

Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Шуматов Валентин Борисович

Должность: Ректор

Дата подписания: 20.05.2022 16:53:17

Уникальный программный ключ:

1cef78fd73d75dc6ecf72fe1eb94fee387a2985d2657b784eec019bf8a794cb4

Приложение 4

к основной образовательной программе высшего образования по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета), направленности 02 Здравоохранение в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента

ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России

Утверждено на заседании ученого совета  
протокол № 4 от «22» марта 2019 г.

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Тихоокеанский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения Российской Федерации

«УТВЕРЖДАЮ»

Проректор

  
И.П. Черная/  
«21 » июнь 2019 г.

## РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

### Б1.О.21 Биотехнология

(наименование дисциплины (модуля))

**Направление подготовки  
(специальность)**

**33.05.01 Фармация  
(код, наименование)**

**Уровень подготовки**

**специалитет**

**Направленность подготовки**

**(специалитет/магистратура)  
02 Здравоохранение**

**Сфера профессиональной  
деятельности**

в сфере обращения лекарственных  
средств и других товаров аптечного  
ассортимента

**Форма обучения**

**очная**

**(очная, очно-заочная)**

**Срок освоения ОПОП**

**5 лет**

**(нормативный срок обучения)**

**Институт/кафедра**

**фармации**

Владивосток, 2019

При разработке рабочей программы учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология в основу положены:

- 1) ФГОС ВО по направлению подготовки (специальности) 33.05.01 Фармация утвержденный Министерством образования и науки РФ «27» марта 2018 г.
- 2) Учебный план по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета), направленности 02 Здравоохранение (в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента)

утвержденный ученым советом ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России «22» марта 2019 г., Протокол № 4.

Рабочая программа учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология одобрена на заседании кафедры фармации

от « 11 » августа 2019 г. Протокол № 13

Заведующий кафедрой

(подпись)

Устинова  
Викторовна  
(Ф.И.О.)

Любовь

Рабочая программа учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология одобрена УМС по специальности 33.05.01 Фармация

от « 18 » июня 2019 г. Протокол № 5.

Председатель УМС

(подпись)

М. М. Цветкова  
(Ф.И.О.)

**Разработчики:**

Доцент

(занимаемая должность)

Доцент

(занимаемая должность)

(подпись)  
(подпись)

Шкрыль Юрий Николаевич  
(Ф.И.О.)

Степанов

Сергей

Викторович

(Ф.И.О.)

## **2. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ**

### **2.1. Цель и задачи освоения дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология**

**Цель** освоения учебной дисциплины Б1.О.21 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) Б1.О.21 Биотехнология в структуре основной образовательной программы высшего образования по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета), направленности 02 Здравоохранение (в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента)**

2.2.1. Учебная дисциплина (модуль) Б1.О.21 Биотехнология относится к базовой части дисциплин по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета), направленности 02 Здравоохранение (в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента)

2.2.2. Для изучения данной учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология необходимы 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 ( $\text{НАД}^+$ ,  $\text{НАДН}$  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; объяснять 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) Б1.О.21 Биотехнология**

Освоение дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология направлено на формирование у обучающихся следующих компетенций

Индикаторы достижения установленных общепрофессиональных компетенций

<b>Наименование категории (группы) общепрофессиональных компетенций</b>	<b>Код и наименование общепрофессиональной компетенции выпускника</b>	<b>Индикаторы достижения общепрофессиональной компетенции</b>
Профессиональная методология	ОПК-1. Способен использовать основные биологические, физико-химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов	ИДК.ОПК-1 <sub>1</sub> - применяет основные биологические методы анализа для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств и лекарственного растительного сырья ИДК.ОПК-1 <sub>2</sub> - применяет основные физико-химические и химические методы анализа для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, лекарственного сырья и биологических объектов ИДК.ОПК-1 <sub>3</sub> - применяет основные методы физико-химического анализа в изготовлении лекарственных препаратов ИДК.ОПК-1 <sub>4</sub> - применяет математические методы и осуществляет математическую обработку данных, полученных в ходе разработки лекарственных средств, а также исследования и экспертизы лекарственных средств, лекарственного сырья и биологических объектов

