МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова»

Министерства здравоохранения Российской Федерации ФГАОУ ВО РНИМУ им Н.И.Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)

Институт биомедицины (МБФ)

УТВЕРЖДАЮ

Директор Института

Прохорчук Егор Борисович

Доктор биологических наук, Член-корреспондент Российской академии наук

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б.1.О.02 Биоинформатика

для образовательной программы высшего образования - программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности)

06.04.01 Биология направленность (профиль) Медицинская биоинформатика

Настоящая рабочая программа дисциплины Б.1.О.02 Биоинформатика (далее – рабочая программа дисциплины) является частью программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология. Направленность (профиль) образовательной программы: Медицинская биоинформатика.

Форма обучения: очная

Составители:

Nº	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
1	Лагунин Алексей Александрович	д-р биол. наук	зав. кафедрой биоинформатики МБФ	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	
2	Шилов Борис Владимирович	канд. мед. наук	доцент кафедры биоинформатики МБФ	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	

Рабочая пр	ограмма	дисциплины	рассмотрена и одобрена на заседа	нии кафедры (протокол №
OT «		20).	

Рабочая программа дисциплины рекомендована к утверждению рецензентами:

№	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
1	Мошковский Сергей Александрович	д-р биол. наук	зав. кафедрой биохимии МБФ	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России	

Рабочая программа дисциплины	рассмотрена	И	одобрена	сове	том	института	Институт
биомедицины (МБФ) (протокол №	OT « »			20).		

Нормативно-правовые основы разработки и реализации рабочей программы дисциплины:

- 1. Федеральный государственный образовательный стандарт высшего образования магистратура по специальности 06.04.01 Биология, утвержденный приказом Министерства науки и высшего образования Российской Федерации от «11» августа 2020 г. No 934 рук (Далее ФГОС ВО);
- 2. Общая характеристика образовательной программы;
- 3. Учебный план образовательной программы;
- 4. Устав и локальные акты Университета.
- © Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

1. Общие положения

1.1. Цель и задачи освоения дисциплины

1.1.1. Цель.

Получение студентами основополагающих знаний о содержании и возможностях биоинформатики, о приложении методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач, в том числе, анализа сходства аминокислотных и нуклеотидных последовательностей, компьютерного моделирования и визуализации трёхмерных структур белков, анализ транскриптомных и геномных данных, что позволит в будущим молодым специалистам быстрее и эффективнее включиться в научно-исследовательскую работу, а также использовать результаты современных постгеномных технологий в диагностике и персонализированном лечении пациентов.

1.1.2. Задачи, решаемые в ходе освоения программы дисциплины:

- Формирование системных знаний по биоинформатике, связанных с анализом нуклеотидных и аминокислотных последовательностей.
- Формирование базовых навыков использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских и клинических задач, эффективной диагностики и персонализированного лечения пациентов.
- Изучение основных понятий и формирование базовых навыков работы с результатами транскриптомных и геномных исследований, полученных с использованием технологий секвенирования нового поколения.
- Изучение и формирование навыков работы с крупнейшими международными интернет-ресурсами биомедицинских данных (NCBI, EMBL, UniProt).
- Получение основных навыков по визуализации и моделированию трехмерных структур белков.

1.2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Биоинформатика» изучается в 1 семестре (ах) и относится к обязательной части блока Б.1 дисциплины. Является обязательной дисциплиной.

Общая трудоемкость дисциплины составляет 4.0 з.е.

Для успешного освоения дисциплины настоящей обучающиеся должны освоить, в рамках образовательных стандартов полного среднего образования, следующие дисциплины: Иностранный язык; Математика; Информатика; Химия; Общая биохимия.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного освоения дисциплин: Медицинская генетика; Медицинская биоинформатика и функциональная геномика.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного прохождения практик: Преддипломная практика, в том числе научно-исследовательская работа; Практика по профилю профессиональной деятельности (лаборантская практика).

1.3. Планируемые результаты освоения дисциплины

	Код и наименование компетенции
Код и наименование индикатора достижения компетенции	Планируемые результаты освоения дисциплины (модуля)
представления и соврем	ользовать и применять фундаментальные биологические енные методологические подходы для постановки и решения ртных задач в сфере профессиональной деятельности
ОПК-1.ИД1 Использует фундаментальные	Знать: о связи между аминокислотными и нуклеотидными последовательностями и их функциями.
биологические представления для постановки и решения	Уметь: проводить анализ аминокислотных и нуклеотидных последовательностей.
новых нестандартных задач в сфере профессиональной деятельности.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): использования компьютерных программ и баз данных для анализа аминокислотных и нуклеотидных последовательностей.
ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	Знать: основные понятия, подходы и методы анализа данных используемые в биоинформатике
решения профессиональных задач.	Уметь: применять основные подходы и методы биоинформатики для решения прикладных биомедицинских.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач
фундаментальных и п	ески использовать в профессиональной деятельности знания прикладных разделов дисциплин (модулей), определяющих вленность профессиональной деятельности
ОПК-2.ИД1 Использует в профессиональной	Знать: основные понятия, подходы и методы анализа данных используемые в биоинформатике
деятельности дисциплины, входящие в программу магистратуры.	Уметь: применять основные подходы и методы биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач

