

Приложение 2 к РПД
Б1.О.18.04 Биология клетки:
молекулярная биология
06.03.01 Биология
направленность (профиль)
Биологические системы Арктики
Форма обучения – очная
Год набора – 2022

**ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ
АТТЕСТАЦИИ ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ (МОДУЛЮ)**

1. Общие сведения

1.	Кафедра	Естественных наук
2.	Направление подготовки	06.03.01 Биология
3.	направленность (профиль)	Биологические системы Арктики
4.	Дисциплина (модуль)	Б1.О.18.04 Биология клетки: молекулярная биология
5.	Форма обучения	Очная
6.	Год набора	2019

2. Перечень компетенций

ОПК-2 Способен применять принципы структурно-функциональной организации, использовать физиологические, цитологические, биохимические, биофизические методы анализа для оценки и коррекции состояния живых объектов и мониторинга среды их обитания

ОПК-8 Способен использовать методы сбора, обработки, систематизации и представления полевой и лабораторной информации, применять навыки работы с современным оборудованием, анализировать полученные результаты

3. Критерии и показатели оценивания компетенций на различных этапах их формирования

Этап формирования компетенции (разделы, темы дисциплины)	Формируемая компетенция	Критерии и показатели оценивания компетенций			Формы контроля сформированности компетенции
		Знать:	Уметь:	Владеть:	
Методы молекулярной биологии.	ОПК-2; ОПК-8	современные методологические подходы в области молекулярной биологии	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии; комплексом лабораторных методов в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; защита лабораторной работы; контрольная работа, тестирование
Строение, свойства и функции белков и нуклеиновых кислот.	ОПК-2; ОПК-8	строение, свойства и функции белков и нуклеиновых кислот	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; контрольная работа, тестирование
Структурно-функциональная организация генетического аппарата прокариот и эукариот.	ОПК-2; ОПК-8	структурно-функциональную организацию генетического аппарата прокариот и эукариот	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; контрольная работа, тестирование
Молекулярные механизмы хранения, передачи и реализации генетической информации.	ОПК-2; ОПК-8	молекулярные механизмы хранения, передачи и реализации генетической информации	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии; решать ситуационные задачи в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; решение задач на практических занятиях; контрольная работа, тестирование
Молекулярные механизмы регуляции экспрессии генов прокариот и эукариот.	ОПК-2; ОПК-8	молекулярные механизмы регуляции экспрессии генов прокариот и эукариот	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; контрольная работа, тестирование
Молекулярные механизмы мутагенеза и рекомбинации генетического материала.	ОПК-2; ОПК-8	молекулярные механизмы мутагенеза и рекомбинации генетического материала	излагать и критически анализировать базовую информацию в области молекулярной биологии	базовой терминологией в области молекулярной биологии	обсуждение вопросов на семинарах; контрольная работа, тестирование

Шкала оценивания в рамках балльно-рейтинговой системы: «неудовлетворительно» – 60 баллов и менее; «удовлетворительно» – 61-80 баллов; «хорошо» – 81-90 баллов; «отлично» – 91-100 баллов.

4. Критерии и шкалы оценивания

4.1. Выполнение заданий на лабораторных занятиях

Баллы	Характеристики ответа студента, выполнение заданий
2	<ul style="list-style-type: none"> - студент глубоко и всесторонне усвоил проблему; - уверенно, логично, последовательно и грамотно его излагает; - опираясь на знания основной и дополнительной литературы, тесно привязывает усвоенные научные положения с практической деятельностью; - умело обосновывает и аргументирует выдвигаемые им идеи; - делает выводы и обобщения; - свободно владеет понятиями; - выполняет правильно все задания
1	<ul style="list-style-type: none"> - студент твердо усвоил тему, грамотно и по существу излагает ее, опираясь на знания основной литературы; - не допускает существенных неточностей; - увязывает усвоенные знания с практической деятельностью; - аргументирует научные положения; - делает выводы и обобщения; - владеет системой основных понятий; - выполняет задания, но допускает 1-2 ошибки
0,5	<ul style="list-style-type: none"> - тема раскрыта недостаточно четко и полно, то есть студент освоил проблему, по существу излагает ее, опираясь на знания только основной литературы; - допускает несущественные ошибки и неточности; - испытывает затруднения в практическом применении знаний; - слабо аргументирует научные положения; - затрудняется в формулировании выводов и обобщений; - частично владеет системой понятий; - выполняет задание, но допускает 3 и более ошибок
0	<ul style="list-style-type: none"> - студент не усвоил значительной части проблемы; - допускает существенные ошибки и неточности при рассмотрении ее; - испытывает трудности в практическом применении знаний; - не может аргументировать научные положения; - не формулирует выводов и обобщений; - не владеет понятийным аппаратом; - не выполняет заданий

