# Оценочные средства для проведения аттестации по дисциплине «Биология клетки (цитология, гистология, биофизика, биохимия, молекулярная биология) модуль Молекулярная биология» для обучающихся по образовательной программе

направления подготовки 06.03.01 Биология, профиль Биохимия, (уровень бакалавриата), форма обучения очная на 2022-2023 учебный год

1.1. Оценочные средства для проведения текущей аттестации по дисциплине

Текущая аттестация включает следующие типы заданий: тестирование, решение ситуационных задач, оценка освоения практических навыков (умений), контрольная работа, написание и защита реферата, собеседование по контрольным вопросам.

### 1.1.1. Примеры тестовых заданий

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5,ОПК-7,ОПК-11, ДПБК-1

- 1. К методам молекулярной клинической диагностики относятся все, кроме:
  - 1) бактериологический посев
  - 2) полимеразная цепная реакция
  - 3) гибридизация нуклеиновых кислот
- 2. Какой естественный процесс существования клетки лежит в основе ПЦР:
  - 1) репликация
  - 2) транскрипция
  - 3) трансляция
- 3. В стадии постановки ПЦР не входит
  - 1) рестрикция ДНК
  - 2) выделение ДНК из пробы
  - 3) детекция и учет результатов
- 4. В состав реакционной смеси при постановке ПЦР не входит:
  - 1) лизоцим
  - 2) ДНК-полимераза
  - 3) олигонуклеотидные праймеры
- 5. Детекцию продуктов амплификации проводят путём
  - 1) электрофореза
  - 2) микроскопирования
  - 3) окраски мазков по Граму
- 6. Молекулярно-генетическими маркерами для внутривидового типирования микроорганизмов являются:
  - 1) специфические сайты для эндонуклеаз
  - 2) специфические последовательности ДНК, тестируемые с помощью зондов
  - 3) всё перечисленное
- 7. К основным методам генотипирования при идентификации личности человека не относится

- 1) плазмидный анализ
- 2) полиморфизм длины рестриктазных фрагментов (ПДРФ)
- 3) ДНК-секвенирование
- 8. Какая ДНК исследуется, если доступны крайне малые количества биологического материала (при анализе костных останков):
  - 1) митохондриальная ДНК
  - 2) хромосомная ДНК
  - 3) плазмидная ДНК
- 9. Косвенные методы молекулярной диагностики наследственных болезней основаны:
  - 1) на анализе полиморфных маркеров тесно сцепленных с патологическим геном
  - 2) на поиске мутаций в гене, приводящих к заболеванию
  - 3) на секвенировании ДНК
  - 10. Основными инструментами для генетического конструирования являются:
    - 1) рестриктазы
    - 2) протеазы
    - 3) изомеразы
  - 1.1.2. Пример ситуационной задачи

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5, ОПК-7, ОПК-11, ПК-1, ДПБК-1

1.Одна из исходных цепей ДНК имеет следующий состав нуклеотидов:

АТТГГЦТАГ. Напишите нуклеотидный состав молекулы мРНК, синтезированной с данного участка ДНК и синтезируемый пептид.

1.1.3. Примеры заданий по оценке освоения практических навыков

Проверяемые компетенции: ПК-1, ДПБК-1

- 1. Проведите электрофорез препарата ДНК Е. coli в агарозном геле.
- 2. Приготовьте рабочий раствор для выделения плазмидной ДНК.
- 1.1.4. Пример варианта контрольной работы

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5, ОПК-7, ОПК-11, ДПБК-1

# Контрольная работа №1

# Вариант 1.

- 1. Генетический аппарат прокариот.
- 2. Предпосылки возникновения и этапы развития генетической инженерии.
- 3. Состав и назначение жидких питательных сред.

