Документ подписан простой электронной подписью
Информация о вла фынеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
ФИО: Шуматов Валентин Борисович
Высшего образования
Дата подписания: 16.11.20% Пижео кеанский государственный медицинский университет»
Уникальный программный ключ Министерства здравоохранения Российской Федерации
1cef78fd73d75dc6ecf72fe1eb94fee387a2985d2657b784eec019bf8a794cb4

## РАБОЧАЯ ПРОГРАММА УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ

(наг	менование учебной дисциплины)	_
Направление полготовки	(специальность) 33.05.01 Фармация	
	Constitution of the political and the constitution of the constitu	_
Форма обучения	очная	
	(очная, очно-заочная (вечерняя), заочная)	
Срок освоения ОПОП	рма обучения очная (очная, очно-заочная (вечерняя), заочная)	
	(нормативный срок обучения)	
Институт/кафедра	кафедра фармации	

При разработке рабочей программы учебной дисциплины (модуля) в основу положены: 1) ФГОС ВО по направлению подготовки (специальности) 33.05.01 Фармация утвержденный Министерством образования и науки РФ «11» августа 2016г., приказ № 1037 2) Учебный план по специальности 33.05.01 Фармация утвержденный ученым советом ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России «17» апреля 2018 г., Протокол № 4 Рабочая программа учебной дисциплины (модуля) одобрена на заседании кафедры фармации от « « » маго 2018 г. Протокол № /д Устинова Любовь Викторовна Заведующий кафедрой Рабочая программа учебной дисциплины (модуля) одобрена УМС по специальности Фармация от «<u>19</u> » *шошо* 2018 г. Протокол № М. М. Цветкова Председатель УМС (Ф.И.О.)

Разработчики:

Доцент

(занимаемая должность)

Доцент

(занимаемая должность)

(побпись)

 $(\Phi.H.O.)$ 

Степанов

Сергей

Викторович

(Ф.И.О.)

Шкрыль Юрий Николаевич

### 2. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

### 2.1. Цель и задачи освоения дисциплины (модуля)

**Цель** освоения учебной дисциплины Б1.Б.28 Биотехнология состоит в овладении знаниями о получении с помощью макро- и микроорганизмов и промышленных биокатализаторов (ферментов) лекарственных средств, а также принципами технологии, связанной с использованием биологических систем, живых организмов или их производных для изготовления или изменения продуктов или процессов с целью их конкретного использования.

## При этом задачами дисциплины являются:

обучение студентов деятельности провизора, исходя из знания основ молекулярной биологии и генетики продуцентов, совершенствования производства методами генетической инженерии и инженерной энзимологии, знания фундаментальных основ методов контроля качества и подлинности препаратов, получаемых биотехнологическими методами;

- формирование у обучающихся практических умений и навыков изготовления биотехнологических лекарственных препаратов, оценки качества сырья, питательных сред, полупродуктов и целевых продуктов;
- выработка у обучающихся способности правильно оценивать соответствие биотехнологического производства правилам GMP, соответствие требованиям экологической безопасности, применительно к используемым на производстве биообъектам продуцентам и целевым продуктам. Выработка правильной ориентации при оценке качества рекомбинантных белков как лекарственных препаратов.

## 2.2. Место учебной дисциплины (модуля) в структуре ОПОП университета

- 2.2.1. Учебная дисциплина (модуль) Б1.Б.28 Биотехнология относится к базовой части дисциплин специальности 33.05.01 Фармация
- 2.2.2. Для изучения данной учебной дисциплины (модуля) <u>необходимы</u> следующие знания, умения и навыки, формируемые предшествующими дисциплинами:

### Биология

Знания: общие закономерности происхождения и развития жизни, антропогенез и онтогенез человека. Законы генетики и ее значение для медицины, закономерности наследственности и изменчивости.

Умения: описывать и анализировать состояние генетического аппарата различных клеточных структур человека.

Навыки: изучение наследственности с помощью цитогенетического, генеалогического и близнецового методов.

#### Физика

Знания: основные физические законы функционирования клеток, органов и систем организма; биофизические механизмы функционирования сенсорных систем организма; теоретические основы информатики, статистики; распространение информации в медицинских и биологических системах.

Умения: проводить и анализировать данные электрофизиологических приборных исследований.

Навыки: основными методами (принципами) определения параметров биофизических процессов, происходящих в организме; основными методами медицинской статистики.

## Органическая химия

Знания: механизмы регуляции водно-солевого и кислотно-щелочного гомеостазов; роль и значение макро- и микроэлементов для здорового организма; строение и роль биологически важных органических соединений в поддержании гомеостаза организма; значение биологически важных веществ (тиоэфиров, коферментов), реакций (окисления,

восстановления, ацилирования), химической основы действия ферментов и коферментов ( ${\rm HAД}^+$ ,  ${\rm NAДH}$  и др.); основные механизмы перекисного окисления липидов, антиоксидантной системы.

