### 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 нейронаук и нейротехнологий

**УТВЕРЖДАЮ** 

Директор Института

Белоусов Всеволод Вадимович

Доктор биологических наук, Член-корреспондент Российской академии наук

### РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б.1.О.03 Молекулярная биология для образовательной программы высшего образования - программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология направленность (профиль)

Медицинские нейротехнологии

Настоящая рабочая программа дисциплины Б.1.О.03 Молекулярная биология (далее – рабочая программа дисциплины) является частью программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология. Направленность (профиль) образовательной программы: Медицинские нейротехнологии.

Форма обучения: очная

### Составители:

№	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
1	Серебряная Дарья Владимировна	кандидат биологических наук	доцент	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	

Рабочая пр	ограмма	дисциплины ј	рассмотрена и	одобре	на на засе	дании 1	кафедры	(протокол	N
OT «		20	).						
Рабочая пр	ограмма	дисциплины р	рекомендована	і к утвер	ждению ј	оецензе	нтами:		

№	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
1	Костюк Александр Игоревич	кандидат биологических наук	научный сотрудник	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	

Рабочая программа дисциплины	рассмотрена	И	одобрена	советом	института	Институт
нейронаук и нейротехнологий (протог	кол №	от •	«»	2	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.

Формирование целостных теоретических знаний основ молекулярной биологии с возможностью их использования в научной и клинической практике, а также ознакомление студентов с практическими достижениями современной молекулярной биологии и генетической инженерии

### 1.1.2. Задачи, решаемые в ходе освоения программы дисциплины:

- Обучение студентов прикладным методам современной молекулярной биологии и генной инженерии, использующимися как в научной деятельности, так и в молекулярной диагностике;
- Формирование системных теоретических, научных и прикладных знаний в области современной молекулярной биологии
- Ознакомление студентов с молекулярными и клеточными механизмами патофизиологических состояний;
- Формирование навыков поиска, изучения и анализа научной информации в области молекулярной биологии с использованием современных баз данных (pubmed, uniprot, ncbi, pdb, ensmbl, gwips и др.) и алгоритмов анализа последовательностей белков и нуклеиновых кислот;

### 1.2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Молекулярная биология» изучается в 1, 2 семестре (ах) 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: Химия; Биология; Иностранный язык в профессиональной деятельности.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного освоения дисциплин: Генная инженерия; Персонализированная медицина; Нейроиммунология.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного прохождения практик: Практика по профилю профессиональной деятельности (лаборантская практика); Практика по направлению профессиональной деятельности (Современные методы медицинских нейротехнологий).

### 1.3. Планируемые результаты освоения дисциплины

Семестр 1

	Код и наименование компетенции			
Код и наименование индикатора достижения компетенции Планируемые результаты освоения дисциплины (п				
представления и соврем	пользовать и применять фундаментальные биологические пенные методологические подходы для постановки и решения пртных задач в сфере профессиональной деятельности			
ОПК-1.ИД2 Использует современные методы для	<b>Знать:</b> Основные методы статистической обработки данных и методы динамического моделирования.			
решения профессиональных задач.	<b>Уметь:</b> Применять основные методы статистической обработки данных и динамического моделирования с использованием языков программирования R, Python, Matlab.			
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Применения основных методов статистической обработки данных и динамического моделирования с использованием языков программирования R, Python, Matlab.			
фундаментальных и і	ески использовать в профессиональной деятельности знания прикладных разделов дисциплин (модулей), определяющих профессиональной деятельности			

ОПК-2.ИД1 Использует в профессиональной деятельности дисциплины, входящие в программу магистратуры.

**Знать:** Методологию системного подхода, критического анализа проблемных ситуаций; Основные принципы критического анализа.

Уметь: Получать новые знания на основе анализа, синтеза и др.; Собирать данные по сложным научным проблемам, относящимся к профессиональной области; Осуществлять поиск информации и решений на основе действий, эксперимента и опыта; Анализировать проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними; Грамотно, логично, аргументированно формировать собственные суждения и оценки.

### Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Исследования проблемы профессиональной деятельности с применением анализа, синтеза и других методов интеллектуальной деятельности; Выявления научных проблем и использованием адекватных методов для их решения; Демонстрирования оценочных суждений в решении проблемных профессиональных ситуаций.

# 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 деятельности.

**Знать:** Синтаксис и основные функции языков R, Python, Matlab. Основные статистические методы и критерии, и их реализацию в R; динамические модели и их реализацию в Python и Matlab.

**Уметь:** Интерпретировать результаты обработки экспериментальных и клинических данных с использованием R, Python и Matlab.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Написания программ в R, Python и Matlab.

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: Основные принципы графического представления результатов обработки данных в R, Python и Matlab и ImageJ.

Уметь: Использовать основные пакеты R, Python, Matlab и ImageJ для графического представления результатов обработки экспериментальных данных.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Использования основных пакетов R, Python, Matlab и ImageJ для графического представления результатов обработки экспериментальных данных.

Код и наименование компетенции
Планируемые результаты освоения дисциплины (модуля)
пользовать и применять фундаментальные биологические пенные методологические подходы для постановки и решения пртных задач в сфере профессиональной деятельности
<b>Знать:</b> Основные методы статистической обработки данных и методы динамического моделирования.
<b>Уметь:</b> Применять основные методы статистической обработки данных и динамического моделирования с использованием языков программирования R, Python, Matlab.
Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):
Применения основных методов статистической обработки данных и динамического моделирования с использованием языков программирования R, Python, Matlab.

направленность профессиональной деятельности

ОПК-2.ИД1 Использует в профессиональной деятельности дисциплины, входящие в программу магистратуры.

**Знать:** Методологию системного подхода, критического анализа проблемных ситуаций; Основные принципы критического анализа.

Уметь: Получать новые знания на основе анализа, синтеза и др.; Собирать данные по сложным научным проблемам, относящимся к профессиональной области; Осуществлять поиск информации и решений на основе действий, эксперимента и опыта; Анализировать проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними; Грамотно, логично, аргументированно формировать собственные суждения и оценки.

### Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Исследования проблемы профессиональной деятельности с применением анализа, синтеза и других методов интеллектуальной деятельности; Выявления научных проблем и использованием адекватных методов для их решения; Демонстрирования оценочных суждений в решении проблемных профессиональных ситуаций.

# 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 деятельности.

**Знать:** Синтаксис и основные функции языков R, Python, Matlab. Основные статистические методы и критерии, и их реализацию в R; динамические модели и их реализацию в Python и Matlab.

**Уметь:** Интерпретировать результаты обработки экспериментальных и клинических данных с использованием R, Python и Matlab.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Написания программ в R, Python и Matlab.

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:** Основные принципы графического представления результатов обработки данных в R, Python и Matlab и ImageJ.

**Уметь:** Использовать основные пакеты R, Python, Matlab и ImageJ для графического представления результатов обработки экспериментальных данных.

### Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Использования основных пакетов R, Python, Matlab и ImageJ для графического представления результатов обработки экспериментальных данных.