# 1.1.5. Примеры тем рефератов

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5, ОПК-7, ОПК-11, ДПБК-1

- 1. Горизонтальный перенос генов у бактерий как основной механизм распространения устойчивости к антибиотикам.
- 2. Молекулярные механизмы транспозиции (репликативная и нерепликативная транспозиция).
- 3. Топология и конформация различных типов РНК.

# 1.1.6. Примеры контрольных вопросов для собеседования

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5, ОПК-7, ОПК-11, ДПБК-1

- 1. Предпосылки возникновения и этапы развития генетической инженерии.
- 2. Роль доменной организации в функционировании бактериального генома.
- 3. Применение трансгенных технологий.

### 1.2. Оценочные средства для проведения промежуточной аттестации по дисциплине

Промежуточная аттестация проводится в форме комплексного экзамена.

Промежуточная аттестация включает следующие типы заданий: решение ситуационной задачи, собеседование.

# 1.2.1. Пример ситуационной задачи

Проверяемые компетенции: ОПК-2, ОПК-5, ОПК-7, ОПК-11, ПК-1, ДПБК-1

Кодирующий участок ДНК состоит из следующих нуклеотидов:

# ΓЦΑ ΤΤΤ ΑΓΑ ΤΓΑ ΑΑΤ ЦΑΑ?

- 1) Напишите состав кодонов мРНК, транскрибируемой с этой цепи;
- 2) Определите состав соответствующих антикодонов тРНК, участвующих в трансляции;
- 3) Какие аминокислоты переносят соответствующие тРНК?

# 1.2.2. Перечень вопросов для собеседования

$N_{\underline{0}}$	Вопросы для промежуточной аттестации	Проверяемые
		компетенции
1.	Предмет и задачи молекулярной биологии, основные	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	этапы развития. Фундаментальные открытия. Развитие	ОПК-11; ДПБК-1
	молекулярной биологии в Волгоградской области.	
2.	Стадии трансляции. Инициация. Связывание мРНК с	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	малой субчастицей рибосомы. Образование	ОПК-11; ДПБК-1
	инициаторного комплекса на связывающем сайте	
	рибосомы. Инициирующие кодоны и инициаторные	
	тРНК у про- и эукариот.	
3.	Компактизация ДНК бактерий. Суперспирализованные	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	петли нуклеоида. ДНК-связывающие белки петель,	ОПК-11; ДПБК-1
	структура и функции.	
4.	Сущность метода полимеразной цепной реакции	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	(ПЦР) и область его применения. Применение ПЦР в	ОПК-11; ДПБК-1
	лабораториях Волгоградской области.	

