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.05 Молекулярная биология для образовательной программы высшего образования - программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности)

06.04.01 Биология направленность (профиль)

Компьютерное конструирование лекарств

Настоящая рабочая программа дисциплины Б.1.О.05 Молекулярная биология (далее -
рабочая программа дисциплины) является частью программы Магистратуры по направлению
подготовки (специальности) 06.04.01 Биология. Направленность (профиль) образовательной
программы: Компьютерное конструирование лекарств.

Форма обучения: очная

Составители:

№	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
Рабочая программа дисциплины рассмотрена и одобрена на заседании кафедры (протокол № от «» 20). Рабочая программа дисциплины рекомендована к утверждению рецензентами:					
Nº	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
Рабочая программа дисциплины рассмотрена и одобрена советом института Институт биомедицины (МБФ) (протокол № от «» 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.

ознакомить студентов с современным состоянием науки «Молекулярная биология», дать им знания о фундаментальных понятиях молекулярной биологии и их значении для медицины, воспитать у них навыки анализа медико-биологические социально-значимые проблемы с точки зрения лежащих в их основе молекулярных процессов, способность использовать на практике методы молекулярно-биологических исследований, сформировать у студентов современное естественно-научное мировоззрение на основе знания механизмов передачи и реализации генетической информации для дальнейшего проведения лечебно-диагностической, медико-просветительской, научно-исследовательской, научно-методической, педагогической деятельности с целью сохранения и обеспечения здоровья населения, улучшения его качества

1.1.2. Задачи, решаемые в ходе освоения программы дисциплины:

- Формирование у студентов представлений о патологических состояниях как результате нарушения молекулярных механизмов внутриклеточных процессов
- Ознакомление студентов с основными технологиями структурного и функционального анализа биополимеров, включая компьютерные программы и алгоритмы исследования нуклеотидных и белковых последовательностей
- Приобретение студентами знаний в области фундаментальной и прикладной молекулярной биологии
- Обучение студентов важнейшим методам молекулярной биологии и генной инженерии, позволяющим проводить основные этапы молекулярной диагностики
- Формирование навыков изучения и анализа научной и практической медицинской и медико-биологической литературы

1.2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Молекулярная биология» изучается в 1, 2 семестре (ax) и относится к обязательной части блока Б.1 дисциплины. Является обязательной дисциплиной.

Общая трудоемкость дисциплины составляет 7.0 з.е.

Для успешного освоения дисциплины настоящей обучающиеся должны освоить, в рамках образовательных стандартов полного среднего образования, следующие дисциплины: Иностранные языки в медицине (Английский); Биология; Медицинская биохимия; Общая биохимия; Органическая химия; Общая и неорганическая химия.

Для успешного освоения настоящей дисциплины обучающиеся должны освоить следующие дисциплины: Перевод профессиональной литературы; Биохимия; Практика по направлению профессиональной деятельности (компьютерное конструирование лекарств); Информатика.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного освоения дисциплин: Молекулярные основы поиска

новых лекарственных средств; Медицинская генетика; Персонализированная медицина; Генная инженерия; Компьютерное конструирование вакцин и антител; Компьютерный поиск лекарственных мишеней.

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); Практика по направлению профессиональной деятельности (компьютерное конструирование лекарств).

1.3. Планируемые результаты освоения дисциплины

Семестр 1

	Код и наименование компетенции				
Код и наименование индикатора достижения компетенции	Планируемые результаты освоения дисциплины (модуля)				
ОПК-1 Способен использовать и применять фундаментальные биологические представления и современные методологические подходы для постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной деятельности					
ОПК-1.ИД1 Использует фундаментальные биологические представления для	Знать: базовые основы молекулярной биологии, основные факты, концепции, принципы и теории, связанные с молекулярными процессами, происходящими в клетке Уметь: пользоваться научной литературой, обобщать и				
постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной	систематизировать научную информацию, производить поиск необходимых сведений с помощью специализированных баз данных				
деятельности.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): аннотировать нуклеотидную или аминокислотную последовательность по фрагменту; подготовить доклад по опубликованной научной статье; сформулировать основные цели и задачи исследования, доложить о методах, использованных в работе				
ОПК-1.ИД1 Использует фундаментальные биологические	Знать: базовые основы молекулярной биологии, основные факты, концепции, принципы и теории, связанные с молекулярными процессами, происходящими в клетке				
представления для постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной	Уметь: пользоваться научной литературой, обобщать и систематизировать научную информацию, производить поиск необходимых сведений с помощью специализированных баз данных				
деятельности	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): аннотировать нуклеотидную или аминокислотную последовательность по фрагменту; подготовить доклад по опубликованной научной статье; сформулировать основные цели и задачи исследования, доложить о методах, использованных в работе				

ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	Знать: основные методы молекулярной биологии и биоинформатического анализа				
решения профессиональных задач.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии				
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии				
ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	Знать: основные методы молекулярной биологии и биоинформатического анализа				
решения профессиональных задач.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии				
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии				
фундаментальных и п	ОПК-2 Способен творчески использовать в профессиональной деятельности знания фундаментальных и прикладных разделов дисциплин (модулей), определяющих направленность профессиональной деятельности				
ОПК-2.ИД1 Использует в	Знать: основные методы молекулярной биологии				
профессиональной деятельности дисциплины, входящие в программу магистратуры.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии				
inporpussis y marinerparypis.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии				
ОПК-2.ИД1 Использует в	Знать: основные методы молекулярной биологии				
профессиональной деятельности дисциплины, входящие в программу магистратуры.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии				
z-Farkaman markarikarikari	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии				

ОПК-2.ИД2 Использует в своей работе практические навыки, полученные при обучении по программам магистратуры.

Знать: базовые основы молекулярной биологии, основные факты, концепции, принципы и теории, связанные с молекулярными процессами, происходящими в клетке

Уметь: приобретать новые научные и профессиональные знания, используя современные образовательные и информационные технологии; способность осуществлять целенаправленный поиск информации в сети Интернет и других источниках

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-3 Способен использовать философские концепции естествознания и понимание современных биосферных процессов для системной оценки и прогноза развития сферы профессиональной деятельности

ОПК-3.ИД1 Использует философские концепции естествознания для системной оценки и прогноза развития сферы профессиональной леятельности.

Знать: основы методологии научного познания

Уметь: используя междисциплинарные системные связи наук, самостоятельно выделять и решать основные мировоззренческие и методологические естественнонаучные и социальные проблемы с целью планирования устойчивого развития

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7 Способен в сфере своей профессиональной деятельности самостоятельно определять стратегию и проблематику исследований, принимать решения, в том числе инновационные, выбирать и модифицировать методы, отвечать за качество работ и внедрение их результатов, обеспечивать меры производственной безопасности при решении конкретной задачи.

ОПК-7.ИД1 Определяет стратегию и проблематику исследований при работе над проектами в сфере профессиональной деятельности.

Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии

Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7.ИД1 Определяет стратегию и проблематику исследований при работе	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии
над проектами в сфере профессиональной	Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем
деятельности.	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии
ОПК-7.ИД2 Выбирает и модифицирует методы под решение конкретных задач, осуществляя при	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний)
этом контроль качества проводимых работ.	Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии
ОПК-7.ИД2 Выбирает и модифицирует методы под решение конкретных задач, осуществляя при	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний)
этом контроль качества проводимых работ.	Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии
ОПК-7.ИДЗ Обеспечивает меры производственной безопасности при решении конкретных	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний)
задач.	Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7.ИДЗ Обеспечивает меры производственной безопасности при решении конкретных задач.

Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний)

Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

Семестр 2

Код и наименование компетенции				
Код и наименование	Планируемые результаты освоения дисциплины (модуля)			
индикатора достижения				
компетенции				

ОПК-1 Способен использовать и применять фундаментальные биологические представления и современные методологические подходы для постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной деятельности

ОПК-1.ИД1 Использует фундаментальные биологические представления для постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной деятельности.

Знать: базовые основы молекулярной биологии, основные факты, концепции, принципы и теории, связанные с молекулярными процессами, происходящими в клетке

Уметь: пользоваться научной литературой, обобщать и систематизировать научную информацию, производить поиск необходимых сведений с помощью специализированных баз данных

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): аннотировать нуклеотидную или аминокислотную последовательность по фрагменту; подготовить доклад по опубликованной научной статье; сформулировать основные цели и задачи исследования, доложить о методах, использованных в работе

ОПК-1.ИД1 Использует фундаментальные биологические	Знать: базовые основы молекулярной биологии, основные факты, концепции, принципы и теории, связанные с молекулярными процессами, происходящими в клетке		
представления для постановки и решения новых нестандартных задач в сфере профессиональной	Уметь: пользоваться научной литературой, обобщать и систематизировать научную информацию, производить поиск необходимых сведений с помощью специализированных баз данных		
деятельности	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): аннотировать нуклеотидную или аминокислотную последовательность по фрагменту; подготовить доклад по опубликованной научной статье; сформулировать основные цели и задачи исследования, доложить о методах, использованных в работе		
ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	Знать: основные методы молекулярной биологии и биоинформатического анализа		
решения профессиональных задач.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии		
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии		
ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	Знать: основные методы молекулярной биологии и биоинформатического анализа		
решения профессиональных задач.	Уметь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать оптимальные пути и методы для их достижения в области молекулярной биологии		
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии		
ОПК-2 Способен творчески использовать в профессиональной деятельности знания			

ОПК-2 Способен творчески использовать в профессиональной деятельности знания фундаментальных и прикладных разделов дисциплин (модулей), определяющих направленность профессиональной деятельности

петь: формулировать цели и задачи исследования, выбирать гимальные пути и методы для их достижения в области пекулярной биологии адеть практическим опытом (трудовыми действиями): боты с оборудованием, используемым в исследованиях в пасти молекулярной биологии ать: основные методы молекулярной биологии
боты с оборудованием, используемым в исследованиях в насти молекулярной биологии ать: основные методы молекулярной биологии неть: формулировать цели и задачи исследования, выбирать
иеть: формулировать цели и задачи исследования, выбирать
гимальные пути и методы для их достижения в области пекулярной биологии
адеть практическим опытом (трудовыми действиями): боты с оборудованием, используемым в исследованиях в насти молекулярной биологии
ать: базовые основы молекулярной биологии, основные кты, концепции, принципы и теории, связанные с пекулярными процессами, происходящими в клетке
теть: приобретать новые научные и профессиональные знания, пользуя современные образовательные и информационные нологии; способность осуществлять целенаправленный поиск формации в сети Интернет и других источниках
адеть практическим опытом (трудовыми действиями): боты с оборудованием, используемым в исследованиях в насти молекулярной биологии
a contraction in the same of t

профессиональной деятельности

ОПК-3.ИД1 Использует философские концепции естествознания для системной оценки и прогноза развития сферы профессиональной деятельности.

Знать: основы методологии научного познания

Уметь: используя междисциплинарные системные связи наук, самостоятельно выделять и решать основные мировоззренческие и методологические естественнонаучные и социальные проблемы с целью планирования устойчивого развития

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7 Способен в сфере своей профессиональной деятельности самостоятельно определять стратегию и проблематику исследований, принимать решения, в том числе инновационные, выбирать и модифицировать методы, отвечать за качество работ и внедрение их результатов, обеспечивать меры производственной безопасности при решении конкретной задачи.

ОПК-7.ИД1 Определяет
стратегию и проблематику
исследований при работе
над проектами в сфере
профессиональной
деятельности.

Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии

Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7.ИД1 Определяет стратегию и проблематику исследований при работе над проектами в сфере профессиональной деятельности.

Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии

Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7.ИД2 Выбирает и модифицирует методы под решение конкретных задач, осуществляя при этом контроль качества проводимых работ.	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний) Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии
ОПК-7.ИД2 Выбирает и модифицирует методы под решение конкретных задач, осуществляя при этом контроль качества	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний) Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию,
проводимых работ.	проводить сравнение с общемировым уровнем Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии
ОПК-7.ИДЗ Обеспечивает меры производственной безопасности при решении конкретных задач.	Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний) Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию,
	проводить сравнение с общемировым уровнем Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

ОПК-7.ИДЗ Обеспечивает меры производственной безопасности при решении конкретных задач.

Знать: современные представления и подходы в молекулярной биологии, а также иметь представления о смежных дисциплинах и направлениях (молекулярная иммунология, современные методы диагностики генетических заболеваний)

Уметь: критически оценивать полученные данные/информацию, проводить сравнение с общемировым уровнем

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): работы с оборудованием, используемым в исследованиях в области молекулярной биологии

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

Формы работы обучающихся / Виды учебных занятий / Формы промежуточной аттестации		Всего часов	Распределение часов по	
				страм Г
			1	2
Учебные занятия				1
Контактная работа обучающихся с преподавателем в			55	58
семестре (КР), в т.ч.:				
Лекционное занятие (ЛЗ)		20	10	10
Лабораторно-практическое за	анятие (ЛПЗ)	90	45	45
Коллоквиум (К)		3	0	3
Самостоятельная работа обучающихся в семестре (СРО), в т.			38	38
ч.:				
Подготовка к учебным аудиторным занятиям			19	19
Иные виды самостоятельнои работы (в т.ч. выполнение			19	19
практических задании проектного, творческого и др. типов)				
Промежуточная аттестация (КРПА), в т.ч.:			3	8
Экзамен (Э)			0	8
Зачет (3)		3	3	0
Подготовка к экзамену (СР	Подготовка к экзамену (СРПА)			24
	в часах: ОТД =	224	96	128
Общая трудоемкость	КР+СРО+КРПА+СРПА			
дисциплины (ОТД)	в зачетных единицах: ОТД (в	7.00	3.00	4.00
	часах)/32			