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

Формы работы обучающихся / Виды учебных занятий / Формы промежуточной аттестации			Распределение часов по семестрам	
			1	2
Учебные занятия				•
Контактная работа обучаю	цихся с преподавателем в	90	44	46
семестре (КР), в т.ч.:				
Семинарское занятие (СЗ)		18	9	9
Лекционное занятие (ЛЗ)		40	20	20
Лабораторно-практическое за	нятие (ЛПЗ)	22	11	11
Коллоквиум (К)		10	4	6
Самостоятельная работа об	учающихся в семестре (СРО),	100	50	50
в т.ч.:				
Подготовка к учебным аудиторным занятиям			50	50
Промежуточная аттестация (КРПА), в т.ч.:			2	8
Экзамен (Э)		8	0	8
Зачет (3)			2	0
Подготовка к экзамену (СРПА)		24	0	24
Общая трудоемкость	в часах: ОТД = КР+СРО+КРПА+СРПА	224	96	128
дисциплины (ОТД)	в зачетных единицах: ОТД (в часах)/32	7.00	3.00	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. (	Общие понятия молекулярі	ной биологии. Нуклеиновые кислоты
1	Раздел 1. 0 ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Общие понятия молекуляри Тема 1. Введение в молекулярную биологию.	Карактеристика молекулярной биологии как науки, ее связь с генетикой. Объекты, задачи, основные направления и перспективы развития молекулярной биологии. Молекулярная биология как наука о механизмах наследования, передачи и реализации генетической информации, объектами которой являются нуклеиновые кислоты и белки. Задачи молекулярнои биологии: познание основных закономерностеи жизнедеятельности. Фундаментальное и прикладное значение молекулярнои биологии в биологии и
			медицине. Молекулярнои биология как самостоятельный раздел биологии; основные ключевые открытия за последние 80 лет. Крупномасштабные проекты, такие как «Геном человека». Белки и нуклеиновые кислоты. Общее понятие об их структурах и функциях. ДНК как генетическии материал. Природа генетическои информации. Центральная догма молекулярнои биологии.
2	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 2. Структура нуклеиновых кислот.	Первичная структура нуклеиновых кислот из нуклеотидов. Структура нуклеотидов: пентозы и азотистые основания. Пуриновые и пиримидиновые азотистые основания; понятие о кето-енольной таутомерия. Пентозный компонент нуклеотида; С'2-эндо- и С'3-эндо- конформации фуранозного кольца. Нуклеозиды: N-гликозидная связь, син- и анти-

конформации нуклеозидов. Нуклеотиды как фосфорные эфиры нуклеозидов. Различные типы нуклеотидов: нуклеозид-5' (или 3')монофосфаты; дифосфаты; трифосфаты. Макроэргические связи в молекулах нуклеотидов. Комплексы фосфатных групп нуклеотидов с ионами металлов. 5'-3'фосфодиэфирная связь, обеспечивающая формирование полимерной цепочки нуклеотидов. Ассиметричной полимерной цепочки нуклеиновых кислот: понятие 5' и 3'конца нуклеиновый кислоты. Энзиматическая деградация нуклеиновых кислот с помощью экзонуклеаз и эндонуклеаз. ДНКазы и РНКазы. Открытия, предшествующие установлению структуры ДНК. Регулярность структуры. Правила Чаргаффа. Макромолекулярная структура ДНК: двоиная спираль Уотсона - Крика. Принцип комплементарности. Формирование вторичной структуры ДНК за счет водородных связеи и стэкинг-взаимодеиствии. Сахарофосфатный остов. Спирализация ДНК. Большая и малая бороздка ДНК, роль экспонирования разных атомов в большую и малую бороздку ДНК. Правоспиральные В- и А- форм ДНК и левоспиральная Z-форма ДНК. Условия перехода ДНК из одной формы в другой. Жесткость молекулы ДНК. Хугистиновские пары. Особые структуры в ДНК: обращенные петли, теломерная петля, Gквадруплексы. Одноцепочечность РНК. Типы вторичных структур РНК: спирализация в РНК, шпильки с торцевыми петлями, выпетливания, псевдоузлы, дефекты шпилек.. Внутрицепочечные взаимодействия как фактор формирования вторичой структуры РНК. 3'-эндо- конформация рибозы. А-форма спирали РНК. Неканоническое спаривания

азотистых основании. Предсказание вторичной структуры РНК (рсчет вероятности образования шпилек) по расчету минимальнои свободнои энергии. Третичная структура одноцепочечных РНК. Образование черешков и доменов. Спаривание торцевых петель с дальними однотяжевывми участками («дальние псевдоузлы»). Коаксиальный стэкинг двойных спиралей. Образование «составных спиралей». Магний-ионные мостики между фосфатами. Рибозные застежки. А-минорные взаимодействия. Тройственные взаимодействия оснований, формирование элементов тройных спиралей.

#### Раздел 2. Геномы

1 ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1 Тема 1. Структура генома

Ключевые элементы генома. Особенности организации геномов различных организмов: прокариот (оперонная структура), археи, эукариот (мобильные элементы, интроны и экзоны, большое количество повторов). Принципы организации вирусных геномов (ДНК и РНК-содержащие вирусы, ретровирусы). Ядерныи геном и геном органелл (митохондриальный и хлоропластный геном). Организация генома у человека. Гены и межгенные участки. Псевдогены. Тандемные и перемежающиеся повторы. Тандемные повторы: минисателлиты, микросателлиты и сателлитная ДНК. Перемежающиеся повторы: ДНК-транспозоны и ретротранспозоны. Сравнение геномов и эволюция геномов. Подходы к аннотированию геномов: базы данных, программы. Мобильные генетические элементы у прокариот и эукариот. Перемещение подвижных генетических элементов, содержащих гены транспозазы, в ДНК-мишени. Структурная организация некоторых подвижных элементов: IS-

			элементы, ДНК-транспозоны,
			ретротранспозоны. IS-последовательности как
			компонент F-фактора бактерий,
			определяющего способность передачи
			генетического материала при конъюгации.
			Транспозоны бактерий (Tn3, Tn5, Tn9, Tn10).
			Механизмы транспозиции. Резольваза,
			функции резольвазы. Роль сверхспирализации
			при транспозиции. Регуляция транспозиции
			Tn10. Транспозоны эукариот.
			Двухкомпонентная система транспозонов.
			Полный (активный) и дефектный
			транспозоны. Влияние транспозонов на
			активность генов у растений на примере
			кукурузы. Представление о горизонтальном
			переносе транспозонов. Ретротранспозоны:
			ретротранспозоны, содержащие длинные
			концевые повторы (LTR) и не-LTR
			транспозоны. SINE, LINE, Alu.
			Распространение мобильных элементов среди
			всех систематических групп живого мира.
			Роль мобильных элементов в инактивации и
			изменении активности генов, в
			«горизонтальном» переносе генов, в
			хромосомных перестроиках. Основные
			механизмы транспозиции: репликативная
			транспозиция ДНК-транспозонов (сору and
			paste) и перемещение ретротранспозонов (cut
			and paste). Использование интегразы sleeping
			beauty в генетической инженерии для
			интеграции кассет в геном млекопитающих.
2	ОПК-1.ИД2,	Тема 2. Метагеномика	Метагеномика для определения видового
	ОПК-2.ИД1,		разнообразия организмов определенного
	ОПК-3.ИД1,		биотопа. Роль метагеномики в экологических
	ОПК-7.ИД1		исследованиях. Метагеномика сточных вод.
			Метагеномика микробиоты. Роль
			метагеномики в изучении метаболической
			взаимосвязи организмов.
	<u> </u>		

1	1
1 ОПК-1.ИД2, Тема 1. Репликация ДНК	
ОПК-2.ИД1,	генетической роли ДНК: эксперимент
ОПК-3.ИД1,	Фредерика Гриффита; эксперимент Освальда
ОПК-7.ИД1	Эвери, Колина Маклауда и Маклина
	Маккарти; эксперимент Альфреда Херши и
	Марты Чейз. Модели репликации ДНК.
	Эксперимент Мезельсона и Сталя, доказавший
	полуконсервативный механизм репликации
	ДНК. Понятие репликона как единицы
	репликации. Ориджины репликации. ДНК-
	полимеразы. Общие принципы работы ДНК-
	полимераз. Роль праймеров. Понятие точности
	и процессивности. Принципы репликации
	ДНК. Репликативная вилка и
	двунаправленный синтез ДНК. Понятие
	лидирующей цепи и отстающей. Прерывистый
	синтез ДНК и фрагменты Оказаки. Механизм
	репликации ДНК у прокариот. Основные
	компоненты репликативной вилки прокариот.
	ДНК-полимеразы прокариот: ДНК-
	полимеразы I (ДНК-полимераза Корнберга), II
	и III. Фрагмент Кленова. Корректирующая
	3'-5' экзонуклеазная активность ДНК-
	полимераз. Праимазы. Хеликазы.
	Топоизомеразы и гиразы. ДНК-лигазы. Роль
	скользящего зажима. Ориджин Ori C E.coli.
	Инициация репликации у E.coli и роль
	метилирования в этом процессе. Репликация
	кольцевых двунитевых ДНК по типу
	«катящегося кольца» (для фаговой ДНК) и «D-
	петли» (для митохондриальной ДНК).
	Репликация у эукариот. Репликоны эукариот.
	ДНК-полимеразы эукариот: основные
	репликативные ДНК-полимеразы и ДНК-
	полимеразы, участвующие в репарации.
	Ядерные ДНК-полимеразы Высокоточные
	репликативные ДНК-полимеразы (репликазы):
	ядерные ДНК-полимеразы α, δ, ε и
	митохондриальная ДНК-полимераза ү.

