи, определяющие формирование регулярной вторичной структуры. Стерические ограничения и вторичная структура пептидной связи. Роль водородных связей в формировании вторичной структуры.

Третичная структура белков. Стабильность пространственной структуры белка. Компактность формы. Наличие гидрофобных ядер и полярной оболочки. Присутствие гидрофобных аминокислот в оболочке, их функциональное значение. Природа сил, стабилизирующих трехмерную структуру белка. Гидрофобные взаимодействия. Водородные и солевые связи. Ван-дер-ваальсовы взаимодействия. Роль дисульфидных связей в стабилизации третичной структуры некоторых белков. Форма, компактность и динамика молекулы белка. Образование третичной структуры белка из элементов вторичной структуры. Соотношение между пространственной структурой белка и аминокислотной последовательностью. Схематическое представление пространственной структуры белка.

Четвертичная структура белка. Геометрия четвертичной структуры белка. Взаимодействия между субъединицами, стабилизирующие четвертичную структуру. Структурная организация контактов между субъединицами. Функциональное значение четвертичной структуры белка.

Денатурация белков. Разрушение нативной конформации белков изменением температуры, pH, обработкой химическими веществами. Действие детергентов, спиртов, электролитов.

Самоорганизация пространственной структуры белковых молекул. Ренатурация белка in vitro. Предопределенность пространственной структуры белка его аминокислотной последовательностью.

Раздел 3. Структура и свойства нуклеиновых кислот

Первичная структура нуклеиновых кислот. Нуклеотиды – мономеры нуклеиновых кислот. Пуриновые и пиримидиновые основания; кето-енольная таутомерия. Сахарный компонент нуклеотида; пентозы. Нуклеозиды. Нуклеотиды – фосфорные эфиры нуклеозидов. Различные типы нуклеотидов: нуклеозид-5' (или 3')-монофосфаты; дифосфаты; трифосфаты. Макроэргические связи между альфа- и бета-фосфатами, между бета- и гамма-фосфатами. Строение полинуклеотидной цепи как неразветвленного полимера. Энзиматическая деградация нуклеиновых кислот. Экзонуклеазы и эндонуклеазы. ДНКазы и РНКазы.

Количественное соотношение азотистых оснований в нуклеиновых кислотах. Правила Чаргаффа. Первичная структура биологического полимера. Нуклеотидная последовательность нуклеиновых кислот. Азотистые основания и водородные связи между ними. Уотсон-Криковские комплементарные пары оснований.

Макромолекулярная структура ДНК. Двойная спираль Уотсона — Крика. Принцип комплементарности и его биологическое значение. Реализация водородных связей и гидрофобных взаимодействий. Антипараллельные цепи с идентичным информационным содержанием. Спирализация. Параметры спирали.

Денатурация двуспиральной ДНК. Ренатурация ДНК. Молекулярная гибридизация ДНК. Установление сходства нуклеотидной последовательности цепей ДНК путем молекулярной гибридизации. Гибридизация РНК-ДНК.

Макромолекулярная структура РНК. Одноцепочечность РНК. Спирализация в РНК (вторичная структура). Внутрицепочечные комплементарные взаимодействия. Петли, дефекты и внутренние петли шпилек РНК.

Раздел 4. Структура генома вирусов и прокариот

Типы генетического материала и механизм его репликации у различных вирусов. Типы взаимодействия вируса с клеткой-хозяином. Характеристика некоторых вирусов. Происхождение вирусов и их роль в эволюции.

Структура бактериальной хромосомы. Структура прокариотических генов. Бактериальные плазмиды. IS-элементы и транспозоны бактерий.

Раздел 5. Структура генома эукариот

Кинетика реассоциации денатурированной ДНК и сложность генома эукариот. Последовательности нуклеотидов эукариотического генома. Структура эукариотических генов. Геномы органелл эукариот: ДНК митохондрий и хлоропластов.

Раздел 6. Репликация ДНК

Репликация ДНК — основа размножения живых организмов, передачи наследственных свойств из поколения в поколение и развития многоклеточного организма из зиготы. Жесткая связь между репликацией и сегрегацией генома. Блокировка повторной репликации ДНК. Единица репликации — репликон. Единственный репликон бактерий и множество репликонов эукариот. Контроль репликации на уровне инициации. Размеры репликонов. Рекомбинационные единицы. Упорядоченная инициация их репликации в S-фазе клеточного цикла.

Полуконсервативный механизм репликации (опыт Мезельсона и Сталь, 1958 г.). Расхождение цепей ДНК. Точка начала репликации — участок связывания инициаторного белка. Репликативная вилка. Одно- и двунаправленная репликация.

Принципы репликации ДНК. ДНК-полимеразы. Роль ДНК-матрицы и РНК-затравки. Дезоксинуклеозидтрифосфаты как субстраты. Синтез ДНК как последовательное присоединение нуклеотидов к 3'-ОН-концу затравки. Образование комплементарного продукта. Уровень точности репликации ДНК. Корректирующая 3'-5' экзонуклеазная активность ДНК-полимераз. Праймазы — РНК-полимеразы, образующие РНК-затравки для инициации синтеза ДНК. Расплетение двойной спирали ДНК-матрицы хеликазами. Дестабилизирующие белки. Участие топоизомераз. Прерывистый синтез ДНК. Асимметрия репликационной вилки. Фрагменты Оказаки.

ДНК-полимеразы E.coli — I (фермент Корнберга), II и III. Их четвертичная структура, количество молекул на клетку. Универсальные ферментативные активности — 5'-3'-полимеризующая (элонгация) и 3'-5'-экзонуклеазная (корректирующая). Уникальная 5'-3'-экзонуклеазная активность ДНК-полимеразы I. Функции ДНК-полимераз в клетке E.coli: роль ДНК-полимеразы I в удалении дефектов при репарации и РНК-затравки при репликации; II — в репарации; III — в репликации (репликаза с высокой процессивностью и скоростью полимеризации).

Детальная картина синтеза ДНК в репликативной вилке *E.coli*. Хеликазы – «шагающие» аллостерические белки. Праймосома – комплекс хеликазы и праймазы на запаздывающей цепи. Хеликаза *rep* на ведущей цепи. Строение ДНК-полимеразы III и ее функционирование в репликативной вилке холофермента . Минимальный фермент, связующий белок, гамма-комплекс, бета-зажим.

Механизм обеспечения согласованного синтеза ведущей и отстающей цепи. Реплисома. Завершение синтеза запаздывающей цепи из фрагментов Оказаки. Совместное действие ДНК-полимеразы I и РНКазы Н. ДНК-лигаза и механизмы ее действия.

Особенности репликации ДНК у эукариот.

Раздел 7. Транскрипция

Транскрипция как основа регуляции экспрессии генов. Матричный синтез РНК. Комплементарность продукта РНК-полимеразной реакции матрице. Стадии транскрипции: инициация, элонгация и терминация. РНК-полимераза – основной фермент транскрипции.

Транскрипция у эубактерий. Понятие оперонов и полицистронных мРНК. Промотор и терминатор транскрипции. Примеры регуляции активности генов с использованием набора сигма-субъединиц. Структура промоторов: области нуклеотидов (–35) и (–10). Структура терминаторов.

Инициация транскрипции: этапы. Оперон как способ регуляции транскрипции. Регуляция активности генов E.coli, утилизирующих лактозу. Lac-оперон E.coli. Схема

Жакоба-Моно. Понятия "репрессор", "активатор", "оператор". Способы изменения активности репрессоров и активаторов. Примеры регуляции активности оперонов на стадии инициации. Факторы, действующие на значительном расстоянии. Сопряжение транскрипции и трансляции. Понятие «аттенюации». Элонгация: факторы элонгации. Терминация: фактор-зависимая и фактор-независимая.

