МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

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

Институт биомедицины (МБФ)

УТВЕРЖДАЮ

Директор Института

Прохорчук Егор Борисович

Доктор биологических наук, Член-корреспондент Российской академии наук

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б.1.О.02 Биотехнические системы и технологии для образовательной программы высшего образования - программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 12.04.04 Биотехнические системы и технологии направленность (профиль) Медицинская геномика и эпигеномика

Настоящая рабочая программа дисциплины Б.1.О.02 Биотехнические системы и технологии (далее — рабочая программа дисциплины) является частью программы Магистратуры по направлению подготовки (специальности) 12.04.04 Биотехнические системы и технологии. Направленность (профиль) образовательной программы: Медицинская геномика и эпигеномика. Форма обучения: очная

Составители:

№	Фамилия, Имя, Отчество	Учёная степень, звание	Должность	Место работы	Подпись
1	Лагунин Алексей Александрович	д-р биол. наук, профессор РАН	зав. кафедрой биоинформатики Института биомедицины (МБФ)	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	
2	Райлян Юлия		старший преподаватель кафедры биоинформатики Института биомедицины (МБФ)	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Пироговский Университет)	

P	абочая пр	рограмма	а дисциплины	рассмот	грена и о	одобрен	а на засед	цании в	кафедры	(протоко	л №
	от «		20).							
P	абочая пр	ограмма	а дисциплины	рекомен	ідована	к утверх	кдению р	ецензе	нтами:		

№	Фамилия,	Учёная	Должность	Место работы	Подпись
	Имя, Отчество	степень,			
		звание			

1	Кузиков Алексей	канд. биол. наук,	и.о. заведующего	ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова	
	Владимирович	доцент	кафедрой	Минздрава России	
			биохимии	(Пироговский	
			Института	Университет)	
			биомедицины		
			(МБФ)		

Рабочая программа дисции	тлины р	рассмотрена	И	одобрена	сове	TOM	института	Институт
биомедицины (МБФ) (протокол	ı №	OT «()	·		20).		

Нормативно-правовые основы разработки и реализации рабочей программы дисциплины:

- 1. Общая характеристика образовательной программы;
- 2. Учебный план образовательной программы;
- 3. Устав и локальные акты Университета.
- © Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

1. Общие положения

1.1. Цель и задачи освоения дисциплины

1.1.1. Цель.

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

1.1.2. Задачи, решаемые в ходе освоения программы дисциплины:

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

1.2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Биотехнические системы и технологии» изучается в 1 семестре (ax) и относится к обязательной части блока Б.1 дисциплины. Является обязательной дисциплиной.

Общая трудоемкость дисциплины составляет 4.0 з.е.

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

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

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного прохождения практик: Научно-исследовательская работа.

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 представлять современную научную картину мира, выявлять естественнонаучную сущность проблемы, формулировать задачи, определять пути их решения и оценивать эффективность выбора и методов правовой защиты результатов интеллектуальной деятельности с учетом исследований, разработки и проектирования биотехнических систем и технологий				
ОПК-1.ИД1 Проводит анализ научно- технической информации	Знать: Основные биоинформатические базы данных и ресурсы, используемые в области создания биотехнических систем и технологий			
по теме планируемых исследований в области создания биотехнических систем и технологий	Уметь: Проводить поиск и анализ данных в биоинформатических базах данных и ресурсах, используемые в области создания биотехнических систем и технологий			
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Поиска и анализа данных в биоинформатических базах данных и ресурсах, используемые в области создания биотехнических систем и технологий			
ОПК-1.ИД2 Осуществляет	Знать: Методы проведения биоинформатических исследований.			
проектирование, организацию и контроль за соблюдением технологии производства	Уметь: Применять методы проведения биоинформатических исследований с точки зрения проектирования и контроля технологий производства биотехнологических систем			
биотехнических систем	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): проведения биоинформатических исследований с точки зрения проектирования и контроля технологий производства биотехнологических систем			

