Министерство образования и науки Российской Федерации федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Кубанский государственный университет»

«Кубанский государственный университет» Факультет биологический

УТВЕРЖДАЮ:

Проректор по учебной работе, качеству образования, первый

проректор

Иванов А.Г.

2017 г.

« <u>30</u> » июня

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ Б1.В.11 ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ИНЖЕНЕРИЯ БАКТЕРИЙ

Направление подготовки/специальность 06.03.01 Биология

Направленность (профиль)/специализация Микробиология

Программа подготовки академическая

Форма обучения очная

Квалификация (степень) выпускника: бакалавр

Рабочая программа дисциплины «Генетическая инженерия бактерий» составлена соответствии федеральным государственным В c (ΦΓΟC стандартом высшего образования BO) образовательным ПО направлению подготовки 06.03.01 Биология

D (

[Magu]

Программу составил:	
Э.В. Карасёва, профессор, к.б.н., доцент	
Рабочая программа дисциплины «Генетическая	инженерия бактерий»
утверждена на заседании кафедры (разработчика) ген	етики, микробиологии и
биотехнологии,	
протокол № 21 от 26 июня 2017 г.	hh
Заведующий кафедрой (разработчика) Тюрин В.В.	POPM
Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры	(выпускающей)
генетики, микробиологии и биотехнологии,	1
протокол № 21 от 26 июня 2017 г	1/
Заведующий кафедрой (выпускающей) Тюрин В.В.	JBH .
	/

Утверждена на заседании учебно-методической комиссии биологического факультета

протокол № 8 «28» июня 2017 г.

Председатель УМК факультета Ладыга Г.А

Рецензенты:

Волкова С.А. доцент кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики ФГБОУ ВО «Кубанский государственный аграрный университет имени И. Т. Трубилина», канд. биол. наук

С.Б. Криворотов, профессор кафедры биологии и экологии растений КубГУ, доктор биологических наук, профессор

1 Цели и задачи изучения дисциплины (модуля).

1.1 Цель освоения дисциплины.

Целью освоения дисциплины "Генетическая инженерия бактерий" является формирование у студентов общепрофессиональных, а также профессиональных компетенции в производственной, мониторинговой и исследовательской деятельности, а также анализ фундаментальных знаний, направленных на расширение представлений об основных методах и возможностях генетической инженерии на примере прокариот.

Для высокопрофессиональной подготовки выпускника курс «Генетическая инженерия бактерий» важен для углубленного понимания студентами-биологами принципов организации и функционирования микробной клетки. Генетическая инженерия бактерий тесно связана с молекулярной биологией, физиологией и биохимией микроорганизмов.

Важность связи генетической организации микробной клетки и её функций, необходимость понимания основных принципов и путей, а также точек практического применения определяет актуальность изучения дисциплины в рамках данной магистерской программы.

1.2 Задачи дисциплины.

Задачи освоения дисциплины – сформировать у студентов:

– сформировать у студентов:

базовое мышление, обеспечивающее представления об особенностях структурнофункциональной организации геномов про- и эукариот, фагов;

способность понимать принципы основных методов молекулярного клонирования; способность использовать генетические методы конструирования штаммов бактерий с заданными свойствами.

- развивать у студентов умения использовать современную аппаратуру и вычислительные комплексы для выполнения биологических работ;
- показать перспективы применения генетических методов в различных областях жизнедеятельности человека (промышленность, сельское хозяйство, научные исследования и т. д.);
 - развивать у студентов навыки работы с учебной и научной литературой.

1.3 Место дисциплины (модуля) в структуре образовательной программы.

Дисциплина "Генетическая инженерия бактерий" относится к вариативной части Блока 1 "Дисциплины (модули)" учебного плана.

Курс "Генетическая инженерия бактерий" важен для студентов-микробиологов, специализирующихся в области биотехнологии и общей микробиологии. Для усвоения курса студенту необходимо ориентироваться в проблемах общей микробиологии, биохимии, физиологии микроорганизмов. Иметь навыки самостоятельной работы с литературой, включая периодическую научную литературу по бактериологии и биотехнологии, а также навыки работы с электронными средствами информации. Изучению дисциплины "Генетическая инженерия бактерий" предшествуют такие дисциплины, как "Биохимия", "Молекулярная биология", "Генетика и селекция", "Микробиология", которые изучаются, в том числе, в рамках направления 06.03.01 «Биология». Материалы дисциплины используются студентами в научной работе при подготовке выпускной квалификационной работы (магистерской диссертации) и крайне важны осуществлении практической деятельности бакалавра биологии (микробиологии).

1.4 Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине (модулю), соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы.

Планируемыми результатами обучения по дисциплине, являются знания, умения, владения и/или опыт деятельности, характеризующие этапы/уровни формирования компетенций и обеспечивающие достижение планируемых результатов освоения образовательной программы в целом. Перечень компетенций, формируемых в результате изучения дисциплины, приведен в таблице

	Индекс	Содержание	В результате	изучения учебной	дисциплины
№ п.п.	компете	*	обучающиеся долх	•	
	нции	(или её части)	знать	уметь	владеть
1.	ОПК-3	способностью понимать базовые представления о разнообразии биологических объектов, значение биоразнообразия для устойчивости биосферы, способностью использовать методы наблюдения, описания, идентификации, классификации, культивирования биологических объектов	разнообразие способов организации геномов в живом мире; структуру и консервативные элементы генома прокариот; роль биоразнообразия прокариот и горизонтального переноса генов для устойчивости биосферы; основы и принципы создания трансгенных организмов на примере	идентифицировать целевые гены, в том числе способы их выявления через фенотип; использовать векторы для целевой модификации генома; использовать полученные знания в научно-исследовательской и профессиональной деятельности; выбирать требующийся тип эндонуклеаз рестрикции	основами и методами генной инженерии и нанобиотехно логий; ферментативным инструментар ием молекулярной биологии для работы с нуклеиновым и кислотами; принципами использовани я фагов в генной инженерии
2.	ОПК-10	способностью применять базовые представления об основах общей, системной и прикладной экологии, принципы оптимального природопользова ния и охраны природы, мониторинга, оценки состояния	прокариот молекулярные механизмы генетических процессов микроорганизмо в, связанных с поведением последних в естественных условиях; структуру геномов про- и эукариот; структуру и функции	применять принципы молекулярного клонирования, в том числе, при работе с биологическими агентами экологической биотехнологии; использовать полученные знания в научноисследовательской и	навыками выделения хромосомной и плазмидной ДНК бактерий; навыками генетического конструирова ния; терминологич еским аппаратом генетической инженерии

	Индекс	Содержание	В результате	изучения учебной	дисциплины
№ п.п.	компете	компетенции	обучающиеся долг	жны	
	нции	(или её части)	знать	уметь	владеть
		природной среды	плазмид;	профессиональной	бактерий
		и охраны живой	принципы	деятельности,	
		природы	создания	связанной с	
			рекомбинантных	экологической	
			штаммов	биотехнологией;	
			микроорганизмо	оценивать	
			в с заданными	молекулярно-	
			свойствами,	генетическими	
			метагеномные	методами	
			технологии	способность	
				микробиома	
				окружающей среды	
				к самоочистке	
				экосистемы	
3	ПК-1	способностью	основы работы	работать с	методами
		эксплуатировать	молекулярно-	молекулярно-	использовани
		современную	генетического	генетическим	я плазмид и
		аппаратуру и	оборудования;	инструментарием;	транспозонов
		оборудование для	технические	осуществлять	для создания
		выполнения	подходы при	выбор емкости	новых
		научно-	выполнении	вектора, другие	векторов;
		исследовательски	методик	количественные	способами
		х полевых и	молекулярного	параметры	внесения гена
		лабораторных	клонирования;	молекулярно-	в векторную
		биологических	режимы работы	генетических	молекулу;
		работ	термоциклера и	процессов;	методами
			другого	создавать штаммы-	создания
			молекулярно-	продуценты	библиотек
			генетического	белковых	генов
			оборудования	продуктов	