	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): анализа качества данных, использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
ОПК-2.ИД2 Использует в своей работе практические навыки, полученные при	Знать: способы представления, хранения и анализа нуклеотидных и аминокислотных последовательностей. Уметь: использовать интернет ресурсы и биоинформатические
обучении по программам магистратуры.	методы в биомедицинских исследованиях Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с результатами транскриптомных и геномных исследований полученных с использованием технологий
технологии, работати	секвенирования нового поколения. ки применять и модифицировать современные компьютерные с профессиональными базами данных, профессионально
ОПК-6.ИД1 Использует в	ь и представлять результаты новых разработок. Знать: современные компьютерные технологии используемые в
профессиональной	биоинформатике
деятельности современные компьютерные	Уметь: проводить анализ биоинформатических данных с использованием современных компьютерных технологий.
технологии.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): анализа биоинформатических данных с использованием современных компьютерных технологий.
ОПК-6.ИД2 Использует профессиональные базы	Знать: содержимое крупнейших международных интернет ресурсов биомедицинских данных (NCBI, EMBL).
данных при обработке и интерпретации данных, полученных в ходе экспериментальных исследований.	Уметь: использовать крупнейшие международные интернет ресурсы биомедицинских данных (NCBI, EMBL) для решения прикладных биомедицинских и клинических задач, эффективной диагностики и персонализированного лечения пациентов
постодовании.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с крупнейшими международными интернет ресурсами биомедицинских данных (NCBI, EMBL).
ОПК-6.ИДЗ Оформляет и представляет результаты новых разработок.	Знать: форматы представления биоинформатических данных и способы их представления

Уметь: использовать форматы представления биоинформатических данных для оформления и представления результатов исследований.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): представления биоинформатических данных для оформления и представления результатов исследований.

ОПК-8 Способен использовать современную исследовательскую аппаратуру и вычислительную технику для решения инновационных задач в профессиональной деятельности.

ОПК-8.ИД1 Осуществляет
сбор и обработку
первичных данных с
использованием
современной
исследовательской
аппаратуры и
программного
обеспечения.

Знать: основные типы первичных протеомных, транскриптомных и геномных данных, методы их обработки и анапиза

Уметь: анализировать первичные данные протеомных, транскриптомных и геномных исследований

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): извлечения и обработки первичных биоинформатических данных, представленных в общедоступных биоинформатических ресурсах

ОПК-8.ИД2 Использует современной исследовательскую аппаратуру для решения инновационных задач в профессиональной деятельности.

Знать: основные компьютерные программы и базы данных, используемые в биоинформатике

Уметь: использовать основные компьютерные программы и базы данных, используемые в биоинформатике.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): использования основных компьютерных программ и баз данных, используемых в биоинформатике.

2.Формы работы обучающихся, виды учебных занятий и их трудоёмкость

Формы работы обучающих Формы промежу	Всего часов	Распределение часов по семестрам	
Учебные занятия			1
Контактная работа обучающ семестре (КР), в т.ч.:	ихся с преподавателем в	61	61
Специализированное занятие (C3)	39	39
Лекционное занятие (ЛЗ)			16
Коллоквиум (К)			6
Самостоятельная работа обучающихся в семестре (СРО), в т.ч.:			64
Подготовка к учебным аудито	мкиткнае мынс	64	64
Промежуточная аттестация	(КРПА), в т.ч.:	3	3
Зачет (3)		3	3
Общая трудоемкость	в часах: ОТД = КР+СРО+КРПА+СРПА	128	128
дисциплины (ОТД)	в зачетных единицах: ОТД (в часах)/32	4.00	4.00

3. Содержание дисциплины

3.1. Содержание разделов, тем дисциплины

1 семестр

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы дисциплины	Содержание раздела и темы в дидактических единицах
		Раздел 1. Введение	в биоинформатику
1	ОПК-2.ИД2,	Тема 1. Введение в	История возникновения биоинформатики как
	ОПК-1.ИД1,	биоинформатику.	науки. Современные взгляды на
	ОПК-1.ИД2,	Основные	биоинформатику, ее возможности и
	ОПК-2.ИД1,	биоинформатические	перспективы. Базовые направления
	ОПК-6.ИД2,	ресурсы и базы данных	биоинформатики: геномика и протеомика.
	ОПК-6.ИД1,		Специфика работы с биологическими
	ОПК-6.ИД3,		данными. Методология использования
	ОПК-8.ИД1,		подходов биоинформатики для решения
	ОПК-8.ИД2		фундаментальных и прикладных задач.
			Оптимизация поиска научной информации с
			помощью PubMed. Базы данных Entrez,
			GeneBank, EBI, EMBL, DDBJ и др., модель
			данных NCBI, основа формирования данных,
			типы данных для описания объектов (статей,
			последовательностей ДНК, белков, данные
			изменения генной экспрессии) в БД, структура
			записей в файлах (ключевые слова,
			сокращения и т.п.), форматы представления
			данных (Fasta, и др.), особенности
			представления данных в базах данных.
2	ОПК-1.ИД1,	Тема 2. Работа с базами	Основные биоинформатические базы данных:
	ОПК-1.ИД2,	данных NCBI (RefSeq,	NCBI (RefSeq, OMIM, Nucleotide, Gene,
	ОПК-2.ИД1,	OMIM, Nucleotide, Gene,	Protein, dbSNP, ClinVar);
	ОПК-6.ИД2,	Protein, UniGene)	
	ОПК-6.ИД1,		
	ОПК-6.ИД3,		
	ОПК-8.ИД1,		
	ОПК-8.ИД2,		
	ОПК-2.ИД2		
3	ОПК-2.ИД2,	Тема 3. Базы данных	Основные биоинформатические базы данных:

4	ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2	UniProt, KEGG, GeneOntology и EMBL Тема 4. Геномный браузер	NCBI (RefSeq, OMIM, Nucleotide, Gene, Protein, dbSNP, ClinVar); EMBL, UniProt, PDB, KEGG. Геномные браузеры (NCBI Map Viewer,
	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2	UCSC	UCSC).
		Раздел 2. Парное и множ	кественное выравнивание
1	ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2	Тема 1. Принципы выравнивания последовательностей. Матрицы замен. Понятие гомологии. BLAST	Выравнивания последовательностей. Цели и типы выравниваний. Парное выравнивание. Fasta, BLAST (Basic Local Alignment Search Tool). Принципы выравнивания последовательностей. Понятие гомологии. Ортологи и паралоги. Расчёт оценки выравнивания (Score). Сходство последовательностей (идентичность, консервативность). Матрицы замен (PAM, BLOSUM). Глобальное и локальное выравнивание. Оптимизация выравнивания. Методы парного выравнивания (алгоритмом Ниделмана-Вунша, динамическое программирование, алгоритм Смита-Уотермана).
2	ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1, ОПК-6.ИД3,	Тема 2. PSI-BLAST. Множественное выравнивание. Профили. Домены. Базы данных PROSITE и PFAM.	Инструмент для поиска удаленных эволюционных взаимоотношений PSI-BLAST. Множественные выравнивания. БД NCBI HomoloGene. Алгоритмы и параметры множественного выравнивания. Программы для проведения множественного

	ОПК-8.ИД1,		выравнивания решение задач множественного
	ОПК-8.ИД2,		выравнивания с помощью программ ClustalW,
	ОПК-2.ИД2		Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee.
			Использование метода скрытых марковских
			моделей для множественного выравнивания
			последовательностей. Домены и профили.
			Регулярные выражения. БД для поиска
			мотивов в белках PROSITE. БД по анализу
			белковых семейств PFAM
3	ОПК-1.ИД1,	Тема 3. Парное	Парное выравнивание. Принципы
	ОПК-1.ИД2,	выравнивание	выравнивания последовательностей. Понятие
	ОПК-2.ИД1,		гомологии. Ортологи и паралоги. Расчёт
	ОПК-6.ИД2,		оценки выравнивания (Score). Сходство
	ОПК-6.ИД1,		последовательностей (идентичность,
	ОПК-6.ИД3,		консервативность). Матрицы замен (РАМ,
	ОПК-8.ИД1,		BLOSUM). Глобальное и локальное
	ОПК-8.ИД2,		выравнивание. Оптимизация выравнивания.
	ОПК-2.ИД2		Методы парного выравнивания (алгоритмом
			Ниделмана-Вунша, динамическое
			программирование, алгоритм Смита-
			Уотермана). BLAST (интерфейс, алгоритм).
4	ОПК-1.ИД1,	Tема 4. BLAST,	BLAST (интерфейс, алгоритм).
	ОПК-1.ИД2,	множественное	Множественные выравнивания. БД NCBI
	ОПК-2.ИД1,	выравнивание. Базы	HomoloGene. Алгоритмы и параметры
	ОПК-6.ИД2,	данных PROSITE и PFAM.	множественного выравнивания. Программы
	ОПК-6.ИД1,		для проведения множественного
	ОПК-6.ИД3,		выравнивания решение задач множественного
	ОПК-8.ИД1,		выравнивания с помощью программ ClustalW,
	ОПК-8.ИД2,		Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee
	ОПК-2.ИД2		
	Разд	цел 3. Филогенетический ан	нализ и молекулярная эволюция
1	ОПК-1.ИД1,	Тема 1. Филогенетический	Филогения и эволюционные деревья. Подходы
	ОПК-1.ИД2,	анализ и молекулярная	к изучению филогенеза, видового
	ОПК-2.ИД1,	эволюция	разнообразия и эволюционных
	ОПК-6.ИД2,		взаимоотношений на основе геномных и
	ОПК-6.ИД1,		протеомных исследований. Современные
	ОПК-6.ИД3,		принципы биологической таксономии.
			Филогенетические модели и анализ данных.
			Сравнительный анализ геномов в

