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

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ) Б1.В.11 МЕТОДЫ БИОХИМИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

Направление подготовки/специальность 06.03.01 Биология

Направленность (профиль) / специализация Биохимия

Программа подготовки академическая

Форма обучения очная

Квалификация (степень) выпускника бакалавр

Рабочая программа дисциплины <u>Б1.В.11 МЕТОДЫ БИОХИМИЧЕСКИХ</u> <u>ИССЛЕДОВАНИЙ</u> составлена в соответствии с федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования (ФГОС ВО) по направлению подготовки 06.03.01 Биология

Программу составил(и): В.В. Хаблюк, зав. кафедрой биохимии и физиологии, к.б.н., доцент	подпись
Рабочая программа дисциплины Б1.В.11 МЕТОДЫ БИОХИ ИССЛЕДОВАНИЙ утверждена на заседании кафедры биох физиологии протокол № 10 «24»апреля 2018г. Заведующий кафедрой (разработчика) Хаблюк В.В.	
Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры биохи физиологии протокол № 10 «24» апреля 2018г. Заведующий кафедрой (выпускающей)Хаблюк В.В.	имии и Водра
Утверждена на заседании учебно-методической комиссии бракультета протокол № 9 «25» апреля 2018г. Председатель УМК факультета Букарева О.В.	биологического

Рецензенты:

Тюрин В.В., зав. каф. генетики, микробиологии и биотехнологии КубГУ, доктор биол. наук, доцент

Светличная М.А., зав. отделом молекулярно-генетической диагностики ООО "СЛ МЕДИКАЛГРУП", канд. биол. наук

1 Цели и задачи изучения дисциплины (модуля).

1.1 Цель освоения дисциплины.

Целью курса является подготовка высококвалифицированных биохимиков, способных выполнять исследования, самостоятельно планировать ход эксперимента и подбирать необходимые методы для решения конкретных задач. Успешное освоение курса «Методы биохимических исследований» подготовит студентов к проведению научных исследований в области биохимии и молекулярной биологии.

1.2 Задачи дисциплины.

- 1. ознакомить студентов с историей возникновения, развитием, и современным состоянием биохимических и смежных методов исследования биологических объектов
 - 2. рассмотреть теоретические основы данных методов
- 3. продемонстрировать парк современной аппаратуры с описанием принципов её работы, области применения, точности, воспроизводимости, преимуществ и недостатков
- 4. дать перечень производителей аппаратуры и поставщиков расходных материалов, необходимых для эффективного применения разнообразных методов исследования
- 5. изложить основные приёмы проведения экспериментов и обсудить область возможного применения каждого конкретного метода
 - 6. формировать у студентов навыки самостоятельной аналитической работы;
 - 7. развивать у студентов навыки работы с учебной и научной литературой.

1.3 Место дисциплины (модуля) в структуре образовательной программы.

Дисциплина «Методы биохимических исследований» относится к вариативной части Блока 1 "Дисциплины (модули)" учебного плана.

Дисциплина читается для студентов, обучающихся в $\Phi \Gamma EOV BO$ «Куб ΓV » по направлению подготовки 06.03.01 Биология, на 3 курсе в 5 семестре. Вид промежуточной аттестации – экзамен.

Дисциплина «Методы биохимических исследований» развивается на стыке биологических, физических и химических дисциплин. В курсе «Методы биохимических исследований» изучаются теоретические основы биохимических методов исследований, основные методологические и методические приемы, необходимые для успешного применения этих методов. Особое внимание в курсе отводится современным методам рНхроматографии, электрофореза, спектроскопии, радиоизотопным иммунологическим лабораторного методам исследований, видам современного оборудования и приемам работы с ним.

Для успешного освоения дисциплины «Методы биохимических исследований» студенты должны обладать знаниями, полученными при изучении физики, химии, математики, биохимии и молекулярной биологии, цитологии, энзимологии, генетики, микробиологии, иммунологии, биотехнологии. Должны уметь работать на лабораторном оборудовании и приборах: на хроматографических установках, фотоэлектроколориметре, спектрофотометре, флуориметре, центрифуге, уметь пользоваться автоматическими дозаторами, аналитическими весами, рН-метрами, уметь рассчитывать концентрации растворов, строить графики на персональном компьютере.