Умения: анализировать данные о состоянии водно-минерального и кислотно-щелочного гомеостаза здорового человека; прогнозировать направление и результат химических превращений важных органических соединений в организме здорового человека.

Навыки: основными методами (принципами) определения содержание и активности важных неорганических и органических веществ.

### Микробиология.

Знания: основные характеристики микроорганизмов, бактерий, вирусов, простейших и др.; роль в патологии, распространенность их в природе. Токсины (эндо- и экзо-), ферменты агрессии; особенности вирусных инфекционных процессов; основные положения учения об иммунитете (специфические и неспецифические механизмы защиты).

Умения: проводить микробиологический анализ по данным исследований биологических жидкостей и тканей; определять иммунологический статус здорового человека по результатам гемограммы.

Навыки: основами оценки состояния иммунной системы здорового человека.

#### Биологическая химия

Знания: основные функциональные свойства биомолекул клетки, субклеточных органелл; важнейшие свойства и механизмы регуляции метаболизма углеводов, липидов, белков, аминокислот, нуклеотидов, биологическое значение витаминов; основы биоэнергетики, молекулярные механизмы образования субстратов для митохондриального и внемитохондриального окисления; особенности метаболизма печени, системы крови, нервной, мышечной и др. структур организма; принципы биохимического анализа, диагностическое значение показателей крови и мочи у здорового человека.

Умения: анализировать молекулярные механизмы поддержания гомеостаза в здоровом организме; объяснить способы обезвреживания токсических веществ; оценивать данные о химическом составе биологических жидкостей для характеристики нормы и признаков болезни.

Навыки: методами (принципами) определения химического состава биологических жидкостей в клинической медицине.

#### Физиология

Знания: закономерности функционирования органов и систем организма и механизмы их регулирования; основные законы биомеханики и ее значения для фармакологии, основные методы исследования функций организма.

Умения: определять основные константы гомеостаза организма человека по лабораторно-инструментальным данным в норме.

Навыки: основными приемами исследований на человеке; основополагающими методическими приемами оценки функционирования органов и систем организма.

## 2.3. Требования к результатам освоения учебной дисциплины (модуля)

# 2.3.1. Изучение данной учебной дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих общепрофессиональных (ОПК) и профессиональных (ПК) компетенций:

№	Номер/	Содержание	В результ	В результате изучения учебной д обучающиеся должнь					
745	индекс компетенции	компетенции (или ее части)	Знать	Уметь	Владеть	Оценочные средства			
1	2	3	4	5	6	7			
1	ОПК-7	готовность к использованию основных физико-	Знать: основ биотехнолог Уметь: испол						

		химических,	терминологию, связанную с	
		математических и	обращением лекарственных	
		иных	препаратов, полученных	
		естественнонаучных	биотехнологическими методами.	
		понятий и методов	Владеть: навыками использования	
		при решении	специализированной литературы	
		профессиональных		
		задач		
2	ПК-3	способностью к	Знать: Технологии производства	Тестовый
		осуществлению	лекарственных средств,	контроль
		технологических	основанные на жизнедеятельности	
		процессов при	микроорганизмов	
		производстве и	Уметь: Обеспечивать условия	
		изготовлении	асептического проведения	
		лекарственных	биотехнологического процесса и	
		средств	его соответствие современным	
			требованиям к организации	
			производства	
			Владеть: Техникой проведения	
			всех этапов иммобилизации и	
			использования иммобилизованных	
			биообъектов	

## 2.4. Характеристика профессиональной деятельности выпускника

## 2.4.1. Область профессиональной деятельности выпускника

Область профессиональной деятельности выпускников, освоивших программу по специальности 33.05.01 Фармация, включает фармацевтическую деятельность в сфере обращения лекарственных средств, в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации и профессиональными стандартами.

Связь области профессиональной деятельности выпускников ОПОП ВО поспециальности 33.05.01 Фармация с профессиональным стандартом отражена в таблице 1.

Связь ОПОП ВО с профессиональным стандартом

Направление подготовки/ специальность	Номер уровня квалификации	Наименование выбранного профессионального стандарта
33.05.01 Фармация	7	Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. № 91н "Об утверждении профессионального стандарта «Провизор»

## 2.4.2. Объекты профессиональной деятельности выпускников,

Объектами профессиональной деятельности специалистов являются: лекарственные средства;

совокупность средств и технологий, направленных на создание условий для разработки, производства, контроля качества, обращения лекарственных средств и контроля в сфере обращения лекарственных средств в соответствии с установленными требованиями и стандартами в сфере здравоохранения;

физические и юридические лица; население.