3. Содержание дисциплины

3.1. Содержание разделов, тем дисциплины

1 семестр

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы	Содержание раздела и темы в дидактических единицах
11/11	Компетенции	дисциплины	дидакти геских единицах
			иновые кислоты
1	ОПК-1.ИД1,	Тема 1. Структура	Первичная структура нуклеиновых кислот.
	ОПК-1.ИД2,	нуклеиновых кислот	Нуклеотиды - мономеры нуклеиновых кислот.
	ОПК-2.ИД1,	(отличие ДНК и РНК)	Пуриновые и пиримидиновые основания; кето-
	ОПК-2.ИД2,		енольная таутомерия. Сахарный компонент
	ОПК-7.ИД1,		нуклеотида; С'2-эндо- и С'3-эндо-
	ОПК-7.ИД2,		конфигурации пентоз. Нуклеозиды; N-
	ОПК-7.ИД3,		гликозидная связь, син- и анти-конформации.
	ОПК-7.ИД1 ,		Нуклеотиды – фосфорные эфиры нуклеозидов.
	ОПК-7.ИД2 ,		Различные типы нуклеотидов: нуклеозид-5'
	ОПК-7.ИДЗ		(или 3')-монофосфаты; дифосфаты;
			трифосфаты. Макроэргические связи между
			альфа- и бета-фосфатами, между бета- и
			гамма-фосфатами. Нейтрализация
			отрицательно заряженных фосфатных групп
			ионами металлов. Межнуклеотидные 5'-3'-
			фосфодиэфирные связи. Полярность линейной
			связи. Строение полинуклеотидной цепи как
			неразветвленного полимера. Энзиматическая
			деградация нуклеиновых кислот.
			Экзонуклеазы и эндонуклеазы. ДНКазы и
			РНКазы. 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. Регулярность
			структуры и кооперативность. Спирализация.
			Параметры спирали. Правоспиральные В- и А-
			формы ДНК; конформации углеводного

остатка и нуклеозида в них. Левоспиральная Zформа ДНК; перемежающиеся конформации углеводных остатков и нуклеозидов. Условия взаимопереходов между разными формами ДНК. Жесткость молекулы ДНК. Макромолекулярная структура РНК. Одноцепочечность РНК. Спирализация в РНК (вторичная структура). Внутрицепочечные комплементарные взаимодействия. З'-эндоконформация рибозы. А-форма спирали РНК. Длина и количество спиральных участков. Неканонические типы спаривания оснований. Петли, дефекты и внутренние петли шпилек РНК. Расчет вероятности шпилькообразования по минимальной свободной энергии. Филогенетический анализ вторичной структуры РНК. Третичная структура одноцепочечных РНК. Взаимодействие между спиральными участками. Структурные домены в РНК. Рентгеноструктурный анализ тРНК. Максимальный стэкинг. Третичные взаимодействия. Стабилизация ионами двухвалентных металлов. Вторичная структура рибосомных РНК

Репликация ДНК – основа размножения

живых организмов, передачи наследственных

Раздел 2. Структура хроматина. Геном.

	тазден 2. Структура хроматына теном								
1	ОПК-7.ИД1,	Тема 1. Структура	Уровни организации хроматина. Понятие эу- и						
	ОПК-7.ИД2 ,	хроматина. Геном.	гетеро- хроматина. Структура нуклеосомы,						
	ОПК-7.ИД3 ,		гистоновые белки. Вариативные гистоны.						
	ОПК-1.ИД1,		Негистоновые белки. Доменно-петлевая						
	ОПК-1.ИД2,		структура. Архитектурные белки. 3-d						
	ОПК-2.ИД1,		геномика. Хромосомные Особенности						
	ОПК-2.ИД2,		организации геномов: прокариот (оперонная						
	ОПК-7.ИД1,		структура), архей, эукариот (мобильные						
	ОПК-7.ИД2,		элементы, транспозоны), вирусные геномы						
	ОПК-7.ИДЗ		(ДНК, РНК – содержащие). Сравнение						
			геномов. Горизонтальный перенос генов.						
	Раздел 3.	Сохранение ДНК в ряду по	колений и подходы к изучению ДНК						

ОПК-1.ИД1, Тема 1. Репликация

ОПК-1.ИД2,

ОПК-2.ИД1, ОПК-2.ИД2, ОПК-7.ИД1, ОПК-7.ИД2, ОПК-7.ИД3, ОПК-1.ИД1,

свойств из поколения в поколение и развития многоклеточного организма из зиготы. Опыты Мезельсон-Сталь – доказательство полуконсервативного синтеза ДНК. Единица репликации – репликон. Единственный репликон бактерий и множество репликонов эукариот. Контроль репликации на уровне инициации. Размеры репликонов. Полуконсервативный механизм репликации. Точка начала репликации – участок связывания инициаторного белка. Ori C E.coli. ARS дрожжей. Репликативная вилка. Одно-и двунаправленная репликация. Дихотомическая репликация у бактерий. Репликация кольцевых двунитевых ДНК по схеме Кэрнса по типу «катящегося кольца», «разматывающегося рулона» и «D-петли». Принципы репликации ДНК. ДНКполимеразы. Корректирующая 3'-5' экзонуклеазная активность ДНК-полимераз. Праймазы. Хеликазы. Дестабилизирующие белки. Участие топоизомераз. Прерывистый синтез ДНК. Ассиметрия репликационной вилки. Фрагменты Оказаки. ДНК-полимеразы E.coli – I (фермент Корнберга), II и III. Функции ДНК-полимераз в клетке E.coli. Детальная картина синтеза ДНК в репликативной вилке E.coli. Механизм обеспечения согласованного синтеза ведущей и отстающей цепи. Реплисома. Совместное действие ДНК-полимеразы I и РНКазы Н. ДНК-лигаза и механизмы ее действия. Инициация репликации у E.coli. Репликация ДНК у эукариот. Пять эукариотических ДНКполимераз. Ядерные альфа, бета-, дельта- и эпсилон--ДНК-полимеразы. Митохондриальная гамма-ДНК-полимераза. Высокопроцессивные репликазы ведущей (бета, эпсилон) и запаздывающей цепи

2 ОПК-1.1 ОПК-2.1 ОПК-2.1 ОПК-7.1 ОПК-7.1	1Д2, 1Д1, 1Д2, 1Д1, 1Д2,	(альфа). Связывание ДНК-полимеразы дельта с ядерным антигеном пролиферирующих клеток (PCNA). Проблема репликации концов линейных ДНК хромосом (теломер). Построение теломер из коротких G-богатых повторов. Теломераза. Типы повреждений ДНК. Прямая репарация. Суицидальные белки. Репарация по типу BER и NER, отличия в механизмах. Наследственные заболевания, связанные с мутациями в белках репарации. MisMatch репарация. Репарация двуцепочечных разрывов: негомологичное соединение концов (NHEJ) и гомологичная рекомбинация (HR).
3 ОПК-1.1 ОПК-2.1 ОПК-2.1 ОПК-7.1 ОПК-7.1	 ИД2, Формирование Т и В- Клеточных рецепторов ИД2, ИД1, ИД2, ИД2, 	Обеспечение генетической изменчивости. Типы рекомбинации. Гомологичные молекулы ДНК. Гомологичная, или общая рекомбинация (кроссинговер). Эктопическая рекомбинация между гомологичными участками одного генома как частный случай гомологичной рекомбинации. Возникновение делеций, инверсий и дупликаций. Общая модель кроссинговера (модель Холидея). Резолвазы и белки, осуществляющие миграцию ветвления. Конверсия гена — коррекция гетеродуплекса по типу эксцизионной репарации. Общая рекомбинация у Е.coli. Генетический контроль и молекулярный механизм. Функция главного рекомбинационного белка Rec A (продукт гена гес A). Основной путь рекомбинации у Е. coli. Роль гомологичной рекомбинации. Мейотическая рекомбинация в профазе первого деления. Синаптонемный комплекс. Биологическое значение гомологичной рекомбинации. Рекомбинационная репарация. Вклад в генетическую изменчивость путем перекомбинации генов. Перестройки хромосом (в первую очередь дупликации) за счет эктопической рекомбинации.