	T
ОПК-1.ИДЗ Исследует биотехнические системы медицинского, экологического и биометрического	Знать: Методы биоинформатики для обработки данных высокопроизводительного секвенирования
	Уметь: Применять методы анализа данных высокопроизводительного секвенирования
назначения с использованием программных средств	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Применения методов анализа данных высокопроизводительного секвенирования
ОПК-1.ИД4 Оценивает эффективность выбора и методы правовой защиты результатов интеллектуальной деятельности и проектирования биотехнических систем и технологий	Знать: Свободно доступные базы данных и компьютерные инструменты для обработки данных используемых в биотехнологических системах и технологиях
	Уметь: Использовать свободно доступные базы данных и компьютерные инструменты для обработки данных используемых в биотехнологических системах и технологиях
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Использования свободно доступных баз данных и компьютерных инструментов для обработки данных используемых в биотехнологических системах и технологиях
ОПК-1.ИД5 Разрабатывает	Знать: Основы биоинформатического анализа биомедицинских данных
физические, математические и	Уметь: Проводить биоинформатический анализ биомедицинских данных
информационно- структурные модели	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Проведения биоинформатического анализа биомедицинских данных
ОПК-3 Способен приобре	тать и использовать новые знания в своей прелметной области

ОПК-3 Способен приобретать и использовать новые знания в своей предметной области на основе информационных систем и технологий, предлагать новые идеи и подходы к решению инженерных задач

ОПК-3.ИД1 Применяет современные знания в	Знать: Основные понятия, подходы и методы анализа данных используемые в биоинформатике
био- и медико- технических информационных	Уметь: Применять основные подходы и методы биоинформатики для решения прикладных биомедицинских
технологиях	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
ОПК-3.ИД2 Применяет информационные	Знать: Современные информационные технологии используемые в биоинформатике.
технологии в профессиональной деятельности	Уметь: Проводить анализ биоинформатических данных с использованием современных компьютерных технологий.
Action Brooth	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Анализа биоинформатических данных с использованием современных информационных технологий.
ОПК-3.ИДЗ Предлагает новые идеи, подходы к	Знать: Основные понятия, подходы и методы анализа данных используемые в биоинформатике
решению современных инженерных задач в сфере информационных технологий	Уметь: Применять основные подходы и методы биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
Textiosion	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Анализа качества данных, использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
ОПК-3.ИД4 Применяет основные	Знать: Современные компьютерные технологии используемые в биоинформатике для решения профессиональных задач.
фундаментальные математические, физико-химические и биологические знания для решения профессиональных задач, используя информационные технологии	Уметь: Проводить анализ биоинформатических данных с использованием современных компьютерных технологий для решения профессиональных задач.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Анализа биоинформатических данных с использованием современных компьютерных технологий для решения профессиональных задач.

ПК-2 Способен разрабатывать и использовать новые методы клинических лабораторных исследований в медицинской генетике

ПК-2.ИД1 Использует методы высокопроизводительного секвенирования и биоинформатической обработки данных секвенирования для исследования генома и эпигенома человека

Знать: Программы и методы биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

Уметь: Применять программы и методы биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Использования программ и методов биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

ПК-2.ИД2 Внедряет методы высокопроизводительного секвенирования генома и эпигенома человека в медицинскую практику

Знать: Программы и методы и источники данных для биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

Уметь: Применять программы и методы для биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Использовать программы и методы для биоинформатической обработки данных секвенирования для исследований генома человека

УК-1 Способен осуществлять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий

УК-1.ИД1 Анализирует проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними

Знать: Базы данных о последовательностях ДНК, РНК и белка и понимать связь между этими данными.

Уметь: Уметь проводить поиск последовательностей ДНК, РНК и белка, и устанавливать связь между ними.

Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):

Проведения поиска информации о генах, транскриптах и белках, и устанавливать связь между ними.

УК-1.ИД2 Определяет пробелы в информации,	Знать: Способы представления, хранения и анализа нуклеотидных и аминокислотных последовательностей.
необходимой для решения проблемной ситуации, и проектирует процессы по	Уметь: Использовать интернет ресурсы и биоинформатические методы в биомедицинских исследованиях.
их устранению	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
УК-1.ИДЗ Критически	Знать: Основные биоинформатические базы данных.
оценивает надежность источников информации, работает с	Уметь: Уметь оценивать качество данных в биоинформатических базах данных.
противоречивой информацией из разных источников	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Поиска и оценки качества данных в биоинформатических базах данных.
УК-1.ИД4 Разрабатывает и содержательно	Знать: Основную догму молекулярной биологии и взаимоотношении генома, транскриптома и протеома.
аргументирует стратегию решения проблемной ситуации на основе системного и междисциплинарного	Уметь: Использовать знания в области биоинформатики, статистики, генетики и молекулярной биологии для решения проблемных ситуаций на основе системного и междисциплинарного подхода
подходов	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Использования знаний в области биоинформатики, статистики, генетики и молекулярной биологии для решения проблемных ситуаций на основе системного и междисциплинарного подхода
УК-1.ИД5 Строит сценарии реализации	Знать: Основные понятия, подходы, информационные ресурсы и методы анализа данных, используемые в биоинформатике.
стратегии, определяя возможные риски и предлагая пути их устранения	Уметь: Применять основные подходы, информационные ресурсы и методы биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач.
J F	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями): Анализа качества данных, использования методов биоинформатики для решения прикладных биомедицинских задач, определяя возможные риски и предлагая пути их устранения.