			Высокоточные и низкоточные репаративные ДНК-полимеразы. Полимеразная и праймазные активности ДНК-полимеразы α. Основные компоненты репликативной вилки эукариот и механизм репликации. Роль скользящего зажима (PCNA). Контроль репликации у эукариот. Роль циклинов и циклин-зависимых киназ в формировании и активации ориджинов у человека. ARS элементы дрожжей. Проблемы репликации и способы их решения в ходе репликации. Проблема репликации концов линейной ДНК
			Структурна теломерной ДНК (теломерные повторы, t-петля, G-квадруплексы). Шелтериновый комплекс. Теломераза как РНК-белковый комплекс.
2	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 2. Методы амплификации ДНК.	Полимеразная цепная реакция (ПЦР) как метод амплификации ДНК. ПЦР с детекцией конечной точке и ПЦР в реальном времени. Праймеры для ПЦР. Плавление ДНК. Температура плавления. Температура гибридизации зонда или праймера. Способы детекции сигнала при ПЦР в реальном времени: С использованием интеркалирующих флуорофоров, ТаqМап пробы, scorpion (molecular beacon) пробы. Приложения ПЦР. ПЦР в реальном времени и обратная транскрипция. ПЦР в реальном времени для анализа дифференциальной экспрессии генов, ПЦР для диагностики инфекционных и наследственных заболеваний, мутаций, возникающих при онкологических заболеваниях и т.п. Изотермические методы амплификации сигнала на примере (рекомбиназной полимеразной амплификации (RPA) и петлевой изотермической амплификация (LAMP).

3	ОПК-1.ИД2,	Тема 3. Методы	Секвенирование первого поколения.
	ОПК-2.ИД1,	секвенирования	Секвенирование ДНК по Максаму и Гилберт
	ОПК-3.ИД1,	нуклеиновых кислот.	метод химической деградации.
	ОПК-7.ИД1		Энзиматическое секвенирование ДНК по
			Сенгеру. Секвенирование нового поколения
			(NGS). Принципы амплификации и детекции
			сигнала в NGS. Различные технологии NGS:
			пиросеквенирование, секвенирование на
			платформах Illumina и BGI, pH-
			индуцированное секвенирование (ion torrent)
			Секвенирование третьего поколения (long rea
			sequencing): нанопоровое секвенирование и
			секвенирование на платформе РасВіо
			Приложения NGS. Целесообразность
			применения NGS при установлении
			наследственного заболевания и выбора
			тактики лечения опухолевых заболеваний.
4	ОПК-1.ИД2,	Тема 4. Основы генной	Основные понятия генной инженерии:
	ОПК-2.ИД1,	инженерии.	клонирование, вектор, плазмиды,
	ОПК-3.ИД1,		трансформация. Ключевые элементы
	ОПК-7.ИД1		векторов, используемых в генной инженерии
			Структуры коммерческих векторов: ориджин
			репликации, селективные маркеры, ген
			устойчивости к антибиотикам, промотр,
			полилинкер. Способы встраивания
			чужеродной ДНК в вектор, получение
			рекомбинатной ДНК. Система модификации
			рестрикции бактерий. Рестриктазы второго
			типа (II) и рестриктазы IIS. Изошизомеры,
			неошизомеры и изокаудомеры. Праймеры дл
			введения сайтов рестрикции. ДНК-лигазы.
			ДНК-полимеразы. Полинуклеотидкиназа фаг
			Т4 и фосфатазы. Безлигазное клонирование.
			Трансформация бактерий. Компетентные
			клетки. Анализ клонов. Типы векторов в
			зависимости от задач: вектора для экспресси
			белков в клетках бактерий и для экспрессии
			белков в клетках млекопитающих. Методы
			работы ДНК и РНК. Анализ нуклеиновых

кислот с помощью электрофореза в агарозном и полиакриламидном геле. Разрешающая способность геля. Методы визуализации нуклеиновых кислот в геле. Денатурирующий электрофорез. Капиллярный электрофорез. Пульс-электрофорез. Понятие библиотеки ДНК. Основные принципы работы с коммерческими библиотеками ДНК. Геномные библиотеки. Исторические принципы получения геномных библиотек и их скрининга. Саузерн- и Нозерн-блоттинг. Получение ДНК- и РНК- зондов для гибридизации с использованием радиоактивных изотопов или флуоресцентных красителей. Библиотеки для NGS. Основные принципы их получения. Рекомбинантные белки. Тэгах для облегчения очистки или детекции. Сайты протеолиза. Вектора для экспрессии рекомбинантных белков и выбор системы экспрессии. Экспрессия рекомбинантных белков в клетках бактерий, в клетках дрожжей, в клетках насекомых и в клетках млекопитающих. Достоинства и недостатки каждой из систем. Производство рекомбинантных белков для научной деятельности, для молекулярной диагностики и для применения в клинической практике. ОПК-1.ИД2, Тема 5. Рекомбинация Рекомбинация ДНК как способ обеспечение ОПК-2.ИД1, ДНК. генетическои изменчивости. Гомологичные ОПК-3.ИД1, молекулы ДНК. Гомологичная, или общая ОПК-7.ИД1 рекомбинация (кроссинговер). Эктопическая рекомбинация между гомологичными участками одного генома как частныи случаи гомологичнои рекомбинации. Возникновение делеции, инверсии и дупликации в результате гомологичной рекомбинации. Общая модель кроссинговера (модель Холидея). Резолвазы и белки, обеспечивающие миграцию ветвления. Модель рекомбинации, предполагающая

двунитевой разрыв с последующей репарацией разрыва. Структуры Холлидея в модели рекомбинации. Миграция ветви, гетеродуплексы, разрешение структур Холлидея с помощью резолваз. Роль рекомбинации в пострепликативной репарации. Гомологичная рекомбинация у Е. coli. Функция белка Rec A (recA филамента). RecBCD-комплекс. Механизм гомологичной рекомбиннаци. Меиотическая рекомбинация в профазе первого деления у эукариот. Гомологи RecA у эукрариот – Rad51 и Dmt1. Синаптонемныи комплекс. Биологическое значение гомологичнои рекомбинации. Рекомбинационная репарация у прокариот и эукариот. Эукариотические механизмы DSBR, SDSA (синтез-зависимый отжиг цепей), механизм репликации, индуцированной разрывами (BIR). Механизм ренатурации одиночных цепей (SSA) Вклад рекомбинации в генетическую изменчивость. Генная конверсия. Перестроики хромосом (в первую очередь дупликации) за счет эктопическои рекомбинации. Возникновение новых генов за счет дивергенции. Мультигенные семеиства. Саит-специфическая рекомбинация. Сайт специфические рекомбиназы как топоизомеразы типа І. Семейство интеграз (тирозиновых рекомбиназ). Схема интеграции фага лямбда в хромосому E.coli. AttP и AttB сайты. Система cre-lox фага Р1.