### 2.4.3 Задачи профессиональной деятельности выпускников

## фармацевтическая деятельность:

производство и изготовление лекарственных средств;

реализация лекарственных средств;

обеспечение условий хранения и перевозки лекарственных средств;

участие в проведении процедур, связанных с обращением лекарственных средств;

участие в контроле качества лекарственных средств;

обеспечение информирования о лекарственных препаратах в пределах, установленных действующим законодательством;

проведение санитарно-просветительной работы с населением;

формирование мотивации граждан к поддержанию здоровья;

### медицинская деятельность:

оказание первой помощи в торговом зале аптечной организации при неотложных состояниях у посетителей до приезда бригады скорой помощи;

участие в оказании помощи населению при чрезвычайных ситуациях на этапах медицинской эвакуации, в том числе в организации снабжения лекарственными средствами и медицинскими изделиями;

## организационно-управленческая деятельность:

участие в организации производства и изготовления лекарственных средств;

организация и проведение мероприятий по хранению, перевозке, изъятию и уничтожению лекарственных средств;

участие в организации и управлении деятельностью организаций, занятых в сфере обращения лекарственных средств, и (или) их структурных подразделений;

участие в организации мероприятий по охране труда и технике безопасности, профилактике профессиональных заболеваний, контролю соблюдения и обеспечение экологической безопасности;

ведение учетно-отчетной документации в фармацевтической организации; соблюдение основных требований информационной безопасности:

### научно-исследовательская деятельность:

анализ научной литературы и официальных статистических обзоров, участие в проведении статистического анализа и публичное представление полученных результатов;

участие в решении отдельных научно-исследовательских и научно-прикладных задач в сфере обращения лекарственных средств.

## 2.4.4. Виды профессиональной деятельности, которые лежат в основе преподавания данной дисциплины:

Фармацевтическая

Научно-исследовательская

В соответствии с требованиями Профессионального стандарта <u>«Провизор»</u>, утверждённого приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от <u>9.03.2016 №</u> 91, задачами профессиональной деятельности выпускников является выполнение трудовых действий в рамках трудовых функций.

1. Трудовые функции провизора

	1. Трудовые функции провизора							
	Трудовые функции	Трудовые действия						
Код	Наименование	Уровень квали- фикации	Наиме	нование				
7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций	A/04.7 7	Выбор технологического подготовка технологического изготовления	оптимального процесса и необходимого оборудования для лекарственных				

пропородор
препаратов
Изготовление лекарственных
препаратов в соответствии с
правилами изготовления и с учетом
всех стадий технологического
процесса, контроль качества на
стадиях технологического процесса
Осуществление упаковки и
маркировки/оформления
изготовленных лекарственных
препаратов
Ведение регистрации данных об
изготовлении лекарственных
препаратов (заполнение паспорта
письменного контроля; в случае
использования при изготовлении
лекарственных средств, находящихся
на предметно-количественном учете,
оформление обратной стороны
рецепта)

## 3. ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ

3.1. Объем учебной дисциплины (модуля) и виды учебной работы

Вид учебной раб	Всего часов/ зачетных единиц	Семестры № 7 часов	
1		2	3
Аудиторные занятия (всего), в т	гом числе:	60	60
Лекции (Л)	Лекции (Л)		
Практические занятия (ПЗ),	Практические занятия (ПЗ),		
Самостоятельная работа студенчисле:	48	48	
Подготовка к занятиям(ПЗ)		24	24
Подготовка к текущему контрол	но (ПТК))	12	12
Подготовка к промежуточному	контролю (ППК))	12	12
Вид промежуточной	зачет (3)		
аттестации	экзамен (Э)	36	36
HTOEO, Of	час.	144	144
ИТОГО: Общая трудоемкость	3ET	4	4

## 3.2.1 Разделы учебной дисциплины и компетенции, которые должны быть освоены при их изучении

N₂	No	Наименование	Содержание раздела в дидактических единицах (т	емы
----	----	--------------	--	-----

	компете	раздела	разделов)			
	нции	учебной				
		дисциплины				
1	2	3	4			
1.	ОПК-7 ПК-3	Биотехнология	Современные методы молекулярно-биологических исследований. Геномика: аппаратная база, принципы. Секвенирование генов и геномов. Протеомика: принципы, разделение белков при 2-D электрофорезе, автоматические системы для двумерного разделения белков на основе хроматографии. Основные инструменты генетической инженерии: векторы и ферменты. Доступность, правила распространения и использования. Требования по безопасности при работе с рекомбинантной ДНК. Создание рекомбинантной молекулы ДНК. Принцип рестрикции-лигирования-скрининга-проверки. Получение трансгенных организмов при помощи физикохимических методов. Получение трансгенных организмов при помощи посредников (вирусы и бактерии). Скрининг продуцентов биологически активных веществ (антибиотики, ингибиторы ферментов, иммунодепрессанты и др.) из почвенных микроорганизмов. Последовательность стадий. Определение антимикробной активности антибиотиков. Регуляция биосинтеза БАВ в условиях производства. Ферментаторы (ферментеры). Решение ситуационных задач (при нарушении оптимальных условий биосинтеза) Ферменты медицинского назначения. Методы выделения и оценки ферментов микробного происхождения. Получение аминокислот, витаминов и коферментов биотехнологическими методами. Конструирование штаммов-продуцентов и оптимизация условий ферментации. Методы иммобилизации ферментов и целых клеток. Препараты нормофлоры. Выращивание. Контроль. Суспензия клеток. Липофильно высушенные препараты. Культивирование растительных клеток. Каллусные и суспензионные культуры. Методы получения и контроля культур. Получение лекарственных веществ на основе растительных культурь Получения и контроля культур. Получение лекарственных веществ на основе растительных культурь тканей. Классические и геннониженерные методы активации биосинтеза вторичных соединений в культурах клеток растений.			