## **2.4. Характеристика профессиональной деятельности выпускника**

2.4.1. При реализации дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология в структуре основной образовательной программы высшего образования по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета), направленности 02 Здравоохранение (в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента) выпускники готовятся к профессиональной деятельности, направленной на оказание квалифицированной фармацевтической помощи населению, пациентам медицинских организаций, работы, услуги по доведению лекарственных препаратов, медицинских изделий, других товаров, разрешенных к отпуску в аптечных организациях, до конечного потребителя

2.4.2. Объекты профессиональной деятельности выпускников

это лекарственные средства для медицинского и ветеринарного применения, другие товары аптечного ассортимента, лекарственное растительное сырье, биологически активные вещества, фармацевтическая деятельность, юридические лица, физические лица.

2.4.3 Задачи профессиональной деятельности выпускников

Тип: Фармацевтический

Задачи: организация и осуществление процесса изготовления лекарственных препаратов;

2.4.4. Виды профессиональной деятельности, на основе формируемых при реализации дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология компетенций:

Фармацевтическая

## **3. ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ**

### **3.1. Объем учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология и виды учебной работы**

Вид учебной работы	Всего часов/ зачетных единиц	Семестры	
		№ 7	
		часов	
1	2	3	
<b>Аудиторные занятия (всего), в том числе:</b>	60	60	
Лекции (Л)	16	16	
Практические занятия (ПЗ),	44	44	
<b>Самостоятельная работа студента (СРС), в том числе:</b>	48	48	
Подготовка к занятиям (ПЗ)	24	24	
Подготовка к текущему контролю (ПТК)	12	12	
Подготовка к промежуточному контролю (ППК)	12	12	
<b>Вид промежуточной аттестации</b>	зачет (3)		
	экзамен (Э)	36	36
<b>ИТОГО: Общая трудоемкость</b>	час.	144	144
	ЗЕТ	4	4

### **3.2.1 Разделы учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология и компетенции, которые должны быть освоены при их изучении**

<b>№</b>	<b>№ компетенции</b>	<b>Наименование раздела дисциплины (модуля)</b>	<b>Темы разделов</b>
1	2	3	4
1.	ОПК-1	Биотехнология	<p>Современные методы молекулярно-биологических исследований. Геномика: аппаратная база, принципы. Секвенирование генов и геномов. Протеомика: принципы, разделение белков при 2-Д 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 физико-химических 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.</p>

			Культивирование растительных клеток. Каллусные и суспензионные культуры. Методы получения и контроля культур. Получение лекарственных веществ на основе растительных культур тканей. Классические и генно-инженерные методы активации биосинтеза вторичных соединений в культурах клеток растений.
--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**3.2.2. Разделы учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология, виды учебной деятельности и формы контроля**

№	№ семестра	Наименование раздела дисциплины (модуля)	Виды учебной деятельности, включая самостоятельную работу студентов (в часах)					Формы текущего контроля успеваемости
			Л	ЛР	ПЗ	СРС	всего	
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	7	Биотехнология	16		44	48+ 36	144	Тестированье, ситуационные задачи
		<b>ИТОГО:</b>	16		44	48	144	