6	ОПК-1.ИД2,	Тема 6. Горизонтальный	Трансформация. Трансдукция. Конъюгация. F'		
	ОПК 1.11д2,	перенос генов	-плазмида бактерий. Использование AttP и		
	ОПК-3.ИД1	перепос тепов	AttB сайтов и интеграз в генной инженерии		
	опк элдт		для интеграции целевого генетического		
			материала в геном. Использования		
			рекомбиназы Сте и сайтов Lox для получения		
			генетически-редактированных клеток и		
			животных. Методы доставки генетического		
			материала. Трансфекция плазмид и вирусная		
			трансдукция. Типы трансфекции.		
			Рекомбинантные вирусы. Аденовирусы,		
			аденоассоциированными вирусы, ретровирусы		
			и лентивирусы, вирус везикулярного		
			стоматита. Использование вирусных векторов		
			в научной деятельности, для генной терапии и		
			для вакцинации. Безопасность и		
			иммуногенность.		
7	ОПК-1.ИД2,	Тема 7. Репарация ДНК	Типы повреждений ДНК и причины их		
	ОПК-2.ИД1,		появлений. Типы прямой репарации		
	ОПК-3.ИД1,		повреждений ДНК. Прямая репарация		
	ОПК-7.ИД1		тиминовых димеров и прямая репарация		
			метилированных оснований. Эксцизионная		
			репарации путем вырезания нуклеотидов и		
			путем вырезания эксцизия оснований.		
			Представления об ошибках репликации,		
			обусловленных проскальзыванием ДНК-		
			полимеразы. Исправление ошибок репликации		
			с помощью пруфридинговой активности		
			полимераз и исправление ошибок репликации		
			с помощью механизма mismatch repair.		
			Репарация двунитевых разрывов ДНК по		
			механизму гомологичной рекомбинации (HR)		
			и по механизму негомологичного соединения		
			концов (NHEJ). SOS-ответ у E.coli. Роль		
			белков LexA, RecA, Umu.		
			, ,		

	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1 ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 8. Созревание Т и В клеток  Тема 9. Методы редактирования генома	Созревание Т и В клеток. Организация локуса генов антител и Т-клеточных рецепторов. VDJ-рекомбинация. Правило 12/23. Механизм формирования новых Т- и В-клеточных рецепторов. Смена изотипов (class switch) при созревании В-клеток. Соматический гипермутагенез для улучшения аффинности антител.  Методы редактирования генома: нуклеазы с цинковыми пальцами (Zn-finger), нуклеазы ТАLEN, использование системы CRISPR-Cas. Преимущества и недостатки каждой из систем. Принцип редактирования генома на основе внесения двуцепочечного разрыва в определенное место ДНК. Нуклеаза Cas9 и Cas12a. Гидовые РНК. Подбор гидовых РНК с помощью онлайн-сервисов. Доставка гидовых РНК с помощью онлайн-сервисов. Доставка гидовых РНК с помощью плазмид и с помощью РНК-трансфекции. Различные приложения CRISPR /Cas для нокаута, нокина и изменения экспрессии генов. CRISPR/Cas скрининг. Применение геномного редактирования в научной деятельности и перспективной
			клинической практике. In vivo редактирование
			клеточной культуры и ex vivo редактирование
			клеток для терапии.
		Раздел 4. Транскрип	ция и созревание РНК
1	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 1. Транскрипция	Транскрипция у эукариот. Промоторы, энхансеры, сайленсеры у эукариот. РНК-полимеразы эукариот: ядерные РНК полимеразы I, II и III. Общие и специфические субъединицы. Промоторы и базальные транскрипционные факторы для РНК-полимераз I, II и III. Роль фактора ТВР в инициации транскрипции. Базальные факторы транскрипции для РНК-полимеразы II. Детальный механизм инициации транскрипции на эукариотических промотров для РНК-полимеразы II. Пауза и арест

элонгации. Роль факторов NELF, DSIF и p-TEFb. Роль фосфорилирования аминокислот в повторах гептамер в С-концевом домене наибольшей субъединицы РНК-полимеразы II (Rpb1) в инициации, элонгации и терминации транскрипции. Транскрипционная активность гена есть результат взаимодействия активаторов и ингибиторов транскрипции. Роль энхансеров и кофакторов в активации транскрипции. Участки связывания для специфических факторы транскрипции. Гены «домашнего хозяйства» и регуляция активности специфических генов. Способы активации транскрипционных факторов. Примеры наиболее известных транскрипционных факторов, обеспечивающих регуляцию экспрессии генов на стадии инициации (Jun/fos, STAT, CREB, р53, рецепторы стероидных гормонов, рецептор ретиноевой кислоты, myc, elk, ATF4, NFkB, E2F1, HIF1/2, GCN4). ДНКсвязывающие домены транскрипционных факторов. Дрожжевая дигибридная система на основе фактора транскрипции GAL4. Примеры нарушения регуляции транскрипции генов в многоклеточных организмах. Изучение регуляции транскрипции на клеточном уровне. Транскриптомика на уровне одиночных клеток. In vitro транскрипция с использованием Т7 РНКполимеразы. Тема 2. Созревание РНК у ОПК-1.ИД2, Созревание РНК и транспорт РНК из ядра в ОПК-2.ИД1, эукариот. цитоплазму. Процессинг мРНК эукариот из ОПК-3.ИД1, гетерогенной ядерной РНК (гяРНК). ОПК-7.ИД1 Кэпирование 5-конца. Полиаденилирование. ПолиА-полимераза. Роль сигнала полиаденилирования в терминации транскрипции. Наличие нескольких сигналов полиаденилирования. Роль

полиаденилирования в защите мРНК от деградации, в экспорте мРНК в цитоплазму и в регуляции трансляции. Сплайсинг пр-мРНК. Интроны 1 и 2 типа. Сплайс-сайты. Консенсусные последовательности 5'- и 3'сплайс-сайтов. Реакции трансэтерификации при сплайсинге. Сплайсома. Формирование мяРНП с помощью мяРНК и вспомогательных белков. Механизм сплайсинга с образованием структур типа лассо. Правила сплайсинга. Примеры болезней, связанных с нарушением сплайсинга: фенилкетонурия, бетаталлесемия. Энхансеры и сайленсеры сплайсинга. SR-белки, белки семейства hnRNP, полпиримидин-связывающие белки как регуляторы сплайсинга. Альтернативный сплайсинг как способ регуляции экспрессии генов и как способ образования тканеспецифичных форм белка. Роль РНКсвязывающих белков в альтернативном сплайсинге. Примеры альтернативного сплайсинга (в т.ч. для белков нервной системы). Транс-сплайсинг (на примере трипаносом и нематод). Роль U7 мяРНК в процессинге 3'-конца гистоновой пре-мРНК. Сопряжение кэпирования, сплайсинга и полиаденилирвоания с транскрипцией. Роль фосфорилирования аминокислот в повторах гептамер в С-концевом домене наибольшей суъединицы РНК-полимеразы II (Rpb1) в кэпировании, полиаденилировании и сплайсинге. Высокая скорость распада премРНК в ядре; роль РНК- связывающих белков и мяРНП в поддержании стабильности мРНК.. Белки комплекса соединения экзонов (ЕЈС). Нонсенс-опосредованная деградация мРНК (NMD). P-bodies. Посттранскрипционное редактирование мРНК: редактирование мРНК (интронов, экзонов, 3'нетранслируемых

областей) редактирование регуляторных РНК, тРНК, рРНК. Дезаминазы ADAR и APOBEC. Примеры других модификаций в мРНК: метилирование, псевдоуридинилирование. Процессинг рРНК эукариот. Самосплайсирущиеся интроны. Созревание тРНК эукариот. Редактирование митохондриальных и хлоропластных транскриптов растении. Экспорт зрелой мРНК из ядра в цитоплазму. Структура зрелой мРНК у эукариот: кэп, 5'-нетранслируемая лидерная область (5'НТО), открытая рамка считывания (кодирующая белок), 3'-нетранслируемая область (З'НТО), полиА-хвост. Роль 5'НТО в регуляции трансляции и роль 3'НТО в регуляции стабильности РНК и в регуляции трансляции. Связывание РНК-связывающих белков с 5'HTO и 3'HTO. Связывание miRNA с 3'НТО. Роль 3'НТО в определение времени жизни мРНК и ее внутриклеточной локализации. Современные подходы к изучению созревания мРНК. Методы CLIP, бисульфитное секвенирование, РНКиммунопреципитация с использованием антител к модификации РНК.

### 2 семестр

№	Шифр	Наименование раздела	Содержание раздела и темы в			
п/п	компетенции	(модуля), темы	дидактических единицах			
		дисциплины				
	Раздел 1. Эпигенетическая регуляция экспрессии генов.					