## 3.2.2. Разделы учебной дисциплины (модуля), виды учебной деятельности и формы контроля

				B		Формы		
№	№ семе стра	Наименование раздела учебной дисциплины (модуля)		мост				текущего контроля успеваемос ти ( <i>no</i>
			Л	ЛР	ПЗ	СРС	всего	неделям семестра)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	7	Биотехнология	16		44	48+ 36	144	Тестирован ие, ситуационн ые задачи
		итого:	16		44	48	144	

## 3.2.3. Название тем лекций и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины Биотехнология

No	Название тем лекций учебной дисциплины (модуля)	Часы
1	2	3
	7 семестр	
	Введение в биотехнологию. Значение и место в современном мире. Понятие	2
1.	гена, его структура и функция. Геномика. Реализация генетической	
	информации у живых организмов.	
2.	Генетическая инженерия. Понятие вектора в генной инженерии.	2
3.	Прямые методы переноса генов. Непрямые методы переноса генов.	2
4.	Векторы для агробактериальной трансформации. Биотехнологическое	2
4.	производство. Ферментеры.	
5.	Традиционная микробиологическая биотехнология и биотехнология	2
J.	рекомбинантных штаммов микроорганизмов.	
	Одноклеточный белок.	2
6.	Микробиология сельскому хозяйству. Культивирование клеток растений и	
	животных в условиях <i>in vitro</i> .	
7.	Инженерная энзимология. Иммобилизованные клетки и ферменты.	2
'.	Иммунобиотехнология. Рекомбинантные вакцины	
	Рекомбинантные белки и полипептиды.	2
8.	Получение съедобных вакцин. Растения и животные как биореакторы.	
	Проблема ГМО в современном обществе.	
	Итого часов в семестре	16

3.2.4. Название тем практических занятий и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины биотехнология

№	Название тем практических занятий учебной дисциплины (модуля)	Часы
1	2	3
	7 семестр	•
1	Современные методы молекулярно-биологических исследований. Геномика: аппаратная база, принципы. Секвенирование генов и геномов. Протеомика: принципы, разделение белков при 2-D электрофорезе, автоматические системы для двумерного разделения белков на основе хроматографии. Основные инструменты генетической инженерии: векторы и ферменты.	4
2	Доступность, правила распространения и использования. Требования по безопасности при работе с рекомбинантной ДНК.	4
3	Создание рекомбинантной молекулы ДНК. Принцип рестрикции-лигирования-скрининга-проверки.	4
4	Получение трансгенных организмов при помощи физико-химических методов. Получение трансгенных организмов при помощи посредников (вирусы и бактерии).	4

	Итого часов в семестре	44	
	культурах клеток растений.		
11	инженерные методы активации биосинтеза вторичных соединений в	4	
11	культуры. Методы получения и контроля культур. Получение лекарственных веществ на основе растительных культур тканей. Классические и генно-	4	
	Культивирование растительных клеток. Каллусные и суспензионные		
10	Липофильно высушенные препараты.	'	
10	Препараты нормофлоры. Выращивание. Контроль. Суспензия клеток.	4	
9	Методы иммобилизации ферментов и целых клеток.	4	
	ферментации.		
8	методами. Конструирование штаммов-продуцентов и оптимизация условий	4	
7	Получение аминокислот, витаминов и коферментов биотехнологическими		
	ферментов микробного происхождения.	4	
	Ферменты медицинского назначения. Методы выделения и оценки	4	
	условий биосинтеза)		
	(ферментеры). Решение ситуационных задач (при нарушении оптимальных	4	
	Регуляция биосинтеза БАВ в условиях производства. Ферментаторы		
	активности антибиотиков.		
5	микроорганизмов. Последовательность стадий. Определение антимикробной	,   4	
	ингибиторы ферментов, иммунодепрессанты и др.) из почвенных		
	Скрининг продуцентов биологически активных веществ (антибиотики,		