	ОПК-8.ИД1,		филогенетических исследованиях. Источники
	ОПК-8.ИД2,		изменчивости генетической информации
	ОПК-2.ИД2		(делеции, дупликации, рекомбинации,
			инверсии, транслокации, перемещения
			мобильных генетических элементов
			горизонтальный перенос генетической
			информации, геномные мутации). Транзиции
			и трансверсии. Факторы эволюции
			генетических систем. Генетическая и
			эпигенетическая наследственность. Принцип
			определения филогенетического родства и
			эволюционных взаимоотношений. Концепци.
			молекулярных часов.
2	ОПК-1.ИД1,	Тема 2. Филогения. MEGA	Филогенетические деревья. Алгоритмы
	ОПК-1.ИД2,	–программа для	построения филогенетических деревьев.
	ОПК-2.ИД1,	филогенетического анализа	Топология деревьев. MEGA – программа для
	ОПК-6.ИД2,	последовательностей.	филогенетического анализа
	ОПК-6.ИД1,		последовательностей.
	ОПК-6.ИД3,		
	ОПК-8.ИД1,		
	ОПК-8.ИД2,		
	ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2		
Pa:	ОПК-2.ИД2	секвенирование следующего	о поколения. Сборка геномов. Анализ РНК 1
Pas	ОПК-2.ИД2		о поколения. Сборка геномов. Анализ РНК г
Pa :	ОПК-2.ИД2		
	ОПК-2.ИД2 вдел 4. NGS – с	экспресс	сии генов Т
	ОПК-2.ИД2 вдел 4. NGS – о	экспресс Тема 1. NGS –	сии генов Современные принципы работы с целым
	ОПК-2.ИД2 Здел 4. NGS — О ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2,	экспресс Тема 1. NGS – секвенирование	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в
	ОПК-2.ИД2 Здел 4. NGS — О ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задач
	ОПК-2.ИД2 Вдел 4. NGS — О ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи
	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задач
	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи
	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи
	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2,	экспресс Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи
1	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-8.ИД2,	Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения. Сборка геномов.	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи и перспективы. Сборка геномов. Микрочипы (microarrays) и анализ профилей
1	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2	Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения. Сборка геномов. Тема 2. Анализ РНК и	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи перспективы. Сборка геномов. Микрочипы (microarrays) и анализ профилей экс-прессии генов. Технология RNASeq. База
1	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-1.ИД2,	Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения. Сборка геномов. Тема 2. Анализ РНК и	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи перспективы. Сборка геномов. Микрочипы (microarrays) и анализ профилей экс-прессии генов. Технология RNASeq. База данных NCBI UniGene, GEO (Gene Expression
1	ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД1, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД1,	Тема 1. NGS — секвенирование следующего поколения. Сборка геномов. Тема 2. Анализ РНК и	сии генов Современные принципы работы с целым геномом. Важнейшие задачи поиска в секвенированном геноме. Нерешенные задачи перспективы. Сборка геномов.

3	ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД3, ОПК-6.ИД3,	Тема 3. Анализ качества данных секвенирования.	гипо- экспрессируемых генов. Принципы нахождения координированных взаимоотношений между генами (генных сетей). Инструменты для анализа качества результатов секвенирования.
	ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2		
4	ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1, ОПК-8.ИД2,	Тема 4. Сборка генома.	Инструменты для сборки и работы с геномом
5	ОПК-2.ИД2, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1, ОПК-6.ИД3, ОПК-8.ИД1,	Тема 5. Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов.	Использование языка R для обработки результатов транскриптомных данных. Предварительная обработка и нормализация данных. Диаграммы рассеяния. Статистический анализ микроэррейных данных.
6	ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-2.ИД2, ОПК-6.ИД2, ОПК-6.ИД1,	Тема 6. Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq.	Статистический анализ RNASeq данных. Построение тепловой карты изменения генной экспрессии.

	ОПК-6.ИД3,		
	ОПК-8.ИД1,		
	ОПК-8.ИД2		
		Раздел 5. Структурная биог	информатика и протеомика
1	ОПК-2.ИД2,	Тема 1. Структурная	Структура белка (вторичная, третичная,
	ОПК-1.ИД1,	биоинформатика	четвертичная). Методы получения трех-
	ОПК-1.ИД2,		мерной структуры белка. PDB. Структура
	ОПК-2.ИД1,		PDB файла. Базы данных трехмерных
	ОПК-6.ИД2,		структур (CATH, Dali, SCOP, FSSP, NCBI
	ОПК-6.ИД1,		Structure, NCBI CDD). Инструменты для
	ОПК-6.ИД3,		интерактивной визуализация белковых
	ОПК-8.ИД1,		структур.
	ОПК-8.ИД2		
2	ОПК-1.ИД1,	Тема 2. Анализ белка,	Биоинформатика для протеомных
	ОПК-1.ИД2,	протеомика. Белок-	исследований. Вычисление массы и
	ОПК-2.ИД1,	белковые взаимодействия.	изоэлектрической точки белка.
	ОПК-6.ИД2,	Регуляторные и	Протеолитические пептиды. Базы данных
	ОПК-6.ИД1,	метаболические пути.	SWISS-2DPAGE, PeptideAtlas, Human
	ОПК-6.ИД3,	Построение и анализ	Proteome Atlas, NeXtProt.
	ОПК-8.ИД1,	биологических сетей.	
	ОПК-8.ИД2,		
	ОПК-2.ИД2		
3	ОПК-1.ИД1,	Тема 3. Инструменты для	Инструменты для интерактивной
	ОПК-1.ИД2,	интерактивной	визуализация белковых структур. Выявления
	ОПК-2.ИД1,	визуализация белковых	сходных 3-мерных структур белков (NCBI
	ОПК-6.ИД2,	структур. Выявления	VAST). Изучение свойств белковых молекул
	ОПК-6.ИД1,	сходных 3-мерных	при помощи программы PyMol.
	ОПК-6.ИД3,	структур белков (NCBI	
	ОПК-8.ИД1,	VAST). Визуализация 3D	
	ОПК-8.ИД2,	структур с использованием	
	ОПК-2.ИД2	PyMol.	
4	ОПК-1.ИД1,	Тема 4. Моделирование	Методы предсказания белковых структур по
	ОПК-1.ИД2,	трехмерной структуры	последовательностям аминокислот.
	ОПК-2.ИД1,	белка методом	Моделирование трехмерной структуры белка
	ОПК-6.ИД2,	гомологического	методом гомологического моделирования в
	ОПК-6.ИД1,	моделирования в	программе Modeller
	ОПК-6.ИД3,	программе Modeller	
	ОПК-8.ИД1,		

ОПК-8.ИД2, ОПК-2.ИД2		
ОПК-2.ИД1,	Тема 5. Программа визуализации и анализа биологических сетей – Cytoscape.	Построение и анализ биологических сетей. Программа визуализации и анализа биологических сетей – Cytoscape.