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

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

3. Содержание дисциплины

3.1. Содержание разделов, тем дисциплины

1 семестр

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы	Содержание раздела и темы в дидактических единицах
		дисциплины	
		Раздел 1. Введение	в биоинформатику
1	УК-1.ИД4,	Тема 1. Введение в	История возникновения биоинформатики как
	УК-1.ИД1,	биоинформатику.	науки. Современные взгляды на
	УК-1.ИД2,	Основные	биоинформатику, ее возможности и
	УК-1.ИД3,	биоинформатические	перспективы. Базовые направления
	УК-1.ИД5,	ресурсы и базы данных	биоинформатики: геномика и протеомика.
	ОПК-1.ИД4,		Специфика работы с биологическими
	ОПК-1.ИД1,		данными. Методология использования
	ОПК-1.ИД2,		подходов биоинформатики для решения
	ОПК-1.ИД3,		фундаментальных и прикладных задач.
	ОПК-1.ИД5,		Оптимизация поиска научной информации с
	ОПК-3.ИД1,		помощью PubMed. Базы данных Entrez,
	ОПК-3.ИД3,		GeneBank, EBI, EMBL, DDBJ и др., модель
	ОПК-3.ИД4,		данных NCBI, основа формирования данных,
	ОПК-3.ИД2,		типы данных для описания объектов (статей,
	ПК-2.ИД1,		последовательностей ДНК, белков, данные
	ПК-2.ИД2		изменения генной экспрессии) в БД, структура
			записей в файлах (ключевые слова,
			сокращения и т.п.), форматы представления
			данных (Fasta, и др.), особенности
			представления данных в базах данных.

	VIIC 1 IIII 4	T 2 D 5	0 5 1 5
2	УК-1.ИД4,	Тема 2. Работа с базами	Основные биоинформатические базы данных:
	УК-1.ИД1,	данных NCBI (RefSeq,	NCBI (RefSeq, OMIM, Nucleotide, Gene,
	УК-1.ИД2,	OMIM, Nucleotide, Gene,	Protein, dbSNP, ClinVar);
	УК-1.ИД3,	Protein, UniGene)	
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		
3	УК-1.ИД4,	Тема 3. Базы данных	Основные биоинформатические базы данных:
	УК-1.ИД1,	UniProt, KEGG,	NCBI (RefSeq, OMIM, Nucleotide, Gene,
	УК-1.ИД2,	GeneOntology и EMBL	Protein, dbSNP, ClinVar); EMBL, UniProt, PDB,
	УК-1.ИД3,		KEGG.
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

4	ОПК-3.ИД2,	Тема 4. Геномный браузер	Геномные браузеры (NCBI Map Viewer,
	ПК-2.ИД1,	UCSC	UCSC).
	ПК-2.ИД2,		
	УК-1.ИД4,		
	УК-1.ИД1,		
	УК-1.ИД2,		
	УК-1.ИД3,		
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4		
	•	Раздел 2. Парное и множ	ественное выравнивание
1	УК-1.ИД4,	Тема 1. Принципы	Выравнивания последовательностей. Цели и
	УК-1.ИД1,	выравнивания	типы выравниваний. Парное выравнивание.
	УК-1.ИД2,	последовательностей.	Fasta, BLAST (Basic Local Alignment Search
	УК-1.ИД3,	Матрицы замен. Понятие	Tool). Принципы выравнивания
	УК-1.ИД5,	гомологии. BLAST	последовательностей. Понятие гомологии.
	ОПК-1.ИД4,		Ортологи и паралоги. Расчёт оценки
	ОПК-1.ИД1,		выравнивания (Score). Сходство
	ОПК-3.ИД1,		последовательностей (идентичность,
	ОПК-3.ИД3,		консервативность). Матрицы замен (РАМ,
	ОПК-3.ИД4,		BLOSUM). Глобальное и локальное
	ОПК-3.ИД2,		выравнивание. Оптимизация выравнивания.
	ПК-2.ИД1,		Методы парного выравнивания (алгоритмом
	ПК-2.ИД2		Ниделмана-Вунша, динамическое
			программирование, алгоритм Смита-
			Уотермана).

