

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**

**Дисциплины  
(модуля)**

**Молекулярная биология**

---

Разработчик (и):

Макаревич Е.В.

ФИО

зав.кафедрой

должность

к.б.н., доцент

ученая степень,

звание

Утверждено на заседании кафедры

микробиологии и биохимии

наименование кафедры

протокол № 6 от 27.02.2025 г.

Заведующий кафедрой микробиологии и биохимии



подпись

Макаревич Е.В.

ФИО

**Мурманск  
2025**

## 1. Критерии и средства оценивания компетенций и индикаторов их достижения, формируемых дисциплиной (модулем)

Код и наименование компетенции	Код и наименование индикатора(ов) достижения компетенции	Результаты обучения по дисциплине (модулю)			Оценочные средства текущего контроля	Оценочные средства промежуточной аттестации
		<i>Знать</i>	<i>Уметь</i>	<i>Владеть</i>		
ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности	ИД-1 <sub>ОПК-3</sub> Раскрывает принципы и находит пути применения и использования знаний структурно-функциональной организации биомолекул и субклеточных структур, а также методов молекулярной биологии в профессиональной деятельности (для исследований живой природы и биологических систем в научных и практических целях).	<ul style="list-style-type: none"> <li>- специальную терминологию;</li> <li>- молекулярные основы организации и функционирования живых систем;</li> <li>- строение, свойства и функции биологических макромолекул;</li> <li>- структурную и химическую организацию клетки и клеточных органелл, молекулярные механизмы клеточных функций;</li> <li>- локализацию, структуру, свойства нуклеиновых кислот;</li> <li>- молекулярную биологию гена и геном, молекулярные механизмы реализации генотипа в фенотип и дифференцировки клеток;</li> <li>- молекулярные механизмы клеточной энергетики;</li> <li>- организацию клеточных мембран и молекулярные механизмы внутриклеточного транспорта;</li> <li>- механизмы межклеточной коммуникации;</li> <li>- молекулярные механизмы воспроизводства клетки и регуляции времени ее жизни.</li> <li>- молекулярные основы канцерогенеза, иммунитета и лабораторной клинической диагностики.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- правильно использовать терминологию дисциплины;</li> <li>- свободно, грамотно излагать теоретический материал по основным вопросам молекулярной биологии, участвовать в дискуссии;</li> <li>- систематизировать и обобщать знания принципов клеточной организации биологических объектов, мембранных процессов и молекулярных механизмов жизнедеятельности;</li> <li>- использовать знания методов исследования молекулярных структур для оценки физиологического состояния живых систем;</li> <li>- использовать современные представления о роли молекул и субклеточных структур в объяснении механизмов регуляции функционирования живых систем на клеточном и организменном уровнях;</li> <li>- применять полученные знания для интерпретации результатов экспериментальных работ</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- методами анализа имеющейся информации;</li> <li>- навыками практического применения теоретических молекулярно-биологических знаний в области фундаментальной и прикладной биологии;</li> <li>- способами оценки состояния живых систем посредством анализа информации о количественных и качественных характеристиках биомолекул и надмолекулярных структур, в том числе в целях клинической диагностики;</li> <li>- навыками использования полученных знаний в изучении других дисциплин</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- комплект заданий для выполнения практических работ</li> <li>- типовые задания по вариантам для выполнения контрольной работы</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- текущий контроль;</li> <li>- экзаменационные билеты</li> </ul>