2. Структура и содержание дисциплины.
2.1 Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ.
Общая трудоёмкость дисциплины составляет <u>3</u> зач.ед. (<u>108</u> часов), их распределение по видам работ представлено в таблице

Вид учебной работы	Всего	Семес	стры
		(часы)
	часов	5	
Контактная работа, в том числе:			
Аудиторные занятия (всего):	54	54	-
Занятия лекционного типа	18	18	-
Занятия семинарского типа (семинары, практические занятия)	36	36	-
Лабораторные занятия	-	-	-

		-	-	-
Иная контактная работа:				
Контроль самостоятельной работы (КСР)			4	-
Промежуточная аттестация (ИКР)	0,2	0,2	-
Самостоятельная работа, в	том числе:			
Курсовая работа		-	-	-
Проработка учебного (теор	етического) материала	14	14	_
Выполнение индивидуальных заданий (подготовка сообщений, презентаций)			9,8	-
			-	
Подготовка к текущему контролю			26	-
Контроль:				
Подготовка к экзамену	Подготовка к экзамену			-
Общая трудоемкость	Общая трудоемкость час.			-
	в том числе контактная работа	58,2	58,2	-
	зач. ед.	3	3	-

2.2 Структура дисциплины:

Распределение видов учебной работы и их трудоемкости по разделам дисциплины. Разделы дисциплины, изучаемые в 5 семестре

		Количе	ество часо	В		
№	Наименование разделов	Всего	Аудиторная работа			Внеауд иторна я работа
			Л	П3	ЛР	CPC
1	Генетическая инженерия -		3	6	_	8
1	достижения, проблемы, перспективы					
2	Структурно - функциональная		3	6	_	8
2	организация геномов					
3	Основные этапы создания		3	6	_	8
5	рекомбинантных молекул					
4	Ферменты, используемые в		3	6	_	8
7	генетическом конструировании					
5	Векторы в генетическом		3	6	_	8
5	конструировании					
6	Экспрессия чужеродных генов в		3	6	_	9,8
U	клетке-реципиенте					
	Итого по дисциплине:		18	36	_	49,8

Примечание: Л – лекции, ПЗ – практические занятия / семинары, ЛР – лабораторные занятия, СРС – самостоятельная работа студента

2.3 Содержание разделов дисциплины:

2.3.1 Занятия лекционного типа.

Наименование		_
№ раздела(темы)	Содержание раздела (темы)	Форма гекущег

	1	T .	T 1
			D
			контрол
1	2	2	1
1	2		4 V
1.		Генетическая инженерия. Определение понятия. Основные	
	Генетическая		опрос
	инженерия -	перспективы. История создания первой рекомбинантной	
	достижения,	ДНК. Работы П. Берга с сотрудниками. Биологическая	
	проблемы,	безопасность и генная инженерия.	
	перспективы.		
2.	Раздел 2 -	Организация бактериального генома. Особенности	Устный
	Структурно-	расположения генов на бактериальной хромосоме.	
	функциональная	Особенности транскрипции и трансляции у прокариот .	Коллокв
	1.0	ДНК-полисомные комплексы. Структура бактериального	иум
	организация	оперона. Регуляторные и структурные гены. IS – элементы	
	геномов.	и транспозоны. Определение понятия. Структура.	
		Использование в генетическом конструировании.	
		Плазмиды. Определение понятия. Особенности	
		организации плазмидной ДНК. Плазмиды. Распределение	
		по функциям. Использование в генетическом	
		профаги. Использование в генетическом конструировании.	
		Геном эукариот. Особенности организации. Отличия от	
		бактериального генома. Структурные гены эукариот:	
		внутренняя организация. Экзоны. Интроны. Механизм	
2	D 2	сплайсинга РНК эукариот.	1 7
3.		Принципы создания рекомбинантных молекул.	
		Методические подходы. Основные методы получения	onpoc
	создания	генов для клонирования.	
	рекомбинантных	Выделение генов фракционированием хромосомной ДНК и	
	молекул.	их идентификация. Синтез генов с помощью обратной	
		транскриптазы. Преимущества и недостатки. Химико-	
		ферментативный синтез генов. Принципы создания	
		рекомбинантных штаммов.	
4.	Раздел 4 -	Основные ферменты, используемые при конструировании	
	Ферменты,	рекомбинантных молекул. Эндонуклеазы рестрикции.	опрос
	используемые в	Номенклатура. Получение. Биологическое значение.	
	генетическом	Эндонуклеазы рестрицкии 2 класса, их использование в	
	конструировании.	генетическом конструировании. Нуклеазы, используемые в	
		генетическом конструировании для модификации концов	
		ДНК. Щелочная фосфатаза и полинуклеотидкиназа.	
		Источники получения. Функции. Применение для целей	
		генетического конструирования. Терминальная	
		дезоксинуклеотидилтрансфераза. Функции, механизм	
		действия. Использование в генетическом конструировании.	
5.	Раздел 4 -	ДНК-полимераза - 1 и фрагмент Кленова, структура и	Устный
	Ферменты,	функции. Использование в генетическом конструировании.	
	1 -	РНК-зависимая ДНК-полимераза (обратная	
<u></u>	1	1 1	

	генетическом	транскриптаза). Структура и механизм действия. ДНК-	
	конструировании.	лигаза. Структура и функции в клетке. Использование в	
	Kone ip ympobamin.	генетическом конструировании. ДНК-лигазы кишечной	
		палочки и фага Т4. Механизм функционирования.	
6.	Раздел 5 -	Этапы создания рекомбинантных штаммов. Основные Уст	ный
	Векторные	методы лигирования ДНК. Сшивание по «липким» и опро	oc
	молекулы в	«тупым» концам.	
	генетическом	Основные методы лигирования ДНК. Коннекторный метод	
	конструировании	и метод линкеров. Векторная молекула ДНК. Определение	
		понятия. Основные требования, предъявляемые к вектору.	
		Принципы конструирования векторной молекулы ДНК.	
		Плазмида PBR 322.	
		Векторы на основе плазмидной ДНК. Преимущества R-	
7	D 5	плазмид как векторов.	
7.	Раздел 5 -	Векторы на основе фаговой ДНК. Преимущества и Устинедостатки. Векторы внедрения и векторы замещения опро	
	Векторные	Использование транспозонов при создании векторов.	oc
		Создание векторов на основе фагов. Лямбда-фаг. Фазмиды	
	генетическом	и космиды. Принципы создания и применение. Векторы	
	конструировании	клонирования. Основные требования. Понятие о емкости	
		вектора. Векторы экспрессии. Основные требования к	
		вектору экспрессии.	
8.	Раздел 6 -	Конструирование рекомбинантных ДНК, обеспечивающих Уст	ный
	Экспрессия	экспрессию клонированных генов. Нуклеотидные опро	oc
	чужеродных генов	последовательности ДНК, обеспечивающие транскрипцию	
	в клетке-		
	реципиенте.	используемые в конструировании рекомбинантных ДНК.	
		Их назначение и классификация. Преимущества и	
		недостатки различных типов промоторов. Видовая	
		специфичность РНК-полимераз. Требования к промотору.	
		Способы конструирования рекомбинантных ДНК,	
		обеспечивающие эффективную трансляцию	
		клонированных генов. Последовательность Шайн- Делгарно и ее роль в обеспечении трансляции.	
		Способы введения рекомбинантных ДНК в клетку-	
		реципиент. Трансформация. Трансфекция. Трансформация	
		клеток-реципиентов. Повышение компетентности клеток	
		при введении рекомбинантной ДНК. Особенности	
		экспрессии генов чужеродных короткоцепочечных	
		полипептидов в бактериях.	
9.	Раздел 6 -	Создание рекомбинантных продуцентов инсулина Уст	ный
	Экспрессия	(проинсулина) человека на основе Escherichiacoli. опро	oc
	чужеродных генов	Создание микробных штаммов - продуцентов	
	в клетке-	интерферонов человека, практическое значение. Схема	
	реципиенте.	конструирования продуцента альфа-интерферона на основе	
		Escherichiacoli. Роль клетки-хозяина в регулировании	
		экспрессии рекомбинантных ДНК. Микроорганизмы,	
		используемые для клонирования чужеродных генов.	