5. Типовые контрольные задания и методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы.

5.1. Примерные зачетные тестовые задания

Вариант 1

Из предложенных вариантов ответа выберите один правильный

1. Произошла мутация в кодирующей последовательности

5'- CAG AAT ACC TGA TTG ATA GCA -3'

Мутантная последовательность имеет вид:

5'- CAG AAT ACT GAT TGA TAG CA -3'

Определите характер мутации:

А) делеция

Б) нонсенс

В) миссенс

2. Нормальная аллель гена содержит 2 сайта узнавания для рестриктизы R, расстояние между которыми составляет 4 кб. Мутантная аллель возникла в результате замены пары оснований, приведшей к появлению дополнительного сайта рестрикции.

Определите генотип пациента по приведенному результату рестрикционного анализа:



4 кб

2.5кб

1.5кб

- А) нормальная гомозигота
 Б) мутантная гомозигота
 В) гетерозигота
3. Для работы ДНК-полимеразы необходимо наличие:
 А) однонитевой матричной ДНК
 Б) инициирующего кодона
 В) двунитевого участка на 3' конце молекулы
 Г) четырех типов дезокситрифосфатов
 Д) транспортных РНК
4. Идентификация в геномной ДНК участков, комплементарных ДНК-зонду, может осуществляться методом:
 А) Нозерн blot-гибридизации
 Б) Вестерн blot-гибридизации
 В) blot-гибридизации по Саузерну
 Г) гибридизации *in situ* на хромосомных препаратах

Ключи к примерным тестовым заданиям:

№ вопроса	1	2	3	4
Правильный ответ	A	B	A	B

1. Примерная ситуационная задача

ДНК-полимераза I обладает кроме своей полимеразной активности еще и (3' → 5')-экзонуклеазной активностью. Эта активность проявляется во время коррекции для удаления неправильно спаренных оснований с конца новосинтезированной цепи ДНК. Чтобы определить эту активность, необходимо приготовить искусственный субстрат с одной poly(dA)-цепью и одной poly(dT)-цепью, который содержит на 3'-конце несколько остатков dT, меченых ^{32}P , за которыми следует несколько остатков dC, меченых ^3H , как показано на рис. 1. Вы измеряете потерю меченых остатков dT и dC в отсутствие dTTP, когда синтез ДНК невозможен, и в присутствии dTTP, когда синтез ДНК может происходить. Соответствующие результаты представлены на рис. 2.

- А. Для чего остатки Т и С пометили разными изотопами?
- Б. Почему отщепление Т-остатков в отсутствие dTTP требует больше времени, чем отщепление С-остатков?
- В. Почему в присутствии dTTP отщепления Т-остатков не происходит, а С-остатки отщепляются независимо от того, есть ли в реакционной смеси dTTP?
- Г. Можно ли ожидать изменения результатов, представленных на рис. 2 Б, если добавить dCTP и dTTP?

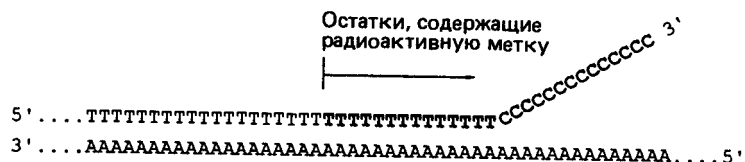


Рис. 1. Искусственный субстрат для изучения процесса коррекции, осуществляемого ДНК-полимеразой I у *E. coli*. Выделенными буквами обозначены нуклеотиды с радиоактивной меткой.