## 2. Оценка уровня сформированности компетенций (индикаторов их достижения)

Показатели оценивания компетенций (индикаторов их достижения)	Шкала и критерии ° оценки уровня сформированности компетенций (индикаторов их достижения)			
	Ниже порогового («неудовлетворительно»)	Пороговый («удовлетворительно»)	Продвинутый («хорошо»)	Высокий («отлично»)
<b>Полнота знаний</b>	Уровень знаний ниже минимальных требований. Имели место грубые ошибки.	Минимально допустимый уровень знаний. Допущены не грубые ошибки.	Уровень знаний в объеме, соответствующем программе подготовки. Допущены некоторые погрешности.	Уровень знаний в объеме, соответствующем программе подготовки.
<b>Наличие умений</b>	При выполнении стандартных заданий не продемонстрированы основные умения. Имели место грубые ошибки.	Продемонстрированы основные умения. Выполнены типовые задания с не грубыми ошибками. Выполнены все задания, но не в полном объеме (отсутствуют пояснения, неполные выводы)	Продемонстрированы все основные умения. Выполнены все основные задания с некоторыми погрешностями. Выполнены все задания в полном объеме, но некоторые с недочетами.	Продемонстрированы все основные умения. Выполнены все основные и дополнительные задания без ошибок и погрешностей. Задания выполнены в полном объеме без недочетов.
<b>Наличие навыков (владение опытом)</b>	При выполнении стандартных заданий не продемонстрированы базовые навыки. Имели место грубые ошибки.	Имеется минимальный набор навыков для выполнения стандартных заданий с некоторыми недочетами.	Продемонстрированы базовые навыки при выполнении стандартных заданий с некоторыми недочетами.	Продемонстрированы все основные умения. Выполнены все основные и дополнительные задания без ошибок и погрешностей. Продемонстрирован творческий подход к решению нестандартных задач.
<b>Характеристика сформированности компетенции</b>	Компетенции фактически не сформированы. Имеющихся знаний, умений, навыков недостаточно для решения практических (профессиональных) задач. <b>ИЛИ</b> Зачетное количество баллов не набрано согласно установленному диапазону	Сформированность компетенций соответствует минимальным требованиям. Имеющихся знаний, умений, навыков в целом достаточно для решения практических (профессиональных) задач. <b>ИЛИ</b> Набрано зачетное количество баллов согласно установленному диапазону	Сформированность компетенций в целом соответствует требованиям. Имеющихся знаний, умений, навыков достаточно для решения стандартных профессиональных задач. <b>ИЛИ</b> Набрано зачетное количество баллов согласно установленному диапазону	Сформированность компетенций полностью соответствует требованиям. Имеющихся знаний, умений, навыков в полной мере достаточно для решения сложных, в том числе нестандартных, профессиональных задач. <b>ИЛИ</b> Набрано зачетное количество баллов согласно установленному диапазону

### 3. Критерии и шкала оценивания заданий текущего контроля

#### 3.1 Критерии и шкала оценивания практических работ

С целью развития умений и навыков в рамках формируемых компетенций по дисциплине предполагается выполнение практических работ, что позволяет расширить процесс познания, раскрыть понимание прикладной значимости осваиваемой дисциплины (модуля).

*Перечень оценочных средств для контроля сформированности компетенций в рамках практических работ*

- глоссарий;
- тестовые задания;
- схемы;
- таблицы;
- вопросы для собеседования;
- темы информационного поиска;
- доклад;
- презентация

Оценка	Критерии оценивания
<i>Отлично</i>	Задание выполнено полностью и правильно. Отчет по лабораторной/практической работе подготовлен качественно в соответствии с требованиями. Полнота ответов на вопросы преподавателя при защите работы.
<i>Хорошо</i>	Задание выполнено полностью, но нет достаточного обоснования или при верном решении допущена незначительная ошибка, не влияющая на правильную последовательность рассуждений. Все требования, предъявляемые к работе, выполнены.
<i>Удовлетворительно</i>	Задания выполнены частично с ошибками. Демонстрирует средний уровень выполнения задания на лабораторную/практическую работу. Большинство требований, предъявляемых к заданию, выполнены.
<i>Неудовлетворительно</i>	Задание не выполнено ИЛИ Задание выполнено со значительным количеством ошибок на низком уровне. Многие требования, предъявляемые к заданию, не выполнены.

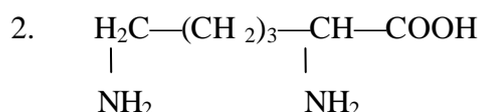
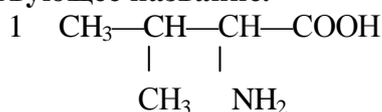
#### Критерии и шкала оценивания тестирования

Перечень тестовых вопросов и заданий, описание процедуры тестирования представлены в электронном курсе в ЭИОС МАУ.

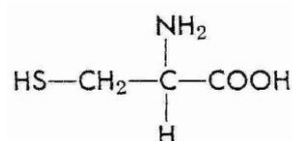
В ФОС включен типовой вариант тестового задания:

**Подберите к каждой аминокислоте соответствующее название.**

- А. Лиз
- Б. Цис
- В. Вал
- Г. Мет
- Д. Лей



3.