Транскрипция у эукариот. Транскрипционная активность гетеро- и эухроматина. Созревание РНК и транспорт РНК из ядра в цитоплазму. РНК-полимеразы клеток эукариот. Функции РНК-полимераз I, II и III в клетке. Субъединичный состав РНК-полимераз I, II и III. Общие субъединицы. Промоторы РНК-полимеразы II. Типы промоторов, особенности их строения. Понятие: «основные факторы инициации» транскрипции. Основные факторы инициации транскрипции РНК-полимеразы II. Этапы инициации транскрипции на примере РНК-полимеразы II. Взаимодействие основных факторов транскрипции при инициации. Дополнительные факторы инициации, места связывания факторов транскрипции. Удаленные места связывания факторов. Способы изменения активности факторов. Транскрипционная активность гена есть результат взаимодействия активаторов и ингибиторов транскрипции. Особенности регуляции транскрипции в многоклеточных организмах. Гены «домашнего хозяйства». Элонгация. Факторы элонгации. Терминация транскрипции.

Раздел 8. Процессинг РНК

Понятие процессинга. Процессинг мРНК эукариот из гетерогенной ядерной РНК (гяРНК). Кэпирование 5'-концевой области: повышение эффективности трансляции и защита транскрипта от деградации. Строение «кэпа». Расщепление и полиаденилирование 3'- области. Сигнал полиаденилирования. ПолиА-полимераза- фермент расщепления и полиаденилирования. Деградация 3'-концевой области. Значение полиаденилирования для стабилизации транскрипта и его транспорта в цитоплазму. Регуляция экспрессии гена на стадии процессинга 3'-конца: наличие нескольких сигналов полиаденилирования.

Экзон-интронное строение кодирующей области предшественника мРНК эукариот. Сплайсинг экзонов. Механизм сплайсинга с образованием лассо-интрона. Сплайсосома.

Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Образование тканеспецифических изоформ белка. Экономичное использование РНК-предшественника. Включение и выключение генов. Регулируемый белками каскад процессов альтернативного сплайсинга. Интроны как предшественники мяРНК. Пересмотр понятия «один ген — один белок». Современное определение гена как реализация способности использовать знания о современной физической картине мира, пространственновременных закономерностях, строении вещества для понимания окружающего мира и явлений природы.

Раздел 9. Трансляция. Биосинтез белка

Биосинтез белков как наиболее сложный и энергоемкий процесс реализации генетической информации, протекающий с высокой скоростью и точностью. Фундаментальные открытия 50-х годов: рибосомы как место синтеза белков; активация аминокислот путем образования аминоацил-тРНК; адапторная гипотеза Крика.

Генетический код. Экспериментальная расшифровка генетического кода в опытах Бреннера и Крика на мутантах бактериофага Т4 (1961 г.). Понятие кодона. Триплетность, вырожденность, неперекрываемость кода без запятых. Установление «универсального» кодового словаря (бактерии, цитоплазма эукариот). Терминаторные кодоны. Семьи кодонов.

Транспортные РНК. Понятие антикодона тРНК. Его расположение во вторичной и третичной структуре тРНК. Кодон-антикодоновые взаимодействия. Гипотеза нестрогого соответствия Крика: неоднозначное спаривание первого нуклеотида антикодона с третьим

нуклеотидом кодона. Особенности этих положений антикодона и кодона. Правила кодонантикодонового спаривания Крика и их некоторые следствия.

Понятие трансляции. Химические реакции биосинтеза белков. Транспортные РНК. Адапторная гипотеза Крика и ее доказательство. Структура тРНК. Первичная структура: длина цепей, 3'-конец, «минорные» нуклеотиды, консервативные участки; вторичная структура: «клеверный лист», двуспиральные и односпиральные участки, каноническое и неканоническое спаривание оснований. Реакции аминоацилирования тРНК: активирование аминокислот с образованием аминоациладенилатов и перенос аминоацильных остатков на тРНК. Структурная комплементарность тРНК и аминоацил-тРНК-синтетаз.

Рибосомный этап трансляции. Стадии трансляции: инициация, элонгация и терминация. Последовательное считывание мРНК рибосомами. Полирибосомы. Рабочий (элонгационный) цикл рибосомы.

Структура рибосомы. Локализация рибосом в клетке. Свободные и мембраносвязанные рибосомы. Прокариотический и эукариотический типы рибосом. Рибосомы митохондрий и хлоропластов. Размер и подразделение рибосом на две субчастицы. Модели объединения субчастиц в целую рибосому.

Рибосомные РНК. Значение рибосомной РНК. Функциональные активности и функциональные участки рибосом. Функции связывания: связывание и удержание матричного полинуклеотида (мРНК-связывающий участок); удержание пептидил-тРНК или деацилированной тРНК (тРНК-связывающий Р-участок); связывание аминоацил-тРНК (тРНК-связывающий А-участок), связывание белковых факторов трансляции и ГТФ (фактор-связывающий участок).

Элонгационный цикл рибосомы. Последовательность событий и молекулярные механизмы: перебор тРНК; узнавание антикодона; отбор правильного кодонантикодонового комплекса. Транспептидация (образование пептидной связи). Транслокация. Передвижение матрицы при транслокации. Модель динамической работы рибосомы в элонгационном цикле.

Инициация трансляции. Значение инициации трансляции. Инициирующие кодоны и их положение в мРНК про- и эукариот. Инициаторные тРНК и инициаторы трансляции. Белковые факторы инициации. Состояние рибосом перед инициацией. Инициация трансляции у прокариот. Ассоциация прокариотической 30S-субчастицы рибосомы с матричным полинуклеотидом. Последовательность событий в процессе инициации у прокариот. Инициация трансляции у эукариот.

Терминация трансляции. Про- и эукариотические белковые факторы терминации; узнаваемые ими терминирующие кодоны. Связывание факторов терминации в А-участке рибосомы. Гидролиз пептидил-тРНК. Освобождение лигандов. Диссоциация субчастиц.

Регуляция трансляции у прокариот. Скорость распада мРНК в изменяющихся условиях среды и регуляция использования мРНК на стадии инициации. Участок связывания рибосомы (RBS) мРНК. Энхансеры за пределами RBS. Изменение вторичной структуры мРНК: трансляционное сопряжение, вовлечение в шпильки инициаторных и терминирующих кодонов. Трансляционные репрессоры: аутогенная регуляция трансляции структурными белками рибосом *E.coli*.

Регуляция трансляции у эукариот на стадии инициации как примера готовности к реализации системы менеджмента качества биотехнологической продукции в соответствии с требованиями российских и международных стандартов качества.

Раздел 10. Репарация ДНК

Система рестрикции-модификации у эубактерий. Ее значение для уничтожения чужеродной ДНК. S-аденозилметионин – донор метильных групп. Системы рестрикции трех типов. Метилазы и рестриктазы типа II – отдельные ферменты. Узнавание и

разрезание рестриктазами типа II коротких специфических (обычно полиндромных) последовательностей (4-6 пар оснований) с образованием "липких" или "тупых" концов.

Репарация ДНК – механизм исправления повреждений в ней. Типы повреждающих изменений в ДНК (точковые мутации, структурные нарушения) и их последствия. Универсальность принципов репарации у про- и эукариот. Эффективность систем репарации. Некоторые типы спонтанных и индуцируемых повреждений ДНК и их прямой реактивации.