Внутриклеточные протеиназы бактерий. Их значение для
клетки-хозяина и влияние на уровень экспрессии
чужеродных генов.
Использование техники рекомбинантных ДНК для
хранения чужеродной генетической информации.
Принципы создания банков генов (клонотек). Система
Криспер защиты бактерий от фагов. Перспективы
использования для коррекции геномов.

2.3.2 Практические занятия (семинары).

	Наименование	Тематика практических занятий	Форма
No	раздела (темы)	(семинаров)	текущего
	,	(00.3331.44)	контроля
1	2	3	4
		Занятие 1. История возникновения методов генной	
		инженерии Работы Берга с сотрудниками .	ум №1
		Становление генной инженерии как науки.	
2	Раздел 1 – Генетическая	Занятие2. Знакомство с характером работы в	Коллокви
	инженерия - достижения,	молекулярно-генетической лаборатории. Задачи и	ум №2
		цели. Требования к биобезопасности.	
3	_	Занятие3. Основные достижения генной	Коллокви
		инженерии. Возможности трансформации клеток	ум №3
		микроорганизмов, растений, животных	,
1		Занятие4. Организация генома прокариот .	Коллокви
ľ		Расположение генов на бактериальной хромосоме.	
		IS-элементы и транспозоны.	y 111 3 1 = 1
		-	Коллокви
	Раздел 2 Структурно	множественные и уникальные гены. Особенности	
	1,000	регуляции транскрипции в геномах про- и	١٦
	организация геномов.	эукариот.	
5	организация геномов.	Занятиеб. Экзон-интронная организация генов	Гоппокри
)		эукариот. Системы сплайсинга. Организация	
		оперонов у бактерий. ДНК- полисомные	ا
		комплексы	
7		Занятие7. Основные принципы создания	Коппокви
ĺ		рекомбинантных молекул. Методы получения	
		генов для клонирования. Выделение генов из	2
		хромосомной ДНК, их фракционирование и	
		идентификация (блоттинг-гибридизация,	
	Раздел 3 – Основные	иммунологические методы и др.).	
8		Занятие8. Синтез генов для клонирования с	
	рекомбинантных	помощью обратной транскриптазы и химико-	ум №8
	молекул.	ферментативный синтез.	
9		<u> </u>	Коллокви
			ум №9
		принципом работы амплификаторов ДНК и	
		горизонтальным электрофорезом продуктов ПЦР	1
		в агарозном геле.	

	используемые в	генетическом конструировании: Эндонуклеазы	vм №10
	генетическом	рестрикции, ДНК- лигазы, нуклеазы для	y 1.12 (= 1 0
		модификации концов ДНК.	
11	конструировании.	Занятие 11. ДНК-полимераза І. Фрагмент	Коллокви
		Клёнова, обратная транскриптаза,	
		нуклеотидилтрансфераза, полинуклеотидкиназа и	
		др. Структура и основные функции ферментов,	
		применение в различных видах клонирования	
12		Занятие 12. ДНК-лигазы. Структура и функции в	Коллокви
		клетке. Использование в генетическом	ум №12
		конструировании. ДНК-лигазы кишечной палочки	
		и фага Т4. Механизм функционирования.	
13		13 31 1	Коллокви
		Плазмиды. Структура и функции. Принципы	ум №13
		создания векторных молекул ДНК.	
		Занятие 14. Фаги и плазмиды как основа для	
	молекулы в генетическом	создания векторных молекул ДНК. IS-элементы и	ум №14
	конструировании	транспозоны. Col- и R-плазмиды.	
15		Занятие 15. Требования к векторам обязательные	Коллокви
		и желательные. Понятие о емкости вектора.	ум №15
		Фазмиды и космиды.	
16		Занятие 16. Векторы экспрессии и векторы	
		клонирования. Создание генетических	ум №16
		конструкций для синтеза белков человека в	
		бактериальной клетке	
	Раздел 6 – Экспрессия	2. Выбор промоторов, необходимость введения	
	чужеродных генов в	последовательности Шайн-Делгарно для	
	клетке-реципиенте.	обеспечения эффективности транскрипции и	
		трансляции.	
17		Занятие17. Трансформация клетки-реципиента.	Коллокви
			ум №17
		клеток, несущих рекомбинантные ДНК.	
18	Обзор пройденного	Обзор пройденного материала и проведение	Коллокви
	материала и проведение	зачета	ум
	зачета		

2.3.3 Лабораторные занятия.

Лабораторные занятия не предусмотрены учебным планом.

2.3.4 Примерная тематика курсовых работ (проектов) Курсовые работы – не предусмотрены 2.4 Перечень учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы

обучающихся по дисциплине (модулю)

No	Вид СРС	Перечень учебно-методического обеспечения дисциплины по выполнению самостоятельной работы
1	2	3
	Подготовка к	СТО 4.2-07-2012 Система менеджмента качества. Общие
	устному опросу,	требования к построению, изложению и оформлению
	коллоквиуму,	документов учебной деятельности. – Переиздание. –

написанию реферата,	Красноярск: СФУ, 2014. – 60 с.
лабораторной работе	Методические указания по организации самостоятельной
	работы студентов, утвержденные кафедрой генетики,
	микробиологии и биотехнологии. протокол № 21 «_26_»
	июня 2017 г

Учебно-методические материалы для самостоятельной работы обучающихся из числа инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья (ОВЗ)могут предоставляться в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья и восприятия информации:

Для лиц с нарушениями зрения:

- -в печатной форме увеличенным шрифтом,
- в форме электронного документа,

Для лиц с нарушениями слуха:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа.

Для лиц с нарушениями опорно-двигательного аппарата:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа,

Данный перечень может быть конкретизирован в зависимости от контингента обучающихся.

3. Образовательные технологии.

При реализации учебной работы по освоению курса "Генетическая инженерия бактерий" используются современные образовательные технологии:

- информационно-коммуникационные технологии;
- проектные методы обучения;
- исследовательские методы в обучении;
- проблемное обучение

Для лиц с ограниченными возможностями здоровья предусмотрена организация консультаций с использованием электронной почты.

4. Оценочные средства для текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации.

4.1Фонд оценочных средств для проведения текущего контроля.

Текущий контроль успеваемости проводится фронтально на каждом занятии для определения теоретической подготовки к лабораторным работам в виде устного опроса, который оценивается по пятибалльной шкале, а также с помощью докладов и коллоквиумов.

Перечень вопросов для устного контроля знаний студентов:

Тема 1: Генетическая инженерия - достижения, проблемы, перспективы.

Генетическая инженерия. Определение понятия. Основные задачи. Генетическая инженерия. Достижения и перспективы. Биологическая безопасность и генная инженерия. История создания первой рекомбинантной ДНК. Работы П. Берга с сотрудниками.