Подберите к каждой аминокислоте соответствующее свойство радикала.

- |        |                                     |
|--------|-------------------------------------|
| А. Про | 1. Иминокислота                     |
| Б. Арг | 2. Гидрофильный с катионной группой |
| В. Фен | 3. Гидрофобный ароматический        |
| Г. Глу |                                     |
| Д. Вал |                                     |

Оценка	Критерии оценки
<i>Отлично</i>	90-100 % правильных ответов
<i>Хорошо</i>	70-89 % правильных ответов
<i>Удовлетворительно</i>	50-69 % правильных ответов
<i>Неудовлетворительно</i>	49% и меньше правильных ответов

**Критерии и шкала оценивания составления глоссария**

В результате сбора и систематизации понятий и терминов, объединенных общей специфической тематикой, по нескольким источникам, формируется навык применения информационно-коммуникационных технологий в поиске информации, необходимой для решения задач профессиональной деятельности.

Оценка	Критерии оценивания
<i>Отлично</i>	информация полная, точная и достоверная
<i>Хорошо</i>	информация имеет не более 2 замечаний
<i>Удовлетворительно</i>	3 и более замечаний
<i>Неудовлетворительно</i>	глоссарий не составлен

**Критерии и шкала оценивания графических заданий (схем, таблиц и т.д.)**

Графические задания направлены на систематизацию теоретического материала и установление логических связей между основными теоретическими сведениями, усвоение отношений между понятиями или отдельными разделами темы.

Оценка	Критерии оценивания
<i>Отлично</i>	90-100 % правильно выполненных заданий
<i>Хорошо</i>	70-89 % правильно выполненных заданий
<i>Удовлетворительно</i>	50-69 % правильно выполненных заданий
<i>Неудовлетворительно</i>	50-69 % правильно выполненных заданий

**Критерии и шкала оценивания семинарского занятия**

С целью развития умений и навыков в рамках формируемых компетенций по дисциплине предполагается проведения семинаров, как формы практического занятия, что способствует пониманию отношений между понятиями или отдельными разделами темы, формированию способности к критическому восприятию, обобщению, анализу профессиональной информации.

Оценка	Критерии оценивания
<i>Отлично</i>	Информационный поиск абсолютно соответствует заданной теме. План выступления на семинаре составлен без замечаний. Выступление на семинаре сопровождается презентацией, суть темы раскрыта полностью
<i>Хорошо</i>	Информационный поиск не полностью соответствует заданной теме (не более 2 замечаний). План выступления на семинаре имеет не более 2 замечаний. Выступление на семинаре сопровождается презентацией, суть темы раскрыта полностью

<b>Удовлетворительно</b>	Информационный поиск не полностью соответствует заданной теме (более 3 замечаний). План выступления на семинаре имеет более 3 замечаний. Выступление на семинаре сопровождается презентацией, суть темы раскрыта частично
<b>Неудовлетворительно</b>	Информационный поиск абсолютно не соответствует заданной теме. План выступления на семинаре отсутствует. В семинаре не участвовал

### 3.2 Критерии и шкала оценивания контрольной работы

Контрольная работа предназначена для формирования и проверки знаний/умений/навыков в рамках оцениваемых компетенций по дисциплине (модулю). Перечень контрольных заданий, рекомендации по выполнению представлены в электронном курсе в ЭИОС МАУ.

В ФОС включен типовой вариант контрольного задания.

**Задание 1.** Опишите суть иммунологических методов, основанных на реакциях «антиген-антитело», приведите примеры их использования в клинической диагностике (Реакция агглютинации и ее варианты).

**Задание 2.** Опишите методы определения маркеров заболеваний сердечно-сосудистой и пищеварительной систем (Атеросклероз, коэффициент атерогенности).