5. Образовательные технологии

Вид учебной работы	Образовательные технологии		
Лекции	Слайдовые презентации. Электронные		
	материалы.		
Практические занятия	Обсуждение и анализ предложенных		
	вопросов на аудиторных занятиях,		
	индивидуальные доклады, сообщения,		
	тестирование, собеседования.		
Самостоятельная работа	Защита и презентация результатов		
	самостоятельного исследования на занятиях		

В целях реализации лекционного цикла, практической и самостоятельной работы будут использованы личностно-ориентированный, деятельный подход дифференцированного обучения с использованием методов активного и интерактивного обучения.

Для освоения дисциплины «Основы молекулярной биологии» используются различные образовательные методы и технологии для реализации компетенций. Преподавание дисциплины предусматривает лекции, практические занятия, тестирование, применение активных и интерактивных форм проведения занятий (разбор конкретных ситуаций) в сочетании с внеаудиторной работой с целью формирования и профессиональных навыков обучающегося. Самостоятельная предусматривает подготовку к лекциям и ЛПЗ, промежуточному контролю и итоговому испытанию.

В учебном процессе широко применяются компьютерные технологии. Лекции проводятся в аудитории с интерактивной доской и проектором, обеспечены демонстрационными материалами (электронными презентациями, видеофильмами), с помощью которых можно визуализировать излагаемый материал.

6. Фонд оценочных средств дисциплины (модуля) 6.1. Паспорт фонда оценочных средств по дисциплине «Основы молекулярной биологии»

$N_{\underline{0}}$	V OUTDO HUDVOM 10 DODING I	Код	Оценочное средств	80
Π/Π	Контролируемые разделы (темы) дисциплины*	контролируемо	наименование	кол-
	(темы) дисциплины	й компетенции		ВО
1	Введение в дисциплину.	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
	Методы молекулярной	ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	1
	биологии		Вопросы для экзамена	8
2	Структура и свойства белков	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	4
			Вопросы для экзамена	11
3	Структура и свойства	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
	нуклеиновых кислот	ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2

			Вопросы для экзамена	8
4	Структура генома вирусов и	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
	прокариот	ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2
			Вопросы для экзамена	2
5	Структура генома эукариот	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2
			Вопросы для экзамена	3
6	Репликация ДНК	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	3
			Вопросы для экзамена	15
7	Транскрипция	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2
			Вопросы для экзамена	14
8	Процессинг РНК	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2
			Вопросы для экзамена	4
9	Трансляция. Биосинтез белка	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	2
			Вопросы для экзамена	15
10	Репарация ДНК	УК-1; УК-6;	Тестовые задания	10
		ОПК-1; ОПК-7	Темы рефератов	5
			Вопросы для экзамена	2

6.2.1 Перечень вопросов для зачета

- 1. Молекулярная биология как методология, использующая умение пользоваться способностью и готовностью использовать основные законы естественнонаучных дисциплин в профессиональной деятельности, применять методы математического анализа и моделирования, теоретического и экспериментального исследования.. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 2. Задачи молекулярной биологии в растениеводстве: познание основных закономерностей жизнедеятельности растительных организмов, разработка и совершенствование методов создания геномных конструкций, управления экспрессией генов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 3. Локализация генов в хромосомах. Принцип линейного фиксированного расположения генов в хромосоме. Корреляция между воздействиями на ДНК и мутациями у высших организмов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 4. Трансформация бактерий с помощью чистой ДНК. Опыт Эвери, Мак-Леода и Мак-Карти. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 5. Заражение бактерии бактериофаговой ДНК. Опыт Херши и Чейз. «Физическое» картирование генов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 6. Постгеномная эра биологии. Геномика. Протеомика. Стабильность генома и динамичность протеома. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 7. Биоинформатика: сравнение последовательностей нуклеотидов, сравнение последовательностей аминокислотных остатков. Идентификация функциональных областей генома на основе нуклеотидного состава. Выявление функционально значимых участков белков. Банки данных. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

8. Новые молекулярно-биологические сельскохозяйственные биотехнологии как способность к реализации и управлению биотехнологическими процессами.. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 2

- 9. Роль белковых молекул в функционировании живых организмов. Первичная структура белков. Аминокислотные остатки мономеры белковых цепей. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 10. Аминокислоты, входящие в состав белков, их строение. Заменимые и незаменимые аминокислоты. Пептидная связь. Полипептидная цепь. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 11. Уровни организации белковой молекулы. Первичная структура как уровень организации белка. Количественное определение аминокислотного состава белков. Использование автоматических анализаторов. Гидролитическое расщепление белка с помощью протеолитических ферментов. Определение первичной структуры пептидов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 12. Значение изучения первичной структуры белков для решения проблем эволюции и систематики организмов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 13. Вторичная структура белка. Структурные особенности пептидной связи, определяющие формирование регулярной вторичной структуры. Роль водородных связей в формировании вторичной структуры. Проблема стабильности вторичной структуры. Экспериментальные методы изучения вторичной структуры белков. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 14. Третичная структура белков. Стабильность пространственной структуры белка. Компактность формы. Наличие гидрофобных ядер и полярной оболочки. Присутствие гидрофобных аминокислот в оболочке, их функциональное значение. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 15. Природа сил, стабилизирующих трехмерную структуру белка. Гидрофобные взаимодействия. Водородные и солевые связи. Ван-дер-ваальсовы взаимодействия. Роль дисульфидных связей в стабилизации третичной структуры некоторых белков. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 16. Форма, компактность и динамика молекулы белка. Методы исследования пространственной структуры белка. Образование третичной структуры белка из элементов вторичной структуры. Соотношение между пространственной структурой белка и аминокислотной последовательностью. Схематическое представление пространственной структуры белка. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 17. Четвертичная структура белка. Геометрия четвертичной структуры белка. Взаимодействия между субъединицами, стабилизирующие четвертичную структуру. Структурная организация контактов между субъединицами. Функциональное значение четвертичной структуры белка. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 18. Денатурация белков. Разрушение нативной конформации белков изменением температуры, pH, обработкой мочевиной, гуанидинхлоридом. Действие детергентов (ПАВ), спиртов, электролитов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 19. Самоорганизация пространственной структуры белковых молекул. Ренатурация белка in vitro. Предопределенность пространственной структуры белка его аминокислотной последовательностью. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

6.2.2 Перечень вопросов для экзамена

- 1. Молекулярная биология как методология, использующая умение пользоваться способностью и готовностью использовать основные законы естественнонаучных дисциплин в профессиональной деятельности, применять методы математического анализа и моделирования, теоретического и экспериментального исследования. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 2. Задачи молекулярной биологии в растениеводстве: познание основных закономерностей жизнедеятельности растительных организмов, разработка и совершенствование методов создания геномных конструкций, управления экспрессией генов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 3. Локализация генов в хромосомах. Принцип линейного фиксированного расположения генов в хромосоме. Корреляция между воздействиями на ДНК и мутациями у высших организмов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 4. Трансформация бактерий с помощью чистой ДНК. Опыт Эвери, Мак-Леода и Мак-Карти. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 5. Заражение бактерии бактериофаговой ДНК. Опыт Херши и Чейз. «Физическое» картирование генов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 6. Постгеномная эра биологии. Геномика. Протеомика. Стабильность генома и динамичность протеома. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 7. Биоинформатика: сравнение последовательностей нуклеотидов, сравнение последовательностей аминокислотных остатков. Идентификация функциональных областей генома на основе нуклеотидного состава. Выявление функционально значимых участков белков. Банки данных. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 8. Новые молекулярно-биологические сельскохозяйственные биотехнологии как способность к реализации и управлению биотехнологическими процессами. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