Тема 2: Структурно-функциональная организация геномов.

Организация бактериального генома. Особенности расположения генов на бактериальной хромосоме. Особенности транскрипции и трансляции у прокариот . ДНК-полисомные комплексы. Структура бактериального оперона. Регуляторные и структурные гены.

IS — элементы и транспозоны. Определение понятия. Структура. Использование в генетическом конструировании. Плазмиды. Определение понятия. Особенности

организации плазмидной ДНК. Распределение по функциям. Использование в генетическом конструировании. Бактериофаги. Умеренные фаги, профаги. Использование в генетическом конструировании. Геном эукариот. Особенности организации. Отличия от бактериального генома. Структурные гены эукариот: внутренняя организация. Экзоны. Интроны. Механизм сплайсинга РНК эукариот.

Тема 3: Основные этапы создания рекомбинантных молекул.

Принципы создания рекомбинантных молекул. Методические подходы. Основные методы получения генов для клонирования. Выделение генов фракционированием хромосомной ДНК и их идентификация. Синтез генов с помощью обратной транскриптазы. Преимущества и недостатки. Химико-ферментативный синтез генов. Принципы создания рекомбинантных штаммов.

Тема 4: Ферменты, используемые в генетическом конструировании.

Основные ферменты, используемые при конструировании рекомбинантных молекул. Эндонуклеазы рестрикции. Номенклатура. Получение. Биологическое Эндонуклеазы рестрицкии 2 класса, их использование в генетическом конструировании. Нуклеазы, используемые в генетическом конструировании для модификации концов ДНК. фосфатаза и полинуклеотидкиназа. Источники получения. Применение конструирования. Терминальная ДЛЯ целей генетического дезоксинуклеотидилтрансфераза. Функции, механизм действия. Использование в генетическом конструировании. ДНК-полимераза - 1 и фрагмент Кленова, структура и функции. Использование в генетическом конструировании. РНК-зависимая ДНКполимераза (обратная транскриптаза). Структура и механизм действия. ДНК-лигаза. Структура и функции в клетке. Использование в генетическом конструировании. ЛНКлигазы кишечной палочки и фага Т4. Механизм функционирования.

Тема 5: Векторные молекулы в генетическом конструировании.

Этапы создания рекомбинантных штаммов. Основные методы лигирования ДНК. Сшивание по «липким» и «тупым» концам. Основные методы лигирования ДНК. Коннекторный метод и метод линкеров. Векторная молекула ДНК. Определение понятия. Основные требования, предъявляемые к вектору. Принципы конструирования векторной молекулы ДНК. Плазмида PBR 322.Векторы на основе плазмидной ДНК. Преимущества R- плазмид как векторов. Векторы на основе фаговой ДНК. Преимущества и недостатки. Векторы внедрения и векторы замещения. Использование транспозонов при создании векторов.

Создание векторов на основе фагов. Лямбда-фаг. Фазмиды и космиды. Принципы создания и применение. Векторы клонирования. Основные требования. Понятие о емкости вектора. Векторы экспрессии. Основные требования к вектору экспрессии.

Тема 6: Экспрессия чужеродных генов в клетке-реципиенте.

Конструирование рекомбинантных ДНК, обеспечивающих экспрессию клонированных генов. Нуклеотидные последовательности ДНК, обеспечивающие транскрипцию и трансляцию клонированных генов. Промоторы, используемые в конструировании рекомбинантных ДНК. Их назначение и классификация. Преимущества и недостатки различных типов промоторов. Видовая специфичность РНК-полимераз. Требования к промотору. Способы конструирования рекомбинантных ДНК, эффективную трансляцию клонированных генов. Последовательность Шайн-Делгарно и ее роль в обеспечении трансляции. Способы введения рекомбинантных ДНК в клетку-Трансформация. Трансфекция. Трансформация клеток-реципиентов. Повышение компетентности клеток при введении рекомбинантной ДНК. Особенности экспрессии генов чужеродных короткоцепочечных полипептидов в бактериях. Создание рекомбинантных продуцентов инсулина (проинсулина) человека Escherichia coli. Создание микробных штаммов - продуцентов интерферонов человека, практическое значение. Схема конструирования продуцента альфа-интерферона на основе Escherichia coli. Роль клетки-хозяина в регулировании экспрессии рекомбинантных ДНК.

Микроорганизмы, используемые для клонирования чужеродных генов. Внутриклеточные протеиназы бактерий. Их значение для клетки-хозяина и влияние на уровень экспрессии чужеродных генов. Использование техники рекомбинантных ДНК для хранения чужеродной генетической информации. Принципы создания банков генов (клонотек). Система Криспер защиты бактерий от фагов. Перспективы использования для коррекции геномов.

Критерии оценки

Оценка «отлично» / «зачтено». Ответы на поставленные вопросы излагаются логично, последовательно и не требуют дополнительных пояснений. Полно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Делаются обоснованные выводы. Соблюдаются нормы литературной речи

Оценка «хорошо» / «зачтено». Ответы на поставленные вопросы излагаются систематизировано и последовательно. Материал излагается уверенно. Раскрыты причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируется умение анализировать материал, однако не все выводы носят аргументированный и доказательный характер. Соблюдаются нормы литературной речи.

Оценка «удовлетворительно» / «зачтено». Допускаются нарушения в последовательности изложения. Неполно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируются поверхностные знания вопроса, с трудом решаются конкретные задачи. Имеются затруднения с выводами. Допускаются нарушения норм литературной речи.

Оценка «неудовлетворительно» / «не зачтено». Материал излагается непоследовательно, сбивчиво, не представляет определенной системы знаний по дисциплине. Не раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Не проводится анализ. Выводы отсутствуют. Ответы на дополнительные вопросы отсутствуют. Имеются заметные нарушения норм литературной речи.

Вопросы к коллоквиумам

*Коллоквиум 1.*История возникновения методов генной инженерии и становление генной инженерии как науки.

Вопросы для письменного ответа:

Генетическая инженерия. Понятия. Задачи. История создания первой рекомбинантной ДНК. Работы П. Берга с сотрудниками.

Коллоквиум 2. Работа в молекулярно-генетической лаборатории в области генетической инженерии бактерий. Требования к биобезопасности.

Вопросы для письменного ответа:

Международная регламентация обращения с генетически модифицированными микроорганизмами. Понятие биологической безопасности. Биологическая безопасность в генной инженерии.

Коллоквиум 3. Достижения генной инженерии.

Вопросы для письменного ответа:

Основные достижения и перспективы генной инженерии.

Возможности трансформации клеток микроорганизмов, растений, животных.

Коллоквиум 4. Организация генома прокариот, расположение генов на бактериальной хромосоме, структура бактериального оперона.

Вопросы для письменного ответа:

Организация бактериального генома. Особенности расположения генов на бактериальной хромосоме. Особенности транскрипции и трансляции у прокариот. ДНК-полисомные комплексы. Структура бактериального оперона. Регуляторные и структурные гены.

Коллоквиум 5. Мобильные генетические элементы в геноме бактерий, плазмиды и фаги.

Вопросы для письменного ответа:

IS — элементы и транспозоны. Определение понятия. Структура. Использование в генетическом конструировании. Плазмиды. Определение понятия. Особенности организации плазмидной ДНК. Распределение по функциям. Использование в генетическом конструировании. Бактериофаги. Умеренные фаги, профаги. Использование в генетическом конструировании.

Коллоквиум 6. Экзон-интронная организация генов эукариот. Системы сплайсинга. Организация оперонов.