	1	I	1
2	УК-1.ИД4,	Тема 2. Тема: PSI-BLAST.	Инструмент для поиска удаленных
	УК-1.ИД1,	Множественное	эволюционных взаимоотношений PSI-BLAST.
	УК-1.ИД2,	выравнивание. Профили.	Множественные выравнивания. БД NCBI
	УК-1.ИД3,	Домены. Базы данных	HomoloGene. Алгоритмы и параметры
	УК-1.ИД5,	PROSITE и PFAM.	множественного выравнивания. Программы
	ОПК-1.ИД4,		для проведения множественного
	ОПК-1.ИД1,		выравнивания решение задач множественного
	ОПК-1.ИД3,		выравнивания с помощью программ ClustalW,
	ОПК-1.ИД5,		Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee.
	ОПК-3.ИД1,		Использование метода скрытых марковских
	ОПК-3.ИД3,		моделей для множественного выравнивания
	ОПК-3.ИД4,		последовательностей. Домены и профили.
	ОПК-3.ИД2,		Регулярные выражения. БД для поиска
	ПК-2.ИД1,		мотивов в белках PROSITE. БД по анализу
	ПК-2.ИД2		белковых семейств PFAM
3	УК-1.ИД4,	Тема 3. Парное	Парное выравнивание. Принципы
	УК-1.ИД1,	выравнивание	выравнивания последовательностей. Понятие
	УК-1.ИД2,		гомологии. Ортологи и паралоги. Расчёт
	УК-1.ИД3,		оценки выравнивания (Score). Сходство
	УК-1.ИД5,		последовательностей (идентичность,
	ОПК-1.ИД4,		консервативность). Матрицы замен (РАМ,
	ОПК-1.ИД1,		BLOSUM). Глобальное и локальное
	ОПК-1.ИД2,		выравнивание. Оптимизация выравнивания.
	ОПК-1.ИД3,		Методы парного выравнивания (алгоритмом
	ОПК-1.ИД5,		Ниделмана-Вунша, динамическое
	ОПК-3.ИД1,		программирование, алгоритм Смита-
	ОПК-3.ИД3,		Уотермана). BLAST (интерфейс, алгоритм).
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

4	УК-1.ИД4,	Тема 4. Тема: BLAST,	BLAST (интерфейс, алгоритм).
	УК-1.ИД1,	множественное	Множественные выравнивания. БД NCBI
	УК-1.ИД2,	выравнивание. Базы	HomoloGene. Алгоритмы и параметры
	УК-1.ИД3,	данных PROSITE и PFAM.	множественного выравнивания. Программы
	УК-1.ИД5,		для проведения множественного
	ОПК-1.ИД4,		выравнивания решение задач множественного
	ОПК-1.ИД1,		выравнивания с помощью программ ClustalW,
	ОПК-1.ИД2,		Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

Раздел 3. Филогенетический анализ и молекулярная эволюция

	1 as ₂	ел 5. Филогенетический ан	ализ и молекулярная эволюция
1	УК-1.ИД4,	Тема 1. Филогенетический	Филогения и эволюционные деревья. Подходы
	УК-1.ИД1,	анализ и молекулярная	к изучению филогенеза, видового
	УК-1.ИД2,	эволюция	разнообразия и эволюционных
	УК-1.ИД3,		взаимоотношений на основе геномных и
	УК-1.ИД5,		протеомных исследований. Современные
	ОПК-1.ИД4,		принципы биологической таксономии.
	ОПК-1.ИД1,		Филогенетические модели и анализ данных.
	ОПК-1.ИД2,		Сравнительный анализ геномов в
	ОПК-1.ИД3,		филогенетических исследованиях. Источники
	ОПК-1.ИД5,		изменчивости генетической информации
	ОПК-3.ИД1,		(делеции, дупликации, рекомбинации,
	ОПК-3.ИД3,		инверсии, транслокации, перемещения
	ОПК-3.ИД4,		мобильных генетических элементов
	ОПК-3.ИД2,		горизонтальный перенос генетической
	ПК-2.ИД1,		информации, геномные мутации). Транзиции
	ПК-2.ИД2		и трансверсии. Факторы эволюции
			генетических систем. Генетическая и
			эпигенетическая наследственность. Принципы
			определения филогенетического родства и
			эволюционных взаимоотношений. Концепция
			молекулярных часов.

