

МИНИСТЕРСТВО ПРОСВЕЩЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ  
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ  
ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«ЛУГАНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ПЕДАГОГИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»  
(ФГБОУ ВО «ЛГПУ»)

Факультет естественных наук  
Кафедра лабораторной диагностики, анатомии и физиологии

УТВЕРЖДАЮ  
Врио декана факультета  
*Воронов М.В.*  
«12» 12 2023 г.

Приложение к рабочей программе учебной дисциплины

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ  
для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации  
обучающихся по дисциплине  
**МОЛЕКУЛЯРНАЯ БИОТЕХНОЛОГИЯ**

По направлению подготовки 06.04.01 Биология  
Программа магистратуры Генетика  
Квалификация выпускника магистр  
Форма обучения очная, очно-заочная  
Курс 2 (3 семестр) – ОФО, 2 (4 семестр) – ОЗФО

Разработчик  
доцент Криничная Н.В.  
Заведующий кафедрой  
лабораторной диагностики,  
анатомии и физиологии  
*Климочкина Е.М.*  
Протокол  
от «12» 12 2023 г., № 6/2

Луганск 2024

## 1. ПАСПОРТ ФОНДА ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

### **1.1. Область применения**

Фонд оценочных средств (ФОС) – неотъемлемая часть рабочей программы дисциплины «Молекулярная биотехнология» и предназначен для контроля и оценки достижений студентов, освоивших программу дисциплины.

### **1.2. Цели и задачи фонда оценочных знаний**

Цель ФОС – установить соответствие уровня подготовки обучающегося требованиям ФГОС ВО магистратура по направлению подготовки 06.04.01 Биология утвержденным приказом Министерства науки и высшего образования Российской Федерации от 11 августа 2020 г. №934 и Профессиональным стандартом, утвержденным Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации «Об утверждении профессионального стандарта» от 18 октября 2013 г. №544н (с изменением); Профессиональным стандартом, утвержденным Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации «Об утверждении профессионального стандарта» от 22 мая 2017 г. №432н; Профессиональным стандартом, утвержденным Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации «Об утверждении профессионального стандарта» от 16 сентября 2022 г. №561н.

### **1.3. Перечень компетенций, формируемых в процессе освоения основной образовательной программы**

Процесс освоения дисциплины направлен на формирование следующих компетенций и индикаторов их достижения:

<b>Код по ФГОС ОВ</b>	<b>Индикатор достижения</b>
ПК-2	
ПК-3	
ПК-4	ПК-4.1, ПК-4.2, ПК-4.3

### **1.4. Этапы формирования компетенций и средства оценивания уровня их сформированности**

<b>Этапы формирования компетенций</b>	<b>Компетенции</b>	<b>Контрольно-оценочные средства / способ оценивания</b>
Основы молекулярной биотехнологии. Работа в базах данных, поиск сведений об объекте трансформации.	ПК-2, ПК-3, ПК-4	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем

Реализация генетической информации. Технология рекомбинантных ДНК.	ПК-4	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем
Определение нуклеотидной последовательности и ее синтез.	ПК-4	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем
Получение рекомбинантных белков.	ПК-2, ПК-3	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем
Микробиологическое производство молекулярных продуктов.	ПК-3, ПК-4	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем
Принципы и методы контроля внедрения молекулярно-биотехнологических разработок.	ПК-2	Подготовка к практическим занятиям, презентации, доклады, конспектирование тем
<b>Промежуточная аттестация</b>	ПК-2, ПК-3, ПК-4	Экзамен (устный)

### 1.5. Описание показателей формирования компетенций

Код по ФГОС ОВ	Индикатор достижения	Результаты обучения по дисциплине
Профессиональные		
ПК-2		<p>Знает: биологические базы данных, методы работы с научной информацией, основные теоретические и экспериментальные методы и средства решения задач в области генетика.</p> <p>Умеет: формулировать цели и задачи научных исследований в области генетика</p> <p>Владеет навыками: самостоятельно формулировать цели и задачи научных исследований в</p>

		области генетики; обоснованно выбирать теоретические и экспериментальные методы и средства решения сформулированных задач.
ПК-3		Знает: методы математико-статистической обработки данных. Умеет: применять методические основы проектирования генетических и биологических исследований. Владеет навыками: работы в молекулярно-генетической лаборатории.
ПК-4	ПК-4.1, ПК-4.2, ПК-4.3	Знает: современные характеристики и этапы работы биомедицинских производств. Умеет: применять в профессиональной деятельности современные представления об основах биомедицинских производств, генной инженерии, нанобиотехнологии, молекулярного моделирования. Владеет навыками: для практической деятельности методами молекулярного клонирования и моделирования.