## 3.2.5. Лабораторный практикум не предусмотрен

## 3.3. САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА СТУДЕНТА

## 3.3.1. Виды СРС

№ п/п	Наименование раздела учебной дисциплины (модуля)	Виды СРС	Всего
11/11	` <b>,</b>	4	часов
1	3	4	5
7 cer	местр		
1	Современные методы	-подготовка к занятию	4
	молекулярно-биологических	- работа с учебной литературой	
	исследований. Геномика:	- подготовка к тестированию исходного	
	аппаратная база, принципы.	уровня знаний	
	Секвенирование генов и геномов.		
	Протеомика: принципы,		
	разделение белков при 2-D		
	электрофорезе, автоматические		
	системы для двумерного		
	разделения белков на основе		
	хроматографии.		
2	Основные инструменты	подготовка к занятию	4
	генетической инженерии: векторы	- работа с учебной литературой	
	и ферменты. Доступность, правила	- подготовка к тестированию	
	распространения и использования.	- подготовка к дискуссии	
	Требования по безопасности при		
	работе с рекомбинантной ДНК.		
3	Создание рекомбинантной	подготовка к занятию	4
	молекулы ДНК. Принцип	- работа с учебной литературой	
	рестрикции-лигирования-	- подготовка к тестированию	

	скрининга-проверки.	- подготовка к дискуссии	
4	Получение трансгенных организмов при помощи физико-химических методов. Получение трансгенных организмов при помощи посредников (вирусы и бактерии).	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - подготовка к дискуссии - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4
5	Скрининг продуцентов биологически активных веществ (антибиотики, ингибиторы ферментов, иммунодепрессанты и др.) из почвенных микроорганизмов. Последовательность стадий. Определение антимикробной активности антибиотиков.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - подготовка к дискуссии	4
6	Регуляция биосинтеза БАВ в условиях производства. Ферментаторы (ферментеры). Решение ситуационных задач (при нарушении оптимальных условий биосинтеза)	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - подготовка к дискуссии - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4
7	Ферменты медицинского назначения. Методы выделения и оценки ферментов микробного происхождения.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - проведение анализа решения типовых ситуационных задач - слайд презентация	4
8	Получение аминокислот, витаминов и коферментов биотехнологическими методами. Конструирование штаммовпродуцентов и оптимизация условий ферментации.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - проведение анализа решения типовых ситуационных задач - слайд презентация	4
9	Методы иммобилизации ферментов и целых клеток.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - проведение анализа решения типовых ситуационных задач - слайд презентация	4
10	Нормофлоры. Выращивание. Контроль. Суспензия клеток. Липофильно высушенные препараты. Культивирование растительных клеток. Каллусные и суспензионные культуры. Методы получения и контроля культур.	подготовка к дискуссии - подготовка к письменному ответу - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4
11	Получение лекарственных веществ на основе растительных культур тканей. Классические и генно-инженерные методы активации	подготовка к дискуссии - подготовка к письменному ответу - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4

	биосинтеза вторичных соединений		
	в культурах клеток растений.		
12	Демонстрация клеточных культур	подготовка к дискуссии	4
	и лабораторного оборудования.	- подготовка к письменному ответу	
	Осмотр опытно-промышленного	- проведение анализа решения типовых	
	производства шиконинового масла	ситуационных задач	
	на основе культуры клеток		
	воробейника краснокорневого в		
	лаборатории биотехнологии БПИ		
	ДВО.		
	Итого		48

## 3.3.2. Примерная тематика рефератов, курсовых работ не предусмотрены

## **3.3.3. Контрольные вопросы к экзамену** Приложение 1

## 3.4. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ КОНТРОЛЯ УСПЕВАЕМОСТИ И РЕЗУЛЬТАТОВ ОСВОЕНИЯ УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

3.4.1. Виды контроля и аттестации, формы оценочных средств

	Nº		Наименование	Оцен	ючные средс	ства
№ п/п	семе стра	Виды контроля	раздела учебной дисциплины (модуля)	Форма	Кол-во вопросов в задании	Кол-во независимы х вариантов
1	2	3	4	5	6	7
1	7	ТК	Биотехнология	Тестирование	10	2
		ПК		Ситуационные задачи	2	2
				Экзаменацион ные билеты	2	30

3.4.2.Примеры оценочных средств:

для текущего контроля (ТК)	Основное преимущество полусинтетических производных	
	эритромицина - азитро-, рокситро-, кларитромицина - перед	
	природ-	
	ным антибиотиком обусловлено:	
	а) меньшей токсичностью	
	б) бактерицидностью	
	в) активностью против внутриклеточно локализованных	
	паразитов	
	г) действием на грибы	
	д) бактериостатичностью	
	Практическое значение полусинтетического аминогликозида	
	амикацина обусловлено:	
	а) активностью против анаэробных патогенов	
	б) отсутствием нефротоксичности	
	в) устойчивостью к защитным ферментам у бактерий,	
	инактив рующим другие аминогликозиды	
	г) активностью против патогенных грибов	
	д) устойчивостью к фагам	
	Фунгицидность полиенов нистатина и амфотерицина В	
	обусловлена:	
	а) взаимодействием с ДНК	
	б) активацией литических ферментов	
	в) формированием в мембране водных каналов и	