**3.2.3. Название тем лекций и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология**

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

**3.2.4. Название тем практических занятий и количество часов по семестрам**

**изучения учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология**

<b>№</b>	<b>Название тем практических занятий дисциплины (модуля)</b>	<b>Часы</b>
1	2	3
<b>7 семестр</b>		
1	Современные методы молекулярно-биологических исследований. Геномика: аппаратная база, принципы. Секвенирование генов и геномов. Протеомика: принципы, разделение белков при 2-Д электрофорезе, автоматические системы для двумерного разделения белков на основе хроматографии.	4
2	Основные инструменты генетической инженерии: векторы и ферменты. Доступность, правила распространения и использования. Требования по безопасности при работе с рекомбинантной ДНК.	4
3	Создание рекомбинантной молекулы ДНК. Принцип рестрикций-лигирования-скрининга-проверки.	4
4	Получение трансгенных организмов при помощи физико-химических методов. Получение трансгенных организмов при помощи посредников (вирусы и бактерии).	4
5	Скрининг продуцентов биологически активных веществ (антибиотики, ингибиторы ферментов, иммунодепрессанты и др.) из почвенных микроорганизмов. Последовательность стадий. Определение антимикробной активности антибиотиков.	4
6	Регуляция биосинтеза БАВ в условиях производства. Ферментаторы (ферментеры). Решение ситуационных задач (при нарушении оптимальных условий биосинтеза)	4
7	Ферменты медицинского назначения. Методы выделения и оценки ферментов микробного происхождения.	4
8	Получение аминокислот, витаминов и коферментов биотехнологическими методами. Конструирование штаммов-продуцентов и оптимизация условий ферментации.	4
9	Методы иммобилизации ферментов и целых клеток.	4
10	Препараты нормофлоры. Выращивание. Контроль. Суспензия клеток. Липофильно высушенные препараты.	4
11	Культивирование растительных клеток. Каллусные и суспензионные культуры. Методы получения и контроля культур. Получение лекарственных веществ на основе растительных культур тканей. Классические и генно-инженерные методы активации биосинтеза вторичных соединений в культурах клеток растений.	4
	<b>Итого часов в семестре</b>	<b>44</b>

**3.2.5. Лабораторный практикум**

Не предусмотрен.

**3.3. САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА СТУДЕНТА**

**3.3.1. Виды СРС**

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование раздела учебной дисциплины (модуля)</b>	<b>Виды СРС</b>	<b>Всего часов</b>
1	3	4	5
<b>7 семестр</b>			

1	Современные методы молекулярно-биологических исследований. Геномика: аппаратная база, принципы. Секвенирование генов и геномов. Протеомика: принципы, разделение белков при 2-Д электрофорезе, автоматические системы для двумерного разделения белков на основе хроматографии.	-подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию исходного уровня знаний	4
2	Основные инструменты генетической инженерии: векторы и ферменты. Доступность, правила распространения и использования. Требования по безопасности при работе с рекомбинантной ДНК.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - подготовка к дискуссии	4
3	Создание рекомбинантной молекулы ДНК. Принцип рестрикции-лигирования-скрининга-проверки.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию - подготовка к дискуссии	4
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 antimикробной 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.	подготовка к занятию - работа с учебной литературой - подготовка к тестированию	4

	Конструирование штаммов-продуцентов и оптимизация условий ферментации.	- проведение анализа решения типовых ситуационных задач - слайд презентация	
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. Липофильтро высущенные 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 биосинтеза вторичных соединений в культурах клеток растений.	подготовка к дискуссии - подготовка к письменному ответу - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4
12	Демонстрация клеточных культур и лабораторного оборудования. Осмотр опытно-промышленного производства шиконинового масла на основе культуры клеток воробейника краснокорневого в лаборатории биотехнологии БПИ ДВО.	подготовка к дискуссии - подготовка к письменному ответу - проведение анализа решения типовых ситуационных задач	4
	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

№ п/п	№ семе- стра	Виды контроля	Наименование раздела учебной дисциплины (модуля)	Оценочные средства		
				Форма	Кол-во вопросов в задании	Кол-во независимы- х вариантов
1	2	3	4	5	6	7
1	7	TK ПК	Биотехнология	Тестирование Ситуационные задачи Экзаменацион	10 2	2 2