- 9. Роль белковых молекул в функционировании живых организмов. Первичная структура белков. Аминокислотные остатки мономеры белковых цепей. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 10. Аминокислоты, входящие в состав белков, их строение. Заменимые и незаменимые аминокислоты. Пептидная связь. Полипептидная цепь. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 11. Уровни организации белковой молекулы. Первичная структура как уровень организации белка. Количественное определение аминокислотного состава белков. Использование автоматических анализаторов. Гидролитическое расщепление белка с помощью протеолитических ферментов. Определение первичной структуры пептидов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 12. Значение изучения первичной структуры белков для решения проблем эволюции и систематики организмов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 13. Вторичная структура белка. Структурные особенности пептидной связи, определяющие формирование регулярной вторичной структуры. Роль водородных связей в формировании вторичной структуры. Проблема стабильности вторичной структуры. Экспериментальные методы изучения вторичной структуры белков. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 14. Третичная структура белков. Стабильность пространственной структуры белка. Компактность формы. Наличие гидрофобных ядер и полярной оболочки. Присутствие гидрофобных аминокислот в оболочке, их функциональное значение. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 15. Природа сил, стабилизирующих трехмерную структуру белка. Гидрофобные взаимодействия. Водородные и солевые связи. Ван-дер-ваальсовы взаимодействия. Роль

- дисульфидных связей в стабилизации третичной структуры некоторых белков. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 16. Форма, компактность динамика молекулы белка. Методы исследования И пространственной структуры белка. Образование третичной структуры белка из элементов вторичной структуры. Соотношение между пространственной структурой аминокислотной последовательностью. Схематическое белка представление пространственной структуры белка. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 17. Четвертичная структура белка. Геометрия четвертичной структуры белка. Взаимодействия между субъединицами, стабилизирующие четвертичную структуру. Структурная организация контактов между субъединицами. Функциональное значение четвертичной структуры белка. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 18. Денатурация белков. Разрушение нативной конформации белков изменением температуры, pH, обработкой мочевиной, гуанидинхлоридом. Действие детергентов (ПАВ), спиртов, электролитов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 19. Самоорганизация пространственной структуры белковых молекул. Ренатурация белка in vitro. Предопределенность пространственной структуры белка его аминокислотной последовательностью. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 3

- 20. Первичная структура нуклеиновых кислот. Нуклеотиды мономеры нуклеиновых кислот. Пуриновые и пиримидиновые основания.
- і. Сахарный компонент нуклеотида; пентозы. Нуклеозиды. Нуклеотиды фосфорные эфиры нуклеозидов. Различные типы нуклеотидов: нуклеозид-5' (или 3')-монофосфаты; дифосфаты; трифосфаты. Макроэргические связи между альфа- и бета-фосфатами, между бета- и гамма-фосфатами. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 21. Строение полинуклеотидной цепи как неразветвленного полимера. Энзиматическая деградация нуклеиновых кислот. Экзонуклеазы и эндонуклеазы. ДНКазы и РНКазы. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 22. Количественное соотношение азотистых оснований в нуклеиновых кислотах. Правила Чаргаффа. Первичная структура биологического полимера. Нуклеотидная последовательность нуклеиновых кислот. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 23. Определение нуклеотидной последовательности ДНК химическим секвенированием по Максаму-Гилберту и методом дидезокситерминирования цепи по Сэнгеру. Флуоресцентная детекция. Автоматическое секвенирование. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 24. Азотистые основания и водородные связи между ними. Уотсон-Криковские комплементарные пары оснований. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 25. Макромолекулярная структура ДНК. Двойная спираль Уотсона Крика. Принцип комплементарности и его биологическое значение. Реализация водородных связей и гидрофобных взаимодействий. Антипараллельные цепи с идентичным информационным содержанием. Спирализация. Параметры спирали. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 26. Денатурация двуспиральной ДНК. Ренатурация ДНК. Молекулярная гибридизация ДНК. Установление сходства нуклеотидной последовательности цепей ДНК путем молекулярной гибридизации. Гибридизация РНК-ДНК. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 27. Макромолекулярная структура РНК. Одноцепочечность РНК. Спирализация в РНК (вторичная структура). Внутрицепочечные комплементарные взаимодействия. Петли и внутренние петли шпилек РНК. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 4

28. Типы генетического материала и механизм его репликации у различных вирусов. Типы взаимодействия вируса с клеткой-хозяином. Характеристика некоторых вирусов. Происхождение вирусов и их роль в эволюции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

29. Структура бактериальной хромосомы. Структура прокариотнческих генов. Бактериальные плазмиды. IS-элементы и транспозоны бактерий. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 5

- 30. Кинетика реассоциации денатурированной ДНК и сложность генома эукариот. Последовательности нуклеотидов эукариотического генома. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 31. Структура эукариотических генов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 32. Геномы органелл эукариот: ДНК митохондрий и хлоропластов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

- 33. Репликация ДНК основа размножения живых организмов, передачи наследственных свойств из поколения в поколение и развития многоклеточного организма из зиготы. Жесткая связь между репликацией и сегрегацией генома. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 34. Единица репликации репликон. Единственный репликон бактерий и множество репликонов эукариот. Контроль репликации на уровне инициации. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 35. Полуконсервативный механизм репликации (опыт Мезельсона и Сталь, 1958 г.). Расхождение цепей ДНК. Точка начала репликации участок связывания инициаторного белка. Репликативная вилка. Одно- и двунаправленная репликация. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 36. Принципы репликации ДНК. ДНК-полимеразы. Роль ДНК-матрицы и РНК-затравки. Дезоксинуклеозидтрифосфаты как субстраты. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 37. Синтез ДНК как последовательное присоединение нуклеотидов к 3'-ОН-концу затравки. Образование комплементарного продукта. Уровень точности репликации ДНК. Корректирующая 3'-5' экзонуклеазная активность ДНК-полимераз. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 38. Праймазы РНК-полимеразы, образующие РНК-затравки для инициации синтеза ДНК. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 39. Расплетение двойной спирали ДНК-матрицы хеликазами. Дестабилизирующие белки. Участие топоизомераз. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 40. Прерывистый синтез ДНК. Асимметрия репликационной вилки. Фрагменты Оказаки. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 41. ДНК-полимеразы E.coli I (фермент Корнберга), II и III. Их четвертичная структура. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 42. Универсальные ферментативные активности ДНК-полимераз 5'-3'-полимеризующая (элонгация) и 3'-5'-экзонуклеазная (корректирующая). Уникальная 5'-3'-экзонуклеазная активность ДНК-полимеразы І. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 43. Функции ДНК-полимераз в клетке *E.coli*: роль ДНК-полимеразы I в удалении дефектов при репарации и РНК-затравки при репликации; II в репарации; III в репликации (репликаза с высокой процессивностью и скоростью полимеризации). (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 44. Детальная картина синтеза ДНК в репликативной вилке *E.coli*. Хеликазы «шагающие» аллостерические белки. Праймосома комплекс хеликазы и праймазы на запаздывающей цепи. Хеликаза на ведущей цепи. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 45. Строение ДНК-полимеразы III и ее функционирование в репликативной вилке холофермента . Минимальный фермент, связующий белок, гамма-комплекс, бета-зажим. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 46. Механизм обеспечения согласованного синтеза ведущей и отстающей цепи. Реплисома. Завершение синтеза запаздывающей цепи из фрагментов Оказаки. (ОПК-2, ОПК-3, ПК-2, ПК-6)