	потерей клеткой низкомолекулярных метаболитов и
	неорганических ионов
	г) подавлением систем электронного транспорта
	д) усилением систем электронного транспорта
для текущего контроля (ТК)	Существенность гена у патогенного
	организма кодируемый геном - продукт,
	необходимый для:
	а) размножения клетки
	б) поддержания жизнедеятельности
	в) инвазии в ткани
	г) инактивации антимикробного вещества
	д) идентификации гена
	Гены house keeping у патогенного микроорганизма
	экспрессируются:
	а) в инфицированном организме хозяина
	б) всегда
	в) только на искусственных питательных средах
	г) под влиянием индукторов
	д) под влиянием ингибиторов
	-
	Возникновение геномики как научной дисциплины стало
	возможным после:
	возможным после: а) установления структуры ДНК
	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена
	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных
	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена
	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов
	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии.
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии.
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей ДНК, энергетическая емкость связи нуклеотидов А-Т и G-C,
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей ДНК, энергетическая емкость связи нуклеотидов А-Т и G-C, генетический код и др.).
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей ДНК, энергетическая емкость связи нуклеотидов А-Т и G-C, генетический код и др.). Подробно разбираются инструменты генетической инженерии —
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей ДНК, энергетическая емкость связи нуклеотидов А-Т и G-C, генетический код и др.). Подробно разбираются инструменты генетической инженерии – ферменты, используемые для модификации ДНК/РНК или
для промежуточного контроля (ПК)	возможным после:  а) установления структуры ДНК б) создания концепции гена в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена г) полного секвенирования генома у ряда организмов д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК Подробный анализ Escherichia coli (представитель прокариот) и S. cerevisiae (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии. Выделяются основные понятия, необходимые для грамотного понимания дальнейшего материала (разнонаправленность нитей ДНК, энергетическая емкость связи нуклеотидов А-Т и G-C, генетический код и др.). Подробно разбираются инструменты генетической инженерии —

## 3.5. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

3.5.1. Основная литература

	5.5.1. Основная литерат	Гол. место Кол-во эк		Гол. место Кол-во экземплях		Год, место Кол-во экземплярог	экземпляров
№	Наименование	Автор(ы)	издания	в БИЦ	на кафедре		
1	2	3	4	7	8		
1	Фармацевтическая биотехнология. Руководство к практическим занятиям: учеб. пособие (Электронный ресурс)-	С.Н. Орехов; под ред. В.А. Быкова, А.В. Катлинского.	M.: ГЭОТАР- Медиа, 2013 384 c. URL: http://www. studentlibra ry.ru	Неогр.д			
2	Наглядная биотехнология и	Р. Шмид ; пер. с нем	М.: БИНОМ,	Неогр.д			

генетическая	2015. URL:	
инженерия	http://www.	
(Электронный ресурс)	studentlibra	
2-е изд. (эл.)	ry.ru/	

## 3.5.2. Дополнительная литература

				Кол-во экзе	мпляров
№	Наименование	Автор(ы)	Год, место издания	в БИЦ	на кафедре
1	2	3	4	7	8
1	Сазыкин, Ю.О. Биотехнология: учеб. пособие/2-е изд., стер	Ю.О. Сазыкин, С.Н. Орехов, И.И. Чакалева; под ред. А.В. Катлинского	М.:Академия,2007253, [2] с.	59	
2	Нанобиотехнологии (Электронный ресурс)	под ред. А. Б. Рубина	M.: БИНОМ, 2013. URL: http://www.studentlibrary.ru	Неогр.д.	

## Ресурсы библиотеки

- 1. «Электронно-библиотечная система «Консультант студента» http://www.studentlibrary.ru/
- 2. Электронная библиотечная система «Букап» http://books-up.ru/
- 3. Электронная библиотечная система «Университетская библиотека online» www.biblioclub.ru

## Ресурсы открытого доступа

- 1. Федеральная электронная медицинская библиотека (ФЭМБ) полнотекстовая база данных ЦНМБ <a href="http://www.femb.ru/feml/">http://www.femb.ru/feml/</a>
- 2. Cyberleninka https://cyberleninka.ru/

## 3.6. Материально-техническое обеспечение учебной дисциплины « Основные физические законы фармацевтической технологии

Специальные помещения представляют собой учебные аудитории для проведения занятий лекционного типа, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации, а также помещения для самостоятельной работы и помещения для хранения и профилактического обслуживания учебного оборудования. Специальные помещения укомплектованы специализированной мебелью и техническими средствами обучения, служащими для представления учебной информации большой аудитории.