5.	Роль доменной организации в функционировании	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	бактериального генома.	ОПК-11; ДПБК-1
6.	Репарация ДНК и ее виды: прямая репарация, SOS-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	репарация.	ОПК-11; ДПБК-1
7.	Структура нуклеиновых кислот. Состав, первичная	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	(ковалентная) и вторичная структура ДНК.	ОПК-11; ДПБК-1
	Закономерности нуклеотидного состава ДНК (правила	
	Чаргаффа).	
8.	Организация ПЦР-лаборатории. Принцип	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
9.	однонаправленности.	ОПК-11; ДПБК-1 ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
9.	Структурные элементы генома: сателлитная ДНК, умеренно повторяющиеся и уникальные	ОПК-2; ОПК-3; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
	последовательности.	Опк-11, дпвк-1
10.	Функциональные сайты рибосомы: сайты связывания	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
10.	аминоацил-тРНК, пептидил-тРНК и деацилированной	ОПК-11; ДПБК-1
	тРНК (А-, Р-, Е-сайты), пептидил-трансферазный	
	центр.	
11.	Полиморфизм ДНК (формы В, А, С, Z). Биологическое	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	значение разных форм ДНК. Третичная структура	ОПК-11; ДПБК-1
	ДНК. Свойства кольцевых ковалентно замкнутых	
	ДНК. Явление суперспирализации ДНК.	
12.	Преимущества и недостатки метода ПЦР.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	Разновидности ПЦР-лабораторий Волгоградской области.	ОПК-11; ДПБК-1
13.	Основные свойства генома эукариот: избыточность,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	компактность.	ОПК-11; ДПБК-1
14.	Стадии трансляции. Инициация. Связывание мРНК с	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	малой субчастицей рибосомы. Образование	ОПК-11; ДПБК-1
	инициаторного комплекса на связывающем сайте	
	рибосомы. Инициирующие кодоны и инициаторные	
15.	тРНК у про- и эукариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
13.	Топоизомеразы I и II типа про- и эукариот, свойства, функции и механизм действия.	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
16.	Проблема контаминации: методы профилактики и	ОПК-11, ДПБК-1
10.	способы устранения.	ОПК-11; ДПБК-1
17.	Структура хроматина. Основные компоненты	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	хроматина - структура и функции. Уровни	ОПК-11; ДПБК-1
	компактизации ДНК хроматина.	77,
18.	Активирование аминокислот. Аминоацил-тРНК-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	синтетазы, механизм специфического узнавания	ОПК-11; ДПБК-1
	субстратов.	
19.	Первичная, вторичная, третичная структура РНК.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
20.	Компоненты реакционной смеси ПЦР.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
21	0	ОПК-11; ДПБК-1
21.	Отличия генома эукариот от генома прокариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
22.	Финисинонония ин то сойтил тубосоли и сойтил содоли со	ОПК-11; ДПБК-1
<i>LL</i> .	Функциональные сайты рибосомы: сайты связывания аминоацил-тРНК, пептидил-тРНК и деацилированной	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
	тРНК (А-, Р-, Е-сайты), пептидил-трансферазный	ошк-11, дивк-1
	центр.	
23.	Виды РНК, их функции.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		,

		ОПК-11; ДПБК-1
24.	Праймеры для ПЦР. Подбор праймеров, требования,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	предъявляемые к праймерам.	ОПК-11; ДПБК-1
25.	Ферментативный аппарат и вспомогательные белки	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
25.	репликации.	ОПК-11; ДПБК-1
26.	Стадии трансляции. Терминация. Терминирующие	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
20.	кодоны и факторы терминации (рилизинг-факторы).	ОПК-11; ДПБК-1
	Диссоциация рибосомы.	
27.	Общая характеристика коньюгативных плазмид.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
28.	Пробоподготовка для ПЦР, выделение нуклеиновых	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	кислот.	ОПК-11; ДПБК-1
29.	ДНК-полимеразы прокариот (I, II, III), структура,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	функции, полимеразная и экзонуклеазные активности	ОПК-11; ДПБК-1
	этих ферментов.	
30.	Стадии трансляции. Элонгация. Роль 50S субчастицы	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	рибосомы в реакции транспептидации, механизм	ОПК-11; ДПБК-1
	реакции.	
31.	Общая характеристика бактериофагов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
32.	Амплификация. Температурный и временной режимы	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	ПЦР. Этапы реакции.	ОПК-11; ДПБК-1
33.	Репликативная вилка, ее организация и	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	функционирование.	ОПК-11; ДПБК-1
34.	Репарация ДНК и ее виды: прямая репарация, SOS-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	репарация.	ОПК-11; ДПБК-1
35.	Общая характеристика интегративных коньюгативных	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	элементов - ICEs (integrative conjugative elements).	ОПК-11; ДПБК-1
36.	Детекция продуктов ПЦР.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
37.	Особенности репликации ДНК у эукариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	Полирепликонный характер репликации.	ОПК-11; ДПБК-1
38.	Активирование аминокислот. Аминоацил-тРНК-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	синтетазы, механизм специфического узнавания	ОПК-11; ДПБК-1
20	субстратов.	
39.	Транспозиция у бактерий: структура IS-элементов,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
40	транспозонов (Тп).	ОПК-11; ДПБК-1
40.	Контроли ПЦР – положительный, отрицательный,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
// 1	внутренний. Интерпретация результатов.	ОПК-11; ДПБК-1
41.	ДНК-полимеразы эукариот ( $\alpha$ , $\beta$ , $\gamma$ , $\delta$ , $\epsilon$ ,) их функции.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
42.	Функциональные сайты рибосомы: сайты связывания	ОПК-11; ДПБК-1
42.	аминоацил-тРНК, пептидил-тРНК и деацилированной	ОПК-2; ОПК-3; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
	тРНК (А-, Р-, Е-сайты), пептидил-трансферазный	ОПК-11, ДПВК-1
	центр.	
43.	Транспозиция у бактерий: структура интегронов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
٦3.	Transitoshithin y ouktophin. Cipyktypa ninterponos.	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
44.	Разновидности ПЦР.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
' '	1 wondering trial .	ОПК-11; ДПБК-1
45.	Белки, участвующие в репликации эукариот: RPA,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	геликаза A, RFC, PCNA.	ОПК-11; ДПБК-1
	, , , - :	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