**Задание 3.** Опишите методы определения маркеров заболеваний эндокринной системы (Гипотиреоз).

**Задание 4.** Иммунологические методы в диагностике заболеваний иммунной системы (Иммунный статус).

**Задание 5.** Определение онкомаркеров: Альфа-фетопротеин (АФП)

Оценка	Критерии оценивания
<b>Отлично</b>	Контрольная работа выполнена полностью, без ошибок (возможна одна неточность, описка, не являющаяся следствием непонимания материала).
<b>Хорошо</b>	Контрольная работа выполнена полностью, но обоснования шагов решения недостаточны, допущена одна негрубая ошибка или два-три недочета, не влияющих на правильную последовательность рассуждений.
<b>Удовлетворительно</b>	В контрольной работе допущено более одной грубой ошибки или более двух-трех недочетов, но обучающийся владеет обязательными умениями по проверяемой теме.
<b>Неудовлетворительно</b>	В контрольной работе есть грубые ошибки и недочеты ИЛИ Контрольная работа не выполнена.

### 4. Критерии и шкала оценивания результатов обучения по дисциплине (модулю) при проведении промежуточной аттестации

Для дисциплин, заканчивающихся экзаменом, результат промежуточной аттестации складывается из баллов, набранных в ходе текущего контроля и при проведении экзамена:

В ФОС включен список вопросов и заданий к экзамену и типовой вариант экзаменационного билета:

1. Этапы развития молекулярной биологии.
2. Нобелевские лауреаты в области медицины, физиологии, биологии, химии, открытия которых внесли вклад в развитие молекулярной биологии.
3. Методы молекулярной биологии. Характеристика визуализирующих методов.
4. Методы молекулярной биологии. Характеристика методов разделения молекул и надмолекулярных структур.
5. Методы выделения нуклеиновых кислот. Общая характеристика.
6. Принцип действия метода ПЦР. Основные этапы. Разновидности.

7. Принципы метода электрофореза. Применение в молекулярной биологии.
8. Методы определения первичной последовательности нуклеиновых кислот и белков (секвенирование).
9. Объекты молекулярной биологии. Сравнительная характеристика прокариот и эукариот.
10. Объекты молекулярной биологии – вирусы (общая характеристика).
11. Объекты молекулярной биологии – субклеточные структуры (характеристика и локализация биохимических процессов).
12. Макромолекулы. Нуклеотидсодержащие соединения как объекты молекулярной биологии. Классификация и биологических свойства.
13. Объекты молекулярной биологии – мембраны. Молекулярная организация клеточных мембран. Свойства и функции биологических мембран. Принципы строения мембран.
14. Типы и функции мембранных липидов. Структурные и функциональные свойства мембранных липидов. Примеры мембранных липидов различных функций.
15. Классификация и строение мембранных белков. Структурные и функциональные свойства мембранных белков. Цитоскелет мембран.
16. Транспорт веществ через плазматическую мембрану. Пассивный и активный транспорт. Регуляция конформационного состояния каналов.
17. Транспорт веществ через плазматическую мембрану. Устройство и механизм  $\text{Na}^+/\text{K}^+$  насоса.
18. Транспорт крупных молекул через мембрану. Сравнительная характеристика механизмов пиноцитоза, рецепторно-опосредованного клатрин зависимого эндоцитоза и фагоцитоза.
19. Клеточные контакты. Сравнительная характеристика прикрепительных контактов. Типы и строение межклеточных и клеточно-матриксных контактов.
20. Клеточные контакты. Сравнительная характеристика запирающих и коммуникационных контактов.
21. Передача сигналов через мембрану. Этапы передачи сигналов. Значение фосфорилирования и дефосфорилирования в передаче сигналов.
22. Передача сигналов через мембрану. Понятие вторичных мессенджеров и их классификация. Образование вторичных мессенджеров.
23. Виды липофильных и гидрофильных рецепторов, участвующих в передаче сигналов в клетках млекопитающих.
24. Механизм передачи сигнала, посредством липофильных рецепторов. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа.
25. Процессы передачи сигналов, сопряженные с G-белком. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа. Опишите класс, место синтеза первичного мессенджера выбранного Вами в качестве примера. Примеры.
26. Механизм передачи сигналов на мембранные рецепторы-ферменты. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа. Опишите класс, место синтеза первичного мессенджера выбранного Вами в качестве примера. Примеры.
27. Механизм передачи сигналов на каналобразующий мембранный рецептор. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа. Опишите класс, место синтеза первичного мессенджера выбранного Вами в качестве примера. Примеры.
28. Механизм передачи сигналов на мембранный рецептор, сопряженный с работой G-белка, активирующий инозитолфосфатную систему. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа. Опишите класс, место синтеза первичного мессенджера выбранного Вами в качестве примера. Примеры.
29. Механизм передачи сигналов на мембранный рецептор, сопряженный с работой G-белка, активирующий аденилатциклазную систему. Приведите пример клеточной сигнализации данного типа. Опишите класс, место синтеза первичного мессенджера выбранного Вами в качестве примера. Примеры.