Вопросы для письменного ответа:

Геном эукариот. Особенности организации. Отличия от бактериального генома. Структурные гены эукариот: внутренняя организация. Экзоны. Интроны. Механизм сплайсинга РНК эукариот.

Коллоквиум 7. Основные принципы создания рекомбинантных молекул.

Вопросы для письменного ответа:

Методы получения генов для клонирования. Выделение генов из хромосомной ДНК, их фракционирование и идентификация (блоттинг-гибридизация, иммунологические методы и др.).

Коллоквиум 8. Получение генов синтезом de novo.

Вопросы для письменного ответа:

Синтез генов для клонирования с помощью обратной транскриптазы/

Химико-ферментативный синтез генов.

Коллоквиум 9. Полимеразная цепная реакция.

Вопросы для письменного ответа:

Методы выделения ДНК для ПЦР. Принцип работы амплификаторов ДНК. Горизонтальный электрофорез продуктов ПЦР в агарозном геле.

Коллоквиум 10. Ферменты, используемые в генетическом конструировании: разнообразие, эндонуклеазы рестрикции.

Вопросы для письменного ответа:

Основные ферменты, используемые при конструировании рекомбинантных молекул. Эндонуклеазы рестрикции. Номенклатура. Получение. Биологическое значение. Эндонуклеазы рестрицкии 2 класса, их использование в генетическом конструировании. Нуклеазы, используемые в генетическом конструировании для модификации концов ДНК. Щелочная фосфатаза и полинуклеотидкиназа. Источники получения. Функции. Применение для целей генетического конструирования. Терминальная дезоксинуклеотидилтрансфераза. Функции, механизм действия. Использование в генетическом конструировании.

Коллоквиум 11. ДНК-полимеразы в генетической инженерии.

Вопросы для письменного ответа:

ДНК-полимераза I. Фрагмент Клёнова, обратная транскриптаза, нуклеотидилтрансфераза, полинуклеотидкиназа и др. Структура и основные функции ферментов, применение в различных видах клонирования.

Коллоквиум 12. ДНК-лигазы.

Вопросы для письменного ответа:

ДНК-лигазы — структура и функции в клетке. Использование в генетическом конструировании. ДНК-лигазы кишечной палочки и фага Т4. Механизм функционирования.

Коллоквиум 13. Векторные молекулы.

Вопросы для письменного ответа:

Векторная молекула ДНК. Определение понятия. Основные требования, предъявляемые к вектору. Структура фагового генома. Плазмиды. Структура и функции. Принципы создания векторных молекул ДНК.

Коллоквиум 14. Векторы в генетической инженерии.

Вопросы для письменного ответа:

Фаги и плазмиды как основа для создания векторных молекул ДНК. Векторы на основе фаговой ДНК. Преимущества и недостатки. Векторы внедрения и векторы замещения. IS-элементы и транспозоны. Col- и R-плазмиды.

Коллоквиум 15. Векторные молекулы.

Вопросы для письменного ответа:

Требования к векторам обязательные и желательные. Понятие о емкости вектора. Фазмиды и космиды.

Коллоквиум 16. Экспрессия чужеродных генов в клетке-реципиенте.

Вопросы для письменного ответа:

Векторы экспрессии и векторы клонирования. Создание генетических конструкций для синтеза белков человека в бактериальной клетке. Выбор промоторов, необходимость введения последовательности Шайн-Делгарно для обеспечения эффективности транскрипции и трансляции.

Коллоквиум 17. Экспрессия чужеродных генов в клетке-реципиенте.

Вопросы для письменного ответа:

Трансформация клетки-реципиента. Компетентность клеток-реципиентов. Отбор клеток, несущих рекомбинантные ДНК. Внутриклеточные протеиназы бактерий. Их значение для клетки-хозяина и влияние на уровень экспрессии чужеродных генов. Использование техники рекомбинантных ДНК для хранения чужеродной генетической информации.

Критерии оценки коллоквиума:

- оценка «отлично» выставляется, если студент демонстрирует всестороннее, систематическое и глубокое знание материала, умение свободно выполнять практические задания умеет свободно логически, аргументированно, четко и сжато излагать ответы на вопросы с использованием научной терминологии;
- оценка «хорошо» выставляется, если студент продемонстрировал хорошие систематические знания материала, ответы содержат некоторую неточность или не отличаются полнотой изложения;
- оценка «удовлетворительно» выставляется, если студент дает неполные ответы на вопросы, допускает неточности в формулировках;
- оценка «неудовлетворительно» выставляется, если студент не подготовился, не ответил на вопросы или ответил неправильно; показал слабые знания и допустил грубые ошибки

Оценочные средства для инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья выбираются с учетом их индивидуальных психофизических особенностей.

- при необходимости инвалидам и лицам с ограниченными возможностями здоровья предоставляется дополнительное время для подготовки ответа;
- при проведении процедуры оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья предусматривается использование технических средств, необходимых им в связи с их индивидуальными особенностями;
- при необходимости для обучающихся с ограниченными возможностями здоровья и инвалидов процедура оценивания результатов обучения по дисциплине может проводиться в несколько этапов.

Процедура оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья по дисциплине (модулю) предусматривает предоставление информации в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья и восприятия информации:

Для лиц с нарушениями зрения:

- в печатной форме увеличенным шрифтом,
- в форме электронного документа,

Для лиц с нарушениями слуха:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа.

Для лиц с нарушениями опорно-двигательного аппарата:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа,

Данный перечень может быть конкретизирован в зависимости от контингента обучающихся.

4.2 Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации.

Список вопросов к зачету

- 1. Генетическая инженерия. Определение понятия. Основные задачи.
- 2. Генетическая инженерия. Достижения и перспективы.
- 3. История создания первой рекомбинантной ДНК. Работы П. Берга с сотрудниками.
- 4. Биологическая безопасность и генная инженерия.
- 5. Организация бактериального генома. Особенности расположения генов на бактериальной хромосоме.
- 6. Особенности транскрипции и трансляции у прокариот. ДНК-полисомные комплексы.
- 7. Структура бактериального оперона. Регуляторные и структурные гены.
- 8. IS элементы и транспозоны. Определение понятия. Структура. Использование в генетическом конструировании.
- 9. Плазмиды. Определение понятия. Особенности организации плазмидной ДНК
- 10. Плазмиды. Распределение по функциям. Использование в генетическом конструировании.
- 11. Бактериофаги. Умеренные фаги, профаги. Использование в генетическом конструировании.
- 12. Геном эукариот. Особенности организации. Отличия от бактериального генома.
- 13. Структурные гены эукариот: внутренняя организация. Экзоны. Интроны.
- 14. Механизм сплайсинга РНК эукариот.
- 15. Принципы создания рекомбинантных молекул. Методические подходы.
- 16. Основные методы получения генов для клонирования.
- 17. Выделение генов фракционированием хромосомной ДНК и их идентификация.
- 18. Синтез генов с помощью обратной транскриптазы. Преимущества и недостатки.
- 19. Химико-ферментативный синтез генов.
- 20. Принципы создания рекомбинантных штаммов.
- 21. Основные ферменты, используемые при конструировании рекомбинантных молекул.
- 22. Эндонуклеазы рестрикции. Номенклатура. Получение. Биологическое значение.
- 23. Эндонуклеазы рестрицкии 2 класса, их использование в генетическом конструировании.
- 24. Нуклеазы, используемые в генетическом конструировании для модификации концов ДНК.
- 25. Щелочная фосфатаза и полинуклеотидкиназа. Источники получения. Функции. Применение для целей генетического конструирования.
- 26. Терминальная дезоксинуклеотидилтрансфераза. Функции, механизм действия Использование в генетическом конструировании.
- 27. ДНК-полимераза 1 и фрагмент Кленова, структура и функции. Использование в генетическом конструировании.
- 28. РНК-зависимая ДНК-полимераза (обратная транскриптаза). Структура и механизм действия.
- 29. ДНК-лигаза. Структура и функции в клетке. Использование в генетическом конструировании.
- 30. ДНК-лигазы кишечной палочки и фага Т4. Механизм функционирования.