Для проведения занятий лекционного типа имеются наборы демонстрационного оборудования и учебно-наглядных пособий, обеспечивающие тематические иллюстрации. Перечень материально-технического обеспечения, необходимого для дисциплины фармакогнозия включает в себя лабораторию по фармацевтической и промышленной технологии, оснащенную всем необходимым оборудованием

Помещения для самостоятельной работы обучающихся оснащены компьютерной техникой с возможностью подключения к сети «Интернет» и обеспечением доступа в электронную информационно- образовательную среду организации.

# 3.7 Перечень информационных технологий, используемых для осуществления образовательного процесса по дисциплине (модулю), программного обеспечения и информационно-справочных систем.

## Список программного обеспечения

- 1. Kaspersky Endpoint Security
- 2. 7-PDF Split & Merge
- 3. ABBYY FineReader
- 4. Microsoft Windows 7
- 5. Microsoft Office Pro Plus 2013

## 3.8. Разделы учебной дисциплины (модуля) и междисциплинарные связи с

последующими дисциплинами

Nº	Наименование последующих дисциплин	Разделы данной дисциплины, необходимые для изучения последующих дисциплин
1	Фармацевтическая технология	+

## 4. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ИЗУЧЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ:

Обучение складывается из аудиторных занятий (60 час.), включающих лекционный курс и практические занятия, и самостоятельной работы (48 час.). Основное учебное время выделяется на практическую работу по развитию и закреплению теоретических и знаний и практических навыков (умений).

Практические занятия проводятся в виде:

- тестирование исходного уровня знаний;
- дискуссии по основным (фундаментальным) вопросам изучаемой темы модуля;
- решения ситуационных задач

Студенты знакомятся с устройством и оборудованием современной молекулярно-биологической и протеомной лабораторий (на базе отдела биотехнологии Биолого-почвенного института ДВО РАН).

Самостоятельная работа студентов подразумевает подготовку к текущим занятиям, подготовка к занятию, работа с учебной литературой, подготовка к тестированию, проведение анализа решения типовых ситуационных задач.

Работа с учебной литературой рассматривается как вид учебной работы по дисциплине биотехнология и выполняется в пределах часов, отводимых на её изучение (в разделе СРС).

Каждый обучающийся обеспечен доступом к библиотечным фондам Университета и кафедры.

По каждому разделу учебной дисциплины разработаны методические рекомендации для студентов фармацевтического факультета.

Во время изучения учебной дисциплины студенты самостоятельно выполняют решение ситуационных задач в соответствии с алгоритмом. Работа студента в группе формирует чувство коллективизма и коммуникабельность.

Исходный уровень знаний студентов определяется тестированием, текущий контроль усвоения предмета определяется устным опросом в ходе занятий, при решении типовых ситуационных задач и ответах на тестовые задания.

В конце изучения учебной дисциплины (модуля) проводится экзамен.

## 5. ОСОБЕННОСТИ РЕАЛИЗАЦИИ ДИСЦИПЛИНЫ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ С ОГРАНИЧЕННЫМИ ВОЗМОЖНОСТЯМИ ЗДОРОВЬЯ И ИНВАЛИДОВ

### 5.1.1. Наличие соответствующих условий реализации дисциплины

Для обучающихся из числа инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья (ОВЗ) на основании письменного заявления дисциплина реализуется с учетом особенностей психофизического развития, индивидуальных возможностей и состояния здоровья (далее - индивидуальных особенностей). Обеспечивается соблюдение следующих обших требований: использование специальных технических средств обучения индивидуального пользования, предоставление услуг коллективного и ассистента (помощника), оказывающего такому обучающемуся необходимую техническую помощь, обеспечение доступа в здания и помещения, где проходят занятия, другие условия, без которых невозможно или затруднено изучение дисциплины.

## 5.1.2. Обеспечение соблюдения общих требований

При реализации дисциплины на основании письменного заявления обучающегося обеспечивается соблюдение следующих общих требований: проведение занятий для обучающихся-инвалидов и лиц с ОВЗ в одной аудитории совместно с обучающимися, не имеющими ограниченных возможностей здоровья, если это не создает трудностей обучающимся; присутствие в аудитории ассистента (ассистентов), оказывающего(их) обучающимся необходимую техническую помощь с учетом их индивидуальных особенностей; пользование необходимыми обучающимся техническими средствами с учетом их индивидуальных особенностей.

5.1.3. Доведение до сведения обучающихся с ограниченными возможностями здоровья в доступной для них форме всех локальных нормативных актов ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России.

Все локальные нормативные акты  $\Phi\Gamma$ БОУ ВО ТГМУ Минздрава России по вопросам реализации дисциплины (модуля) доводятся до сведения обучающихся с OB3 в доступной для них форме.