1	ОПК-1.ИД2,	Тема 1. Метилирование	Метилирование ДНК у эукариот.
	ОПК-2.ИД1,	ДНК у эукариот.	Метилирование СрG-островков. Система
	ОПК-3.ИД1,		метилирования и деметилирования цитозинов
	ОПК-7.ИД1		Дезаминирование метилированного цитозина.
			Связь метилирования ДНК и метилирования
			гистонов. Механизм репрессии транскрипции,
			обусловленный метилированием. Функции
			метилирования ДНК. Наследование профиля
			метилирования ДНК. Метилирование и
			деметилирование в процессе гаметогенеза.
			Деметилирование ДНК: глобальное
			деметилирование при развитии зародыша
			млекопитающих и при старение.
			Специфическое метилирование,
			обеспечивающее импринтинг (на примере
			гена IGF2). Мутациии ДНК-метилтрансфераз
			и метилсвязывающих белков. Метилирование
			ДНК при опухолевых заболеваниях.
2	ОПК-1.ИД2,	Тема 2. Гистоны и	Доменно-петлевая структура хроматина.
	ОПК-2.ИД1,	гистоновый код	ТАДы – топологически ассоциированные
	ОПК-3.ИД1,		домены. Понятие инсулятора. Архитектурные
	ОПК-7.ИД1		белки. Хромосомные территории. Эу- и
			гетерохроматин (открытый и закрытое
			состояние хроматина). Транскрипционная
			активность эухроматина и гетерохроматина
			(конститутивный и факультативный
			гетерохроматин). Уровни организации
			хроматина. Нуклеосомный уровень
			организации хроматина. Коровые гистоны и
			линкерный гистон. Особенности структуры
			гистонов, гистоновый фолд. Варианты
			гистоны. Гистоны и гистоновый код:
			ферменты «читатели», «писатели» и
			«стиратели» гистоновых меток.
			Метилирование, ацетилирование,
			фосфорилирование, сумоилирование
			гистонов. Распространение гистоновых меток
			внутри ТАДа. Связь посттрансляционной
			модификации гистона с транскрипционной

активностью хроматина. Активирующие и репрессорные гистоновые метки. Метки промотров и энхансеров активных генов. Поликомб-комплексы PRC1 и PRC2. Открытое и закрытое состояние хроматина. Переход из закрытого состояния в открытое с помощью комплексов ремоделирования хроматина с помощью комплексов семейства SWI за счет регулирования степени компактизации ДНК. Механизм работы комплексов ремоделирования хроматина на примере комплексов семейства SWI. Представители этого семейства: комплексы сВАГ, РВАГ, псВАГ. Тканеспецифичная экспрессия комплекса ncBAF в нейрональных клетках. Роль других комплексов ремоделирования хроматина в сборке нуклеосом и в изменении гистонового состава нуклеосом (замена вариант гистона). 3-d геномика. Методы анализа метилирования ДНК и распределения гистоновых меток в геноме. Ні-С для выявления пространственно сближенных участков хроматина. Chip-seq для анализа ДНК-белковых взаимодействий. Эпигенетические базы данных.

3 ОПК-1.ИД2, Тема 3. Ро ОПК-2.ИД1, некодирую ОПК-3.ИД1, регуляции ОПК-7.ИД1 генов

Тема 3. Роль некодирующих РНК в регуляции экспрессии генов

Длинные некодирующие РНК. Основные функции и примеры. MALAT1 и NEAT1. 7SK РНК. Транскрибируемые энхансеры. eRNA. Антисмысловая транскрипция РНК РНКинтерференция. Эпигенетическая регуляция экспрессии генов с помощью малых некодироющих РНК (siRNA) и микроРНК (miRNA). Роль белков семейства аргонавт (AGO). Комплекс RISC. Сходство и различия в механизмах регуляции с помощью siRNA и miRNA. Роль miRNA в регуляции стабильности мРНК и в регуляции трансляции. Использование siRNA и shRNA в научной детальности для нокдаунов генов. Терапия с помощью антисенс олигонуклеотиды (ASO) на примере нусинерсена (спинразы) для лечения СМА. Эпигенетическая регуляция экспрессии генов с помощью piRNA. Пинг-понг механизм. Роль белков семейства аргонавт. Роль piRNA в защите клетки от ретротранспозонов. Экспрессия piRNA в герминальных клетках.

### Раздел 2. Биосинтез белка

1 ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1 Тема 1. Биосинтез белка рибосомами Участники биосинтеза белка: мРНК, аминоацил-тРНК и рибосома. Рибосомы прокариот и эукариот: рРНК и рибосомные белки. Малая и большая субчастица рибосомы. Декодирующий и пептидилтрасферазный центр. рРНК как основа структуры рибосомы. Значение рибосомнои РНК. Виды рибосомных РНК. Рибосомные белки. А, Р, Е сайты рибосомы. Формирование мРНК-связывающего канала. Современная номенклатура рибосомных белков. Рибосомы хлоропластов и митохондрий. Расшифровка генетического кодона. Генетическии код. Кодона. Основные свойства генетического кода: триплетность, специфичность, вырожденность, неперекрываемость,

отсутствие пропусков, универсальность. Кодовые семейства, старт и стоп кодоны. Примеры некоторых отклонений от универсальности генетического кода. тРНК. Созревание тРНК у эукариот. Вторичная и третичная структура тРНК (L-форма). Антикодоновая петля тРНК. Модификации азотистых оснований в тРНК. Особенности митохондриальных тРНК. Адаптерная гипотеза Крика и ее доказательства. Аминоацил-тРНК и аминоацил-тРНКсинтетазы. Реакции аминоацилирования, катализируемые аминоацил-тРНКсинтетазами. Типы аминоацил-тРНК-синтетаз и их специфичность к аминокислоте и к тРНК. Структуры комплексов тРНК и аминоацилтРНК синтетаз. Кодон-антикодоновое взаимодействие. Предпосылки к гипотезе вихляния Ф. Крика. Правило нестрогого соответствия. Трансляция мРНК с участием рибосом. Стадии трансляции: инициация, элонгация и терминация. Рабочии (элонгационныи) цикл рибосомы у прокариот. Роль ГТФ-связывающих факторов элонгации; Роль элонгационных факторов при связывании аминоацил-тРНК. Образование пептидной связи в пептидил-трансферазный. Фактор элонгации EF-Tu, его структура и взаимодействия. Фактор EF-Ts. Роль фактора EF-G. Рабочии (элонгационныи) цикл рибосомы у эукариот, роль факторов eEF1A, eEF1B eEF2. Полисомы. Центрифугирование клеточного экстракта в сахарозном градиенте. Полисомный и рибосомный профайлинг. Антибиотики, ингибирующие прокариотическую и эукариотическую рибосому. Внутренняя инициация трансляции у прокариот. Последовательность анти-Шайн-

2 ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, Тема 2. Инициация трансляции ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1

Дальгарно и Шайн-Дальгарно. Альтернативные стартовые кодоны. Роль факторов IF1, IF2, IF3. Особенности инициаторной формил-метионил-тРНК. Основные принципы регуляция трансляции у прокариот Регуляция трансляции у прокариот. Регуляция инициации трансляции предшествующими открытыми рамками считывания (аттенюация трансляции). Аттенюация трансляции на примере cat и erm мРНК. Адаптивная регуляция инициации трансляции белками-репрессорами (трансляционная репрессия) на примере авторегулируемого синтеза треонил-тРНКсинтетазы и регуляция трансляции РНК фага MS2 и авторегуляции синтеза рибосомных белков у прокариот. Регуляция трансляции аптамерными модулями мРНК («рибопереключения»/riboswitches) на примере тиаминового и аденилового рибопереключателей. Отличие эукариотической мРНК от прокариотической. 5'концевая инициация трансляции у эукариот. Отличие 18S рРНК малой субчастицы рибосомы эукариот пот 16S рРНК малой субчастицы рибосомы прокариот. Детальный механизм инициации трансляции у эукариот с участием инициаторных факторов. Консенсусная последовательность Козак и контекст инициаторного стартового кодона. Альтернативные стартовые кодоны. Роль факторов eIF1 и eIF5 в узнавании старового кодона. Роль фактора eIF4F в посадке рибосомы на 5'-конец. Сканирование 5' нетранслируемой области до стартового кодона. Сборка 48S и 80S инициаторного комплексов. Регуляция трансляции эукариот с помощью 4E-BP при ингибировании mTOR и с помощью фосфорилирования eIF2. . Два