- 31. Этапы создания рекомбинантных штаммов.
- 32. Основные методы лигирования ДНК. Сшивание по «липким» и «тупым» концам.
- 33. Основные методы лигирования ДНК. Коннекторный метод и метод линкеров.
- 34. Векторная молекула ДНК. Определение понятия. Основные требования, предъявляемые к вектору.
- 35. Принципы конструирования векторной молекулы ДНК. Плазмида PBR 322.
- 36. Векторы на основе плазмидной ДНК. Преимущества R- плазмид как векторов.
- 37. Векторы на основе фаговой ДНК. Преимущества и недостатки. Векторы внедрения и векторы замещения.
- 38. Использование транспозонов при создании векторов.
- 39. Создание векторов на основе фагов. Лямбда-фаг.
- 40. Фазмиды и космиды. Принципы создания и применение.
- 41. Векторы клонирования. Основные требования. Понятие о емкости вектора.
- 42. Векторы экспрессии. Основные требования к вектору экспрессии.
- 43. Конструирование рекомбинантных ДНК, обеспечивающих экспрессию клонированных генов. Нуклеотидные последовательности ДНК, обеспечивающие транскрипцию и трансляцию клонированных генов.
- 44. Промоторы, используемые в конструировании рекомбинантных ДНК. Их назначение и классификация. Преимущества и недостатки различных типов промоторов.
- 45. Видовая специфичность РНК-полимераз. Требования к промотору.
- 46. Способы конструирования рекомбинантных ДНК, обеспечивающие эффективную трансляцию клонированных генов.
- 47. Последовательность Шайн-Делгарно и ее роль в обеспечении трансляции.
- 48. Способы введения рекомбинантных ДНК в клетку-реципиент. Трансформация. Трансфекция.
- 49. Трансформация клеток-реципиентов. Повышение компетентности клеток при введении рекомбинантной ДНК.
- 50. Особенности экспрессии генов чужеродных короткоцепочечных полипептидов в бактериях.
- 51. Создание рекомбинантных продуцентов инсулина (проинсулина) человека на основе *Escherichia coli*.
- 52. Создание микробных штаммов продуцентов интерферонов человека, практическое значение.
- 53. Схема конструирования продуцента альфа-интерферона на основе Escherichia coli.
- 54. Роль клетки-хозяина в регулировании экспрессии рекомбинантных ДНК Микроорганизмы, используемые для клонирования чужеродных генов.
- 55. Внутриклеточные протеиназы бактерий. Их значение для клетки-хозяина и влияние на уровень экспрессии чужеродных генов.
- 56. Использование техники рекомбинантных ДНК для хранения чужеродной генетической информации. Принципы создания банков генов (клонотек).
- 57. Система Криспер защиты бактерий от фагов. Перспективы использования для коррекции геномов.

Критерии оценки

- оценка «зачтено» выставляется студенту, если студент показал при ответе достаточное знание материала, понимание сущности рассматриваемых понятий, явлений и закономерностей.
- оценка «не зачтено» выставляется студенту, если студент показал при ответе недостаточное знание материала, допускает при ответе грубые фактические ошибки.

Оценочные средства для инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья выбираются с учетом их индивидуальных психофизических особенностей.

- при необходимости инвалидам и лицам с ограниченными возможностями здоровья предоставляется дополнительное время для подготовки ответа на экзамене;
- при проведении процедуры оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья предусматривается использование технических средств, необходимых им в связи с их индивидуальными особенностями;
- при необходимости для обучающихся с ограниченными возможностями здоровья и инвалидов процедура оценивания результатов обучения по дисциплине может проводиться в несколько этапов.

Процедура оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья по дисциплине (модулю) предусматривает предоставление информации в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья и восприятия информации:

Для лиц с нарушениями зрения:

- в печатной форме увеличенным шрифтом,
- в форме электронного документа,

Для лиц с нарушениями слуха:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа.

Для лиц с нарушениями опорно-двигательного аппарата:

- в печатной форме,
- в форме электронного документа,

Данный перечень может быть конкретизирован в зависимости от контингента обучающихся.

5. Перечень основной и дополнительной учебной литературы, необходимой для освоения дисциплины (модуля).

5.1 Основная литература:

- 1. Щелкунов, С.Н. Генетическая инженерия / С.Н. Щелкунов. Изд. 4-ое, стереот. 3-му. Новосибирск : Сибирское университетское издательство, 2010. 514 с. : ил., табл., схем. ISBN 978-5-379-01064-5 ; То же [Электронный ресурс]. URL: //biblioclub.ru/index.php?page=book&id=57527 (29.03.2017).
- 2. Шмид Р. Наглядная **биотехнология** и генетическая инженерия Taschenetlas der biotechnologie und gentechnik : [учебное пособие] / Р. Шмид ; пер. с нем. А. А. Виноградовой, А. А. Синюшина ; под ред. Т. П. Мосоловой, А. А. Синюшина. Москва : БИНОМ. Лаборатория знаний, 2014. 324 с.
- 3. Нетрусов, Александр Иванович. Микробиология [Текст] : учебник для студентов вузов / А. И. Нетрусов, И. Б. Котова. Москва : Академия, 2012. 379 с. : ил. (Высшее профессиональное образование. Педагогическое образование) (Бакалавриат). Библиогр.: с. 375. ISBN 9785769584114 : 566.50.

Для освоения дисциплины инвалидами и лицами с ограниченными возможностями здоровья имеются издания в электронном виде в электронно-библиотечных системах «Лань» и «Юрайт».

5.2 Дополнительная литература:

- 1. Давыдова, О.К. Генетика бактерий в вопросах и ответах / О.К. Давыдова ; Министерство образования и науки Российской Федерации. Оренбург: Оренбургский государственный университет, 2015. 178 с. : табл., схемы, ил. Библиогр. в кн. ISBN 978-5-7410-1252-9 ; То же [Электронный ресурс]. URL: http://biblioclub.ru/index.php?page=book&id=364817 (23.01.2017).
- 2. Емцев, Всеволод Тихонович.Микробиология [Текст] : учебник для бакалавров : учебник для студентов вузов, обучающихся по направлениям и специальностям агрономического образования / В. Т. Емцев, Е. Н. Мишустин. 8-е изд., испр. и доп. -

Москва: Юрайт, 2014. - 445 с.: ил. - (Бакалавр. Углубленный курс). - Библиогр.: с. 427. - ISBN 9785991630191: 596.42.

- 3. Кузнецов, Александр Евгеньевич.Научные основы экобиотехнологии [Текст] : учебное пособие для студентов вузов / А. Е. Кузнецов, Н. Б. Градова. М. : Мир, 2006. 503 с. : ил. Библиогр. : с. 488-489. ISBN 5030037659 : 245 р.
- 4. Горленко, В.А. Научные основы биотехнологии : учебное пособие / В.А. Горленко, Н.М. Кутузова, С.К. Пятунина ; Министерство образования и науки Российской Федерации, Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования «Московский педагогический государственный университет». М. : Прометей, 2013. Ч. І. Нанотехнологии в биологии. 262 с. : ил., табл., схем. ISBN 978-5-7042-2445-7 ; То же [Электронный ресурс]. URL: //biblioclub.ru/index.php?page=book&id=240486 (29.03.2017).