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

Изучение данной учебной дисциплины направлено на формирование у обучающихся профессиональных компетенций (ПК- 1)

No	Индекс	Содержание	В результате изучения учебной дисциплины		й дисциплины
	компет	компетенции (или её	обучающиеся должны		НЫ
П.П.	енции	части)	знать	уметь	владеть

NC.	Индекс	Содержание	В результате	изучения учебной	й дисциплины
№	компет	компетенции (или её		учающиеся долж	
П.П.	енции	части)	знать	уметь	владеть
1.	ПК-1	способностью	подходы,	использовать	приемами
		эксплуатировать	применяемые	на практике	работы с
		современную	В	знания	лабораторным
		аппаратуру и	биохимически	основных	оборудование
		оборудование для	X	физико-	М И
		выполнения научно-	экспериментах	химических	приборами;
		исследовательских	,	законов и	-
		полевых и	принципы	теорий;	статистически
		лабораторных	фракциониров	рассчитывать	м методами
		биологических работ	ания клеток и	концентрации	оценки и
			молекул;	веществ,	сравнения
			историю	определять	полученных
			возникновения	оптическую	результатов.
			и современные	плотность,акт	
			разновидности	ивность	
			хроматографи	ферментов.	
			и;	молекулярную	
			принципы и	массу, строить	
			область	спектры,	
			применения	количественно	
			различных	определять	
			электрофорети	основные	
			ческих	группы	
			методов;	биомолекул;	
			основные		
			понятия и		
			разновидности		
			спектров и		
			методов		
			спектроскопии		
			•		
			принципы и		
			область		
			применения		
			иммунологиче		
			ских методов		
			исследования		
			в биохимии;		
			практические		
			направления в		
			биохимии и		
			молекулярной		
			биологии: их		
			цели, задачи,		
			достижения;		
			основные		
			методы в		
			химии белка,		
			жиров и		

№	компет компетенции (или ее компетенции) или ее компетенции (или ее компетенции) или ее компетенции компетенции (или ее компетенции) или ее компетенции или				
П.П.	енции	части)	знать	уметь	владеть
			углеводов;		
			современные		
			ДНК-		
			технологии;		
			принципы		
			методов,		
			используемых		
			в биохимии и		
			молекулярной		
			биологии;		
			- проблемы и		
			перспективы		
			развития		
			современных		
			биохимически		
			х методов.		

2. Структура и содержание дисциплины.

2.1 Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ. Общая трудоёмкость дисциплины составляет 3 зач.ед. (108 часов), их распределение по видам работ представлено в таблице

Вид учебной работы		Всего		Семе	стры	
Bild i folion paccin		часов			сы)	
	часов	5	(4a	Сы)		
TC C	TC /					
Контактная работа, в то		58,2	58,2			
Аудиторные занятия (все	его):					
Занятия лекционного типа		18	18			
Лабораторные занятия		-	-			
Занятия семинарского тип	а (семинары,	26	26			
практические занятия)		36	36			
Иная контактная работа	:					
Контроль самостоятельной	й работы (КСР)	4	4			
Промежуточная аттестаци	я (ИКР)	0,2	0,2			
Самостоятельная работа	, в том числе:	49,8	49,8			
Изучение основной и допо	лнительной литературы	30	30			
Подготовка к текущему ко	нтролю	19,8	19,8			
Контроль:		-	-			
Подготовка к экзамену		-	-	-		
Общая трудоемкость	час.	108	108			
	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.

			Кол	пичество	часов	
№	Наименование разделов	Всего	Аудиторная работа			Внеаудит орная работа
			Л	ПЗ	ЛР	CPC
1	2	3	4	5	6	7
1.	Принципы биохимических исследований	2	-	-	-	2
2.	Центрифугирование	10	4	-	-	6
3.	Хроматография		4	12	-	12
4.	Электрофоретические методы		4	12	-	8
5.	Спектроскопические и радиоизотопные методы		2	12	-	8
6.	Иммунологические методы		2	-	-	6
7.	Методы исследования основных групп биомолекул	9,8	2	-	-	7,8
	Итого по дисциплине:	103,8	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.