30. Механизм передачи зрительного сигнала, сопряженный с работой G-белка, посредством родопсина.
31. Энергетика клетки. Виды энергии, используемые клеткой. Способы получения энергии клеткой. Формы энергии в клетке, их значение.
32. Энергетика клетки. Виды макроэргических соединений. Биологическое значение макроэргических связей.
33. Энергетика клетки. Характеристика основных энергодающих реакций в клетке. Формы и значение коферментов НАД и ФАД в энергетическом метаболизме клетки.
34. Энергетика клетки. Гликолиз – путь энергетического метаболизма. Значение гликолиза в получении энергии клеткой (окислительном и субстратном фосфорилированиях).
35. Энергетика клетки. Митохондрии, строение, роль в клеточной энергетике. Биохимические процессы в матриксе. ( $\beta$ -Окисление жирных кислот в митохондриях).
36. Энергетика клетки. Митохондрии, строение, их роль в клеточной энергетике. Биохимические процессы в матриксе (Цикл Кребса).
37. Энергетика клетки. Дыхательная цепь. Принцип «выстраивания» доноров и акцепторов электронов. Окислительно-восстановительный потенциал веществ. Транспорт электронов по дыхательной цепи в митохондриях. Роль протонного насоса в синтезе АТФ.
38. Энергетика клетки. Электрохимический градиент протонов. Теория Митчелла. Строение АТФ-азы. Роль протонного насоса в синтезе АТФ.
39. Энергетика клетки. Роль глюконеогенеза, синтеза гликогена и липидов в клеточной энергетике.
40. Хранение генетической информации. Структурно-функциональная организация нуклеиновых кислот.
41. Хранение генетической информации. Генетический код и его свойства.
42. Хранение генетической информации. Общие свойства генома различных организмов. Сравнительная характеристика прокариотического и эукариотического геномов.
43. Хранение генетической информации. Избыточность генома и его компактизация у эукариот. Уровни упаковки и организации генетического материала.
44. Хранение генетической информации. Ядерный геном человека. Соотношение между геномом и генотипом. Хромосомные и внехромосомные гены. Мобильные генетические элементы.
45. Реализация генетической информации. Характеристика основных компонентов белок-синтезирующей системы.
46. Реализация генетической информации. Транскрипция. Созревание информационной РНК. Рибосомы их строение. Сравнение процессов транскрипции у прокариот и эукариот.
47. Реализация генетической информации. Этапы трансляции белка. (Рекогниция. Инициация. Элонгация. Терминация). Сравнение процессов трансляции у прокариот и эукариот.
48. Процессинг внутриклеточных, мембранных и секреторных белков. Роль ЭПС и комплекса Гольджи в формировании белков. Сравнение процессинга белков у эукариот и прокариот.
49. Молекулярная биология рака. Общая характеристика. Примеры.
50. Молекулярная природа наследственных заболеваний. Пример.

**Типовой вариант экзаменационного билета**  
МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ  
ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«МУРМАНСКИЙ АРКТИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

**ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЙ БИЛЕТ № 5**  
**по дисциплине «Молекулярная биология» для обучающихся по направлению**  
**подготовки 06.03.01 Биология, направленности «Микробиология»**

1. Этапы развития молекулярной биологии.
2. Клеточные контакты. Сравнительная характеристика прикрепительных контактов. Типы и строение межклеточных и клеточно-матриксных контактов.
3. Энергетика клетки. Гликолиз – путь энергетического метаболизма. Значение гликолиза в получении энергии клеткой (окислительном и субстратном фосфорилировании).

Экзаменационные билеты рассмотрены и утверждены на заседании кафедры микробиологии и биохимии, протокол № от « » 20 года

Зав. кафедрой микробиологии и биохимии, к.б.н.