47. Совместное действие ДНК-полимеразы I и РНКазы Н. ДНК-лигаза и механизмы ее действия. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 7

- 48. Транскрипция как основа регуляции экспрессии генов. Матричный синтез РНК. Комплементарность продукта РНК-полимеразной реакции матрице. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 49. Стадии транскрипции: инициация, элонгация и терминация. РНК-полимераза основной фермент транскрипции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 50. Транскрипция у эубактерий. Понятие оперонов и полицистронных мРНК. Промотор и терминатор транскрипции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 51. Примеры регуляции активности генов с использованием набора сигма-субъединиц. Структура промоторов: области нуклеотидов (–35) и (–10). Структура терминаторов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 52. Инициация транскрипции: этапы. Оперон как способ регуляции транскрипции. Примеры оперонов: оперон рРНК, опероны рибосомных белков и «лишние» гены в составе этих оперонов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 53. Регуляция активности генов *E.coli*, утилизирующих лактозу. Lac-оперон *E.coli*. Схема Жакоба-Моно. Понятия "репрессор", "активатор", "оператор". Способы изменения активности репрессоров и активаторов. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 54. Примеры регуляции активности оперонов на стадии инициации. Сопряжение транскрипции и трансляции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 55. Понятие «аттенюации». Элонгация: факторы элонгации. Терминация: фактор-зависимая и фактор-независимая. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 56. Транскрипция у эукариот. Транскрипционная активность гетеро- и эухроматина. Созревание РНК и транспорт РНК из ядра в цитоплазму. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 57. РНК-полимеразы клеток эукариот. Функции РНК-полимераз I, II и III в клетке. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 58. Субъединичный состав РНК-полимераз I, II и III. Общие субъединицы. Промоторы РНК-полимеразы II. Типы промоторов, особенности их строения. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 59. Понятие: «основные факторы инициации» транскрипции. Основные факторы инициации транскрипции РНК-полимеразы II. Этапы инициации транскрипции на примере РНК-полимеразы II. Взаимодействие основных факторов транскрипции при инициации. Дополнительные факторы инициации, места связывания факторов транскрипции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 60. Способы изменения активности факторов. Транскрипционная активность гена есть результат взаимодействия активаторов и ингибиторов транскрипции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 61. Особенности регуляции транскрипции в многоклеточных организмах. Гены «домашнего хозяйства». Элонгация. Факторы элонгации. Терминация транскрипции. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

- 62. Понятие процессинга. Процессинг мРНК эукариот из гетерогенной ядерной РНК (гяРНК). Регуляция экспрессии гена на стадии процессинга 3'-конца. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 63. Экзон-интронное строение кодирующей области предшественника мРНК эукариот. Сплайсинг экзонов. Механизм сплайсинга с образованием лассо-интрона. Сплайсосома. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 64. Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Образование тканеспецифических изоформ белка. Экономичное использование РНК-предшественника. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

65. Включение и выключение генов. Регулируемый белками каскад процессов альтернативного сплайсинга. Современное определение гена как реализация способности использовать знания о современной физической картине мира, пространственновременных закономерностях, строении вещества для понимания окружающего мира и явлений природы. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

- 66. Биосинтез белков как наиболее сложный и энергоемкий процесс реализации генетической информации, протекающий с высокой скоростью и точностью. Фундаментальные открытия 50-х годов: рибосомы как место синтеза белков; активация аминокислот путем образования аминоацил-тРНК. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 67. Генетический код. Экспериментальная расшифровка генетического кода (1961 г.). Понятие кодона. Триплетность, вырожденность, неперекрываемость кода без запятых. Установление «универсального» кодового словаря (бактерии, цитоплазма эукариот). Терминаторные кодоны. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 68. Транспортные РНК. Понятие антикодона тРНК. Его расположение во вторичной и третичной структуре тРНК. Кодон-антикодоновые взаимодействия. Правила кодонантикодонового спаривания Крика и их некоторые следствия. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 69. Транспортные РНК. Структура тРНК. Первичная структура: длина цепей; вторичная структура: «клеверный лист», двуспиральные и односпиральные участки. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 70. Реакции аминоацилирования тРНК: активирование аминокислот с образованием аминоациладенилатов и перенос аминоацильных остатков на тРНК. Структурная комплементарность тРНК и аминоацил-тРНК-синтетаз. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 71. Рибосомный этап трансляции. Стадии трансляции: инициация, элонгация и терминация. Последовательное считывание мРНК рибосомами. Полирибосомы. Рабочий (элонгационный) цикл рибосомы. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 72. Регуляция трансляции у эукариот на стадии инициации как примера готовности к реализации системы менеджмента качества биотехнологической продукции в соответствии с требованиями российских и международных стандартов качества. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 73. Рибосомные РНК. Значение рибосомной РНК. Функциональные активности и функциональные участки рибосом. Функции связывания: связывание и удержание матричного полинуклеотида (мРНК-связывающий участок) (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 74. Функции связывания: удержание пептидил-тРНК или деацилированной тРНК (тРНК-связывающий Р-участок) (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 75. Функции связывания: связывание аминоацил-тРНК (тРНК-связывающий А-участок) (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 76. Функции связывания: связывание белковых факторов трансляции и ГТФ (факторсвязывающий участок). (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- цикл рибосомы. Последовательность 77. Элонгационный событий И молекулярные узнавание антикодона; отбор правильного механизмы: перебор тРНК; кодонпептидной комплекса. Транспептидация (образование антикодонового связи). Транслокация. Передвижение матрицы при транслокации. Модель динамической работы рибосомы в элонгационном цикле. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 78. Инициация трансляции. Значение инициации трансляции. Инициирующие кодоны и их положение в мРНК про- и эукариот. Инициаторные тРНК и инициаторы трансляции. Белковые факторы инициации. Состояние рибосом перед инициацией. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

- 79. Инициация трансляции у прокариот. Ассоциация прокариотической 30S-субчастицы рибосомы с матричным полинуклеотидом. Последовательность событий в процессе инициации у прокариот. Инициация трансляции у эукариот. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 80. Терминация трансляции. Про- и эукариотические белковые факторы терминации; узнаваемые ими терминирующие кодоны. Связывание факторов терминации в А-участке рибосомы. Гидролиз пептидил-тРНК. Освобождение лигандов. Диссоциация субчастиц. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

Раздел 10

- 81. Репарация ДНК механизм исправления повреждений в ней. Типы повреждающих изменений в ДНК (точковые мутации, структурные нарушения) и их последствия. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)
- 82. Универсальность принципов репарации у про- и эукариот. Эффективность систем репарации. (УК-1; УК-6; ОПК-1; ОПК-7)