механизма трансляционной репрессии: ингибирование связывания инициаторного комплекса и ингибирование сканирования. Роль 5'НТО в регуляции трансляции. Трансляционная репрессия у эукариот. Специфические структуры в 5'НТО, связывание РНК-связывающих белков, наличие альтернативных стартовых кодонов и открытых рамок считывания (uAUG и uORF). Регуляция трансляции с помощью РНКсвязывающих белков. Пример регуляции синтеза ферритина. Регуляция трансляции основной рамки с помощью коротких uORF. 3' -концевые усилители инициации трансляции у эукариот и возможный механизм их действия. CITE – 5'-конец-зависимая, но кэпнезависимая инициация трансляции мРНК эукариот. Специфические механизмы регуляции трансляции в нейтрональных клетках: регуляция с помощью РНКсвязывающих белков, регуляция экспрессии в разных компартментах нейрона: в теле и в аксоне. Специфические механизмы инициации трансляции вирусных РНК. Геном вируса гриппа, механизм кэпирования его мРНК. Нейротропные вирусы. Вирус энцефаломиокардита, полиовирус, энтеровирусы, герпесвирусы, вирус кори. Устройство геномов и специфические механизмы трансляции. IRES-зависимая трансляция. Типы IRES элементов на примере полиовируса, вируса энцефаломиокардита, энтеровируса, вируса гепатита С, вирус паралича сверчка и вируса черного маточника. Использование IRES элементов при создании плазмид. Т2А пептид как альтернатива использования IRES элементов для «бицистронной экспрессии». Использование рекомбинантных нейтротропных вирусов в

			изучении нервной системы и в перспективной клинической практике. Подходы к проектированию мРНК-вакцин.
3	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 3. Терминация трансляции	Механизм терминации трансляции. Роль факторов терминации класса 1 и класса 2. Терминация трансляции у прокариот и рециклинг рибосом. Роль фактора EF-G в рециклинге рибосом у прокариот. Терминация трансляции у эукариот. Роль RF1 и RF3. Терминация трансляции у прокариот и рециклинг рибосом у эукариот. Роль фактора ABCE1 и eIF2D. Текучесть стоп-кодонов. тРНК, ответственные за текучесть, их антикодоны. Механизм кодирования селеноцистеина. Роль специфических факторов и нуклеотидного контекста. Механизм синтеза селеноцистеинил-тРНК.
4	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 4. Хранение и инактивация мРНК	Маскирование мРНК в зародышевых клетках. Маскирование и демаскирование мРНК в эмбриональном развитии и при клеточной дифференцировке. мРНП и стресс-гранулы. Компонентные стресс-гранул. Общие представления о роли стресс-гранул в клетке и их изучении
5	ОПК-1.ИД2, ОПК-2.ИД1, ОПК-3.ИД1, ОПК-7.ИД1	Тема 5. Синтез секретируемых белков	Синтез секретируемых белков у прокариот. Экспрессия белков в периплазме. Синтез секретируемых белков у эукариот. Трансляция и транлокация секретируемых белков через мембрану. Сигнальная последовательность и SRP-частица. Котрансляционный фолдинг и фолдинг с помощью шапернов. Посттрансляционные модификации секретируемых и мембранных белков.

6	ОПК-1.ИД2,	Тема 6.	Ограниченный протеолиз, отщепление N-	
	ОПК-2.ИД1,	Посттрансляционные	концевой аминокислоты. Образование	
	ОПК-3.ИД1,	модификации белков.	дисульфидных связей, N и O-	
	ОПК-7.ИД1		гликозилирование. Роль гликозилирования в	
			фолдинге белка и активности ферментов.	
			Фосфорилирование как основная	
			регуляторная модификация для изменения	
			активности ферментов. Метилирование и	
			ацетилирование (на примере гистонов). Моно-	
			и поли-убиквитинилирование. Деградация	
			белка в протеосоме. Сумоилирование.	
			Липидирование. Везикулярный транспорт	
			белков в различные компартменты	
			эукариотическои клетки. Методические	
			подходы для изучения транспорта белков в	
			различные компартменты клетки. Роль	
			транспорта белков в жизнедеятельности	
			нейрона.	

### 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.

П	Виды учебных занятий / форма промеж. аттестации	Период обучения (семестр) Порядковые номера и наименование разделов. Порядковые номера и наименование тем разделов. Темы учебных занятий.	работы 4	Виды контроля успеваемости	Формы контрол успевае	мости и уточной
Pa	вдел 1. Общие	понятия молекулярной биологи		ые кислоты		
Ten	иа 1. Введени	е в молекулярную биологию.				
1	C3	Основные понятия молекулярной биологии. Объекты и задачи.	1	Д	1	
2	лпз	Работа с биологическими базами данных: ncbi (pubmed, gene, nucleotide, protein) uniprot, pdb	2	Т	1	1
3	ЛЗ	Введение в молекулярную биологию.	2	Д	1	
Ter	ма 2. Структуј	ра нуклеиновых кислот.				
1	СЗ	Структура ДНК и РНК	1	Д	1	
2	лпз	Выделение нуклеиновых кислот из буккального эпителия	2	Т	1	1
3	ЛЗ	Структура нуклеиновых кислот.	2	Д	1	
4	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по разделу 1	2	P		1
	вдел 2. Геноми					
1	и <b>а 1.</b> Структуј СЗ	структура геномов различных организмов.	1	Д	1	

2       ЛПЗ       Амплификация Аlu-повтор и электрофорез в ПААГ.       2       Т       1         3       ЛЗ       Структура генома       2       Д       1         Тема 2. Метагеномика	1
The state of the s	
Тема 2. Метагеномика	
1 С3 Метагеномика 1 Д 1	
2 ЛЗ Метагеномика 2 Д 1	
3 К Текущий рубежный 2 Р (модульный) контроль по разделу 2	1
Раздел 3. Принципы амплификации ДНК и способы работы с ней	
Тема 1. Репликация ДНК.	
1         C3         Репликация ДНК у прокариот         1         Д         1	
2         C3         Репликация ДНК у эукариот         1         Д         1	
3         ЛЗ         Репликация ДНК.         2         Д         1	
Тема 2. Методы амплификации ДНК.	
1 C3 Методы амплификации ДНК 1 Д 1 (ПЦР и LAMP)	
2 ЛПЗ ПЦР в реальном времени для 1 Т 1 оценки эффективности нокдауна с помощью siRNA	1
3 ЛЗ Методы амплификации ДНК. 2 Д 1	
4 ЛЗ Методы амплификации ДНК. 2 Д 1	
Тема 3. Методы секвенирования нуклеиновых кислот.	
1         C3         Методы секвенирования нуклеиновых кислот         1         Д         1	
Тема 4. Основы генной инженерии.	
1 СЗ Основы генной инженерии 1 Д 1	
2 ЛПЗ ПЦР, рестрикция. Работа с 1 T 1 программой SnapGene.	1
3 ЛПЗ лигирование, трансформация, 1 T 1 ПЦР-скрининг	1
4         ЛПЗ         Выделение плазмидной ДНК         2         Т         1	1
5         ЛЗ         Основы генной инженерии.         2         Д         1	
Тема 5. Репарация ДНК	

1	лз	Davanayyya III II/	2	п	1			
1		Репарация ДНК	2	Д	1			
-	<b>Раздел 4.</b> Транскрипция и созревание РНК							
Ter	Тема 1. Транскрипция							
1	ЛЗ	Транскрипция	2	Д	1			
		2 семе	естр					
Pas	<b>дел 1.</b> Прин	ципы амплификации ДНК и спосо	обы работы с і	ней				
Ter	иа 1. Рекомб	инация ДНК.						
1	ЛЗ	Общая рекомбинация ДНК	2	Д	1			
2	ЛЗ	Сайт-специфическая рекомбинация ДНК.	2	Д	1			
3	ЛЗ	Трансформация. Трансдукция. Конъюгация	2	Д	1			
Ter	<b>иа 2.</b> Горизо	нтальный перенос генов						
1	лпз	Методы доставки генетического материала	1	Т	1	1		
2	лпз	Продукция рекомбинантных аденоассоциированных вирусов	1	Т	1	1		
Ter	<b>иа 3.</b> Репараг	ция ДНК						
1	ЛЗ	Прямая и эксцизионная репарация. Репарация неправильно спаренных нуклеотидов.	2	Д	1			
2	ЛЗ	Репарация двунитевых разрывов. SOS-ответ у E.coli	2	Д	1			
Ter	<b>иа 4.</b> Созрева	ание Т и В клеток						
1	ЛЗ	Созревание Т и В-клеток. VDJ рекомбинация	2	Д	1			
Ter	иа 5. Методь	ы редактирования генома						
1	ЛЗ	Методы редактирования генома	2	Д	1			
2	лпз	Подбор гидовых РНК и планирования гидовых последовательностей в вектор	2	Т	1	1		