Возникновение новых генов за счет дивергенции. Мультигенные семейства. Онтогенетические перестройки генетического материала, участвующие в регуляции работы генов. Специализированные системы гомологичной рекомбинации. Сайтспецифическая рекомбинация. Участие сайтспецифичных изомераз типа I. Единственный случай сайт- специфической рекомбинации у многоклеточных животных - перестройки в иммуноглобулиновых ДНК у позвоночных, приводящие к перестройкам в ДНК. Другие типы рекомбинации без гомологии. Транспозиции: перемещение подвижных генетических элементов, содержащих гены транспозазы, в ДНК-мишени. Незаконная рекомбинация: соединение разорванных концов негомологичных молекул ДНК. Структурная организация некоторых подвижных элементов: IS-элементы и транспозоны, ретротранспозоны. Их повсеместная распространенность среди всех систематических групп живого мира. Их участие в инактивации и изменении активности генов, в «горизонтальном» переносе генов, в хромосомных перестройках. Общая схема рекомбинации при транспозициях. Основные механизмы транспозиций: репликативная транспозиция, перемещение ретротранспозонов.

2 семестр

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы дисциплины	Содержание раздела и темы в дидактических единицах			
		Раздел 1. Тр	анскрипция			
1	ОПК-1.ИД1,	Тема 1. Экспрессия генов	Транскрипция как основа регуляции			
	ОПК-1.ИД2,		экспрессии генов. Матричный синтез РНК.			
	ОПК-2.ИД1,		Стадии транскрипции: инициация, элонгация			

ОПК-2.ИД2, ОПК-7.ИД1, ОПК-7.ИД2, ОПК-7.ИД3, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2 и терминация. РНК-полимераза – основной фермент транскрипции. Синтез предшественников мРНК, рРНК, тРНК и малых ядерных РНК (мя РНК). Судьба РНК в клетках прокариот и эукариот. Транскрипция у эубактерий. Понятие оперонов и полицистронных мРНК. Строение РНКполимеразы эубактерий. Понятия «полного» и «core» фермента. Семейство сигмасубъединиц РНК-полимеразы прокариот. 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. Понятие абортивного синтеза. Оперон как способ регуляции транскрипции. Примеры оперонов: оперон рРНК, опероны рибосомных белков и «лишние» гены в составе этих оперонов. 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: факоры элонгации. Понятие «паузы элонгации». Терминация: р зависимая и р -независимая. Транскрипция у эукариот. Транскрипционная активность гетеро- и эухроматина. Созревание РНК и транспорт РНК из ядра в цитоплазму. РНКполимеразы клеток эукариот. Функции РНКполимераз 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 РНКполимеразы 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. Примеры нарушения регуляции транскрипции генов в многоклеточных организмах. Постановка задачи об изучении регуляции транскрипции на уровне целой клетки. Современные подходы к ее решению. Нонсенсопосредованный распад РНК. ОПК-1.ИД1, Тема 2. Процессинг Процессинг мРНК эукариот из гетерогенной ОПК-1.ИД2, ядерной РНК (гяРНК). Кэпирование 5'первичных транскриптов. ОПК-2.ИД1, РНК-мир концевой области: повышение эффективности ОПК-2.ИД2, трансляции и защита транскрипта от ОПК-7.ИД1, деградации. Строение «кэпа». Расщепление и ОПК-7.ИД2, полиаденилирование 3'- области. Сигнал ОПК-7.ИДЗ полиаденилирования. ПолиА-полимеразафермент 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. Процессинг 3'конца транскриптов гистоновых генов с

участием U7PHK. Алтернативный сплайсинг. Экзон-интронное строение кодирующей области предшественника мРНК эукариот. Сплайсинг экзонов. Правило сплайсинга. Фенилкетонурия и талассемия как результат нарушения сплайсинга. Механизм сплайсинга с образованием лассо-интрона. Сплайс(е) осома. Участие РНК- полимеразы II в процессинге гяРНК в ядре; ферменты кэпирования и полиаденилирования как факторы элонгации. Высокая скорость распада гяРНК в ядре; присоединение РНКсвязывающих белков и мяРНП. Механизм сплайсинга с участием нескольких мяРНК; пространственная структура взаимодействующих участков РНК обеспечивает катализ разрыва воссоединения связей. Экспорт мРНК в цитоплазму после завершения сплайсинга. 5'нетранслируемая лидерная область, открытая рамка считывания и 3'-нетранслируемая область зрелой мРНК. Значение нетранслируемых областей мРНК: присутствие регуляторных элементов матричной активности; определение времени жизни мРНК и ее внутриклеточной локализации. Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Образование тканеспецифических изоформ белка. Экономичное использование РНКпредшественника. Включение и выключение генов. Регулируемый белками каскад процессов альтернативного сплайсинга, определяющий становление пола у дрозофил. Интроны как предшественники мяРНК. Пересмотр понятия «один ген – один белок». Современное определение гена. Экзонинтронное строение кодирующей области предшественника мРНК эукариот. Сплайсинг

экзонов. Правило сплайсинга. Фенилкетонурия и талассемия как результат нарушения сплайсинга. Механизм сплайсинга с образованием лассо-интрона. Сплайс(е) осома. Участие РНК-полимеразы II в процессинге гяРНК в ядре; ферменты кэпирования и полиаденилирования как факторы элонгации. Высокая скорость распада гяРНК в ядре; присоединение РНКсвязывающих белков и мяРНП. Механизм сплайсинга с участием нескольких мяРНК; пространственная структура взаимодействующих участков РНК обеспечивает катализ разрыва воссоединения связей. Экспорт мРНК в цитоплазму после завершения сплайсинга. 5'нетранслируемая лидерная область, открытая рамка считывания и 3'- нетранслируемая область зрелой мРНК. Значение нетранслируемых областей мРНК: присутствие регуляторных элементов матричной активности; определение времени жизни мРНК и ее внутриклеточной локализации. Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Образование тканеспецифических изоформ белка. Экономичное использование РНКпредшественника. Включение и выключение генов. Регулируемый белками каскад процессов альтернативного сплайсинга, определяющий становление пола у дрозофил. Интроны как предшественники мяРНК. Пересмотр понятия «один ген – один белок». Современное определение гена. Транссплайсинг фрагментов РНК, синтезированных на разных генах. Миниэкзоны трипаносом и нематод. Механизм транссплайсинга с участием Үинтермедиата. Редактирование РНК.

Некоторые типы редактирования РНК. Разрезание и подравнивание рРНК и тРНК бактерий; участие рибозима. Процессинг рРНК эукариот - метилирование рибозы, образование рибонуклеопротеида, расщепление по концам спейсеров. Обнаружение интрона в 28S-pPHK инфузории; сплайсинг. Механизм самосплайсинга; интрон как рибозим. Созревание тРНК эукариот: процессинг как у прокариот, самосплайсинг. Посттранскрипционное изменение последовательности РНК. Системы дезаминирования цитозина и аденина у эукариот. Редактирование митохондриальных и хлоропластных транскриптов растений. Редактирование у трипаносоматид.