46.	Стадии трансляции. Инициация. Связывание мРНК с	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
<del>1</del> 0.	малой субчастицей рибосомы. Образование	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
	инициаторного комплекса на связывающем сайте	оти т, дтык т
	рибосомы. Инициирующие кодоны и инициаторные	
	тРНК у про- и эукариот.	
47.	РНК-зависимая ДНК-полимераза (обратная	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
47.	транскриптаза): субъединичный состав, структура,	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
	функции. Этапы обратной транскрипции.	Опк-11, дпвк-1
48.	Нормативные документы, регламентирующие работы	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
70.	методом ПЦР.	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
49.	Теломеры эукариотических хромосом. Теломераза –	ОПК-11, ДПБК 1
τ).	особенности структуры и механизм действия.	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
50.	Активирование аминокислот. Аминоацил-тРНК-	ОПК-11, ДПБК-1
50.	синтетазы, механизм специфического узнавания	ОПК-2, ОПК-3, ОПК-7, ОПК-11; ДПБК-1
	субстратов.	ОПК-11, ДПВК-1
51.	Роль обратной транскрипции в репродукции вирусов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
JI.	толь обратной транскрипции в репродукции вирусов.	ОПК-2; ОПК-3; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
52.	Понятие о векторных системах. Типы векторов.	ОПК-11; ДПБК-1 ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
32.	понятие о векторных системах. типы векторов.	ОПК-2; ОПК-3; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
52	D НИС 1	
53.	Виды повреждений ДНК и факторы их вызывающие.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	Естественный, химический и радиационный мутагенез.	ОПК-11; ДПБК-1
<i>5 1</i>	Причины ошибок при синтезе ДНК.	
54.	Функциональные сайты рибосомы: сайты связывания	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	аминоацил-тРНК, пептидил-тРНК и деацилированной	ОПК-11; ДПБК-1
	тРНК (А-, Р-, Е-сайты), пептидил-трансферазный	
	центр.	
55.	Применение обратной транскрипции в диагностике	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	РНК-содержащих вирусов в лабораториях	ОПК-11; ДПБК-1
5.0	Волгоградской области.	
56.	Система вектор-хозяин. Требования, предъявляемые к	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
-7	векторам.	ОПК-11; ДПБК-1
57.	Репарация ДНК и ее виды: прямая репарация, SOS-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
<b>7</b> 0	репарация.	ОПК-11; ДПБК-1
58.	Процессинг про- мРНК и созревание мРНК	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	(сплайсинг, кэпирование, полиаденилирование).	ОПК-11; ДПБК-1
50	Механизмы сплайсинга и его виды.	
59.	Электрофорез в полиакриламидном и агарозном гелях.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
(0	Пульс-электрофорез.	ОПК-11; ДПБК-1
60.	Ферменты, используемые в молекулярном	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	клонировании: эндонуклеазы рестрикции, ДНК-	ОПК-11; ДПБК-1
(1	полимеразы, щелочная фосфатаза, лигазы и др.	OHICA OHICA OHICA
61.	Репарация ДНК и ее виды: эксцизионная репарация.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
(2	C DIHC C	ОПК-11; ДПБК-1
62.	Строение РНК-полимеразы эубактерий.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
63.	ДНК-ДНК гибридизация. Применение методы в	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	лабораториях Волгоградской области.	ОПК-11; ДПБК-1
64.	Схема эксперимента по получению и клонированию	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	рекомбинантных молекул ДНК.	ОПК-11; ДПБК-1
65.	Репарация ДНК и ее виды: репарация неспаренных	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	нуклеотидов.	ОПК-11; ДПБК-1