### 1.6. Критерии оценивания компетенций на разных этапах их формирования

**Баллы, которые получают студенты очной формы обучения**

Вид учебной работы	Количество баллов
3 семестр	
Выполнение практических работ и устные ответы	36

Самостоятельная работа (реферат)	14
Экзамен	50
Итого за семестр:	100

**Баллы, которые получают студенты очно-заочной формы обучения**

<b>Вид учебной работы</b>	<b>Количество баллов</b>
4 семестр	
Выполнение практических работ и устные ответы	36
Самостоятельная работа (реферат)	14
Экзамен	50
Итого за семестр:	100

**Накопительная система оценивания по 100-балльной шкале**

<b>Четырехбалльная система оценивания экзамена</b>	<b>100-балльная шкала</b>	<b>Буквенная шкала, соответствующая 100-балльной шкале</b>	<b>Система оценивания зачета</b>
Отлично	<b>90–100</b>	<b>A – отлично – теоретическое содержание курса освоено полностью, без пробелов; необходимые практические навыки работы с освоенным материалом сформированы; все предусмотренные программой обучения учебные задания выполнены, качество их выполнения оценено числом баллов, близким к максимальному</b>	
Хорошо	<b>83–89</b>	<b>B – очень хорошо – теоретическое содержание курса освоено полностью, без пробелов; необходимые практические навыки работы с освоенным материалом в основном сформированы; все предусмотренные программой обучения учебные задания выполнены, качество выполнения большинства из них оценено числом баллов, близким к максимальному</b>	Зачтено
Хорошо	<b>75–82</b>	<b>C – хорошо – теоретическое содержание курса освоено полностью; некоторые практические навыки работы с освоенным материалом сформированы недостаточно; все предусмотренные программой обучения учебные задания</b>	

		выполнены, качество выполнения ни одного из них не оценено минимальным числом баллов, некоторые виды заданий выполнены с ошибками	
Удовлетво- рительно	<b>63–74</b>	<b>D</b> – удовлетворительно – теоретическое содержание дисциплины освоено частично, но пробелы не носят существенного характера; необходимые практические навыки работы с освоенным материалом в основном сформированы; большинство предусмотренных программой обучения учебных заданий выполнено, некоторые из выполненных заданий, содержат ошибки	
Удовлетво- рительно	<b>50–62</b>	<b>E</b> – посредственно – теоретическое содержание курса освоено частично; некоторые практические навыки работы не сформированы, многие предусмотренные программой обучения учебные задания не выполнены либо качество выполнения некоторых из них оценено числом баллов, близким к минимальному	
Неудовлетво- рительно	<b>21–49</b>	<b>FX</b> – неудовлетворительно – теоретическое содержание курса освоено частично; необходимые практические навыки работы не сформированы; большинство предусмотренных программой обучения учебных заданий не выполнено либо качество их выполнения оценено числом баллов, близким к минимальному; при дополнительной самостоятельной работе над материалом курса возможно повышение качества выполнения учебных заданий	Не зачтено
Неудовлетво- рительно	<b>0–20</b>	<b>F</b> – неудовлетворительно – теоретическое содержание курса не освоено; необходимые практические навыки работы не сформированы; все выполненные учебные задания содержат грубые ошибки,	

		дополнительная самостоятельная работа над материалом курса не приведет к какому-либо значимому повышению качества выполнения учебных заданий	
--	--	--	--

## **2. КОНТРОЛЬНО-ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА**

### **2.1 Оценочные средства текущего контроля**

Вопросы для устного опроса:

- 1.Характеристики генов эукариот и прокариот.
- 2.Виды векторов и плазмид. Их номенклатура, классификация, условия работы.
- 3.Методы приготовления реактивов, необходимых для проведения секвенирования и ПЦР.
- 4.Характеристики белков, определяющие их функциональность. Принципы моделирования функций белка .
- 5.Методы идентификации сайтов взаимодействия белковых молекул.
- 6.Новейшие методы анализа с использованием антител: проточная цитофлуорометрия, конфокальная микроскопия.
- 7.Использование побочных продуктов микробиологического производства и уровень их безопасности.
- 8.Ограничения применения результатов, полученных на животных моделях, к организму человека .
- 9.Контрольно-измерительные приборы микробиологического производства.
- 10.Применение достижений молекулярной биотехнологии.
- 11.Методы молекулярного маркирования.
- 12.Молекулярная биотехнология ферментных препаратов.
- 13.Молекулярная биотехнология вакцин.
- 14.Биосинтез витамина С.
- 15.Молекулярная биотехнология антибиотиков.
- 16.Молекулярная биотехнология синтеза биополимеров.