2	УК-1.ИД4,	Тема 2. Филогения. MEGA	Филогенетические деревья. Алгоритмы
	УК-1.ИД1,	–программа для	построения филогенетических деревьев.
	УК-1.ИД2,	филогенетического анализа	Топология деревьев. MEGA – программа для
	УК-1.ИД3,	последовательностей.	филогенетического анализа
	УК-1.ИД5,		последовательностей.
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

Раздел 4. NGS – секвенирование следующего поколения. Сборка геномов. Анализ РНК и экспрессии генов

1	УК-1.ИД4,	Tема 1. NGS –	Современные принципы работы с целым
	УК-1.ИД1,	секвенирование	геномом. Важнейшие задачи поиска в
	УК-1.ИД2,	следующего поколения.	секвенированном геноме. Нерешенные задачи
	УК-1.ИД3,	Сборка геномов.	и перспективы. Сборка геномов.
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

_	X/IC 1 XXIII 4	T 2 A DIVIS	1 7
2	УК-1.ИД4,	Тема 2. Анализ РНК и	Микрочипы (microarrays) и анализ профилей
	УК-1.ИД1,	экспрессии генов	экс-прессии генов. Технология RNASeq. База
	УК-1.ИД2,		данных NCBI UniGene, GEO (Gene Expression
	УК-1.ИД3,		Omnibus) - базы данных по экспрессии генов.
	УК-1.ИД5,		БД EBI: Array Express и Expression Atlas.
	ОПК-1.ИД4,		Решение задач поиска достоверно гипер- и
	ОПК-1.ИД2,		гипо- экспрессируемых генов. Принципы
	ОПК-1.ИД3,		нахождения координированных
	ОПК-1.ИД5,		взаимоотношений между генами (генных
	ОПК-3.ИД1,		сетей).
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		
3	УК-1.ИД4,	Тема 3. Анализ качества	Инструменты для анализа качества
	УК-1.ИД1,	данных секвенирования.	результатов секвенирования.
	УК-1.ИД2,		
	УК-1.ИД3,		
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

4	УК-1.ИД4,	Тема 4. Сборка генома.	Инструменты для сборки и работы с геномом
	УК-1.ИД1,		
	УК-1.ИД2,		
	УК-1.ИД3,		
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		
5	УК-1.ИД4,	Тема 5. Источники	Источники транскриптомных данных.
	УК-1.ИД1,	транскриптомных данных.	Использование языка R для обработки
	УК-1.ИД2,	Использование языка R для	результатов данных микрочипов.
	УК-1.ИД3,	обработки результатов	
	УК-1.ИД5,	данных микрочипов.	
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИДЗ,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

6	УК-1.ИД4,	Тема 6. Использование	Статистический анализ RNASeq данных.
	УК-1.ИД1,	языка R для обработки	Построение тепловой карты изменения генной
	УК-1.ИД2,	результатов данных	экспрессии.
	УК-1.ИД3,	RNASeq.	
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		
		Раздел 5. Структурная биог	информатика и протеомика
1	УК-1.ИД4,	Тема 1. Структурная	Структура белка (вторичная, третичная,
	УК-1.ИД1,	биоинформатика	четвертичная). Методы получения трех-
	УК-1.ИД2,		мерной структуры белка. PDB. Структура
	УК-1.ИД3,		PDB файла. Базы данных трехмерных
	УК-1.ИД5,		структур (CATH, Dali, SCOP, FSSP, NCBI
	ОПК-1.ИД4,		Structure, NCBI CDD). Инструменты для
	ОПК-1.ИД1,		интерактивной визуализация белковых
	ОПК-1.ИД2,		структур.
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		

	T	1	T
2	ОПК-1.ИД3,	Тема 2. Анализ белка,	Биоинформатика для протеомных
	ОПК-1.ИД5,	протеомика. Белок-	исследований. Вычисление массы и
	ОПК-3.ИД1,	белковые взаимодействия.	изоэлектрической точки белка.
	ОПК-3.ИД3,	Регуляторные и	Протеолитические пептиды. Базы данных
	ОПК-3.ИД4,	метаболические пути.	SWISS-2DPAGE, PeptideAtlas, Human
	ОПК-3.ИД2,	Построение и анализ	Proteome Atlas, NeXtProt
	ПК-2.ИД1,	биологических сетей.	
	ПК-2.ИД2,		
	УК-1.ИД4,		
	УК-1.ИД1,		
	УК-1.ИД2,		
	УК-1.ИД3,		
	УК-1.ИД5,		
	ОПК-1.ИД4,		
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2		
3	УК-1.ИД4,	Тема 3. Инструменты для	Инструменты для интерактивной
	УК-1.ИД1,	интерактивной	визуализация белковых структур. Выявления
	УК-1.ИД2,	визуализация белковых	сходных 3-мерных структур белков (NCBI
	УК-1.ИД3,	структур. Выявления	VAST). Изучение свойств белковых молекул
	УК-1.ИД5,	сходных 3-мерных	при помощи программы PyMol.
	ОПК-1.ИД4,	структур белков (NCBI	
	ОПК-1.ИД1,	VAST). Визуализация 3D	
	ОПК-1.ИД2,	структур с использованием	
	ОПК-1.ИД3,	PyMol.	
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД1, ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД3, ОПК-3.ИД4,		