5.3. Периодические издания:

№ п/п	Название издания	Периодично сть выхода (в год)	За какие годы хранится	Место хранени я
1	Микробиология	6	1944-2016	Ч3
2	Вестник МГУ. Серия: Биология	4	1956-1983, 1987-2016	Ч3
4	Клиническая и лабораторная диагностика	12	2001-2016	q_3
5	Микология и фитопатология	6	2001-2016	\mathbf{q}_3
6	Микробиологический журнал	6	1987-2016	q_3
7	Молекулярная биология	6	1978-2016	q_3
8	Биотехнология	6	1996-2016	q_3
9	Известия РАН Серия: Биологическая	6	1936, 1944-2013	ч/3
10	Прикладная биохимия и микробиология	6	1968-2016	\mathbf{q}_3
11	Биология. Реферативный журнал. ВИНИТИ		1970–2013	зал РЖ

6. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения дисциплины (модуля).

- 1. www.kubsu.ru официальный сайт Кубанского государственного университета;
- 2. http://www.biorosinfo.ru/ официальный сайт общества биотехнологов России имени Ю.А. Овчинникова
 - 3. http://www.cbio.ru/ интернет-журнал "Коммерческая биотехнология";
 - 4. http://www.genetika.ru/journal/ официальный сайт журнала "Биотехнология";
- 5. http://www.ibp-ran.ru/main.php официальный сайт института биологического приборостроения с опытным производством РАН;
- 6. http://www.genetika.ru/ официальный сайт ФГУП Государственный научноисследовательского института генетики и селекции промышленных микроорганизмов
 - 7. Электронная библиотечная система eLIBRARY.RU (http://www.elibrary.ru)
 - 8. Электронная библиотечная система издательства "Лань" http://e.lanbook.com

7. Методические указания для обучающихся по освоению дисциплины. Лекция:

Работа на лекции является очень важным видом студенческой деятельности для изучения дисциплины, т.к. на лекции происходит не только сообщение новых знаний, но и

систематизация и обобщение накопленных знаний, формирование на их основе идейных взглядов, убеждений, мировоззрения, развитие познавательных и профессиональных интересов. Лектор ориентирует студентов в учебном материале. Краткие записи лекций (конспектирование) помогает усвоить материал.

Написание конспекта лекций: кратко, схематично, последовательно фиксировать основные положения, выводы, формулировки, обобщения; помечать важные мысли, выделять ключевые слова, термины. Конспект лучше подразделять на пункты, параграфы, соблюдая красную строку. Принципиальные места, определения, формулы следует сопровождать замечаниями: «важно», «особо важно», «хорошо запомнить» и т.п. или подчеркивать красной ручкой. Целесообразно разработать собственную символику, сокращения слов, что позволит сконцентрировать внимание на важных сведениях. Прослушивание и запись лекции можно производить при помощи современных устройств (диктофон, ноутбук, нетбук и т.п.). Работая над конспектом лекций, всегда следует использовать не только учебник, но и ту литературу, которую дополнительно рекомендовал лектор, в том числе периодические издания соответствующей направленности. По результатам работы с конспектом лекции следует обозначить вопросы, термины, материал, который вызывает трудности, пометить и попытаться найти ответ в рекомендуемой литературе. Если самостоятельно не удается разобраться в материале, необходимо сформулировать вопрос и задать преподавателю на консультации, на практическом занятии, на общении в контактные часы. Лекционный материал является базовым, с которого необходимо начать освоение соответствующего раздела или темы. План подготовки к лекции:

- ознакомиться с темой лекции
- ознакомиться с предложенными вопросами
- изучить соответствующий материал
- ознакомиться с литературой по теме

Практические (семинарские) занятия

В процессе подготовки к практическому занятию необходимо ознакомиться с рабочей программой дисциплины, темами и планами практических (семинарских) занятий, уделяя особое внимание целям и задачам, структуре и содержанию дисциплины, провести анализ основной учебной литературы, после чего работать с рекомендованной дополнительной литературой. При устном выступлении по контрольным вопросам семинарского занятия нужно излагать (не читать) материал выступления свободно. Необходимо концентрировать свое внимание на том, что выступление обращено к аудитории, а не к преподавателю, т.к. это значимый аспект профессиональных компетенций. По окончании семинарского занятия следует повторить выводы, сконструированные на семинаре, проследив логику их построения, отметив положения, лежащие в их основе. Для этого в течение семинара следует делать пометки. Более того, в случае неточностей и (или) непонимания какого-либо вопроса пройденного материала следует обратиться к преподавателю для получения необходимой консультации и разъяснения возникшей ситуации. Схема подготовки к практическим занятиям:

- ознакомиться с темой, целью и задачами работы
- рассмотреть предложенные вопросы
- изучить лекционный материал, основную и дополнительную литературу
- ознакомиться с практическими заданиями и ходом их выполнения
- ознакомиться с оборудованием занятия
- выполнить задания в соответствии с ходом работы
- письменно оформить выполненную работу
- подвести итог и сделать структурированные выводы

Самостоятельная работа:

Самостоятельная работа студентов дисциплине осуществляется с целью углубления, расширения, систематизации и закрепления полученных теоретических знаний, формирования умений использовать документацию и специальную литературу, развития познавательных способностей и активности, а также формирования самостоятельного мышления, способностей к саморазвитию, самосовершенствованию и исследовательских самореализации, развития умений. Перед выполнением самостоятельной работы необходимо четко понимать цели и задачи работы, сроки выполнения, ориентировочный объем, основные требования к результатам работы, критерии оценки. Во время выполнения самостоятельной работы преподаватель может проводить консультации. Контроль результатов самостоятельной работы студентов может осуществляться в письменной, устной или смешанной форме, с представлением продукта творческой деятельности студента. В качестве форм и методов контроля самостоятельной работы студентов могут быть использованы семинарские занятия, коллоквиумы, зачеты, тестирование, самоотчеты, контрольные работы и др. Критериями оценки результатов самостоятельной работы студента являются: уровень освоения студентом учебного материала; умения студента использовать теоретические знания при выполнении индивидуальных заданий; сформированность общеучебных умений; обоснованность и четкость изложения ответа; оформление материала в соответствии с требованиями. План подготовки:

- изучить соответствующий лекционный материал
- изучить основную литературу по теме
- изучить дополнительную литературу по теме
- оформить выполненную работу письменно или в виде презентации в зависимости от задания
- сделать структурированные выводы.

Подготовка к экзамену:

При подготовке к экзамену необходимо ориентироваться на конспекты лекций, рабочую программу дисциплины, нормативную, учебную и рекомендуемую литературу. Основное в подготовке к сдаче экзамена - это повторение всего материала дисциплины, по которому необходимо сдавать экзамен. При подготовке к сдаче экзамена весь объем работы нужно распределять равномерно по дням, отведенным для подготовки, контролировать каждый день выполнение намеченной работы. В период подготовки к экзамену студент вновь обращается к уже изученному (пройденному) учебному материалу. Подготовка включает в себя три этапа: самостоятельная работа в течение семестра; непосредственная подготовка в дни, предшествующие экзамену по темам курса; подготовка к ответу на задания, содержащиеся в билетах. Экзамен проводится по билетам, охватывающим весь пройденный материал дисциплины, включая вопросы, отведенные для самостоятельного изучения. Для успешной сдачи указанные в рабочей программе формируемые компетенции в результате освоения дисциплины должны быть продемонстрированы; готовиться к экзамену необходимо начинать с первой лекции и первого семинара.