Е.В. Макаревич

<b>Оценка</b>	<b>Критерии оценки ответа на экзамене</b>
<b><i>Отлично</i></b>	Обучающийся глубоко и прочно усвоил программный материал, исчерпывающе, последовательно, четко и логически стройно его излагает, умеет тесно увязывать теорию с практикой, не затрудняется с ответом при видоизменении вопроса. Владеет специальной терминологией, демонстрирует общую эрудицию в предметной области, использует при ответе ссылки на материал специализированных источников, в том числе на Интернет-ресурсы.
<b><i>Хорошо</i></b>	Обучающийся твердо знает материал, грамотно и по существу излагает его, не допуская существенных неточностей в ответе на вопрос, владеет специальной терминологией на достаточном уровне; могут возникнуть затруднения при ответе на уточняющие вопросы по рассматриваемой теме; в целом демонстрирует общую эрудицию в предметной области.
<b><i>Удовлетворительно</i></b>	Обучающийся имеет знания только основного материала, но не усвоил его деталей, допускает неточности, недостаточно правильные формулировки, плохо владеет специальной терминологией, допускает существенные ошибки при ответе, недостаточно ориентируется в источниках специализированных знаний.
<b><i>Неудовлетворительно</i></b>	Обучающийся не знает значительной части программного материала, допускает существенные ошибки, нарушения логической последовательности в изложении программного материала, не владеет специальной терминологией, не ориентируется в источниках специализированных знаний. Нет ответа на поставленный вопрос.

Оценка, полученная на экзамене, переводится в баллы («5» - 20 баллов, «4» - 15 баллов, «3» - 10 баллов) и суммируется с баллами, набранными в ходе текущего контроля.

Итоговая оценка по дисциплине	Суммарные баллы по дисциплине, в том числе	Критерии оценивания
<i>Отлично</i>	91 - 100	Выполнены все контрольные точки текущего контроля на высоком уровне. Экзамен сдан
<i>Хорошо</i>	81-90	Выполнены все контрольные точки текущего контроля. Экзамен сдан
<i>Удовлетворительно</i>	70- 80	Контрольные точки выполнены в неполном объеме. Экзамен сдан
<i>Неудовлетворительно</i>	69 и менее	Контрольные точки не выполнены или не сдан экзамен

### 5. Задания диагностической работы для оценки результатов обучения по дисциплине (модулю) в рамках внутренней независимой оценки качества образования

Оценочные материалы содержат задания для оценивания знаний, умений и навыков, демонстрирующие уровень сформированности компетенций и индикаторов их достижения в процессе освоения дисциплины (модуля).

Комплект заданий разработан таким образом, чтобы осуществить процедуру оценки каждой компетенции, формируемых дисциплиной (модулем) у обучающегося в письменной форме.

Содержание комплекта заданий включает: тестовые задания, практико-ориентированные задания.