4	УК-1.ИД4,	Тема 4. Моделирование	Методы предсказания белковых структур по
	УК-1.ИД1,	трехмерной структуры	последовательностям аминокислот.
	УК-1.ИД2,	белка методом	Моделирование трехмерной структуры белка
	УК-1.ИД3,	гомологического	методом гомологического моделирования в
	УК-1.ИД5,	моделирования в	программе Modeller
	ОПК-1.ИД4,	программе Modeller	
	ОПК-1.ИД1,		
	ОПК-1.ИД2,		
	ОПК-1.ИД3,		
	ОПК-1.ИД5,		
	ОПК-3.ИД1,		
	ОПК-3.ИД3,		
	ОПК-3.ИД4,		
	ОПК-3.ИД2,		
	ПК-2.ИД1,		
	ПК-2.ИД2		
		I .	
5	УК-1.ИД4,	Тема 5. Программа	Построение и анализ биологических сетей.
5	УК-1.ИД4, УК-1.ИД1,	Тема 5. Программа визуализации и анализа	Построение и анализ биологических сетей. Программа визуализации и анализа
5	1	1	- I
5	УК-1.ИД1,	визуализации и анализа	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД3,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД3, ОПК-1.ИД3,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД3, ОПК-1.ИД5,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД3, ОПК-1.ИД3, ОПК-3.ИД1, ОПК-3.ИД3,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа
5	УК-1.ИД1, УК-1.ИД2, УК-1.ИД3, УК-1.ИД5, ОПК-1.ИД4, ОПК-1.ИД1, ОПК-1.ИД2, ОПК-1.ИД3, ОПК-1.ИД5, ОПК-3.ИД1, ОПК-3.ИД1,	визуализации и анализа биологических сетей –	Программа визуализации и анализа

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.

PROSITE и PFAM.

4.1. Тематический план контактной работы обучающихся с преподавателем.

		ский план контактной работы 	<u> </u>	п с преподават	Corcivit			
№	Виды	Период обучения (семестр)	Количество	Виды	Формы			
П	учебных	Порядковые номера и	часов	контроля	контроля			
/π	занятий /	наименование разделов.	контактной	успеваемости	успеваемости и		ги и	
	форма	Порядковые номера и	работы		промежуточной		ной	
	промеж.	наименование тем разделов.			аттестации			
аттестации Темы учебных занятий.				КП	ОУ	P3		
1	2	3	4	5	6	7	8	
	1 семестр							
Pas	вдел 1. Введен	ние в биоинформатику						
Ter	иа 1. Введени	е в биоинформатику. Основные	биоинформат	ические ресурсь	и баз	вы данн	НЫХ	
1	ЛЗ	Введение в биоинформатику.	2	Д	1			
		Основные						
		биоинформатические ресурсы						
		и базы данных						
Ter	ма 2. Работа с	базами данных NCBI (RefSeq, C	OMIM, Nucleon	tide, Gene, Protei	in, Uni	Gene)		
1	СЗ	Работа с базами данных NCBI	3	Т	1		1	
		(RefSeq, OMIM, Nucleotide,						
		Gene, Protein, UniGene)						
Ter	ма 3. Базы дан	ных UniProt, KEGG, GeneOntolo	ogy и EMBL					
1	СЗ	Базы данных UniProt, KEGG,	3	Т	1		1	
		GeneOntology и EMBL						
Ter	иа 4. Геномнь	ый браузер UCSC						
1	СЗ	Геномный браузер UCSC	3	Т	1		1	
Pas	вдел 2. Парно	е и множественное выравнивани	e					
Ter	иа 1. Принциі	пы выравнивания последователь	ностей. Матри	ицы замен. Поня	тие го	МОЛОГІ	ии.	
BL.	AST							
1	ЛЗ	Принципы выравнивания	2	Д	1			
		последовательностей.						
		Матрицы замен. Понятие						
		гомологии. BLAST						
Ter	и а 2. Тема: Р.	I-BLAST. Множественное выра	внивание Ппс	 офили Ломены	Базы	ланных	<u>. </u>	
		22 22 13 1. Illiomeer Beillioe Belpu	2pc	T. T. HOMOIDI.	Zwin,		-	