3.2. Перечень разделов, тем дисциплины для самостоятельного изучения обучающимися

Разделы и темы дисциплины для самостоятельного изучения обучающимися в программе не предусмотрены.

4. Тематический план дисциплины.

4.1. Тематический план контактной работы обучающихся с преподавателем.

		ескии план контактнои раооть 	1	<u> </u>			
№	Виды	Период обучения (семестр)	Количество	Виды	Формы		
П	учебных	Порядковые номера и	часов	контроля	контр	ООЛЯ	
/п	занятий /	наименование разделов.	контактной	успеваемости	успев	аемос	ти и
	форма	Порядковые номера и	работы		пром	ежуто	чной
	промеж.	наименование тем разделов.			аттес	тации	
	аттестации	Темы учебных занятий.			КП	ОУ	P3
1	2	3	4	5	6	7	8
		1 сем	естр				
Pas	вдел 1. Введен	ние в биоинформатику					
Te	иа 1. Введени	е в биоинформатику. Основные	биоинформат	ические ресурсь	ы и баз	ы дані	ных
1	ЛЗ	Введение в биоинформатику.	2	Д	1		
		Основные					
		биоинформатические ресурсы					
		и базы данных					
Te	ма 2. Работа с	а базами данных NCBI (RefSeq, C	OMIM, Nucleon	tide, Gene, Prote	in, Uni	Gene)	
1	C3	Работа с базами данных NCBI	3	Т	1		1
		(RefSeq, OMIM, Nucleotide,					
		Gene, Protein, UniGene)					
Te	иа 3. Базы дан	ных UniProt, KEGG, GeneOntol	ogy и EMBL		1	•	•
1	СЗ	Базы данных UniProt, KEGG,	3	Т	1		1
		GeneOntology и EMBL					
Te	иа 4. Геномнь	ый браузер UCSC	•				
1	СЗ	Геномный браузер UCSC	3	Т	1		1
Pas	вдел 2. Парно	е и множественное выравнивани	ie				
Te	иа 1. Принци	пы выравнивания последователь	ностей. Матри	ицы замен. Поня	тие го	молог	— —— ии.
BL	AST		1	1	1		
1	ЛЗ	Принципы выравнивания	2	Д	1		
		последовательностей.					
		Матрицы замен. Понятие					
		гомологии. BLAST					
Te	wa 2. PSI-BLA	AST. Множественное выравнива:	ние. Профили.	Домены. Базы	данны	x PRO	SITE
иΡ	FAM.		_			_	
1	ЛЗ	PSI-BLAST. Множественное	2	Д	1		
1		I	I	1	I		I

		выравнивание. Профили. Домены. Базы данных PROSITE и PFAM.				
Тема	3. Парно	е выравнивание	ı	-1		
1	СЗ	Парное выравнивание	3	T	1	1
Тема	4. BLAS'	Г, множественное выравнивание. І	Базы данных	PROSITE и PF	AM.	•
1	С3	BLAST, множественное выравнивание. Базы данных PROSITE и PFAM.	3	Т	1	1
Разде	ел 3. Фил	огенетический анализ и молекуляр	ная эволюци	Я		
Тема	1. Филог	енетический анализ и молекулярн	ая эволюция			
1	ЛЗ	Филогенетический анализ и молекулярная эволюция	2	Д	1	
Тема	2. Филог	ения. MEGA –программа для фило	огенетическо:	го анализа пос.	ледовател	іьностей.
1	C3	Филогения. MEGA — программа для филогенетического анализа последовательностей.	3	Т	1	1
2	К	Коллоквиум по разделам 1-3	3	P	1	1
экспр	ессии ген	 секвенирование следующего по нов секвенирование следующего поко 			хнализ PH	ІК и
1	ЛЗ	NGS – секвенирование следующего поколения. Сборка геномов.	2	Д	1	
Тема	2. Анали	з РНК и экспрессии генов		1		,
1	ЛЗ	Анализ РНК и экспрессии генов	2	Д	1	
Тема	3. Анали	з качества данных секвенирования	I.	-1		· · · · · ·
1	СЗ	Анализ качества данных секвенирования.	3	Т	1	1
Тема	4. Сборк	а генома.				·
1	СЗ	Сборка генома.	3	Т	1	1
		ники транскриптомных данных. И нных микрочипов.	спользование	е языка R для о	бработки	