6.3. Шкала оценочных средств

6.3. Шкала оценочных средств					
Уровни	Критерии оценивания	Оценочные			
освоения		средства			
компетенций		(кол-во баллов)			
Продвинутый	Знает:	Тестовые задания			
(75 -100 баллов)	- отлично знает методы овладения	(31-40)			
«зачтено»,	способностью и готовностью использовать	Реферат (9-10)			
«отлично»	основные законы естественнонаучных	1 1 (/			
	дисциплин в профессиональной деятельности,	Вопросы для			
	применять методы математического анализа и	экзамена (35-50)			
	моделирования, теоретического и	баллов			
	экспериментального исследования;				
	-основные термины и понятия дисциплины;				
	Умеет:				
	отлично умеет пользоваться способностью к				
	реализации и управлению биотехнологическими				
	процессами;				
	Владеет:				
	- отлично владеет способностью использовать				
	знания о современной физической картине мира,				
	пространственно-временных закономерностях,				
	строении вещества для понимания				
	окружающего мира и явлений природы;				
	- готовностью к реализации системы				
	менеджмента качества биотехнологической				
	продукции в соответствии с требованиями				
	российских и международных стандартов				
	качества.				
Базовый (50 -74	Знает:	Тестовые задания			
балла) —	- Хорошо знает методы овладения	(21-30)			
«зачтено»,	способностью и готовностью использовать	Реферат (7-10)			
«хорошо»	основные законы естественнонаучных	Вопросы для			
«хорошо»	дисциплин в профессиональной деятельности,	экзамена (22-34)			
	применять методы математического анализа и	5K3aWiCha (22-34)			
	_				
	1				
	экспериментального исследования;				

	T • •	
	Умеет:	
	-хорошо умеет пользоваться способностью к	
	реализации и управлению биотехнологическими	
	процессами;	
	Владеет хорошо:	
	- способностью использовать знания о	
	современной физической картине мира,	
	пространственно-временных закономерностях,	
	строении вещества для понимания	
	окружающего мира и явлений природы;	
	- готовностью к реализации системы	
	менеджмента качества биотехнологической	
	продукции в соответствии с требованиями	
	российских и международных стандартов	
	качества.	
Пополовух		Тооторуус
Пороговый	Знает:	Тестовые задания
(35 - 49 баллов)	- удовлетворительно знает методы овладения	(11-20)
_	способностью и готовностью использовать	Реферат (5-8)
«зачтено»,	основные законы естественнонаучных	Вопросы для
«удовлетворител	дисциплин в профессиональной деятельности,	экзамена (19-21)
ьно»	применять методы математического анализа и	
	моделирования, теоретического и	
	экспериментального исследования;	
	Умеет:	
	- удовлетворительно умеет пользоваться	
	способностью к реализации и управлению	
	биотехнологическими процессами;	
	Владеет:	
	- удовлетворительно владеет способностью	
	использовать знания о современной физической	
	картине мира, пространственно-временных	
	закономерностях, строении вещества для	
	понимания окружающего мира и явлений	
	природы;	
	- готовностью к реализации системы	
	менеджмента качества биотехнологической	
	продукции в соответствии с требованиями	
	российских и международных стандартов	
	качества.	
Низкий	Не знает:	Тестовые задания
(допороговый)	методы овладения способностью и готовностью	(0-10)
(компетенция не	использовать основные законы	Реферат(0-6)
сформирована)	естественнонаучных дисциплин в	Вопросы для
(менее 35	профессиональной деятельности, применять	экзамена– (0-18)
баллов) – «не		Экэамспа— (U-10)
· /		
зачтено»,	моделирования, теоретического и	
«неудовлетворит	экспериментального исследования;	
ельно»	Не умеет:	
	- пользоваться способностью к реализации и	
	управлению биотехнологическими процессами;	

 Не владеет:	
- способностью использовать знания о	
современной физической картине мира,	
пространственно-временных закономерностях,	
строении вещества для понимания	
окружающего мира и явлений природы;	
- готовностью к реализации системы	
менеджмента качества биотехнологической	
продукции в соответствии с требованиями	
российских и международных стандартов	
качества	

Все комплекты оценочных средств (контрольно-измерительных материалов), необходимых для оценки знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующие этапы формирования компетенций в процессе освоения дисциплины (модуля) подробно представлены в документе «Фонд оценочных средств дисциплины (модуля)».

7. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины (модуля) «Основы молекулярной биологии»

7.1. Основная учебная литература:

- 1. Баженова, И.А. Основы молекулярной биологии. Теория и практика : учебное пособие : электронно-библиотечная система : сайт / И.А. Баженова, Т.А. Кузнецова. Санкт-Петербург Лань, 2021. 140 с. ISBN 978-5-8114-2698-0 URL: https://e.lanbook.com/book/99204. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст : электронный.
- 2. Скворцова, Н.Н. Основы биохимии и молекулярной биологии. Ч. І. Химические компоненты клетки: учебное пособие. [Электронный ресурс] Электрон. дан. СПб. : НИУ ИТМО, 2016. 154 с. Режим доступа: http://e.lanbook.com/book/91337

7.2 Дополнительная учебная литература:

- 1. Баженова, И.А. Основы молекулярной биологии. Теория и практика [Электронный ресурс] : учебное пособие / И.А. Баженова, Т.А. Кузнецова. Электрон. дан. Санкт-Петербург : Лань, 2018. 140 с. Режим доступа: https://e.lanbook.com/book/99204. Загл. с экрана.
- 2. Брюханов, А.Л. и др. Молекулярная микробиология/ под ред А.И. Нетрусова.- М.: Из-во Моск. ун-та, 2012. 477 с.
- 3. Краткий курс лекций по молекулярной биологии [Электронный ресурс] : учебное пособие / сост. Н.И. Ярован, Е.Г. Прудникова. Электрон. дан. Орел : ОрелГАУ, 2016. 84 с. Режим доступа: https://e.lanbook.com/book/91719. Загл. с экрана.

7.3. Методические указания по освоению дисциплины

1. Методические указания для практических занятий по дисциплине «Основы молекулярной биологии» для обучающихся по направлению подготовки: 19.03.01-Биотехнология. Мичуринск- Наукоград РФ, Мичуринский ГАУ, 2024

7.4. Информационные и цифровые технологии (программное обеспечение, современные профессиональные базы данных и информационные справочные системы)

Учебная дисциплина (модуль) предусматривает освоение информационных и цифровых технологий. Реализация цифровых технологий в образовательном пространстве является одной из важнейших целей образования, дающей возможность развивать конкурентоспособные качества обучающихся как будущих высококвалифицированных специалистов.

Цифровые технологии предусматривают развитие навыков эффективного решения задач профессионального, социального, личностного характера с использованием различных видов коммуникационных технологий. Освоение цифровых технологий в рамках данной дисциплины (модуля) ориентировано на способность безопасно и надлежащим образом получать доступ, управлять, интегрировать, обмениваться, оценивать и создавать информацию с помощью цифровых устройств и сетевых технологий. Формирование цифровой компетентности предполагает работу с данными, владение инструментами для коммуникации.