Раздел 2. Трансляция, структура белка, посттрансляционные модификации

1	ОПК-1.ИД1,
	ОПК-1.ИД2,
	ОПК-2.ИД1,
	ОПК-2.ИД2,
	ОПК-2.ИД2, ОПК-7.ИД1,
	ОПК-7.ИД2,
	ОПК-7.ИД3,
	ОПК-2.ИД1

Тема 1. Генетический код. Трансляция.

энергоемкий процесс реализации генетической информации, протекающий с высокой скоростью и точностью. Генетический код. Понятие кодона. Триплетность, вырожденность, неперекрываемость кода без запятых. Установление «универсального» кодового словаря (бактерии, цитоплазма эукариот). Терминаторные кодоны. Семьи кодонов. Различия между «универсальным» и митохондриальными генетическими кодами. Особенности митохондриального кода млекопитающих, дрозофилы, дрожжей, растений. Краткая характеристика митохондриальных геномов. Транспортные РНК. Понятие антикодона тРНК. Его расположение во вторичной и третичной структуре тРНК. Кодон-антикодоновые взаимодействия. Стереохимия кодонантикодонового комплементарного комплекса.

Биосинтез белков как наиболее сложный и

Минорные нуклеотиды тРНК. Гипотеза нестрогого соответствия Крика: неоднозначное спаривание первого нуклеотида антикодона с третьим нуклеотидом кодона. Понятие трансляции. Транспортные РНК. Адапторная гипотеза Крика и ее доказательство. Изоакцепторные тРНК. 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. Третичная структура: L-форма, влияние комплексообразования с аминоацилтРНК-синтетазой. Дорибосомный этап белкового синтеза. Реакции аминоацилирования тРНК Аминоацил-тРНКсинтетазы: специфичность, разнообразие, субъединичная структура. Особенности эукариотических синтетаз. Специфичность аминоацилирования тРНК по отношению к аминокислоте и по отношению к 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. Прокариотический и эукариотический типы рибосом. Рибосомы митохондрий и хлоропластов. Рибосомные РНК. Значение рибосомной РНК. Виды рибосомных РНК. Рибосомные белки. Функциональные активности и функциональные участки рибосом. Элонгационный цикл рибосомы. Участие фактора элонгации в связывании тРНК. Последовательность событий и

молекулярные механизмы: перебор тРНК. Транспептидация. Транслокация. Участие фактора элонгации в транслокации. Пре- и посттранслокационное состояние рибосомы. Передвижение матрицы при транслокации. Модель динамической работы рибосомы в элонгационном цикле. Инициация трансляции. Инициирующие кодоны и их положение в мРНК про- и эукариот. Инициаторные тРНК и инициаторы трансляции. Белковые факторы инициации. Последовательность событий в процессе инициации у прокариот. Инициация трансляции у эукариот. Элонгация трансляции (факторы). Рост полипептидной цепи. Терминация трансляции. Про- и эукариотические белковые факторы терминации. Регуляция трансляции у прокариот. Регуляция трансляции у эукариот на стадии инициации. РНК-интерференция. Малые интерферирующие РНК и микроРНК. Взаимодействие рибосомы и растущего пептида с мембраной. Котрансляционный фолдинг. Участие шаперонов и гликохилирования в правильном сварачивании полипептидной цепи.

2 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-2.ИД2, ОПК-7.ИД1, ОПК-7.ИД2, ОПК-7.ИД3, ОПК-3.ИД1

Тема 2. Трансляция. Посттрансляционные модификации.

Элонгация трансляции (факторы). Рост полипептидной цепи. Терминация трансляции. Про- и эукариотические белковые факторы терминации. Регуляция трансляции у прокариот. Регуляция трансляции у эукариот на стадии инициации. РНК-интерференция. Малые интерферирующие РНК и микроРНК. Взаимодействие рибосомы и растущего пептида с мембраной. Котрансляционный фолдинг. Участие шаперонов и гликохилирования в правильном сварачивании полипептидной цепи. Котрансляционные модификации белка: деформилирование, диметионилирование, отщепление N- концевой последовательности, тиол-дисульфидный обмен (образование дисульфидных связей), N-гликозилирование, гидроксилирование. Роль гликозилирования в фолдинге белка и активности ферментов. Убиквитинилирование и сумоилирование белков. Время полужизни белка. Работа протеосомы. Липидирование белков, участие в везикулярном транспорте. Транспорт белков в различные компартменты эукариотической клетки. Методические подходы для изучения транспорта белков в различные компартменты клетки. Сигнальная гипотеза транспорта белков в клетке. Метилирование и ацетилирование. Репрессия и активация хроматина.

Раздел 3. Механизмы реализации генетической информации на уровне генома

1 ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-7.ИД1, ОПК-7.ИД2, ОПК-7.ИД3, ОПК-2.ИД1,

Тема 1. Эпигенетика. Геномный импринтинг. Консенсусное определение эпигенетики как науки о стабильно наследуемом фенотипе, возникающем в результате изменения в хромосомах без изменений последовательности ДНК. Три краеугольных эпигенетических механизма: метилирование ДНК, модификация гистонов и РНК-интерференция. Механизм метилирования

ДНК. Метилирование CpG-динуклеотидов, ДНК-метилтрансферазы. СрG-островки и их характеристики. Роль метилирования ДНК в регуляции биологических процессов. Механизмы инактивации гена в результате метилирования промоторного и регуляторных районов. Метилсвязывающие белки. Характеристики эу- и гетерохроматина. Гистоновые белки. Гистоновый код – набор модификаций N-концевых областей гистоновых белков, определяющий функциональное состояние гена. Лизиновые метилтрансферазы гистоновых белков. Метилирование гистонов Н3 и Н4 по остаткам лизина – основная модификация гетерохроматина при крупномасштабной репрессии транскрипции. Метилирование лизина НЗК9 как сигнал долговременной негативной регуляции транскрипции. Триметилирование лизина Н3К4 – глобальная эпигенетическая метка эухроматина. Метилирование лизина НЗК79 - препятствие образования гетерохроматиновых районов. Ацетилирование и деацетилирование гистонов как регуляция активации/инактивации генов. Ацетилазы и деацетилазы гистоновых белков. Метилирование гистонов, опосредованное метилированием ДНК, и метилирование ДНК, опосредованное метилированием гистонов. Фенотипические проявления мутаций гистоновых метилтрансфераз, гистоновых ацетилтрансфераз и деацетилтрансфераз и генов, вовлеченных в ремоделлинг хроматина. Заболевания, связанные с регуляцией хроматина. Эпигенетическое репрограммирование в цикле развития млекопитающих. Эпигенетика репрограммирования соматических клеток in vitro. РНК-интерференция в ядре.