1	C3	Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов.	3	Т	1	1
Тема	6. Испол	ьзование языка R для обработки ре	зультатов дан	ных RNASeq.		
1	C3	Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq.	3	Т	1	1
Разд	ел 5. Стру	ктурная биоинформатика и протес	мика			•
Тема	1. Структ	гурная биоинформатика				
1	ЛЗ	Структурная биоинформатика	2	Д	1	
		з белка, протеомика. Белок-белков не пути. Построение и анализ биоло		=	горные и	
1	ЛЗ	Анализ белка, протеомика. Белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей.	2	Д	1	
сході		ументы для интерактивной визуалі ных структур белков (NCBI VAST м PyMol.				R
1	C3	Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация 3D структур с использованием PyMol.	3	T	1	1
		прование трехмерной структуры б	елка методом	гомологическ	сого	1
	лирования	я в программе Modeller				

		гомологического моделирования в программе Modeller					
Тема 5. Программа визуализации и анализа биологических сетей – Cytoscape.							
1	C3	Программа визуализации и анализа биологических сетей – Cytoscape.	3	Т	1		1
2	К	Коллоквиум по разделам 4-5	3	P	1	1	

Текущий контроль успеваемости обучающегося в семестре осуществляется в формах, предусмотренных тематическим планом настоящей рабочей программы дисциплины.

Формы проведения контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся /виды работы обучающихся

№ п/п	Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся (ФТКУ)	Виды работы обучающихся (ВРО)
1	Контроль присутствия (КП)	Присутствие
2	Опрос устный (ОУ)	Выполнение задания в устной форме
3	Решение практической (ситуационной) задачи (РЗ)	Решение практической (ситуационной) задачи

4.2. Формы проведения промежуточной аттестации

1 семестр

- 1) Форма промежуточной аттестации Зачет
- 2) Форма организации промежуточной аттестации -Контроль присутствия, Решение практической (ситуационной) задачи

5. Структура рейтинга по дисциплине

5.1. Критерии, показатели проведения текущего контроля успеваемости с использованием балльно-рейтинговой системы.

Рейтинг по дисциплине рассчитывается по результатам текущей успеваемости обучающегося. Тип контроля по всем формам контроля дифференцированный, выставляются оценки по шкале: "неудовлетворительно", "удовлетворительно", "хорошо", "отлично". Исходя из соотношения и количества контролей, рассчитываются рейтинговые баллы, соответствующие системе дифференцированного контроля.

1 семестр

Виды занятий		Формы текущего контроля успеваемости/виды работы		Кол-во	Макс.	Соответствие оценок *** рейтинговым баллам				
				контролей		ТК	втк	Отл.	Xop.	Удовл.
Специализированное занятие	C3	Решение практической (ситуационной) задачи	Р3	13	312	В	Т	24	16	8
Коллоквиум	К	Опрос устный	ОУ	2	700	В	P	350	234	117
Сумма баллов за семестр					1012					

5.2. Критерии, показатели и порядок промежуточной аттестации обучающихся с использованием балльно-рейтинговой системы. Порядок перевода рейтинговой оценки обучающегося в традиционную систему оценок

Порядок промежуточной аттестации обучающегося по дисциплине (модулю) в форме зачёта

По итогам расчета рейтинга по дисциплине в 1 семестре, обучающийся может быть аттестован по дисциплине без посещения процедуры зачёта, при условии:

Оценка	Рейтинговый балл
Зачтено	600

6. Фонд оценочных средств по дисциплине (модулю) для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации

1 семестр

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации в форме зачёта

- 1. Биологические базы данных: принцип организации, содержание, примеры. Сущность и роль референсных геномов. Референсный геном человека.
- 2. Геномные браузеры. Возможности поиска, подключения и отображения информации на примере браузера UCSC.
- 3. Генетические варианты. Базы данных генетических вариантов. Классификация генетических вариантов по типу, молекулярным и клиническим последствиям.
- 4. Понятие гомологии. Выравнивание биологических последовательностей: принцип, алгоритмы, практическое значение.
- 5. Выравнивание нуклеотидных и аминокислотных последовательностей. Матрицы замен BLOSUM и PAM.
- 6. Множественное выравнивание биологических последовательностей. Методы, значение и практическое применение множественного выравнивания.
- 7. Множественное выравнивание биологических последовательностей. Домены и профили белковых структур. Скрытые Марковские модели.
- 8. Семейство алгоритмов BLAST: принцип работы, входные параметры, оценка результатов.
- 9. PSI-BLAST: значение, отличия от BLAST, преимущества и недостатки.
- 10. Понятие молекулярной филогенетики. Филогенетические деревья. Компоненты и структура филогенетического дерева. Концепция молекулярных часов. Программы для построения филогенетических деревьев.
- 11. Понятие молекулярной филогенетики. Алгоритмы построения и оценки филогенетических деревьев

12. Секвенирование по Сенгеру. Плюсы и минусы.
13. Методы секвенирования нового поколения. Плюсы и минусы.
14. Основные принципы подготовки ДНК библиотек. Индексирование (баркодирование).
15. Основные современные платформы секвенирования нового поколения. Их сравнение.
16. Rosh 454. Пиросеквенирование. Ion Torrent. Полупроводниковое секвенирование.
17. Illumina. Секвенирование синтезом.
18. Pacific Biosciences. Одномолекулярное секвенирование в реальном времени.
19. Контроль качества данных секвенирования. FASTQ формат. Шкала качества Фред (Phred). FastQC – инструмент для контроля качества данных.
20. Препроцессинг данных секвенирования.
21. Сборка генома. Оценка качества сборки генома
22. Базы данных геномов: GOLD, NCBI Genome, NCBI SRA
23. Некодирующие РНК. Малые некодирующие РНК.
24. тРНК. Предсказание структуры и функции.
25. База данных Rfam.
26. Изменение экспрессии генов. Цели исследований.
27. Измерения дифференциальной экспрессии генов с использованием микрочипов.