1	ЛЗ	Тема: PSI-BLAST.	2	Д	1		
		Множественное					
		выравнивание. Профили.					
		Домены. Базы данных					
		PROSITE и PFAM.					
Ter	иа 3. Парное	выравнивание		L		1	I
1	СЗ	Парное выравнивание	3	Т	1		1
Ter	иа 4. Тема: Е	BLAST, множественное выравнива	ание. Базы даг	нных PROSIT	ЕиPFAl	M.	
1	СЗ	Tema: BLAST, множественное	3	Т	1		1
		выравнивание. Базы данных					
		PROSITE и PFAM.					
Pa	вдел 3. Фило	генетический анализ и молекуляр	ная эволюция	[1
Ter	иа 1. Филоге	енетический анализ и молекулярна	ая эволюция				
1	ЛЗ	Филогенетический анализ и	2	Д	1		
		молекулярная эволюция					
Ter	иа 2. Филоге	 ения. MEGA –программа для фило	огенетическог	о анализа пос.	педовате	льност	гей.
1	СЗ	Филогения. MEGA –	3	Т	1		1
		программа для					
		филогенетического анализа					
		последовательностей.					
2	К	Коллоквиум по разделам 1-3	3	P	1	1	
Pa	дел 4. NGS	 секвенирование следующего по- 	коления. Сбор	ока геномов. А	нализ Р	НК и	ı
экс	прессии ген	ОВ					
Ter	ма 1. NGS –	секвенирование следующего поко	ления. Сборк	а геномов.			
1	ЛЗ	NGS – секвенирование	2	Д	1		
		следующего поколения.					
		Сборка геномов.					
Ter	иа 2. Анализ	в РНК и экспрессии генов			L		1
1	ЛЗ	Анализ РНК и экспрессии	2	Д	1		
		генов					
Ter	иа 3. Анализ	в качества данных секвенирования	ſ.		<u>'</u>		
1	C3	Анализ качества данных	3	Т	1		1
		секвенирования.					
Ter	иа 4. Сборка	генома.					
1	СЗ	Сборка генома.	3	Т	1		1
		•		•			•

	ники транскриптомных данных. Ис	спользование	языка R для о	бработки	
ультатов да	нных микрочипов.				
СЗ	Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов.	3	Т	1	1
ма 6. Исполі	ьзование языка R для обработки ре	зультатов да	нных RNASeq	-	•
C3	Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq.	3	Т	1	1
вдел 5. Стру	ктурная биоинформатика и протес	мика			
ма 1. Структ	турная биоинформатика				
ЛЗ	Структурная биоинформатика	2	Д	1	
			-	торные и	
ЛЗ	Анализ белка, протеомика. Белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей.	2	Д	1	
ма 3. Инстру	ументы для интерактивной визуалі	изация белко	вых структур.	Выявления	
_). Визуализаг	ция 3D структу	ур с	
пользование	м PyMol.				
C3	Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация 3D структур с использованием РуМоl.	3	T	1	1
	СЗ ма 6. Исполя СЗ вдел 5. Стру ма 1. Структ ЛЗ ма 2. Анализаболически ЛЗ ма 3. Инстру одных 3-мер пользование	данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов. ма 6. Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. вдел 5. Структурная биоинформатика и протеома 1. Структурная биоинформатика лз Структурная биоинформатика лз Структурная биоинформатика ма 2. Анализ белка, протеомика. Белок-белков таболические пути. Построение и анализ биоло взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей. ма 3. Инструменты для интерактивной визуали одных 3-мерных структур белков (NCBI VAST пользованием РуМоl. СЗ Инструменты для интерактивной визуализованием структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация 3D	СЗ Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов. ма 6. Использование языка R для обработки результатов да Обработки результатов данных RNASeq. вдел 5. Структурная биоинформатика и протеомика RNASeq. данных белка, протеомика. Белок-белковые взаимодей габолические пути. Построение и анализ биологических сет ДЗ Анализ белка, протеомика. 2 Белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей. ма 3. Инструменты для интерактивной визуализация белковых з-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация белковых структур белков (NCBI VAST). Визуализация белковых структур белков (NCBI VAST). Визуализация ЗД	СЗ Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных микрочипов. ма 6. Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq СЗ Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. вдел 5. Структурная биоинформатика и протеомика ма 1. Структурная биоинформатика ЛЗ Структурная биоинформатика Д дма 2. Анализ белка, протеомика. Белок-белковые взаимодействия. Регуля габолические пути. Построение и анализ биологических сетей. ЛЗ Анализ белка, протеомика. 2 Д белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей. Ма 3. Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Одных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация З Т интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация З Структур.	СЗ Источники транскриптомных данных. Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. СЗ Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. СЗ Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. СЗ Использование языка R для обработки результатов данных RNASeq. Вдел 5. Структурная биоинформатика и протеомика ма 1. Структурная биоинформатика ЛЗ Структурная биоинформатика Д Д 1 ма 2. Анализ белка, протеомика. Белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и габолические пути. Построение и анализ биологических сетей. ЛЗ Анализ белка, протеомика. 2 Д 1 Белок-белковые взаимодействия. Регуляторные и метаболические пути. Построение и анализ биологических сетей. Ма 3. Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления одных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация белковых структур. Выявления структур. Выявления сходных 3-мерных структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Визуализация 3D