N o	Наименование раздела	Содержание раздела	Форма текущего контроля
1	2	3	4
1.	Центрифугирование	Принцип центрифугирования.	Устный опрос,
		Центрифугирование и	письменный опрос
		ультрацентрифугирование. Аналитическое	
		ультрацентрифугирование. Устройство и	
		принцип работы аналитической	
		ультрацентрифуги. Препаративное	
		центрифугирование. Устройство	
		препаративной ультрацентрифуги. Область	
		применения, разновидности роторов.	
		Зонально-плотностное	
		ультрацентрифугирование: создание и	
		извлечение градиентов плотности.	
		Дифференциальное	
		ультрацентрифугирование.	
2.	Хроматография	Основные понятия в теории хроматографии.	Устный
		Понятие о коэффициенте распределения и	опрос,письменный
		фазе. Общая характеристика	опрос
		хроматографических методов исследования.	
		Хроматография: адсорбционная,	
		распределительная, тонкослойная,	
		ионообменная, проникающая, аффинная,	
		гидрофобная, высокоэффективная	
		жидкостная, газо-жидкостная. Область	

Г		применения, задачи, принцип.	
3	Электрофоретические	Теория электрофореза. Факторы, влияющие	Устный опрос,
٦.	методы	на эффективность использования	письменный опрос
	МСТОДЫ	электрофоретических методов. Носители для	писыменный опрос
		электрофореза. Виды электрофореза. Ход	
		работы при электрофорезе. Электрофорез с	
		подвижной границей. Диск-электрофорез.	
		Зоновый электрофорез. Электрофорез в	
		градиенте пористости. Электрофорез с	
		додецилсульфатом натрия. Пульс-	
		электрофорез.Капиллярный	
		электрофорез.Изоэлектрическое	
		фокусирование, изотахофорез.	
		Хроматофокусирование.	
1	Спектроскопические	Понятие «спектр». Разновидности спектров.	Устный опрос,
Γ.	и радиоизотопные	Основной закон поглощения света. Принципы	
	методы	работы фотометрических приборов.	решение задач
	МСТОДЫ	Спектрофотометрия в видимой и	
		ультрафиолетовой области спектра.	
		Спектрофлуориметрия. Рентгено-	
		флуоресцентный анализ. Электронный	
		парамагнитный резонанс (ЭПР). Ядерный	
		магнитный резонане (ЭМР).Масс	
		спектрометрия. Радиоизотопные	
		исследования	
5.	Иммунологические	Антигены, антитела. Иммуноглобулины.	Устный опрос
	методы	Гаптены. Комплемент. Реакция	r v
		преципитации. Метод двойной	
		иммунодиффузии. Метод фиксации	
		комплемента. Радиоиммунологический	
		анализ. Иммунофлуоресцентный анализ и	
		иммуноферментный анализ.	
		Иммуноэлектрофорез.	
6.	Методы	Исследование первичной структуры белка:	Устный опрос
	исследования	определение аминокислотного состава и	-
	основных групп	субъединичной структуры. Исследование	
	биомолекул	первичной структуры белка: определение	
		аминокислотной последовательности,	
		локализации дисульфидных мостиков.	
		Исследование конформации белков методом	
		рентгеноструктурного анализа. Методы	
		определения нуклеиновых кислот. Раздельная	
		идентификация ДНК и РНК. Выделение	
		нуклеиновых кислот. Определение	
		последовательности нуклеотидов в ДНК.	
		Метод полимеразной цепной реакции. Методы	
		идентификации личности по анализу VNTR-	
		последовательностей. Углеводы. Методы их	
		определения. Липиды. Количественное	
		определение липидов. Методы разделения	
		жирных кислот.	

2.3.2 Занятия семинарского типа.

№	Наименование раздела	Тематика практических занятий (семинаров)	Форма текущего контроля
1	2	3	4
1.	Раздел 3.	Гель-хроматография белков	Устный и
	Хроматография.		письменный
			опрос
2.	Раздел 4.	Количественное определение белка биуретовым	Устный и
	Электрофоретические	методом. Разделение растительных белков на	письменный
	методы.	фракции по Осборну.	опрос
3.	Раздел 5.	Количественное определение глюкозы в соках	Устный и
	Спектроскопические		письменный
	и радиоизотопные		опрос
	методы		

2.3.3 Лабораторные занятия. Лабораторные занятия – не предусмотрены.