28.	RNA-Seq
29.	Предварительная обработка (препроцессинг) данных. Нормализация данных
30.	Использование t критерия Стьюдента в дифференциальной генной экспрессии.
31.	Поправка на множественное сравнение.
32.	Использование ANOVA в дифференциальной генной экспрессии.
33.	Principal components analysis (PCA)
34.	Диаграммы рассеивания.
35.	Методы кластеризации в дифференциальной генной экспрессии.
36.	Базы данных с результатами исследований дифференциальной генной экспрессии.
37.	Моделирование трехмерной структуры белка.
38.	Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур.
39.	. Что такое биологические сети. Сигнальные сети, сигнальные пути. Базы данных по сигнальным и метаболическим путям.
40.	Сети белок-белковых взаимодействий. Подходы к оценке белок-белковых взаимодействий.
41.	Базы данных по связи белков/генов с заболеваниями.
42.	Анализ топологии биологических сетей. «Мастер-регуляторы» в биологической сети.
43.	Мотивы и графлеты биологических сетей. Модули в биологических сетях.

44.	Оценка связи белка (гена) с заболеванием.
45.	Предсказание маркеров заболеваний.
46.	Свойства белков-«хабов».
47.	Сети ко-экспрессии.
48.	Моделирование динамики биологических сетей.
49.	Средства для визуализации и анализа биологических сетей.
50.	Протеомика. Алгоритм протеомного исследования. Протеотипические пептиды.
51.	Polyacrylamide gel electrophoresis (PAGE). Физические свойства белков используемые для идентификации положения белка в 2D электрофорезе.
52.	Масс-спектрометрия.
53.	Основные протеомные базы данных
	Зачетный билет для проведения зачёта
	эм тетиын өмгет дил проведения эм тети
	Федеральное государственное автономное образовательное учреждение
	высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский
	университет
	имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации
	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)

Зачетный билет №_____

для проведения зачета по дисциплине Б.1.О.02 Биоинформатика

по программе Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология направленность (профиль) Медицинская биоинформатика

- 1. Множественное выравнивание биологических последовательностей. Методы, значение и практическое применение множественного выравнивания
 - 2. Основные протеомные базы данных
 - 3. Свойства белков-«хабов».
 - Измерения дифференциальной экспрессии генов с использованием микрочипов.
 Заведующий Лагунин Алексей Александрович
 Кафедра биоинформатики МБФ

7. Методические указания обучающимся по освоению дисциплины

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен

внимательно прочитать материал предыдущей лекции;

ознакомиться с учебным материалом по учебнику, учебным пособиям, а также электронным образовательным ресурсам с темой прочитанной лекции;

внести дополнения к полученным ранее знаниям по теме лекции на полях лекционной тетради; записать возможные вопросы, которые следует задать преподавателю по материалу изученной лекции.

Для подготовки к занятиям специализированного типа обучающийся должен

внимательно изучить теоретический материал по конспекту лекции, учебникам, учебным пособиям, а также электронным образовательным ресурсам

Для подготовки к коллоквиуму обучающийся должен

Для подготовки к текущему рубежному (модульному) контролю обучающемуся следует изучить учебный материал по наиболее значимым темам и (или) разделам дисциплины в семестре

При подготовке к зачету необходимо

- 1. Ознакомиться с примером билета, выносимого на промежуточную аттестацию в форме зачета;
- 2. Проанализировать материал и наметить последовательность его повторения;
- 3. Определить наиболее простые и сложные темы и (или) разделы дисциплины;
- 4. Повторить материал по наиболее значимым/сложным темам и (или) разделам дисциплины по конспектам и учебной литературе, а также электронным образовательным ресурсам.

8. Учебно-методическое, информационное и материально-техническое обеспечение дисциплины

8.1. Перечень литературы по дисциплине:

№ п /п	Наименование, автор, год и место издания	Используется при изучении разделов	Количество экземпляров в библиотеке	Электронный адрес ресурсов
1	2	3	4	5
1	Введение в биоинформатику: [учебник для вузов], Леск А. М., 2015	Филогенетический анализ и молекулярная эволюция Парное и множественное выравнивание NGS – секвенирование следующего поколения. Сборка геномов. Анализ РНК и экспрессии генов Введение в биоинформатику Структурная биоинформатика и протеомика	28	
2	Молекулярное моделирование: теория и практика, Хёльтье ХД., 2020	Структурная биоинформатика и протеомика	0	https://www. studentlibrary.ru/book /ISBN9785001017240. html

8.2. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», в том числе профессиональных баз данных, необходимых для освоения дисциплины (модуля)

- 1. OMIM
- 2. Научная электронная библиотека PubMed https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/
- 3. UniProt
- 4. Консультант студента http://www.studentlibrary.ru
- 5. http://mon.gov.ru сайт Минобрнауки РФ
- 6. https://www.kegg.jp
- 7. Молекулярное моделирование [Электронный ресурс] : теория и практика : пер. с англ. / X. -Д. Хельтье [и др.]. 3-е изд. (эл.). Москва: БИНОМ. Лаб. знаний, 2020. 322 с.
- 8. Научная электронная библиотека https://www.elibrary.ru/
- 9. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/