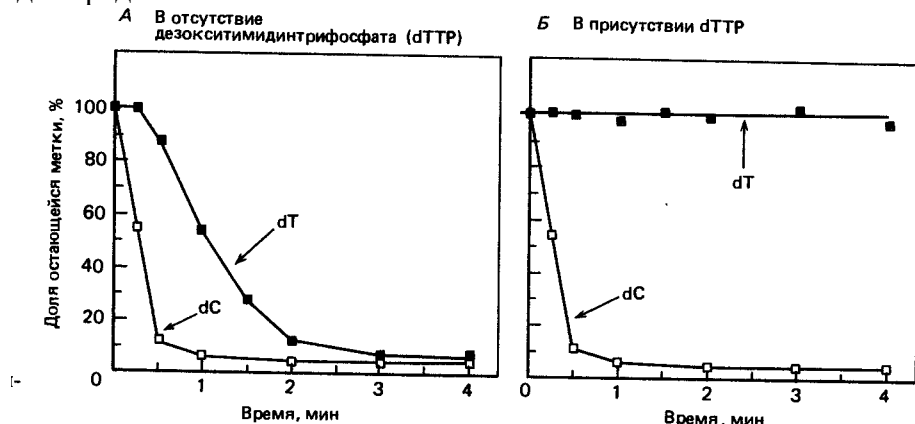


Рис. 2. Коррекция ДНК-полимеразой I в отсутствие (А) и в присутствии (Б) dTTP.

2. Разъяснения по решению ситуационных задач

Цель – выявить умение студентов излагать и критически анализировать базовую общепрофессиональную информацию, решать ситуационные задачи по молекулярной биологии; знание методов исследования в области молекулярной биологии

Образец решения типовой задачи:

А. Использование различных меток для Т- и С-нуклеотидов позволяет проследить за процессом их удаления из полимера. Радиоактивный распад изотопа ^{32}P , обладающего высокой энергией, можно легко отличить с помощью сцинтиляционного счетчика от распада изотопа ^{3}H , обладающего довольно низкой энергией. Измерение можно было сделать и при использовании одного изотопа, хроматографически разделив отщепленные нуклеотиды, однако такая процедура занимает гораздо больше времени.

Б. Вследствие того что по своей нуклеазной активности ДНК-полимераза I является экзонуклеазой (т.е. она отщепляет нуклеотиды с концов цепей), Т-нуклеотиды не могут быть отщеплены, пока не будут удалены все С-нуклеотиды, из-за этого возникает задержка.

В. Если в реакционную смесь добавлен дезокситимидинтрифосфат (dTTP), то сразу же, как только появляется соответствующая АТ-пара, начинается полимеризация. От неправильно спаренной АС-пары полимеризация не может начаться. Скорость полимеризации превышает на два-три порядка скорость экзонуклеазной реакции, поэтому меченные Т-остатки будут быстро «исчезать» с конца цепи, становясь недоступными для действия экзонуклеазы.

Г. Присутствие дезоксицитидинтрифосфата (dCTP) не будет влиять на результаты. Поскольку матрицей служит poly(dA), С-нуклеотиды не могут включаться. Если такое событие все же произойдет по ошибке, то неправильно спаренный С не будет служить праймером для полимеризации.

Литература: Brutlag, D.; Kornberg, A. Enzymatic synthesis of deoxyribonucleic acid. 36. A proofreading function for the 3' to 5' exonuclease activity in deoxyribonucleic acid polymerases. J. Biol. Chem. 247, 241-248, 1972.