#### Комплект заданий диагностической работы с правильными ответами

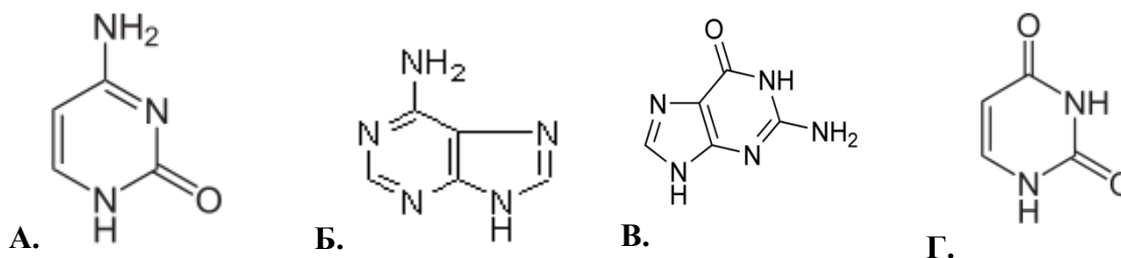
##### Вариант 1

<p>ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности</p> <p><b>1. Установите соответствие. Подберите к каждой аминокислоте соответствующее свойство радикала.</b></p> <p>А. Фен Б. Глу В. Три Г. Арг Д. Лиз</p> <p>1. Гидрофильный с анионной группой 2. Гидрофильный с катионной группой 3. Гидрофобный</p> <p><b>2. Выберите один правильный ответ. Пептид, на С-конце которого находится иминокислота:</b></p> <p>А. Вал – Иле – Сер – Тре Б. Цис – Ала – Про – Тир В. Про – Гис – Гли – Три Г. Мет – Глу – Лиз – Фен Д. Иле – Три – Сер – Про</p> <p><b>3. Вырожденность генетического кода – способность нескольких триплетов кодировать одну аминокислоту. А какая аминокислота кодируется одним триплетом?</b></p> <p>А. Лейцин Б. Серин В. Аланин Г. Метионин Д. Лизин</p>
---

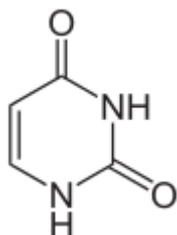
**4. Установите соответствие.**

- |                        |  |
|------------------------|--|
| А. Первичная структура | 1. Стабилизируется водородными связями между атомами пептидного остова                     |
| Б. Вторичная структура | 2. В ее формировании принимают участие связи между радикалами аминокислот                  |
| В. Третичная структура | 3. Фиксируется ковалентными связями между α-амино- и α-карбоксыльными группами аминокислот |

**5. Выберите правильные ответы. К пиримидиновым основаниям относятся**



**6. Напишите название азотистого основания: \_\_\_\_\_.** Выберите правильный ответ. Соединение, структура которого изображена, входит в состав только:



- А. только ДНК  
Б. только РНК  
В. РНК и ДНК

**7. Выберите правильные ответы. При формировании вторичной структуры нуклеиновых кислот водородные связи не возникают:**

- А. Аденином и тиминном  
Б. Аденином и урацилом  
В. Гуанином и цитозинном  
Г. Аденином и гуанином  
Д. Тиминном и урацилом

**8. Фрагмент нуклеотидной цепи ДНК имеет последовательность ААГГТЦААТЦЦГ. Определите нуклеотидную последовательность второй цепи и общее число водородных связей, которые образуются между двумя цепями.**

**9. Пользуясь буквенными обозначениями, указать возможную последовательность нуклеотидных остатков в обеих цепях фрагмента молекулы ДНК и во фрагменте молекулы мРНК, кодирующих биосинтез фрагмента белка с первичной структурой ...ала-тре-лиз-асн-сер.**

**10. Молекула пре-мРНК состоит из 9000 нуклеотидов, причем на интронные участки приходится 3000 нуклеотидов. Определите, количество аминокислот, входящих в полипептид:**

- А. 1000  
Б. 2000  
В. 3000  
Г. 6000

Д. 9000

**11. У ребенка, выздоравливающего после гриппа, обнаружено увеличение образования иммуноглобулинов вследствие увеличения синтеза соответствующих иРНК. Какой процесс из перечисленных приводит к увеличению количества защитных белков?**

- А. Мутация ДНК
- Б. Транскрипция
- В. Репарация ДНК
- Г. Репликация ДНК
- Д. Терминация синтеза ДНК

**12. Укажите, какие из следующих утверждений правильные, а какие-нет. Если утверждение неверно, объясните почему.**

- А. Плазматическая мембрана непроницаема для всех заряженных молекул.
- Б. Все известные до сих пор транспортные белки мембран пронизывают липидный бислой. Их полипептидные цепи обычно перешнуровывают мембрану несколько раз.
- В. В процессе транскрипции в качестве матрицы используется 5' - 3' цепь ДНК.

## Вариант 2

ОПК-3 Способен применять знание основ эволюционной теории, использовать современные представления о структурно-функциональной организации генетической программы живых объектов и методы молекулярной биологии, генетики и биологии развития для исследования механизмов онтогенеза и филогенеза в профессиональной деятельности

**1. Установите соответствие. Подберите к каждой аминокислоте соответствующую характеристику:**

- |        |                                   |
|--------|-----------------------------------|
| А. Фен | 1. Иминокислота                   |
| Б. Цис | 2. Серосодержащая                 |
| В. Тир | 3. Содержит ароматический радикал |
| Г. Мет |                                   |
| Д. Про |                                   |