- 8.3. Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине (модулю), включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем (при наличии)
 - 1. Автоматизированный информационный комплекс «Цифровая административнообразовательная среда РНИМУ им. Н.И. Пирогова»
 - 2. Система управления обучением
 - 3. Adobe Reader, get/adobe.com/ru/reader/otherversions, (32 шт.), срок действия лицензии: бессрочно
 - 4. R Studio
 - 5. Автоматизированная образовательная среда университета
 - 6. Балльно-рейтинговая система контроля качества освоения образовательной программы в автоматизированной образовательной системе университета.
 - 7. MS Office (Excel)
 - 8. Microsoft Office (Word

8.4. Материально-техническое обеспечение дисциплины (модуля)

Каждый обучающийся в течение всего периода обучения обеспечен индивидуальным неограниченным доступом к электронной информационно-образовательной среде университета из любой точки, в которой имеется доступ к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее - сеть «Интернет»), как на территории Университета, так и вне ее.

Электронная информационно-образовательная среда университета обеспечивает:

- доступ к учебному плану, рабочей программе дисциплины, электронным учебным изданиям и электронным образовательным ресурсам, указанным в рабочей программе дисциплины;
- формирование электронного портфолио обучающегося, в том числе сохранение его работ и оценок за эти работы.

Университет располагает следующими видами помещений и оборудования для материальнотехнического обеспечения образовательной деятельности для реализации образовательной программы дисциплины (модуля):

	праммы дисциплины (модуля).				
№	Наименование	Перечень специализированной мебели, технических			
П	оборудованных учебных	средств обучения			
/п	аудиторий				
1	Аудитории для проведения занятий лекционного типа, занятий семинарского типа, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации, оборудованная мультимедийными и иными средствами обучения				
2	Аудитории, оборудованные мультимедийными и иными средствами обучения	Компьютеры для обучающихся, Компьютер персональный, Компьютерный стол, Проектор мультимедийный, Компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет", Электрические розетки и подсетка на каждом столе, Доска интерактивная, Стулья, Столы, Экран для проектора, Возможность подключения к сети «Интернет» и обеспечения доступа в электронную информационно-образовательную среду			
3	Учебные аудитории для проведения промежуточной	Проектор мультимедийный, Экран для проектора, Компьютеры для обучающихся, Компьютер			

	аттестации	персональный, Компьютерный стол, Стулья, Возможность подключения к сети «Интернет» и обеспечения доступа в электронную информационно-образовательную среду
4	Помещения для самостоятельной работы обучающихся, оснащенные компьютерной техникой с возможностью подключения к сети "Интернет" и обеспечением доступа в электронную информационнообразовательную среду организации	учебная мебель (столы, стулья), компьютерная техника с возможностью подключения к сети «Интернет» и обеспечением доступа в электронную информационно-образовательную среду

Университет обеспечен необходимым комплектом лицензионного и свободно распространяемого программного обеспечения (состав определяется в рабочей программе дисциплины и подлежит обновлению при необходимости). Библиотечный фонд укомплектован печатными изданиями из расчета не менее 0,25 экземпляра каждого из изданий, указанных в рабочей программе дисциплины, на одного обучающегося из числа лиц, одновременно осваивающих соответствующую дисциплину.

Обучающимся обеспечен доступ (удаленный доступ), в том числе в случае применения электронного обучения, дистанционных образовательных технологий, к современным профессиональным базам данных и информационным справочным системам, состав которых определяется в рабочей программе дисциплины и подлежит обновлению (при необходимости).

Обучающиеся из числа инвалидов обеспечены печатными и (или) электронными образовательными ресурсами в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья.

Приложение 1 к рабочей программе дисциплины (модуля)

Сведения об изменениях в	рабочей	программе	дисциплины	(модуля)
		P - P		(

для образовател	ьной программ	ы высшего обр	разования – програм	мы бакалавриата/с	пециалитета
/магистратуры	(оставить нуж	ное) по напр	авлению подготовн	ки (специальности	(оставить
нужное)					(код и
наименование	направления	подготовки	(специальности))	направленность	(профиль)
«		_» на	учебный год		
Рабочая програм	мма дисциплин	ы с изменения	ми рассмотрена и о,	добрена на заседан	ии кафедры
	(Прото	окол №	OT «»	20).	
Заведующий		кафедрой	_		(подпись)
			(Инициалы и	фамилия)	

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации	Сокращённое наименование	
Контроль присутствия	Присутствие	КП
Опрос устный	Опрос устный	ОУ
Решение практической (ситуационной) задачи	Практическая задача	Р3

Виды учебных занятий и формы промежуточной аттестации

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации	Сокращённое наименование	
Лекционное занятие	Лекция	ЛЗ
Специализированное занятие	Специализированное	C3
Коллоквиум	Коллоквиум	К
Зачет	Зачет	3

Виды контроля успеваемости

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации	Сокращённое наименование	
Текущий дисциплинирующий контроль	Дисциплинирующий	Д
Текущий тематический контроль	Тематический	Т
Текущий рубежный контроль	Рубежный	P
Промежуточная аттестация	Промежуточная аттестация	ПА