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)

№	Вид СРС	Перечень учебно-методического обеспечения дисциплины по выполнению самостоятельной работы
1	2	3
1	Принципы	Основная литература:
	биохимических	1. Уилсон, К. Принципы и методы биохимии и
	исследований	молекулярной биологии [Электронный ресурс] : учебное
2	Центрифугирование	пособие / К. Уилсон, Д. Уолкер; под ред. Левашова А.В.,
3	Хроматография	Тишкова В.И.; пер. с англ. Мосоловой Т.П., Бозелек-
4	Электрофоретические	Решетняк Е.Ю — Электрон. дан. — Москва : Издательство
	методы	"Лаборатория знаний", 2015. — 855 с. — Режим доступа:
5	Спектроскопические и	<u>https://e.lanbook.com/book/66244</u> . — Загл. с экрана.
	радиоизотопные	2. Нельсон, Д. Основы биохимии Ленинджера: в 3 т. Т. 1:
	методы	Основы биохимии, строение и катализ [Электронный ресурс]
6	Иммунологические	: учебное пособие / Д. Нельсон, М. Кокс ; под ред. А. А.
	методы	Богданова и С. Н. Кочеткова; пер. с англ. канд. хим. наук Т.
7		П. Мосоловой, канд. хим. наук Е. М. Молочкиной, канд.
		биол. наук В. В. Белова. — Электрон. дан. — Москва:
		Издательство "Лаборатория знаний", 2017. — 749 с. —
		Режим доступа: https://e.lanbook.com/book/103034 . — Загл. с
	Методы исследования	экрана.
	основных групп	Дополнительная литература:
	биомолекул	1. Конюхов, В. Ю. Хроматография [Электронный ресурс]:
		учебник СПб. : Лань, 2012 224 с
		https://e.lanbook.com/book/4044
		2. Иммунология: учебник для студентов учреждений
		высшего профессионального образования / Р. М. Хаитов 2-

е изд., перераб. и доп М. : ГЭОТАР-Медиа, 2011 521 с. : ил. + [1] электрон. опт. диск (CD-ROM) ISBN 9785970412886 3. Бёккер, Ю. Хроматография. Инструментальная аналитика: методы хроматографии и капиллярного электрофореза / Ю. Бёккер ; пер. В.С. Курова Москва : РИЦ "Техносфера", 2009 472 с (Мир химии) ISBN 978-5-94836-212-0 ; То же [Электронный ресурс] URL:
http://biblioclub.ru/index.php?page=book&id=89008 4. Спектральные методы анализа [Электронный ресурс]: практическое руководство / Васильева В. И., Стоянова О. Ф., Шкутина И. В., Карпов С. И СПб.: Лань, 2014 416 с https://e.lanbook.com/book/50168

Учебно-методические материалы для самостоятельной работы обучающихся из числа инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья (ОВЗ) предоставляются 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.

Управляемые преподавателем беседы на темы:

- 1. «Гомогенизация и фракционирование. Преимущества и недостатки разных методов»
- 2. «Роль отдельных стран и научных учреждений в разработку биохимических методов».
 - 3. «Соотношение классических и современных методов анализа молекул».

Мультимедийные презентации на темы: «Хроматография», «Электрофорез», «Иммунологические методы»

Работа в малых группах с целью обсуждения ответов на предложенные для самостоятельной работы вопросы по теме занятия

Контролируемые преподавателем дискуссии по темам:

- 1. «Химический состав живых организмов».
- 2. «Особенности человеческого генома».
- 3. «Сравнение методов хроматографии и электрофореза в разделении биологических молекул»

Мультимедийная презентация на тему: «Хроматографические системы»

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

- 4. Оценочные средства для текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации.
 - 4.1 Фонд оценочных средств для проведения текущего контроля.

Текущий контроль успеваемости проводится фронтально на каждом практическом занятии для определения теоретической подготовки κ в виде устного опроса, который оценивается по шкале + и - и с помощью проверочных работ.

Вопросы для письменных ответов:

- 1. Уровни биохимического исследования
- 2. Два подхода к исследованию метаболизма.
- 3. Способы приготовления тканевых гомогенатов
- 4. Типы гомогенизаторов
- 5. Особенности буферных растворов для биохимии
- 6. Марки и типы ультрацентрифуг. Предназначение и методы ультрацентрифугирования
 - 7. Исторический аспект хроматографии
 - 8. Материалы для адсорбционной хроматографии
 - 9. Материалы для распределительной хроматографии
 - 10. Материалы для ионообменной хроматографии
 - 11. Материалы для проникающей хроматографии
 - 12. Материалы для аффинной хроматографии
 - 13. Материалы для гидрофобной хроматографии
 - 14. Оборудование для хроматографии низкого и высокого давления
 - 15. Факторы, оказывающие влияние на разделение молекул методом электрофореза
 - 16. Последовательность работы при электрофорезе
 - 17. Область применения электрофореза с подвижной границей
 - 18. Область применения диск-электрофореза
 - 19. Область применения зонового электрофореза
 - 20. Область применения электрофореза в градиенте пористости
 - 21. Область применения электрофореза с додецилсульфатом натрия
 - 22. Область применения пульсирующего электрофореза
 - 23. Область применения капиллярного электрофореза
 - 24. Область применения изоэлектрического фокусирования
 - 25. Область применения изотахофореза
 - 26. Носители для электрофореза. Преимущества и недостатки
 - 27. Аппаратура для электрофоретических методов
 - 28. Требования к материалам для хроматофокусирования
 - 29. Спектры непрерывные и линейчатые
- 30. Закон Ламберта-Бэра-Бугера и его применение в количественном анализе веществ
 - 31. Разновидности спектров и области их использования
 - 32. Области применения спектрофотометрии и спектрофлуориметрии
 - 33. Масс-спектрометрия: область применения, оборудование
 - 34. Радиоактивные изотопы. Достоинства и недостатки
 - 35. Основные понятия иммунохимии
 - 35. Иммунохимические методы. Область применения.
 - 36. ПЦР. Её разновидности. Аппаратура. Реактивы
 - 37. Перспективы использования анализа VNTR- последовательностей
- 38. Метод Максама-Гилберта и метод Сангера. Область применения. Достоинства и недостатки.
 - 39. Рентгено-структурный анализ в химии белка и нуклеиновых кислот.

Проверочные работы для текущего контроля знаний:

Проверочная работа № 1

- 1. Цель биохимии
- 2. Понятия: in vitro, in vivo, ex vivo, in situ, in utero, in silico
- 3. Понятие: ошибка (неточность) измерения

- 4. 2 вида экспериментальных ошибок
- 5. Причины экспериментальных ошибок
- 6. Количественные характеристики методов измерения
- 7. Способы выражения концентраций
- 8. Понятие «ксенобиотики»
- 9. Понятия: клон, клеточная линия, гетерокарион
- 10. Требования к буферным растворам для биологических исследований
- 11. Понятие «гомогенизация»
- 12. Способы гомогенизации

Проверочная работа № 2

- 1. Принцип и применение аналитического ультрацентрифугирования
- 2. Принцип и применение зонально- плотностного центрифугирования
- 3. Принцип и применение дифференциального центрифугирования
- 4. Принцип разделения веществ хроматографическими методами
- 5. Понятие коэффициент распределения
- 6. Понятие коэффициент распределения
- 7. Понятие эффективный коэффициент распределения
- 8. Сочетаемость методов хроматографии с другими физико-химическими и физическими методами
 - 9. Достоинства хроматографического анализа
 - 10. Виды хроматографии
 - 11. Принцип адсорбционной хроматографии
 - 12. Требования к аддеорбенту
 - 13. Адсорбенты и элюенты для адсорбционной хроматографии
- 14. Преимущества и ограничения в применении метода адсорбционной хроматографии
 - 15. Принцип тонкослойной хроматографии
 - 16. Сорбенты для тонкослойной хроматографии
 - 17. Требования к подвижной фазе
 - 18. Достоинства и недостатки метода тонкослойной хроматографии

Проверочная работа № 3

- 1. Принцип распределительной хроматографии.
- 2. Принцип ионообменной хроматографии. Виды ионообменников
- 3. Зависимость заряда от рН
- 4. Основные компоненты хроматографической системы
- 5. Матрицы для ионообменной хроматографии
- 6. Типы колонок для газо-жидкостной хроматографии
- 7. Разновидности детекторов для газо-жидкостной хроматографии
- 8. Принцип проникающей хроматографии
- 9. Матрицы для проникающей хроматографии
- 10. Применение проникающей хроматографии
- 11. Принцип аффинной хроматографии: примеры аффинного взаимодействия молекул
 - 12. Принцип гидрофобной хроматографии
 - 13. Способы элюирования веществ с колонки при гидрофобной хроматографии
- 14. Отличительные особенности высокоэффективной жидкостной хроматографии. Какие виды традиционной хроматографии могут быть реализованы в метоле ВЭЖХ
 - 15. Различия в нормально-фазовой и обращенно-фазовой ВЭЖХ
 - 16. Взаимосвязь между размерами частиц и качеством разделения при ВЭЖХ