66.	Секвенирование ДНК, методы.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
67.	Методы отбора и анализа рекомбинантных клонов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
68.	Опероны бактерий. Механизмы их репресии и	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	дерепресии.	ОПК-11; ДПБК-1
69.	Репарация ДНК и ее виды: репарация неспаренных	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	нуклеотидов.	ОПК-11; ДПБК-1
70.	Понятие о функциональной геномике. Развитие	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	функциональной геномики в Волгоградской области.	ОПК-11; ДПБК-1
71.	ДНК-маркеры, основанные на анализе	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	рестрикционного полиморфизма RFLP (ПДРФ-	ОПК-11; ДПБК-1
	маркеры).	
72.	Строение промотора прокариот (на примере E. coli):	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	последовательности –10 (Прибнов-бокс) и –35.	ОПК-11; ДПБК-1
73.	Репарация ДНК и ее виды: эксцизионная репарация.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
74.	Первичная, вторичная, третичная и четвертичная	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	структуры белка. Факторы, определяющие	ОПК-11; ДПБК-1
	пространственную структуру белка.	
75.	ПЦР-маркеры. RAPD (Random Amplified Polymorphic	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	DNA)-технология.	ОПК-11; ДПБК-1
76.	Строение РНК-полимеразы эубактерий.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
77.	Репарация ДНК и ее виды: прямая репарация, SOS-	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	репарация.	ОПК-11; ДПБК-1
78.	Контрансляционный и посттрансляционный фолдинг	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	белков.	ОПК-11; ДПБК-1
79.	Методы детекции SNP. Ферментативные подходы:	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	полиморфизм длин аплифицированных фрагментов	ОПК-11; ДПБК-1
	(AFLP).	
80.	Структура терминаторов транскрипции, факторы	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	терминации, р-зависимая и р-независимая	ОПК-11; ДПБК-1
	терминация.	
81.	Теломеры эукариотических хромосом. Теломераза –	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	особенности структуры и механизм действия.	ОПК-11; ДПБК-1
82.	Ферменты фолдинга.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
83.	Методы детекции SNP. Ферментативные подходы:	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	полиморфизм длин рестрикционных фрагментов	ОПК-11; ДПБК-1
	(RFLP).	
84.	Формы эукариотической РНК-полимеразы (I, II, III).	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	Особенности промоторов. Энхансеры, сайленсеры.	ОПК-11; ДПБК-1
85.	Основные свойства генома эукариот: избыточность,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	компактность.	ОПК-11; ДПБК-1
86.	Шапероны. Шаперонины. Прионы.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
87.	Методы детекции SNP. Случайная амплификация	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	полиморфной ДНК (RAPD, AP-PCR); аллель-	ОПК-11; ДПБК-1
	специфическая ПЦР (AS-PCR).	
88.	Процессинг про- мРНК и созревание мРНК	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;