5.6. Вопросы к экзамену

1. Предмет и задачи молекулярной биологии. Предпосылки ее возникновения, основные открытия. Перспективы развития молекулярной биологии.
2. Физические, биохимические и биологические методы исследования в молекулярной биологии.
3. Первичная структура ДНК. Межнуклеотидная связь. Нуклеазы рестрикции. Физическое картирование ДНК. Секвенирование ДНК.
4. Вторичная структура ДНК. Правила Э. Чаргаффа. Модель ДНК Дж. Уотсона и Ф. Крика. Полиморфизм двойной спирали ДНК. Сверхспирализация ДНК.
5. Третичная структура ДНК вирусов и бактерий. Уровни организации хроматина в эукариотических клетках.
6. Доказательства генетической роли ДНК. Полуконсервативный механизм репликации ДНК (работы М. Мезельсона и Стала).
7. Репликация ДНК. Ферменты репликации. Точность синтеза ДНК и коррекция. Основные принципы репликации.
8. Особенности репликации у прокариот и эукариот. Топологические проблемы репликации. Регуляция репликации.
9. Репарация ДНК и ее виды: прямая реактивация, темновая репарация, эксцизионная репарация. SOS-репарация. Репарация неспаренных нуклеотидов.
10. Молекулярные механизмы гомологичной рекомбинации. Генная конверсия. Сайт-специфическая рекомбинация.
11. Транскрипция у прокариот. Структура РНК-полимеразы. Цикл транскрипции. Понятие об опероне. Регуляция транскрипции у прокариот.
12. Особенности транскрипции у эукариот. Факторы транскрипции. Энхансеры и сайленсеры. Механизмы активации белков-регуляторов транскрипции. Значение гормонов в регуляции транскрипции.
13. Подвижные генетические элементы прокариот и эукариот, механизмы их перемещения и роль в эволюции.
14. Денатурация и ренатурация ДНК. Метод реассоциации в изучении генома эукариот. Сателлитная ДНК. Умеренные повторы и уникальные последовательности генома. Мозаичность строения эукариотических генов.
15. Репликация и транскрипция вирусных геномов.
16. Процессинг первичных транскриптов у прокариот и эукариот. Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Транс-сплайсинг.
17. Процессинг иРНК у прокариот и эукариот. Механизм сплайсинга и его виды. Регуляция экспрессии генов путем альтернативного сплайсинга. Транс-сплайсинг. Редактирование РНК.
18. Процессинг рРНК и тРНК у прокариот и эукариот. Аутосплайсинг. Природные и синтетические рибозимы (нуклеозимы, минизимы) и перспективы их использования.
19. Обратная транскрипция. Роль обратной транскрипции в эволюции и изменчивости генома. Ретротранспозоны, их типы. Псевдогены.
20. Аминокислотный состав белков. Пептиды. Первичная структура белков. Структурные особенности пептидной связи. Методы определения первичной структуры белка.

21. Вторичная структура белков. α -Спираль, β -структур, β -изгиб. Оптические методы изучения вторичной структуры. Прионизация белков.
22. Третичная структура белков. Денатурация и ренатурация белка. Молекулярные шапероны. Методы изучения третичной структуры белков.
23. Четвертичная структура белка и ее функциональное значение. Методы исследования четвертичной структуры белков.
24. История открытия информационной РНК. Структура иРНК. Расшифровка генетического кода. Основные свойства генетического кода.
25. История открытия транспортных РНК. Структура тРНК. Аминоацил-тРНК-синтетазы. Аминоацилирование тРНК.
26. Рибосомы, их локализация в клетке. Рибосомные РНК и белки. Четвертичная структура рибосом. Структурные превращения рибосом. Прокариотический и эукариотический типы рибосом. Полирибосомы. Бесклеточные системы трансляции.
27. Инициация трансляции. Общие принципы, значение, основные этапы инициации. Инициация трансляции у прокариот и эукариот. Белковые факторы инициации.
28. Элонгация трансляции. Поступление аминоацил-тРНК в рибосому. Транспептидация. Транслокация. Факторы элонгации.
29. Терминация трансляции: терминирующие кодоны, белковые факторы терминации, гидролиз пептидил-тРНК.
30. Регуляция трансляции. Трансмембранный перенос белков. Котрансляционные и посттрансляционные модификации белков.