Проверочная работа № 4

- 1. Разновидности разделения веществ с помощью мембран и полых волокон
- 2. Материалы, используемые в качестве мембранных фильтров
- 3. Принцип электрофоретического разделения молекул
- 4. От чего зависит скорость перемещения молекул при электрофорезе
- 5. Основные блоки прибора для электрофореза
- 6. Как влияет на электрофоретическую подвижность знак и величина заряда молекул
 - 7. Как влияет на электрофоретическую подвижность величина молекул
 - 8. Как влияет на электрофоретическую подвижность форма молекул
 - 9. Как влияет на электрофоретическую подвижность сила тока
 - 10. Как влияет на электрофоретическую подвижность напряжение
 - 11. Как влияет на электрофоретическую подвижность ионная сила буфера
 - 12. Носители для электрофореза
 - 13. Виды электрофореза по форме проведения
 - 14. Общий ход работы при электрофорезе
 - 15. Принцип диск-электрофореза
 - 16. Принцип электрофореза в градиенте пористости
 - 17. Принцип электрофореза с додецилсульфатом натрия
 - 18. Принцип пульс-электрофореза
 - 19. Принцип изоэлектрического фокусирования
 - 20. Принцип изотахофореза
 - 21. Принцип капиллярного электрофореза
 - 22. Принцип двумерного электрофореза

Проверочная работа № 5

- 1. Что такое спектр?
- 2. Непрерывные спектры
- 3. Линейчатые спектры
- 4. Полосатые спектры
- 5. Участки ультрафиолетового света
- 6. Диапазон видимого света
- 7. Инфракрасное излучение
- 8. Микроволновое излучение
- 9. Радиоизлучение
- 10. Электронные спектры
- 11. Колебательно-вращательные спектры
- 12. Рамановские спектры
- 13. Спектры ЭПР
- 14. Спектры ЯМР
- 15. Зависимость между длиной волны и частотой
- 16. Основной закон поглощения света
- 17. Поглощение и пропускание.
- 18. Ограничения в использовании основного закона поглощения света

Проверочная работа № 6

- 1. Абсорбционная спектрометрия
- 2. Инструментальные ошибки абсорбционной спектрометрии
- 3. Ошибки абсорбционной спектрометрии, связанные с физикой и химией процесса
 - 4. Спектры поглощения в видимой и УФ областях

- 5. Хромофоры, примеры
- 6. Сдвиги спектра, гипо- и гиперхромия
- 7. Сходство и различия в спектрофотометрах и фотоэлектроколориметрах
- 8. Монохроматор
- 9. Кюветы, фотоэлементы, щель
- 10. Регистрирующие спектрофотометры
- 11. Специальные спектрофотометры
- 12. Нефелометрия и турбидиметрия
- 13. Люминисценция
- 14. Виды люминисценции
- 15. Отличия спектрофлуориметрии от спектрофотометрии
- 16. Рентгено-флуоресцентный анализ

4.2 Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации. Вопросы для подготовки к зачету

- 1. Подходы биохимического исследования. Исследования на целом организме, на органах, на тканях.
- 2. Буферные растворы для биологических исследований.
- 3. Фракционирование клеток, способы измельчения.
- 4. Разделение веществ методом центрифугирования. Препаративное центрифугирование и задачи, решаемые этим методом.
- 5. Аналитическое ультрацентрифугирование, задачи, решаемые этим методом.
- 6. Хроматографический метод разделения веществ. Понятие о коэффициенте распределения и фазе.
- 7. Общая характеристика хроматографических методов исследования. Виды хроматографии.
- 8. Теория адсорбционной хроматографии. Применение.
- 9. Тонкослойная хроматография. Задачи, техника. Применение.
- 10. Распределительная хроматография, хроматография на бумаге. Задачи, техника.
- 11. Ионообменная хроматография. Принцип, задачи, техника. 12. Газожидкостная хроматография. Задачи, оборудование.
- 12. Проникающая хроматография. Гель-хроматография. Материалы для проникающей хроматографии.
- 13. Применение проникающей хроматографии: очистка веществ, определение молекулярных масс, концентрирование растворов, обессоливание растворов макромолекул.
- 14. Аффинная хроматография.
- 15. Гидрофобная хроматография.
- 16. Высокоэффективная жидкостная хроматография.
- 17. Разделение веществ с помощью мембран и полых волокон.
- 18. Теория электрофореза. Факторы, влияющие на электрофорез.
- 19. Виды электрофореза. Носители для электрофореза.
- 20. Ход работы при электрофорезе.
- 21. Электрофорез с подвижной границей.
- 22. Диск-электрофорез.
- 23. Зоновый электрофорез.
- 24. Электрофорез в градиенте пористости.
- 25. Электрофорез с додецилсульфатом натрия.
- 26. Пульс-электрофорез.
- 27. Капиллярный электрофорез.
- 28. Изоэлектрическое фокусирование, изотахофорез.