	(сплайсинг, кэпирование, полиаденилирование).	ОПК-11; ДПБК-1
	Механизмы сплайсинга и его виды.	опк-п, дпвк-п
89.	Отличия генома эукариот от генома прокариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
90.	Понятие о биотехнологии, этапы развития, области применения, практические задачи. Развитие биотехнологии в Волгоградской области.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
91.	Методы детекции SNP, основанные на различной электрофоретической подвижности полиморфных участков ДНК: анализ конформации одноцепочечных фрагментов (SSCP);	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
92.	Организация рибосом. Большая и малая субъеденицы рибосомы про- и эукариот. Функциональные сайты рибосомы: сайты связывания аминоацил-тРНК, пептидил-тРНК и деацилированной тРНК (А-, Р-, Е-сайты), пептидил-трансферазный центр.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
93.	Особенности репликации ДНК у эукариот. Полирепликонный характер репликации.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
94.	Общая схема биотехнологического процесса. Механизмы интенсификации процессов получения продуктов клеточного метаболизма.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
95.	Секвенирование ДНК.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
96.	Активирование аминокислот. Аминоацил-тРНК- синтетазы, механизм специфического узнавания субстратов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
97.	ДНК-полимеразы прокариот (I, II, III), структура, функции, полимеразная и экзонуклеазные активности этих ферментов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
98.	Иммобилизованные ферменты и их применение в медицине.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
99.	Сателлитная ДНК. Минисателлиты.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
100.	Стадии трансляции. Инициация. Связывание мРНК с малой субчастицей рибосомы. Образование инициаторного комплекса на связывающем сайте рибосомы. Инициирующие кодоны и инициаторные тРНК у про- и эукариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
101.	Репликативная вилка, ее организация и функционирование.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
102.	Методы гибридизации клеток и слияния протопластов.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
103.	Сателлитная ДНК.Микросателлиты.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
104.	Стадии трансляции. Элонгация. Роль 50S субчастицы рибосомы в реакции транспептидации, механизм реакции.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
105.	Ферментативный аппарат и вспомогательные белки репликации.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
106.	Гибридомная технология получения моноклональных антител.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7; ОПК-11; ДПБК-1
107.	Митохондриальные ДНК-маркеры.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;

		ОПК-11; ДПБК-1
108.	Стадии трансляции. Терминация. Терминирующие	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	кодоны и факторы терминации (рилизинг-факторы).	ОПК-11; ДПБК-1
	Диссоциация рибосомы.	
109.	Структура хроматина. Основные компоненты	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	хроматина - структура и функции. Уровни	ОПК-11; ДПБК-1
	компактизации ДНК хроматина.	
110.	Предмет и задачи биоинформатики. Этапы развития	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	биоинформатики. Области применения	ОПК-11; ДПБК-1
	биоинформационных технологий.	
111.	Схема анализа при экспертизе спорного отцовства.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
112.	Комплексы циклинзависимых киназ, определяющие	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	разные фазы клеточного цикла. "Сверочные точки"	ОПК-11; ДПБК-1
	клеточного цикла.	
113.	Отличия генома эукариот от генома прокариот.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
114.	Биоинформационные базы данных (БД). Архивные БД	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	нуклеотидных и аминокислотных	ОПК-11; ДПБК-1
	последовательностей (GeneBank & EMBL, PDB и др.).	
115.	HLA-типирование: технология SSO.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
116.	Апоптоз. Факторы апоптоза. Каспазы. Эндонуклеазы.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1
117.	Основные свойства генома эукариот: избыточность,	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	компактность.	ОПК-11; ДПБК-1
118.	Биоинформационные базы данных (БД). Производные	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
	и интегрированные биоинформационные БД (Swiss-	ОПК-11; ДПБК-1
	Prot, KEGG, SCOP, GO, NCBI Entrez)	
119.	HLA-типирование: технология SSP.	ОПК-2; ОПК-5; ОПК-7;
		ОПК-11; ДПБК-1

Протокол № 12 утвержден на заседании кафедры молекулярной биологии и генетики «30» мая 2022 года

Заведующий кафедрой

А.В. Топорков