1
Метилирование CpG-островков промоторных
районов генов посредством siRNA.
Фенотипические проявления мутаций белков,
осуществляющих процессинг miRNA.
Практическое использование miRNA и siRNA
как маркеров патологических процессов и в
терапии широко распространенных
заболеваний. Антисмысловые
олигонуклеотиды для инактивации малых
РНК, участвующих в патологических
процессах. Геномный импринтинг -
эпигенетический механизм регуляции
экспрессии гомологичных генов в процессе
развития организма в зависимости от
родительского происхождения

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.

Виды	Период обучения	Количество	Виды	Фоі	омы	кон	трол	ІЯ
учебных	(семестр) Порядковые	часов	контроля				_	
занятий /		контактной	_	ľ				
форма	разделов. Порядковые	работы		1 -		•		
промеж.	номера и наименование	-		кп	οv	ОΠ	OK	ПР
аттестации	тем разделов. Темы			1				
	учебных занятий.							
2	3	4	5	6	7	8	9	10
	1 c	еместр		1				
дел 1. Нуклег	иновые кислоты							
1а 1. Структуј	ра нуклеиновых кислот (отли	чие ДНК и РН	IK)					
Л3	Структура нуклеиновых	2	Д	1				
	кислот (отличие ДНК и							
	РНК)							
ЛП3	Выделение препарата	3	Т	1	1	1		1
	нуклеиновых кислот из							
	буккального эпителия							
ЛП3	ПЦР.Обратная	3	Д	1				
	транскрипция и ПЦР в							
	реальном времени. Методы							
	обсчета данных ПЦР в							
	реальном времени							
дел 2. Структ	тура хроматина. Геном.		•	•	Į.	!		
1. Структуј	ра хроматина. Геном.							
ЛЗ	Структура хроматина.	2	Д	1				
	Геном.							
ЛП3	Амплификация Alu-	3	Т	1	1	1		1
	повторов, электрофорез в							
	агарозном геле.							
ЛП3	Методы секвенирования.	3	Д	1				
	Подключение к серверу							
ЛП3	Метагеномы. Анализ	3	Д	1				
	метагеномных NGS данных							
	секвенирования.							
	занятий / форма промеж. аттестации 2 дел 1. Нуклей из 1. Структур ЛЗ ЛПЗ ЛПЗ ЛПЗ ЛПЗ	номера и наименование разделов. Порядковые номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий. 2 З Тем разделов. Темы учебных занятий. 2 З Тем разделов. Темы учебных занятий. 2 З Тем разделов. Темы учебных занятий. 2 Нем разделов. Темы учебных занятий. 2 Нем разделов. Темы учебных занятий. 2 Нем разделов. Темы учебных занятий. 3 Структура нуклеиновых кислот (отли ЛЗ Структура нуклеиновых кислот из буккального эпителия ЛПЗ Выделение препарата нуклеиновых кислот из буккального эпителия ЛПЗ ПЦР.Обратная транскрипция и ПЦР в реальном времени. Методы обсчета данных ПЦР в реальном времени дел 2. Структура хроматина. Геном. ЛЗ Структура хроматина. Геном. ЛЗ Структура хроматина. Геном. ЛПЗ Амплификация Аluповторов, электрофорез в агарозном геле. ЛПЗ Методы секвенирования. Подключение к серверу ЛПЗ Метагеномы. Анализ метагеномных NGS данных	разделов. Порядковые номера и наименование разделов. Порядковые номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий. 2 3 4 1 семестр дел 1. Нуклеиновые кислоты а 1. Структура нуклеиновых кислот (отличие ДНК и РНК) ЛПЗ Выделение препарата нуклеиновых кислот из буккального эпителия ЛПЗ ПЦР.Обратная транскрипция и ПЦР в реальном времени. Методы обсчета данных ПЦР в реальном времени дел 2. Структура хроматина. Геном. ЛПЗ Структура хроматина. Геном. ЛПЗ Амплификация Аluповторов, электрофорез в агарозном геле. ЛПЗ Методы секвенирования. Подключение к серверу ЛПЗ Метагеномы. Анализ метагеномных NGS данных	Ванятий / форма номера и наименование разделов. Порядковые номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий. 2 3 4 5	Ванятий / номера и наименование форма разделов. Порядковые промеж. номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий.	Ванятий /	Ванятий /	Ванятий / Номера и наименование разделов. Порядковые промеж. Номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий. 2 3 4 5 6 7 8 9

1 e	иа 1. Реплик	ация						
1	ЛЗ	Репликация	2	Д	1			
2	ЛПЗ	Генная инженерия. Освоение программы SnapGene. Клонирование гена мишени: рестрикция, лигирование.	3	T	1			1
3	лпз	Генная инженерия. Трансформация плазмидной ДНК клетки Е. coli, приготовление компетентных клеток	3	Д	1			
4	ЛП3	Генная инженерия. Выделение плазмидной ДНК. Рестриктный анализ.	3	T	1	1	1	
Ten	иа 2. Репара	ция ДНК		•	'		•	
1	ЛЗ	Репарация ДНК	2	Д	1			
					•		•	
Ten	иа 3. Рекомб	бинация Формирование Т и В- в	слеточных рег	цепторов				
Ten 1	ла 3. Рекомб ЛПЗ	бинация Формирование Т и В- в Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 1	з 3	депторов Д	1			
		Анализ репертуара Т-		<u> </u>	1			1
1	ЛПЗ	Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара Т-	3	Д				1
2	лпз	Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 2 Рекомбинация Формирование Т и В-	3	Д	1			1
2 3	лпз лпз лз	Анализ репертуара Т-клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара Т-клеточных рецепторов - 2 Рекомбинация Формирование Т и В-клеточных рецепторов Анализ репертуара В-	3 2	Д	1	1	1	1
1 2 3	лпз лпз лз	Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 2 Рекомбинация Формирование Т и В- клеточных рецепторов Анализ репертуара В- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара В-	3 2 3	Д Т Д	1 1	1	1	1
1 2 3 4	лпз лпз лпз лпз	Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара Т- клеточных рецепторов - 2 Рекомбинация Формирование Т и В- клеточных рецепторов Анализ репертуара В- клеточных рецепторов - 1 Анализ репертуара В- клеточных рецепторов - 2	3 3 2 3	Д Т Д Т	1 1 1	1	1	1

Раз	дел 1. Тран	скрипция						
Ten	иа 1. Экспре	ессия генов						
1	ЛЗ	Механизмы транскриции прокариот	2	Д	1			
2	ЛП3	Анализ данных RNA-seq. Дифференциальная экспрессия генов	3	Д	1			
3	лпз	Анализ данных single-cell секвенирования	3	Т	1			1
4	ЛЗ	Механизмы транскриции эукариот. Процессинг продуктов транскрипции. РНК-мир	2	Д	1			
Ten	иа 2. Проце	ссинг первичных транскриптов	. РНК-мир		-			
1	лпз	Анализ данных single-cell секвенирования	3	Т	1	1	1	
Раз	дел 2. Тран	сляция, структура белка, постт	рансляционнь	іе модификац	ии			
Ten	иа 1. Генети	ческий код. Трансляция.						
1	лпз	Структура белка. Использование компьютерных методов в анализе белковых последовательностей	3	Д	1			
2	ЛЗ	Генетический код. Трансляция.	2	Д	1			
3	ЛПЗ	Методы очистки белков. Выделение иммуноглобулинов с помощью аффинной хроматографии на протеин А сефарозе	3	Т	1			1