- 29. Хроматофокусирование.
- 30. Спектроскопия. Разновидности спектров.
- 31. Основной закон поглощения света
- 32. Спектрофотометрия в видимой и ультрафиолетовой области. Принципы работы фотометрических приборов.
- 33. Спектрофлуориметрия. Рентгено-флуоресцентный анализ.
- 34. Электронный парамагнитный резонанс (ЭПР).
- 35. Ядерный магнитный резонанс (ЯМР).
- 36. Масс спектрометрия.
- 37. Радиоизотопные исследования,
- 38. Иммунологические исследования в биохимии. Антигены, антитела.
- 39. Иммуноглобулины. Гаптены. Комплемент.
- 40. Реакция преципитации. Метод двойной иммунодиффузии.
- 41. Метод фиксации комплемента.
- 42. Радиоиммунологический анализ.
- 43. Иммунофлуоресцентный анализ и иммуноферментный анализ.
- 44. Иммуноэлектрофорез.
- 45. Исследование первичной структуры белка: определение аминокислотного состава и субъединичной структуры.
- 46. Исследование первичной структуры белка: определение аминокислотной последовательности, локализации дисульфидных мостиков.
- 47. Исследование конформации белков методом рентгеноструктурного анализа.
- 48. Методы определения нуклеиновых кислот. Раздельная идентификация ДНК и РНК. Выделение нуклеиновых кислот.
- 49. Определение последовательности нуклеотидов в ДНК.
- 50. Метод полимеразной цепной реакции.
- 51. Методы идентификации личности по анализу VNTR-последовательностей.
- 52. Углеводы. Методы их определения.
- 53. Липиды. Количественное определение липидов. Методы разделения жирных кислот.

Критерии оценки ответов:

- оценка «зачтено» выставляется обучающемуся, если им показано при ответе достаточное знание материала, понимание сущности рассматриваемых понятий, явлений и закономерностей; изложение материала выполнено грамотно, без допущения значимых ошибок.
- оценка «не зачтено» выставляется обучающемуся, если им показано при ответе недостаточное знание материала, или отсутствие знаний по основным вопросам предмета и (или) при ответе допущены 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.

Критерии зачета:

«Зачтено» получает студенту, если он дал полный, развернутый ответ на все вопросы или если он дал неполные или неточные ответы, но ответил на уточняющие вопросы, а также выполнил программу занятий.

«Не зачтено» получает студент, если он дал неполные или неточные ответы и не ответил на уточняющие вопросы, если он не ответил ни на один вопрос, а также не выполнил программу занятий.

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

5.1 Основная литература:

- 1. Уилсон, К. Принципы и методы биохимии и молекулярной биологии [Электронный ресурс] : учебное пособие / К. Уилсон, Д. Уолкер ; под ред. Левашова А.В., Тишкова В.И. ; пер. с англ. Мосоловой Т.П., Бозелек-Решетняк Е.Ю.. Электрон. дан. Москва : Издательство "Лаборатория знаний", 2015. 855 с. Режим доступа: https://e.lanbook.com/book/66244 . Загл. с экрана. 5 экз.
- 2. Нельсон, Д. Основы биохимии Ленинджера: в 3 т. Т. 1: Основы биохимии, строение и катализ [Электронный ресурс] : учебное пособие / Д. Нельсон, М. Кокс ; под ред. А. А. Богданова и С. Н. Кочеткова ; пер. с англ. канд. хим. наук Т. П. Мосоловой, канд. хим. наук Е. М. Молочкиной, канд. биол. наук В. В. Белова. Электрон. дан. Москва : Издательство "Лаборатория знаний", 2017. 749 с. Режим доступа: https://e.lanbook.com/book/103034 . Загл. с экрана. 40 экз.