Подготовка презентаций:

- знакомиться с темой, целью и задачами
- составить план презентации согласно освоенному теоретическому материалу
- произвести поиск в лекционном материале, основной и дополнительной литературе фактического материала по теме
- произвести поиск иллюстративного материала в сети "интернет"
- составить презентацию при помощи специализированного ПО
- составить доклад по иллюстративному материалу презентации
- отрепетировать презентацию перед сдачей

Коллоквиумы:

- ознакомиться с темой и вопросами коллоквиума
- изучить лекционный материал
- изучить основную литературу по теме
- изучить дополнительную литературу по теме
- написать ответ на предложенный вопрос
- объем письменного ответа от 3 до 4 страниц, время выполнения до 90 минут

В освоении дисциплины инвалидами и лицами с ограниченными возможностями здоровья большое значение имеет индивидуальная учебная работа (консультации) – дополнительное разъяснение учебного материала.

Индивидуальные консультации по предмету являются важным фактором, способствующим индивидуализации обучения и установлению воспитательного контакта между преподавателем и обучающимся инвалидом или лицом с ограниченными возможностями здоровья.

8. Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине (модулю).

8.1 Перечень информационных технологий.

- Консультирование посредством электронной почты.
- Использование электронных презентаций при проведении лабораторных занятий.
- Группировка информационных потоков и обмен информацией посредством мессенджеров.

8.2 Перечень необходимого программного обеспечения.

$N_{\underline{0}}$	№ договора	Перечень лицензионного программного обеспечения
Π/Π		
1.	№73-АЭФ/223-Ф3/2018	
	Соглашение Microsoft	
	ESS 72569510	Microsoft Windows 8, 10
2.	№73-АЭФ/223-Ф3/2018	
	Соглашение Microsoft	
	ESS 72569510	Microsoft Office Professional Plus
3.	Дог. №344/145 от	Предоставление неисключительных имущественных прав
	28.06.2018	на использование программного обеспечения
		«Антиплагиат» на один год
4.	Контракт №74-АЭФ/44-	Бессрочная лицензия на 25 пользователей: StatSoft Statistica
	Ф3/2017 от 05.12.2017	Ultimate Academic for Windows 10 Russian/13 English
		Сетевая версия (Concurrent User)

8.3Перечень информационных справочных систем:

- «Консультант Плюс»,
- «Гарант».

9. Материально-техническая база, необходимая для осуществления

образовательного процесса по дисциплине (модулю).

00	opasobatesibnoto iipodeeea no ghedhisinne (mogysno).			
№	Вид работ	Материально-техническое обеспечение дисциплины (модуля) и		
		оснащенность		
1.	Лекционные	Аудитории 412, 419, оснащенные презентационной техникой		
	занятия	(проектор, экран, компьютер/ноутбук, аудиосистема) и		
		соответствующим программным обеспечением (ПО).		
2.	Практические	Аудитория 412 – лаборатория, оснащенная презентационной		

	занятия	техникой (проектор, экран, компьютер/ноутбук, аудиосистема) и соответствующим программным обеспечением (ПО).
3.	Групповые	Аудитория 410, (кабинет)
	(индивидуальны	
	е) консультации	
4.	Текущий	Аудитория 412, 419.
	контроль,	
	промежуточная	
	аттестация	
5.	Самостоятельна	Кабинет для самостоятельной работы 437, оснащенный компьютерной
	я работа	техникой с возможностью подключения к сети «Интернет»,
		программой экранного увеличения и обеспеченный доступом в
		электронную информационно-образовательную среду университета.
		Зал библиотеки КубГУ оснащенный компьютерной техникой с
		возможностью подключения к сети «Интернет», программой
		экранного увеличения и обеспеченный доступом в электронную
		информационно-образовательную среду университета

РЕШЕНЗИЯ

на рабочую программу по дисциплине «Генетическая инженерия бактерий» направления 06.03.01 Биология

Рабочая программа по дисциплине «Генетическая инженерия бактерий» для студентов биологического факультета ФГБОУ ВО "КубГУ" составлена в соответствии с требованиями Федерального Государственного Образовательного стандарта третьего поколения. Программа составлена в полном соответствии с требованиями учебного плана по направления 06.03.01 Биология.

Рабочая программа предполагает распределение тем и изучение материала по разделам. Грамотно структурирована, и охватывает все актуальные направления по дисциплине на сегодняшний день.

Все разделы рабочей программы направлены на формирование требуемых стандартом компетенций, в полной мере отвечают требованиям к результатам освоения учебной дисциплины в соответствии с ФГОС ВО третьего поколения. Каждый раздел программы раскрывает рассматриваемые вопросы в логической последовательности, определяемой закономерностями обучения студентов.

Для закрепления теоретических знаний, формирования требуемых компетенций, умений и навыков студентов предусматриваются как аудиторные, так и самостоятельные занятия. Количество аудиторных занятий и внеаудиторной работы студентов соответствует требованиям учебного плана.

Контроль и оценка результатов освоения учебной дисциплины осуществляются в строгом соответствии с требованиями учебного плана по дисциплине. Разработанные и предлагаемые в программе формы и методы, позволяют в полной мере осуществлять контроль и оценку результатов

обучения (сформированных компетенций, освоенных навыков и умений, усвоенных знаний).

Перечень рекомендуемых учебных изданий, интернет-ресурсов, основной литературы включает актуальные источники, к которым у студентов имеется свободный доступ.

Данная рабочая программа может быть рекомендована для изучения дисциплины «Генетическая инженерия бактерий» на биологическом факультете ФГБОУ ВО "КубГУ".

Рецензент

Волкова С.А. доцент кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики ФГБОУ ВО «Кубанский государственный аграрный университет имени И. Т. Трубилина», канд. биол. наук

РЕЦЕНЗИЯ

на рабочую программу по дисциплине «Генетическая инженерия бактерий» направления 06.03.01 Биология

Рабочая программа по дисциплине «Генетическая инженерия бактерий» для студентов биологического факультета ФГБОУ ВО "КубГУ" составлена в соответствии с требованиями Федерального Государственного Образовательного стандарта третьего поколения. Программа составлена в полном соответствии с требованиями учебного плана по направления 06.03.01 Биология.

Рабочая программа предполагает распределение тем и изучение материала по разделам. Грамотно структурирована, и охватывает все актуальные направления по дисциплине на сегодняшний день.

Все разделы рабочей программы направлены на формирование требуемых стандартом компетенций, в полной мере отвечают требованиям к результатам освоения учебной дисциплины в соответствии с ФГОС ВО третьего поколения. Каждый раздел программы раскрывает рассматриваемые вопросы в логической последовательности, определяемой закономерностями обучения студентов.

Для закрепления теоретических знаний, формирования требуемых компетенций, умений и навыков студентов предусматриваются как аудиторные, так и самостоятельные занятия. Количество аудиторных занятий и внеаудиторной работы студентов соответствует требованиям учебного плана.

Контроль и оценка результатов освоения учебной дисциплины осуществляются в строгом соответствии с требованиями учебного плана по дисциплине. Разработанные и предлагаемые в программе формы и методы, позволяют в полной мере осуществлять контроль и оценку результатов обучения (сформированных компетенций, освоенных навыков и умений, усвоенных знаний).

Перечень рекомендуемых учебных изданий, интернет-ресурсов, основной литературы включает актуальные источники, к которым у студентов имеется свободный доступ.

Данная рабочая программа может быть рекомендована для изучения дисциплины «Генетическая инженерия бактерий» на биологическом факультете ФГБОУ ВО "КубГУ".

Рецензент

Effer

С.Б. Криворотов, профессор кафедры биологии и экологии растений КубГУ, доктор биологических наук, профессор