### **2.2 Темы для подготовки мультимедийных презентаций/докладов:**

- 1.Патогенные микроорганизмы и методы профилактики их распространения.
- 2.Масштабирование технологического процесса микробиологического синтеза.

### **2.3 Задания для практических занятий:**

В современной молекулярной биотехнологии при создании лекарственных средств особое место отводится генной инженерии, суть технологии которой заключается в искусственном соединении отдельных

фрагментов ДНК invitro с последующим введением изолированной ДНК в живую клетку с целью получения рекомбинантных белков. Для осуществления этого необходимы определенные условия, наличие транспортного устройства для внесения ДНК в клетку продуцента, использование ферментов для включения нового гена. Генная инженерия оперирует такими понятиями как вектор, рестриктазы, «липкие концы», сайт узнавания, лигазы, ген-маркер, компетентность клетки, экзон, инtron.

*С представленных общих позиций по генной инженерии сформулируйте конкретные условия для осуществления генной инженерии то есть:*

1. Расшифруйте понятие «вектор» и пути его введения в клетку, предложите ферменты, работающие в этой ситуации;
2. Предложите технику генноинженерного эксперимента(стадии);
3. Сравните процесс образования мРНК у эукариот и прокариот.

## **2.4 Оценочные средства для промежуточной аттестации**

Вопросы к экзамену:

- 1.Расшифровка генетической информации: РНК и белок.
- 2.Регуляции матричных процессов
- 3.Биологические системы, используемые в молекулярной биотехнологии.
- 4.определение нуклеотидной последовательности и амплификация ДНК.
- 5.Химический синтез ДНК.
- 6.Полимеразная цепная реакция, синтез ДНК с помощью ПЦР.
- 7.Описание технологии секвенирования по Сингеру.
- 8.Описание технологии секвенирования мономолекулярного секвенирования.
- 9.Создание и скрининг библиотек. Создание геномной библиотеки.
- 10.Скрининг по активности белка.
- 11.Системы экспрессии *Saccharomyces cerevisiae*.
- 12.Гибридные моноклональные антитела человека и мыши.
- 13.Производство антител с помощью *E. coli*.
- 14.Микробиологическое производство вакцин.
- 15.Двухступенчатая ферmentation.
- 16.Типичные крупномасштабные системы ферmentationи.
- 17.Методы иммунодиагностики. Ферментный иммуносорбентный анализ.
- 18.Синтез аминокислот.

19. Синтез антибиотиков.
20. Картрирование генов человека
21. Построение мультилокусных хромосомных карт человека.
22. Применение кишечной палочки для синтеза белка, особенности промышленных штаммов.
23. Меры безопасности при работе с вирусными вакцинами.
24. Преимущества микробных инсектицидов.
25. Рестриктазы, формирующие «липкие» концы.
26. Плазмидные векторы. Трансформация и отбор.
27. Клонирование структурных генов эукариот.
28. Векторы и векторные системы для клонирования крупных фрагментов ДНК.
29. Генетическая трансформация прокариот.
30. Методы переноса ДНК (электропорация, конъюгация и пр.).
31. Использование дрожжей для получения рекомбинантных белков.
32. Олигонуклеотид-направленный мутагенез. Случайный мутагенез
33. Генная инженерия белков.
34. Повышение ферментативной активности Изменение специфичности фермента.
35. Повышение стабильности и специфичности ферментного белка  
Интерфероны человека, полученные методом генной инженерии.
36. Образование и отбор гибридных клеток при получении линии гибридомы.
37. Системы ДНК-диагностики.
38. Молекулярная диагностика генетических заболеваний.
39. Получение трансгенных растений.
40. Растения как биореакторы.
41. Получение трансгенных животных.
42. Применение трансгенных животных.
43. Генная терапия *ex vivo*.
44. Генная терапия *invivo*.
45. Синтез белков в генно-модифицированных микробных клетках.
46. Методы генной модификации растительной клетки.
47. Распространение генно-модифицированных растений.