3	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по разделу 3	2	P		1
Pa	<b>дел 2.</b> Транск	рипция и созревание РНК				
Ten	<b>иа 1.</b> Транскр	ипция				
1	ЛЗ	Транскрипция у прокариот и эукариот	2	Д	1	
2	ЛПЗ	Регуляция транскрипции у прокариот и эукариот	2	Т	1	1
3	ЛП3	Трансфекция репортерных плазмидных ДНК в клетки	1	Т	1	1
4	ЛП3	In vitro транскрипция РНК	2	T	1	1
Ten	иа 2. Созреван	ние РНК у эукариот.		1	1	
1	ЛЗ	Созревание РНК у эукариот.	2	Д	1	
2	С3	NGS методы анализа регуляции экспрессии генов	2	Д	1	
3	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по разделу 4	2	Р		1
Pa	дел 3. Эпиген	нетическая регуляция экспрессии	и генов.	1	- 1	•
Ten	<b>иа 1.</b> Метилир	оование ДНК у эукариот.				
1	ЛЗ	Метилирование ДНК у эукариот	2	Д	1	
Ten	<b>иа 2.</b> Гистоны	и гистоновый код		1	-1	
1	СЗ	Гистоны и гистоновый код	1	Д	1	
Ten	иа 3. Роль нек	одирующих РНК в регуляции эк	спрессии ген	ОВ		
1	С3	Роль некодирующих РНК в регуляции экспрессии генов	1	Д	1	
2	ЛПЗ	Верификация siRNA- нокдауна с помощью вестерн- блоттинга	1	Т	1	1
3	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по разделу 5	1	P		1
Pa	<b>дел 4.</b> Биосин	тез белка				

Ten	Тема 1. Биосинтез белка рибосомами							
1	СЗ	Биосинтез белка рибосомами.	1	Д	1			
Ten	<b>ла 2.</b> Инициат	ция трансляции		<u> </u>				
1	СЗ	Инициация трансляции у прокариот и эукариот	1	Д	1			
Ten	Тема 3. Терминация трансляции							
1 СЗ Терминация трансляции 1 Д 1								
<b>Тема 4.</b> Хранение и инактивация мРНК								
1	С3	Хранение и инактивация мРНК	1	Д	1			
Ten	иа 5. Синтез с	екретируемых белков						
1	СЗ	Синтез секретируемых белков	1	Д	1			
Ten	<b>ла 6.</b> Посттрал	нсляционные модификации белк	COB.					
1	ЛПЗ	Регуляция трансляции у эукариот. Транфекция репортерных мРНК в клетки млекопитающих	1	Т	1	1		
2	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по разделу 6	1	Р		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

	Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся (ФТКУ)	Виды работы обучающихся (ВРО)
1	Контроль присутствия (КП)	Присутствие
2	Опрос комбинированный (ОК)	Выполнение заданий в устной и письменной форме

### 4.2. Формы проведения промежуточной аттестации

1 семестр

1) Форма промежуточной аттестации - Зачет

- 2) Форма организации промежуточной аттестации -Опрос устный
- 2 семестр
- 1) Форма промежуточной аттестации Экзамен
- 2) Форма организации промежуточной аттестации -Опрос комбинированный

#### 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 успеваемо		Кол-во контролей	Макс. кол-во	Соответствие оценок *** рейтинговым баллам				
		/виды работы					втк	Отл.	Xop.	Удовл.
Лабораторно- практическое занятие	лпз	Опрос комбинированный	ОК	7	140	В	Т	20	14	7
Коллоквиум	К	Опрос комбинированный	ОК	2	234	В	P	117	78	39
	Сумма баллов за семестр				374					

#### 2 семестр

Виды занятий		Формы текущего контроля успеваемо	сти	Кол-во контролей	Макс. кол-во	Соответствие оценок *** рейтинговым баллам				
		/виды работы		Romponen	баллов	ТК	втк	Отл.	Xop.	Удовл.
Лабораторно- практическое занятие	ЛП3	Опрос комбинированный	ОК	8	160	В	Т	20	14	7
Коллоквиум	К	Опрос комбинированный	ОК	4	468	В	P	117	78	39
Сумма баллов за семестр					628					

# 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	224

## 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 практических умении и навыков для подготовки к промежуточнои аттестации в форме зачёта

- 1 семестр
- 1) Форма промежуточной аттестации согласно учебному плану зачет.
- 2) Форма организации промежуточнои аттестации:
- на основании семестрового реитинга

#### Зачетный билет для проведения зачёта

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.03 Молекулярная биология по программе Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология направленность (профиль) Медицинские нейротехнологии

- 1. Свойства ДНК-полимеразы как фермента( устройство активного центра, субстратная специфичность, активаторы и ингибиторы)
  - 2. Репарация путем негомологичного соединения концов
  - 3. Аденоассоциированные вирусы и их применение в генной терапии.

Заведующий кафедрой Синкин М.В.

2 семестр

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации в форме экзамена

- 2 семестр
- 1) Форма промежуточной аттестации согласно учебному плану экзамен.
- 2) Форма организации промежуточнои аттестации:
- устныи опрос по билетам.
- 3) Перечень вопросов для подготовки к промежуточнои аттестации.
- 1. Объекты и задачи молекулярной биологии.
- 2. Структура генома. Повторяющиеся последовательности. Сателлитная ДНК. Минисателлиты и микросателлиты, их способы возникновения. Сегментные дупликации. Псевдогены.
- 3. Мобильные элементы генома. ДНК-транспозоны и ретротранспозоны.
- 4. Метагеномика.
- 5. Типы повреждений ДНК и причины их появлений. Дезаминирование, апуринизация
- 6. Структура нуклеиновых кислот.
- 7. Топологические проблемы двунитевых молекул ДНК. Сверхспирализация ДНК. Топоизомеразы типов I и II.
- 8. Репликация: основные принципы, этапы и участвующие ферменты.
- 9. Репликация у прокариот. Основные компоненты репликативной вилки. Роль различных ДНК-полимераз. Влияние метилирования на репликацию.
- 0. Репликация у эукариот. Основные компоненты репликативной вилки эукариот и механизм репликации. Роль различных ДНК-полимераз. Контроль репликации у дрожжей и у эукариот. Роль циклинов и циклин-зависимых киназ.
- 1. Проблема репликации концов линейной ДНК. Теломеры и теломераза.
- 2. Повреждения в ДНК. Стратегии коррекции повреждений ДНК. Виды репарации. Примеры прямой репарации.
- 3. Сравнение эксцизионной репарации: эксцизия нуклеотидов и эксцизия оснований.
- 4. Репарация неспраренных нуклеотидов.
- 5. Репарация двунитевых разрывов с помощью гомологичной рекомбинации.