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. Конюхов, В. Ю. Хроматография [Электронный ресурс] : учебник. СПб. : Лань, 2012. 224 с. https://e.lanbook.com/book/4044 .
- 2. Иммунология: учебник для студентов учреждений высшего профессионального образования / Р. М. Хаитов. 2-е изд., перераб. и доп. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2011. 521 с.: ил. + [1] электрон. опт. диск (CD-ROM). ISBN 9785970412886
- 3. Бёккер, Ю. Хроматография. Инструментальная аналитика: методы хроматографии и капиллярного электрофореза / Ю. Бёккер; пер. В.С. Курова. Москва: РИЦ "Техносфера", 2009. 472 с. (Мир химии). ISBN 978-5-94836-212-0; То же [Электронный ресурс]. URL: http://biblioclub.ru/index.php?page=book&id=89008

4. Спектральные методы анализа [Электронный ресурс] : практическое руководство / Васильева В. И., Стоянова О. Ф., Шкутина И. В., Карпов С. И. - СПб. : Лань, 2014. - 416 с. - https://e.lanbook.com/book/50168

5.3. Периодические издания:

- 1. Биологические науки
- 2. Биология. Реферативный журнал. ВИНИТИ
- 3. Известия РАН (до 1993 г. Известия АН СССР). Серия: Биологическая
- 6. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», в том числе современные профессиональные базы данных и информационные справочные системы, необходимых для освоения дисциплины (модуля).
- 1. Электронная библиотечная система «Университетская библиотека ONLINE» http://www.biblioclub.ru
 - 2. ЭБС Издательства «Лань» http://e.lanbook.com/ OOO Издательство «Лань»
- 3. ЭБС «Юрайт» http://www.biblio-online.ru ООО Электронное издательство «Юрайт»

7. Методические указания для обучающихся по освоению дисциплины (модуля).

- 1. Практическое занятие
- ознакомиться с темой, целью, задачами работы;
- ознакомиться с предложенными теоретическими вопросами
- изучить соответствующий лекционный материал;
- изучить основную литературу в соответствии с темой и списком;
- изучить дополнительную литературу в соответствии с темой и списком;
- ознакомиться с практическими заданиями и ходом их выполнения;
- ознакомиться с предложенным оборудованием;
- выполнить предложенные практические задания в соответствии с ходом работы;
- письменно оформить выполненную работу, сделать структурированные выводы
- 2. Самостоятельная работа
- ознакомиться с темой и вопросами СР;
- изучить соответствующий лекционный материал;
- изучить основную литературу в соответствии с темой и списком;
- изучить дополнительную литературу в соответствии с темой и списком;
- письменно оформить выполненную работу, сделать структурированные выводы.

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.

Информационные технологии – не предусмотрены.

8.2 Перечень необходимого лицензионного программного обеспечения.

Microsoft Windows 8, 10

Microsoft Office Professional Plus

8.3 Перечень информационных справочных систем:

1. Электронная библиотечная система eLIBRARY.RU (http://www.elibrary.ru)/

9. Материально-техническая база, необходимая для осуществления образовательного процесса по дисциплине (модулю)

No	Вид работ	Материально-техническое обеспечение дисциплины (модуля) и оснащенность
1.	Лекционные занятия	Лекционная аудитория 431, оснащенная презентационной
		техникой (проектор, экран, компьютер) и
		соответствующим программным обеспечением.
2.	Практические	Аудитория 431, укомплектованная специализированной
	занятия	мебелью и техническими средствами обучения: комплект
		учебной мебели - 16 шт.; доска учебная; ПЭВМ преподавателя 1 шт., проектор Epson EB-S12; экран.
	Г	
3.	Групповые	Аудитория 430, укомплектованный учебной мебелью,
	(индивидуальные)	ПЭВМ преподавателя 1 шт. с выходом в интернет
	консультации	
4.	Текущий контроль,	Аудитория 431, оснащенная комплектом учебной мебели
	промежуточная	- 16 шт.; доска учебная.
	аттестация	
5.	Самостоятельная	Кабинет для самостоятельной работы 437, оснащенный
	работа	компьютерной техникой с возможностью подключения к
	Paccia	сети «Интернет», программой экранного увеличения и
		обеспеченный доступом в электронную информационно-
		образовательную среду университета, ауд. 109 С –
		читальный зал, А 213 – компьютерный класс, оснащенный
		компьютерной техникой с возможностью подключения к
		сети «Интернет», программой экранного увеличения и
		обеспеченный доступом в электронную информационно-
		образовательную среду университета.