7.4.1. Электронно-библиотечная системы и базы данных

- 1. ООО «ЭБС ЛАНЬ» (https://e.lanbook.ru/) (договор на оказание услуг от 03.04.2024 № б/н (Сетевая электронная библиотека)
- 2. База данных электронных информационных ресурсов ФГБНУ ЦНСХБ (договор по обеспечению доступа к электронным информационным ресурсам ФГБНУ ЦНСХБ через терминал удаленного доступа (ТУД ФГБНУ ЦНСХБ) от 09.04.2024 № 05-УТ/2024)
- 3.Электронная библиотечная система «Национальный цифровой ресурс «Руконт»: Коллекции «Базовый массив» и «Колос-с. Сельское хозяйство» (https://rucont.ru/) (договор на оказание услуг по предоставлению доступа от 26.04.2024 № 1901/БП22)
- 4. ООО «Электронное издательство ЮРАЙТ» (https://urait.ru/) (договор на оказание услуг по предоставлению доступа к образовательной платформе ООО «Электронное издательство ЮРАЙТ» от 07.05.2024 № 6555)
- 5. Электронно-библиотечная система «Вернадский» (https://vernadsky-lib.ru) (договор на безвозмездное использование произведений от 26.03.2020 № 14/20/25)
- 6. База данных НЭБ «Национальная электронная библиотека» (https://rusneb.ru/) (договор о подключении к НЭБ и предоставлении доступа к объектам НЭБ от 01.08.2018 № 101/НЭБ/4712)
- 7. Соглашение о сотрудничестве по оказанию библиотечно-информационных и социокультурных услуг пользователям университета из числа инвалидов по зрению, слабовидящих, инвалидов других категорий с ограниченным доступом к информации, лиц, имеющих трудности с чтением плоскопечатного текста ТОГБУК «Тамбовская областная универсальная научная библиотека им. А.С. Пушкина» (https://www.tambovlib.ru) (соглашение о сотрудничестве от 16.09.2021 № б/н)

7.4.2. Информационные справочные системы

- 1. Справочная правовая система КонсультантПлюс (договор поставки, адаптации и сопровождения экземпляров систем КонсультантПлюс от 11.03.2024 № 11921 /13900/ЭС)
- 2. Электронный периодический справочник «Система ГАРАНТ» (договор на услуги по сопровождению от 15.01.2024 № 194-01/2024)

7.4.3. Современные профессиональные базы данных

- 1. База данных нормативно-правовых актов информационно-образовательной программы «Росметод» (договор от 15.08.2023 № 542/2023)
- 2. База данных Научной электронной библиотеки eLIBRARY.RU российский информационно-аналитический портал в области науки, технологии, медицины и образования - https://elibrary.ru/
 - 3. Портал открытых данных Российской Федерации https://data.gov.ru/
- 4. Открытые данные Федеральной службы государственной статистики https://rosstat.gov.ru/opendata

7.4.4. Лицензионное и свободно распространяемое программное

обеспечение, в том числе отечественного производства

				`
Наименование	Разработчик ПО (правообладате ль)	Доступность (лицензионное, свободно распространяем ое)	Ссылка на Единый реестр российских программ для ЭВМ и БД (при наличии)	Реквизиты подтверждающего документа (при наличии)
Microsoft Windows, Office Professional	Microsoft Corporation	Лицензионное	-	Лицензия от 04.06.2015 № 65291651 срок действия: бессрочно
Антивирусное программное обеспечение KasperskyEndpointSe сurity для бизнеса	АО «Лаборатория Касперского» (Россия)	Лицензионное	https://reestr.digital.g ov.ru/reestr/366574/? sphrase_id=415165	Сублицензионный договор с ООО «Софтекс» от 24.10.2023 № б/н, срок действия: с 22.11.2023 по 22.11.2024
МойОфисСтандартн ый - Офисный пакет для работы с документами и почтой (myoffice.ru)	ООО «Новые облачные технологии» (Россия)	Лицензионное	https://reestr.digital.g ov.ru/reestr/301631/? sphrase_id=2698444	Контракт с ООО «Рубикон» от 24.04.2019 № 03641000008190000 12 срок действия: бессрочно
Офисный пакет «Р7-Офис» (десктопная версия)	AO «P7»	Лицензионное	https://reestr.digital.g ov.ru/reestr/306668/? sphrase_id=4435041	Контракт с ООО «Софтекс» от 24.10.2023 № 03641000008230000 07 срок действия: бессрочно
Операционная система «Альт Образование»	ООО "Базальт свободное программное обеспечение"	Лицензионное	https://reestr.digital.g ov.ru/reestr/303262/? sphrase_id=4435015	Контракт с ООО «Софтекс» от 24.10.2023 № 03641000008230000 07 срок действия: бессрочно
Программная система для обнаружения	АО «Антиплагиат» (Россия)	Лицензионное	https://reestr.digital.g ov.ru/reestr/303350/? sphrase_id=2698186	Лицензионный договор с АО «Антиплагиат» от

текстовых заимствований в учебных и научных работах «Антиплагиат ВУЗ» (https://docs.antiplagia us.ru)				23.05.2024 № 8151, срок действия: с 23.05.2024 по 22.05.2025
Acrobat Reader - просмотр документов PDF, DjVU	Adobe Systems	Свободно распространяем ое	-	-
FoxitReader - просмотр документов PDF, DjVU	FoxitCorporation	Свободно распространяем ое	-	-

7.4.5. Ресурсы информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»

- 1. CDTOwiki: база знаний по цифровой трансформации https://cdto.wiki/
- 2. Режим доступа: .garant.ru справочно-правовая система «ГАРАНТ»
- 3. Режим доступа: www.consultant.ru справочно-правовая система «Консультант Плюс»
- 4. Национальный цифровой ресурс «Руконт» межотраслевая электронная библиотека на базе технологии Контекстум http://www.rucont
- 5. Электронная библиотечная система Российского государственного аграрного заочного университета http://ebs.rgazu.ru
- 6. Интегрированная Система Информационных Ресурсов Российской Академии Наук http://isir.ras.ru/win/db/help.asp
- 7. Открытая Русская электронная библиотека www.orel.rsl.ru
- 8. Российская государственная библиотека (РГБ) www.rsl.ru/ru/s1
- 9. Сельскохозяйственной электронной библиотеке знаний (СЭБиЗ) www.cnshb.ru/akdil
- 10. Российская сельская информационная сеть www.fadr.msu.ru
- 11. Виртуальная библиотека по сельскому хозяйству www.fadr.msu.ru/rin/library/index.html
- 12. ISHS Международное общество садоводческих наук www.ishs.org
- 13. Floridata электронная энциклопедия растений http://www.streetside.com/plants/floridata
- 14. Agricultural Research Service http://www.ars.usda.gov
- 15. базы данных, информационно-справочные и поисковые системы Rambler, Yandex, Google, научная электронная библиотека.
- 16. www.molbiol.ru
- 17. www.nature.ru
- 18. <u>www.biotechnolog.ru</u>

7.4.6. Цифровые инструменты, применяемые в образовательном процессе

- 1. LMS-платформа Moodle
- 2. Виртуальная доска Миро: miro.com
- 3. Виртуальная доска SBoardhttps://sboard.online
- 4. Виртуальная доска Padlet: https://ru.padlet.com
- 5. Облачные сервисы: Яндекс.Диск, Облако Mail.ru

- 6. Сервисы опросов: Яндекс Формы, MyQuiz7. Сервисы видеосвязи: Яндекс телемост, Webinar.ru
- 8. Сервис совместной работы над проектами для небольших групп Trello http://www.trello.com

7.4.7. Цифровые технологии, применяемые при изучении дисциплины

№	Цифровые технологии	Виды учебной работы,	Формируемые
		выполняемые с применением	компетенции
		цифровой технологии	
1.	Облачные технологии	Лекции	УК-1
		Самостоятельная работа	
2.	Большие данные	Лекции	УК-1
		Самостоятельная работа	