5.1.4. Реализация увеличения продолжительности прохождения промежуточной аттестации по отношению к установленной продолжительности для обучающегося с ограниченными возможностями здоровья

Форма проведения текущей и промежуточной аттестации по дисциплине для обучающихся инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья устанавливается с учетом индивидуальных психофизических особенностей (устно, письменно на бумаге, письменно на компьютере, в форме тестирования и т.п.). Продолжительность прохождения промежуточной аттестации по отношению к установленной продолжительности увеличивается по письменному заявлению обучающегося с ограниченными возможностями здоровья. Продолжительность подготовки обучающегося к ответу на зачете увеличивается не менее чем на 0,5 часа.

## Приложение 1.

### Вопросы к экзамену по биотехнологии.

- 1. Принципы и методология биотехнологических подходов для создания лекарственных препаратов, трансгенных животных и растений.
- 2. Биотехнология, молекулярная биология и генетическая инженерия: предмет и методы этих дисциплин. В чем заключается различие.
- 3. Вклад биотехнологии в медицину на Дальнем Востоке: развитие работ по получению биологически активных веществ методами биотехнологии в ДВО РАН.

- 4. Получение вторичных метаболитов методами биотехнологии.
- 5. Догма молекулярной биологии: понятие транскрипции, трансляции и экспрессии генов.
- 6. Прокариотический и эукариотический гены: структура и функции
- 7. Промоторы как регуляторные элементы прокариотического и эукариотического гена
- 8. Понятие о плазмидах. Использование плазмид в качестве векторов для переноса трансгенов
- 9. Транскрипция гена. Терминаторы транскрипции.
- 10. Понятие о рекомбинантной ДНК.
- 11. Агробактерии: концепция генетической колонизации.
- 12. Ті- и Rі- плазмиды агробактерий и генетическая инженерия растений.
- 13. Vir-гены и механизм переноса Т-ДНК агробактерий.
- 14. Понятие о Т-ДНК агробактерий.
- 15. Основные свойства агробактериальных векторов, которые используются для трансформации клеток растений.
- 16. Стабильность и наследуемость перенесенного фрагмента ДНК при агробактериальной трансформации.
- 17. VIR-опосредованный перенос ДНК как природный инструмент генетической инженерии.
- 18. Основные этапы активации vir-генов.
- 19. Этапы трансформации агробактериями растительных клеток.
- 20. Этапы получения трансгенных растений и животных.
- 21. Прямые методы переноса ДНК в микроорганизмы, растения и животные
- 22. Трансфекция с помощью полиэтиленгликоля.
- 23. Перенос ДНК с помощью электропорации.
- 24. Трансформация путем микроинъекций.
- 25. Перенос ДНК методом бомбардировки частицами золота и платины.
- 26. Перенос ДНК с помощью липофекции.
- 27. Основные инструменты генной инженерии: микроорганизмы, антибиотики, ферменты, плазмиды.
- 28. Использование ферментов в генной инженерии
- 29. Принцип полимеразной цепной реакции (ПЦР).
- 30. Применение ПЦР в биотехнологии.
- 31. Клонирование гена методом ПЦР.
- 32. Использование антибиотиков в качестве селективных маркеров для бактерий и для селекции трансгенных эукариотических клеток
- 33. Бинарные и коинтегративные векторные системы общее понятие и компоненты.
- 34. Составляющие компоненты бинарных векторов.
- 35. Разбор клонирования фрагмента ДНК на примере гена хитиназы.
- 36. Основные этапы клонирования для получения трансгенного организма.
- 37. Состав плазмиды для клонирования.
- 38. Понятие о процессах рестрикции и лигирования.
- 39. Слагаемые биотехнологического процесса.
- 40. Структура биотехнологического производства. Ферментеры.
- 41. Создание новых биообъектов методами клеточной и генетической инженерии.
- 42. Последовательность операций, осуществляемая биотехнологом генным инженером.
- 43. Понятие об инженерной энзимологии
- 44. Иммунобиотехнология понятие и перспективы развития.
- 45. Иммобилизованные клетки и ферменты.
- 46. Получение рекомбинантных вакцин и сывороток.
- 47. Субъединичные вакцины.
- 48. Генная иммунизация.

- 49. Аттенуированные вакцины.
- 50. «Векторные вакцины».
- 51. Противовирусные и противобактериальные вакцины.
- 52. Рекомбинантные белки и полипептиды
- 53. Выделение кДНК интерферонов
- 54. Гормон роста человека, полученный методом генетической инженерии.
- 55. Моноклональные антитела как лекарственные средства.
- 56. Лекарственные средства против ВИЧ.
- 57. Ферменты (ДНКаза I и альгинат-лиаза).
- 58. Профилактика отторжения трансплантированных органов.
- 59. Получение «съедобных» вакцин. Растения как биореакторы.
- 60. Перспективы развития биотехнологии в XXI веке. Сочетание биосинтеза, химической и биологической трансформации при создании современных лекарственных средств. Биотехнологические продукты новых поколений.