1	СЗ	Моделирование трехмерной	3	T	1		1
		структуры белка методом					
		гомологического					
		моделирования в программе					
		Modeller					
Тема 5. Программа визуализации и анализа биол		огических сет	ей – Cytoscape				
1	С3	Программа визуализации и 3 Т		1		1	
		анализа биологических сетей –					
		Cytoscape					
2	К	Коллоквиум по разделам 4-5	3	P	1	1	

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

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

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

4.2. Формы проведения промежуточной аттестации

1 семестр

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

5. Структура рейтинга по дисциплине

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

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

1 семестр

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

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

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

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

Оценка	Рейтинговый балл
Зачтено	600

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

1 семестр

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации в форме зачёта

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

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

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

44. Оценка связи белка (гена) с заболеванием.	
45. Предсказание маркеров заболеваний.	
46. Свойства белков-«хабов».	
47. Сети ко-экспрессии.	
48. Моделирование динамики биологических сетей.	
49. Средства для визуализации и анализа биологических сетей.	
50. Протеомика. Алгоритм протеомного исследования. Протеотипические пептиды.	
51. Polyacrylamide gel electrophoresis (PAGE). Физические свойства белков использу идентификации положения белка в 2D электрофорезе.	емые для
52. Масс-спектрометрия.	
53. Основные протеомные базы данных	

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.02 Биотехнические системы и технологии по программе Магистратуры

по направлению подготовки (специальности) 12.04.04 Биотехнические системы и технологии

направленность (профиль) Медицинская геномика и эпигеномика

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

7. Методические указания обучающимся по освоению дисциплины

Для подготовки к занятиям лекционного типа обучающийся должен

внимательно прочитать материал предыдущей лекции;

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

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

Для подготовки к занятиям специализированного типа обучающийся должен

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

Для подготовки к коллоквиуму обучающийся должен

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

При подготовке к зачету необходимо

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

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

8.1. Перечень литературы по дисциплине:

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

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

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

- 10. http://www.bioconductor.org/ (Bioconductor архив пакетов R, предназначенных для анализа молекулярно-биологических данных)
- 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. R Studio
 - 4. Java
 - 5. Автоматизированная образовательная среда университета
 - 6. Балльно-рейтинговая система контроля качества освоения образовательной программы в автоматизированной образовательной системе университета.
 - 7. Microsoft Office (Word
 - 8. 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, Проектор мультимедийный, Компьютер персональный, Экран для проектора
2	Аудитории, оборудованные мультимедийными и иными средствами обучения	Проектор мультимедийный, Экран для проектора, Компьютерный стол, Компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет", Электрические розетки и подсетка на каждом столе, Стулья, Компьютеры для обучающихся, Компьютер персональный, Возможность подключения к сети «Интернет» и обеспечения доступа в электронную информационно-образовательную среду, Столы, Доска интерактивная
3	Учебные аудитории для проведения промежуточной	Компьютерный стол, Компьютерная техника с возможностью подключения к сети "Интернет", Доска

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

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

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

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

Приложение 1 к рабочей программе дисциплины (модуля)

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

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

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации

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

Виды учебных занятий и формы промежуточной аттестации

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

Виды контроля успеваемости

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