1	ЛПЗ	Структура белка Использование компьютерных методов в анализе белковых	3	Д	1			
		последовательностей						
2	ЛЗ	Трансляция. Посттрансляционные модификации.	2	Д	1			
3	ЛПЗ	Методы очистки белков. Выделение иммуноглобулинов с помощью аффинной хроматографии на протеин А сефарозе.	3	T	1	1	1	1
Pa	вдел 3. Механ	измы реализации генетическо	й информаци	и на уровне гено	ома			
Ten	иа 1. Эпигене	тика. Геномный импринтинг.						
1	ЛЗ	Эпигенетика. Геномный импринтинг.	2	Д	1			
2	ЛПЗ	Методы молекулярной биологии для решения вопросов медицины (иммунология, онкология, аутоиммунные заболевания и тп.)	3	Д	1			
3	лпз	Получение метагеномной библиотеки фрагментов гена 16S рРНК для NGS секвенирования	3	Д	1			
4	ЛПЗ	Получение метагеномной библиотеки фрагментов гена 16S рРНК для NGS секвенирования	3	Т	1	1	1	
5	ЛПЗ	Получение метагеномной библиотеки фрагментов гена 16S рРНК для NGS секвенирования	3	Д	1			
6	ЛП3	Анализ полученных данных	3	Д	1			

7	ЛП3	Отчет по практическим	3	T	1	1	1		1
		занятиям							
8	ЛП3	Семинар по статьям	3	Д	1				
9	ЛП3	Семинар по статьям	3	Д	1				
10	К	Коллоквиум по разделам 4-	3	P	1			1	
		6							

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	Опрос письменный (ОП)	Выполнение задания в письменной форме
4	Опрос комбинированный (ОК)	Выполнение заданий в устной и письменной форме
5	Проверка лабораторной работы (ЛР)	Выполнение (защита) лабораторной работы

4.2. Формы проведения промежуточной аттестации

1 семестр

- 1) Форма промежуточной аттестации Зачет
- 2) Форма организации промежуточной аттестации -Контроль присутствия, Опрос устный, Опрос письменный
- 2 семестр
- 1) Форма промежуточной аттестации Экзамен
- 2) Форма организации промежуточной аттестации -Контроль присутствия, Опрос устный

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 контролей	Макс. кол-во	Соответствие оценок *** рейтинговым баллам				
				Koniposich	баллов	ТК	втк	Отл.	Xop.	Удовл.
		Опрос устный	ОУ	4	48	В	T	12	8	4
Лабораторно-		Опрос письменный	ОП	4	48	В	T	12	8	4
практическое занятие	ЛПЗ	Проверка лабораторной работы	ЛР	5	60	В	Т	12	8	4
Коллоквиум	К	Опрос комбинированный	ОК	0	0	В	P	700	467	234
Сумма баллов за семестр				156						

2 семестр

Виды занятий		Формы текущего контроля успеваемости		Кол-во контролей	Макс. кол-во	Соответствие оценок *** рейтинговым баллам				
		/виды работы		Koniposien	баллов	ТК	втк	Отл.	Xop.	Удовл.
		Опрос устный	ОУ	4	48	В	T	12	8	4
Лабораторно-		Опрос письменный	ОП	4	48	В	T	12	8	4
практическое Ј занятие	ЛПЗ	Проверка лабораторной работы	ЛР	4	48	В	Т	12	8	4
Коллоквиум	К	Опрос комбинированный	ОК	1	700	В	P	700	467	234
Сумма баллов за семестр			844							

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	94

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

По итогам расчета рейтинга по дисциплине в 2 семестре, обучающийся может быть аттестован с оценками «отлично» (при условии достижения не менее 90% баллов из возможных), «хорошо» (при условии достижения не менее 75% баллов из возможных), «удовлетворительно» (при условии достижения не менее 60% баллов из возможных) и сданных на оценку не ниже «удовлетворительно» всех запланированных в текущем семестре рубежных контролей без посещения процедуры экзамена. В случае, если обучающийся не согласен с оценкой, рассчитанной по результатам итогового рейтинга по дисциплине, он обязан пройти промежуточную аттестацию по дисциплине в семестре в форме экзамена в порядке, предусмотренном рабочей программой дисциплины и в сроки, установленные расписанием экзаменов в рамках экзаменационной сессии в текущем семестре. Обучающийся заявляет о своем желании пройти промежуточную аттестацию по дисциплине в форме экзамена не позднее первого дня экзаменационной сессии, сделав соответствующую отметку в личном кабинете по соответствующей дисциплине. В таком случае, рейтинг, рассчитанный по дисциплине не учитывается при процедуре промежуточной аттестации. По итогам аттестации обучающийся может получить любую оценку из используемых в учебном процессе: «отлично», «хорошо», «удовлетворительно», «неудовлетворительно».

Оценка	Рейтинговый балл
Отлично	900
Хорошо	750
Удовлетворительно	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. Репликация: основные этапы и участвующие молекулы.
- 2. Основные принципы репликации ДНК. Согласованность репликации и клеточного деления у эукариот.
- 3. Общие свойства ДНК-полимераз. ДНК-полимеразы *E. coli*. Субъединичный состав и роль отдельных субъединиц
- 4. Эукариотические ДНК-полимеразы.
- 5. Ассиметричный синтез ДНК. Репликоны про- и эукариот. Точки начала репликации (ориджины репликации). Согласованная репликация двух родительских цепей ДНК в репликативной вилке.
- 6. Инициация репликации у *E coli*.
 - 7. Двунаправленный рост двух дочерних цепей ДНК от одной точки огі при репликации. Исключения из этого правила.
 - 8. Репликация концов эукариотических хромосом. Теломераза.
 - 9. Топологические проблемы двунитевых молекул ДНК. Сверхспирализация ДНК; ее роль в формировании особых структур ДНК.
 - 10. Топоизомеразы типов I и II.
 - 11. Дефекты ДНК после репликации и другие повреждения ДНК.
 - 12. Некоторые типы прямой реактивации повреждений ДНК.
 - 13. Эксцизионная репарация.
 - 14. Индуцируемая репарация.
 - 15. Репарация неспаренных (обычных) нуклеотидов. Репарация дочерней нити, зависящая от метилирования.
 - 16. Репарация повреждений двух цепей ДНК.
 - 17. Гомологичная рекомбинация. Мейотическая и митотическая рекомбинация

- 18. Белок RecA *E.coli* и его роль в гомологичной рекомбинации.
- 19. Гомологичная рекомбинация у E.coli. RecBCD основной путь гомологичной рекомбинации у E.coli.
- 20. Специализированные системы гомологичной рекомбинации.
- 21. Сайт-специфическая рекомбинация.
- 22. Ферменты, осуществляющие сайт-специфическую рекомбинацию: интегразы и инвертазы.
- 23. Модель Холлидея.
- 24. Конверсия гена.
- 25. Генетическая рекомбинации без гомологии: транспозиция и незаконная