- 6. Репарация двунитевых разрывов с помощью негомологичного соединения концов.
- 7. Гомологичная рекомбинация у E.coli. RecBCD основнои путь гомологичнои рекомбинации у E. coli.
- 8. Саит-специфическая рекомбинация.
- 9. ПЦР в конечной точке и в реальном времени.
- 0. Изотермические методы амплификации сигнала (RPA. LAMP).
- 1. Генетическая инженерия. ПЦР и праймеры для ПЦР. Рестриктазы и лигазы. Трансформация клеток бактерий.
- 2. Эволюция методов генетического редактирования. Zinc-finger нуклеазы. TALEN. CRISPR/Cas система бактерий и ее приложения. Типы редактирования с помощью CRISPR/Cas и сопряженные с ними проблемы. CRISPR/Cas скрининг. CRISPR/Cas для PHK. Приложения CRISPR/Cas
- 3. Получение рекомбинатных антител. Гибридомная технология. Фаговый дисплей. Трансгенные мыши.
- 4. Транскрипция у прокариот. Устройство РНК-полимеразы бактерий. Холоэнзим РНКполимеразы. Роль сигма фактора. Устройство прокариотических промотров. Стадии транскрипции: инициация, элонгация и терминация.
- 5. Регуляция трансрипции у прокариот. Опероны. Лактозный и триптофановый опероны. Аптамеры и рибопереключатели.
- 6. Транскрипция у эукариот. Промотры, энхансеры, сайленсеры. РНК-полимеразы эукариот. Типы промотров у эукариот для разных РНК полимераз. Базальные транскрипционные факторы.
- 7. Регуляция транскрипции у эукраиот. Энхансеры и промотры. Способы активации транскрипционных факторов. Внутриклеточные рецепторы гормонов. Типовое устройство транскрипционного фактора (домены). Дрожжевая дигибридная система. Методы CAGE, EST.
- 8. Компактизация генома. Нуклеосомы и гистоны. Типы гистонов. Укладка нуклеосомы. Варианты гистонов. CENP-A как вариант гистона в центромерном районе хромосомы. Гистоновые болезни.
- 9. Модификации гистонов. Гистоновый код. Ферменты "писатели", "читатели", "стиратели". Бромодомен, хромодомен у белков. Активный и неактивный хроматин. Р
- 0. Роль ацетилирования и метилирования гистонов. Комплексы поликомб. Метод СНІР-Seq.

- 1. Ремоделинг хроматина. Комплексы ремоделирования хроматина. Общая схема процесса ремоделирования хроматина. Семейство SWI/SNF комплексов ремоделирования: cBAF, ncBAF, PBAF. Локализация SWI комплексов и поликомб комплексов. TAD'ы. Роль CTCF в организации хроматина. Методы 3C, 4C, 5C, Chip-loop, Hi-C. TAD'ы и разные типы клеток.
- 2. Метилирование ДНК.
- 3. Некодирующие РНК. Типы и роль. 7SK РНК. Транскрибируемые энхансеры. eRNA. Антисмысловая транскрипция РНК. Длинные некодирующие РНК.
- 4. РНК-интерференция. siRNA и miRNA, сходства и отличия.
- 5. Репрограммирование клеток с помощью miRNA. Белки семейства AGO. Система piRNA и piwi. Способы изучения miRNA: различные NGS подходы (HITS-CLIP, iCLIP, iCLAP, CRAC, PAR-CLIP, CLASH, AGO CLIP).

Постранскрипционные модификации РНК: кэпирование, полиаденилирование, сплайсинг. Сплайсома. Малые ядерные РНП эукариот и их роль в сплаисинге

- 6. Самосплайсирующиеся интроны. Альтернативный сплайсинг. Транс-сплайсинг. Современные подходы к лечению спинальной мышечной атрофии и миодистрофии Дюшена.
- 7. Синтез белка рибосомами. Структура прокариотической и эукаиотической рибосомы.
- 8. Стадии трансляции. Рабочий цикл транслирующей рибосомы (элонгационный цикл). Рибосомный профайлинг.
- 9. Аминоацилирование тРНК и аминоацил-тРНК синтетазы.
- 0. Инициация трансляции у прокариот. Регуляция трансляции у прокариот.
- 1. Регуляция трансляции у эукариот. Роль miRNA в регуляции трансляции.
- 2. IRES-элементы вирусов. Использование IRES элементов вирусов в генной инженерии.
- 3. Синтез секретируемых белков в клетке.
- 4. Посттрансляционные модификации белков.
- 5. Убиквитин-зависимый протеолиз белков.
- 6. Методы доставки генетического материала: аденовирусы, аденоассоциированные вирусы, лентивирусы, вирус везикулярного стоматита.

7. Принципы секвенирования. Основные платформы для секвенирования – сравнение, достоинства и недостатки. NGS.

#### 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.03 Молекулярная биология по программе Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 06.04.01 Биология направленность (профиль) Медицинские нейротехнологии

- 1. Сравнение процессов транскрипции у прокариот и эукариот
- 2. Основные методы рестрикционного клонирования и их применение в генно-инженерных исследований
- 3. Системы экспрессии рекомбинантных белков и их преимущества и недостатки

Заведующий кафедрой \_\_\_ Синкин М.В.

#### 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 в лекционной тетради;

Записать возможные вопросы, которые следует задать преподавателю по материалу изученной лекции.

#### Для подготовки к занятиям семинарского типа обучающиися должен

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

Подготовиться к выступлению на заданную тему, если данное задание предусмотрено по дисциплине;

Выполнить письменную работу, если данное задание предусмотрено по дисциплине;

Подготовить доклад, презентацию или реферат, если данное задание предусмотрено по дисциплине.

#### При подготовке к экзамену необходимо

Экзамен проходит в форме собеседования по билету. Билет включает в себя два теоретических вопроса.

При подготовке к собеседованию по билетам следует:

Ознакомиться со списком вопросов, выносимых на промежуточную аттестацию в форме экзамена;

Проанализировать материал и наметить последовательность его повторения;

Определить наиболее простые и сложные темы и (или) разделы дисциплины;

Повторить материал по наиболее значимым/сложным темам и (или) разделам дисциплины по конспектам лекций и учебной литературе, а также электронным образовательным ресурсам;

Повторить схемы, таблицы и другой материал, изученный в процессе освоения дисциплины.

#### Самостоятельная работа студентов (СРС) включает в себя

Самостоятельная работа обучающихся является составной частью обучения и имеет целью закрепление и углубление полученных знаний, умений и навыков, поиск и приобретение новых знаний, выполнение учебных заданий, подготовку к предстоящим занятиям, текущему контролю успеваемости и промежуточной аттестации.

#### Другое

Выполнение домашних заданий осуществляется в форме:

Работы с учебной, учебно-методической и научной литературой, электронными образовательными ресурсами (например, просмотр видеолекций или учебных фильмов), конспектами обучающегося: чтение, изучение, анализ, сбор и обобщение информации, её конспектирование и реферирование, перевод текстов, составление профессиональных

глоссариев;

Подготовки тематических сообщений и выступлений;

Выполнения письменных контрольных работ.

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

#### 8.1. Перечень литературы по дисциплине:

№ П	Наименование, автор, год и	Используется при изучении разделов	Количество экземпляров	Электронный адрес ресурсов
/п	место издания	поутении разделов	В	
	, ,		библиотеке	
1	2	3	4	5
1	Гены по	Биосинтез белка	0	https://rsmu.informsystema.ru/uploader
	Льюину, Кребс			/fileUpload?name=109bn.
	Дж., Голдштейн			pdf&show=dcatalogues/1/5080/109bn.
	Э., 2022			pdf&view=true
2	Клетки по	Общие понятия	0	https://rsmu.informsystema.ru/uploader
	Льюину,	молекулярной		/fileUpload?name=107bn.
	Филиппович И.	биологии.		pdf&show=dcatalogues/1/5078/107bn.
	B., 2022	Нуклеиновые		pdf&view=true
		кислоты		

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

- 1. 3EC «IPR BOOKS https://www.iprbookshop.ru/
- 2. 3. ЭБС «Консультант студента» www.studmedlib.ru
- 3. ЭБС «Букап» https://www.books-up.ru/
- 4. ЭБС «ЮРАЙТ» https://urait.ru/
- 5. ЭБС «Лань» https://e.lanbook.com/
- 6. ЭБС «Консультант студента» www.studmedlib.ru
- 7. 9EC «IPR BOOKS» https://www.iprbookshop.ru/
- 8. https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/
- 9. «Web of Science» https://clarivate.com/
- 10. Wiley Online Library https://onlinelibrary.wiley.com/
- 11. Российская государственная библиотека www.rsl.ru
- 12. https://nlr.ru/ Российская национальная библиотека

# 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. Балльно-рейтинговая система контроля качества освоения образовательной программы в автоматизированной образовательной системе университета.

#### 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	Экран для проектора, Возможность подключения к сети «Интернет» и обеспечения доступа в электронную информационно-образовательную среду, Проектор мультимедийный, Ноутбук, Компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет"
2	Учебные аудитории для проведения промежуточной аттестации	Наглядные материалы (плакаты, схемы), Экран для проектора, Проектор мультимедийный
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)
« <u> </u>		_» 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 комбинированный	Опрос комбинированный	ОК	

### 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	ЛП3
Семинарское занятие	Семинар	C3
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 аттестация	ПА