**2. Выберите один правильный ответ. Пептид, на N-конце которого находится диаминомонокарбоновая кислота:**

- А. Тре – Ала – Лиз – Про
- Б. Лиз – Сер – Гис – Вал
- В. Про – Вал – Иле – Мет
- Г. Вал – Лей – Тре – Лиз
- Д. Три – Мет – Гли – Ала

**3. Выберите правильный ответ. Положительный заряд гистонов обусловлен присутствием в белке большого количества:**

- А. Глу, Асп
- Б. Лиз, Арг
- В. Лей, Фен
- Г. Цис, Мет
- Д. Тре, Сер

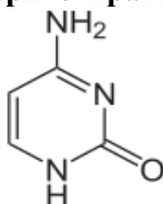
**4. Установите соответствие.**

Стадия биосинтеза белка:

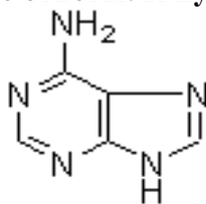
1. Элонгация
2. Терминация
3. Подготовительная стадия
4. Инициация

- А. Образование аминоксил-тРНК.
- Б. Образование функционально активной рибосомы.
- В. Синтез полипептида.
- Г. Завершение синтеза и освобождение полипептидной цепи.

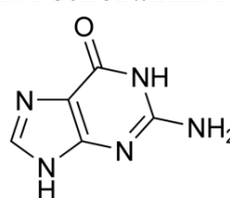
**5. Выберите правильные ответы. К пуриновым основаниям относятся:**



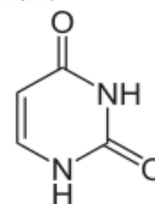
А.



Б.

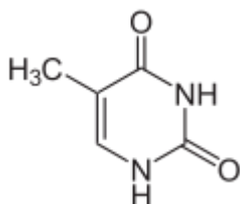


В.



Г.

**6. Напишите название азотистого основания: \_\_\_\_\_.** Выберите правильный ответ. Соединение, структура которого изображена, входит в состав:



- А. только ДНК
- Б. только РНК
- В. РНК и ДНК

**7. Выберите правильные ответы. Согласно правилу комплементарности Чаргаффа водородные связи в молекуле ДНК замыкаются между:**

- А. Аденином и гуанином
- Б. Аденином и тиминном
- В. Урацилом и аденином
- Г. Цитозином и тиминном

**8. Определите нуклеотидную последовательность участков молекулы РНК, синтезированный с помощью РНК-полимеразы, если участок ДНК имел следующие нуклеотидные фрагменты:**

- А. АТЦГААЦТАЦГ.
- Б. ЦТТАГГЦТАЦЦ.
- В. ТГАЦАГТАТГЦГ.

**9. Пользуясь буквенными обозначениями, указать возможную последовательность нуклеотидных остатков в обеих цепях фрагмента молекулы ДНК и во фрагменте молекулы мРНК, кодирующих биосинтез фрагмента белка с первичной структурой ...ала-тре-лиз-асн-сер.**

**10. Во время анализа фрагмента ДНК, который был синтезирован в процессе полимеразной цепной реакции, было выявлено, что в его состав входит 180 пар нуклеотидов. Какое количество мономеров белка кодирует этот фрагмент?**

- А. 20
- Б. 60
- В. 90
- Г. 120

Д. 180

**11. У больного обнаружено снижение содержания ионов магния в крови, необходимых для прикрепления рибосом к гранулярной эндоплазматической сети. Известно, что это приводит к нарушению биосинтеза белка. Какой именно этап биосинтеза белка будет нарушен?**

- А. Репликация
- Б. Транскрипция
- В. Терминация
- Г. Активация аминокислот
- Д. Трансляция

**12. Укажите, какие из следующих утверждений правильные, а какие - нет. Если утверждение неверно, объясните почему.**

- А. Липидный бислой – основной структурный компонент всех клеточных мембран.
- Б. На работу  $(\text{Na}^+ + \text{K}^+)$ -насоса расходуется третья часть общего количества генерируемой в клетках АТФ; он обеспечивает поддержание высокой концентрации  $\text{K}^+$  внутри клеток, регуляцию клеточного объема, а также поглощение сахаров и аминокислот в кишечнике и почках.
- В. В результате процесса транслокации рибосома перемещается в направлении 3'-5' вдоль мРНК.