2 семестр

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации в форме экзамена

- 1. Геномный импринтинг эпигенетический механизм регуляции экспрессии гомологичных генов в процессе развития организма в зависимости от родительского происхождения. гена, хромосомы или генома.
- 2. Эпигенотип (импринт). Импринтированный ген. Однородительская дисомия хромосом. Механизмы формирования однородительской дисомии у человека: комплементация гамет, коррекция моносомии до дисомии, соматическая рекомбинация.
- 3. Характерные черты импринтированных генов: кластеризация, консервативность импринтинга, асинхронность репликации ДНК импринтированных генов, онтогенетическая и тканевая регуляция импринтинга.
- 4. Эпигенетическая регуляция ранних этапов эмбриогенеза и эмбриональных стволовых клетках. Метилирование и деметилирование в процессе гаметогенеза. Деметилирование ДНК на ранних этапах эмбриогенеза.
- 5. Фенотипические проявления мутаций ДНК-метилтрансфераз и метилсвязывающих белков. «Бивалентная» структура хроматина в промоторных районах высоко консервативных генов «низкий старт» для генов, участвующих в процессах дифференцировки эмбриональных стволовых клеток
- 6. ChIP-seq метод анализа ДНК-белковых взаимодействий. CHIA-PET позволяет выявить пространственно удаленные участки хроматина. Hi-C метод позволяет выявить сближенные участки.

- 7. Система рестрикции-модификации у эубактерий. Ее значение для уничтожения чужеродной ДНК.
- 8. Системы рестрикции трех типов. Борьба бактериофагов с системами рестрикции хозяина. Методы редактирования генома: TALEN, Zn-finger, CRISPR. Механизмы этих процессов. Задачи, которые могут быть решены с помощью метода геномного редактирования, в чем состоят опасности применения этих методов.

Экзаменационный билет для проведения экзамена

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) Экзаменационный билет №

для проведения экзамена по дисциплине Б.1.О.05 Молекулярная биология по программе Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология направленность (профиль) Компьютерное конструирование лекарств

- 1. Основные принципы репликации ДНК
- 2. Участие молекулярных шаперонов в сборке белков. Общая характеристика, функциональное значение.

Заведующий Прохорчук Егор Борисович Кафедра молекулярной биологии и медицинской биотехнологии МБФ

7. Методические указания обучающимся по освоению дисциплины

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен внимательно прочитать материал предыдущей лекции

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен ознакомиться с учебным материалом по учебнику, учебным пособиям, а также электронным образовательным ресурсам с темой прочитанной лекции

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен внести дополнения к полученным ранее знаниям по теме лекции на полях лекционной тетради

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен записать возможные вопросы, которые следует задать преподавателю по материалу изученной лекции

Для подготовки к занятиям лабораторно-практического типа обучающийся должен внимательно изучить теоретический материал по конспекту лекции, учебникам, учебным пособиям, а также электронным образовательным ресурсам

Для подготовки к занятиям лабораторно-практического типа обучающийся должен выполнить письменную работу, если данное задание предусмотрено по дисциплине Для подготовки к занятиям лабораторно-практического типа обучающийся должен тщательно изучить и законспектировать методики проведения экспериментов Для подготовки к занятиям лабораторно-практического типа обучающийся должен проработать тестовые задания и ситуационные задачи, которые были рекомендованы для самостоятельного решения

Для подготовки к коллоквиуму обучающийся должен изучить учебный материал по всем темам и разделам дисциплины в семестре, включенным в данный контроль

При подготовке к зачету необходимо

изучить учебный материал по всем темам и (или) разделам дисциплины в семестре

Самостоятельная работа студентов (СРС) включает в себя

работу с учебной, учебно-методической литературой по теме (рекомендованные учебники, методические пособия, ознакомление с материалами, опубликованными на рекомендованных медицинских сайтах)

Самостоятельная работа студентов (СРС) включает в себя

работу с электронными образовательными ресурсами (дополнительные иллюстративноинформационные материалы, представленные на сайте кафедры), с конспектами обучающегося: чтение, изучение, анализ, сбор и обобщение информации, её конспектирование

Самостоятельная работа студентов (СРС) включает в себя решение ситуационных задач и тестовых заданий

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
	l	Нуклеиновые кислоты	1	

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

- 1. Российская государственная библиотека https://www.rsl.ru/
- 2. Научная электронная библиотека eLIBRARY.RU https://elibrary.ru/
- 3. Биомолекула –начно-популярное интернет-издание https://biomolecula.ru/
- 4. Полнотекстовая коллекция ведущих журналов по биомедицинским исследованиям «Pub Med» https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/
- 5. EMBL (European Molecular Biology Laboratory) Европейская молекулярно биологическая лаборатория http://www.embl.org/
- 6. PDB (Protein Data Bank) банк данных трёхмерных структур белков и нуклеиновых 30 кислот http://www.rcsb.org
- 7. CATH (Class, Architecture, Topology, Homology) иерархическая классификация структур белковых доменов https://www.cathdb.info/
- 8. SCOP (Structural Classification of Proteins) структурная классификация белков http://scop. mrc-lmb.cam.ac.uk/scop)
- 9. Полнотекстовая база и обучающие материалы журнала The New England Journal of Medicine https://www.nejm.org/
- 10. Платформа Nature https://www.nature.com/siteindex
- 11. Электронная платформа для поиска и выгрузки полнотекстовых статей, опубликованных в зарубежных научных журналах открытого доступа Global eJournals Library http://www.gejlibrary.com/
- 12. База рефератов и полных текстов научных статей PNAS Online https://www.pnas.org/
- 13. Аналитическая и цитатная база данных журнальных статей компании Thomson Reuters «Web of Science» https://clarivate.com/

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. Google Chrome, www.google.ru/intl/ru/chrom/browser/privacy/eula _text.html, (32 шт.), срок действия лицензии: бессрочно
- 4. MS Office (Excel)
- 5. MS Office (Power Point
- 6. Microsoft Office (Word
- Mozilla Firefox, Mozilla Public License, www. Mozilla.org/MPL/2.0, (32 шт.), срок действия лицензии: бессрочно
- 8. Statistica
- 9. Adobe Reader, get/adobe.com/ru/reader/otherversions, (32 шт.), срок действия лицензии: бессрочно;

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):

№ п /п	Наименование оборудованных учебных аудиторий	Перечень специализированной мебели, технических средств обучения
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	Стулья, Столы, Секвенатор с оборудованием для проведения генетических исследований, Лабораторная посуда, Амплификатор ПЦР, Дозаторы пипеточные на 2, 10, 200, 1000 мкл, Ноутбук, Проектор мультимедийный, Экран для проектора
2	Учебные аудитории для проведения промежуточной аттестации	Стулья, Столы
3	Помещения для самостоятельной работы обучающихся, оснащенные компьютерной техникой с возможностью подключения к сети "Интернет" и обеспечением доступа в электронную информационно- образовательную 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	r 1 - 1 -	(

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
Опрос письменный	Опрос письменный	ОП
Опрос комбинированный	Опрос комбинированный	ОК
Проверка лабораторной работы	Лабораторная работа	ЛР

Виды учебных занятий и формы промежуточной аттестации

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации	Сокращённое наименование	
Лекционное занятие	Лекция	ЛЗ
Лабораторно-практическое занятие	Лабораторно- практическое	лпз
Коллоквиум	Коллоквиум	К
Экзамен	Экзамен	Э
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	ПА
	аттестация	