8. Материально-техническое обеспечение дисциплины					
Учебная	1. Жалюзи горизонтальные на	1. Microsoft Windows 7			
аудитория для	три окна (инв. № 2101065486)	(лицензия от 31.12.2013 №			
проведения	2. Интерактивная доска (инв. №	49413124, бессрочно).			
занятий	2101040205)	2. Microsoft Office 2010			
лекционного	3. Системный комплект:	(лицензия от 04.06.2015 №			
типа (г.	процессор Intel Original LGA	65291658, бессрочно).			
Мичуринск, ул.	1150, вентилятор Deepcool				
Интернациональ	ТНЕТА 21, материнская плата				
ная дом № 101 -	ASUS H81M-K <s-1150 ih,<="" td=""><td></td></s-1150>				
2/32	память DDR3 4 Gd, жесткий				
	диск 500 Gb, корпус MAXcase				
	H4403, блок питания Aerocool				
	350W (инв. № 21013400740)				
	4. Проектор Viewsonic PJD6243				
	DLP 3200 lumens XGA 3000:1				
	HDMI 3D				
	5. Наборы демонстрационного				
	оборудования и учебно-				
	наглядных пособий.				
Учебная	1. Сушильный шкаф СМ 50/250-	1. Microsoft Windows 7			
аудитория для	500-ШС (инв.№ 41013401713)	(лицензия от 31.12.2013 №			
проведения	2. Весы электронные	49413124, бессрочно).			
занятий	(инв.№2101040151)	2. Microsoft Office 2010			
семинарского	3. Камера КБУ-1 СПУ мод 9001	(лицензия от 04.06.2015 №			
типа, групповых	бактерицидная	65291658, бессрочно).			
И	ультрафиолетовая для хранения				
индивидуальны	стерильных инструментов (инв.				
х консультаций,	№ 21013600786)				
текущего	4. Колбонагреватель UT- 4100				
контроля и	ULAB (500мл+450 град) (инв.№				

промежуточной аттестации (Учебная лаборатория микробиологии) (г. Мичуринск, учхоз «Роща», 9/29)

- 21013600787)
- 5. Ультразвуковая мойка (ванна) Uitciean-3 DT (3 л) (инв.№ 21013600791)
- Доска классная (инв.№ 41013602279)
- 7. Кресло офисное AV 204 PL MK ткань (инв.№ 41013602313)
- Микроскоп медицинский Биомед 2 (инв.№ 41013401743,
- 41013401742, 41013401741, 41013401740, 41013401739,
- 41013401738, 41013401737,
- 41013401736, 41013401735,
- 41013401734. 41013401733.
- 41013401732, 41013401731,
- 41013401730, 41013401729,
- 41013401745, 41013401744)
- 9. Настенный экран Lumien Master Picture 220-220 см (инв.№ 41013401708)
- 10. Прибор для измерения (НІ 2215-2 микропроцессорный рН/
- С метр с автоматической калибровкой и автотермокомпенсацией) (инв.№

41013401712)

- 11. Проектор NEC M361 X (инв.№ 41013401705)
- 12. Системный комплект: Процессор Intel Original LGA 1155, вентилятор, материнская плата, память, жесткий диск, видеокарта, монитор, устройство ДЛЯ чтения карт памяти, корпус, привод, (инв.№ клавиатура, мышь 41013401698)
- 13. Стол лабораторный химический (1200х600х750) столешн. пластик/каркас ал. профиль (инв.№ 41013602351, 41013602350, 41013602336,

	41013602335, 41013602334,	
	41013602333, 41013602332,	
	41013602331, 4103602330,	
	41013602329, 41013602328,	
	41013602327, 41013602326,	
	41013602325, 41013602324,	
	41013602323, 41013602322)	
	14. Шейкер-инкубатор ES- 20/60	
	с платформой P-16/250, BioSan,	
	с держателем для 16 штук 250	
	мл колб/стак. BS-010135-СК	
	(инв.№ 21013400713)	
	15. Рефрактометр ИРФ-454Б2М	
	с подсветкой и доп.шкалой.	
	(инв.№ 41013401711)	
	16. Ультротермостат (инв.№	
	1101040311)	
	17. Шкаф для хранения	
	лабораторной посуды	
	(800х450х1950) полки пластик/	
	каркас ал. профиль с замком	
	(инв. № 41013602357	
Учебная	1. Стол СУ168 (инв. №	1. Microsoft Windows XP,7
аудитория для		(лицензия от 31.12.2013 №
проведения	2. Компьютер "NL" в	49413124, бессрочно).
занятий	комплектации	2. Microsoft Office 2003,
семинарского	G1610/H61M/4Gb/500Gb/450W,	2010 (лицензия от
типа (г.	клавиатура Gembird KB-	` '
Мичуринск, ул.	J 1	*
Интернациональ		1 /
ная, д. 101,	` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` `	<u> </u>
3/239a)	41013401654, 41013401653,	` -
3/237a)	41013401652, 41013401651,	
	41013401650, 41013401649,	4. nanoCAD (версия 5.1
	41013401648, 41013401647,	локальная, образовательная
	41013401646, 41013401645,	лицензия, серийный номер
	41013401644, 41013401643,	NC50B-270716 лицензия
	41013401642)	
	3. Мультимедийный проектор	действительна бессрочно,
		бесплатная).
		5. Программный комплекс
	41013401578) Компьютерная	«ACT-Tect Plus»
	техника подключена к сети	(лицензионный договор от
	«Интернет» и обеспечена	18.10.2016 № Л-21/16).

доступом в ЭИОС университета.	6. ГИС MapInfo Professional			
	15.0	для	Windows	для
	учебных заведений		ений	
	(лицензионный договор от			
	18.12	.2015 J	№123/2015-y	y)

Рабочая программа дисциплины «Основы молекулярной биологии» составлена в соответствии с требованиями Φ ГОС ВО по направлению подготовки 19.03.01 Биотехнология, (уровень бакалавриата, утвержденного приказом Министерства образования и науки РФ № 736 от 10.08.2021.

Автор кандидат с.-х. наук, доцент кафедры биотехнологии, селекции и семеноводства сельскохозяйственных культур Белосохов Ф.Г.

Рецензент (ы) кандидат с.-х. наук, доцент кафедры ландшафтной архитектуры, землеустройства и кадастров Губин А.С.

Программа разработана в соответствии с требованиями ФГОС ВО

Программа рассмотрена на заседании кафедры садоводства, биотехнологий и селекции семеноводства сельскохозяйственных культур (протокол № 9 от «18» апреля 2022 г.)

Программа рассмотрена на заседании учебно-методической комиссии Плодоовощного института им. И.В. Мичурина Мичуринского ГАУ (протокол № 8 от «18» апреля 2022 г.)

Программа утверждена решением Учебно-методического совета университета протокол №8 от «21» апреля 2022 г.

Программа разработана в соответствии с требованиями ФГОС ВО

Программа рассмотрена на заседании кафедры садоводства, биотехнологий и селекции семеноводства сельскохозяйственных культур (протокол № 9 от «10» апреля $2023 \, \Gamma$.)

Программа рассмотрена на заседании учебно-методической комиссии Плодоовощного института им. И.В. Мичурина Мичуринского ГАУ (протокол № 9 от «17» апреля 2023 г.)

Программа утверждена решением Учебно-методического совета университета протокол №8 от «20» апреля 2023 г.

Программа разработана в соответствии с требованиями ФГОС ВО

Программа рассмотрена на заседании кафедры садоводства, биотехнологии и селекции сельскохозяйственных культур (протокол № 11 от 03 мая 2024 г.).

Программа рассмотрена на заседании учебно-методической комиссии института фундаментальных и прикладных агробиотехнологий им. И.В. Мичурина Мичуринского ГАУ (протокол № 10 от 20 мая 2024 г.).

Программа утверждена на заседании учебно-методического совета университета (протокол № 9 от 23 мая 2024 г.).

Оригинал документа хранится на кафедре садоводства, биотехнологий и селекции сельскохозяйственных культур