### 3.4.2.Примеры оценочных средств:

для текущего контроля (ТК)	<p>Основное преимущество полусинтетических производных эритромицина - азитро-, рокситро-, кларитромицина - перед природным антибиотиком обусловлено:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) меньшей токсичностью</li> <li>б) бактерицидностью</li> <li>в) активностью против внутриклеточно локализованных паразитов</li> <li>г) действием на грибы</li> <li>д) бактериостатичностью</li> </ul> <p>Практическое значение полусинтетического аминогликозида амикацина обусловлено:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) активностью против анаэробных патогенов</li> <li>б) отсутствием нефротоксичности</li> <li>в) устойчивостью к защитным ферментам у бактерий, инактивирующими другие аминогликозиды</li> <li>г) активностью против патогенных грибов</li> <li>д) устойчивостью к фагам</li> </ul> <p>Фунгицидность полиенов нистатина и амфотерицина В обусловлена:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) взаимодействием с ДНК</li> <li>б) активацией липитических ферментов</li> <li>в) формированием в мемbrane водных каналов и потерей клеткой низкомолекулярных метаболитов и неорганических ионов</li> <li>г) подавлением систем электронного транспорта</li> <li>д) усилением систем электронного транспорта</li> </ul>
для текущего контроля (ТК)	<p><b>Существенность гена у патогенного организма кодируемый геном - продукт, необходимый для:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) размножения клетки</li> <li>б) поддержания жизнедеятельности</li> <li>в) инвазии в ткани</li> <li>г) инактивации антимикробного вещества</li> <li>д) идентификации гена</li> </ul> <p><b>Гены house keeping у патогенного микроорганизма экспрессируются:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) в инфицированном организме хозяина</li> <li>б) всегда</li> <li>в) только на искусственных питательных средах</li> <li>г) под влиянием индукторов</li> <li>д) под влиянием ингибиторов</li> </ul> <p><b>Возникновение геномики как научной дисциплины стало возможным после:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) установления структуры ДНК</li> <li>б) создания концепции гена</li> <li>в) дифференциации регуляторных и структурных участков гена</li> <li>г) полного секвенирования генома у ряда организмов</li> <li>д) подтверждения концепции о двойной спирали ДНК</li> </ul>
для промежуточного контроля (ПК)	<p>Подробный анализ <i>Escherichia coli</i> (представитель прокариот) и <i>S. cerevisiae</i> (представитель эукариот) как основных биообъектов молекулярной биотехнологии.</p> <p>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.).</p>

	Подробно разбираются инструменты генетической инженерии – ферменты, используемые для модификации ДНК/РНК или воссоздания биологических процессов, протекающих на ДНК/РНК в условиях <i>in vitro</i> .
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### 3.5. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ) Б1.О.21 Биотехнология

#### 3.5.1. Основная литература

№	Наименование	Автор(ы)	Год, место издания	Кол-во экземпляров	
				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.	М. : ГЭОТАР-Медиа, 2013. - 384 с. URL: <a href="http://www.studentlibrary.ru">http://www.studentlibrary.ru</a>	Неогр.д	
2	Наглядная биотехнология и генетическая инженерия (Электронный ресурс) 2-е изд. (эл.). -	Р. Шмид ; пер. с нем. -	М. : БИНОМ, 2015. URL: <a href="http://www.studentlibrary.ru/">http://www.studentlibrary.ru/</a>	Неогр.д	
3	Биотехнология. В 2 ч. Часть 1 : учебник и практикум. - 2-е изд., испр. и доп.	/ под общей редакцией Н. В. Загоскиной, Л. В. Назаренко	- М. : Юрайт, 2019. - 170 с.- URL: <a href="https://urait.ru">https://urait.ru</a>	Неогр.д	

#### 3.5.2. Дополнительная литература

№	Наименование	Автор(ы)	Год, место издания	Кол-во экземпляров	
				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,2007.-253, [2] с.	59	
2	Нанобиотехнологии (Электронный ресурс)	под ред. А. Б. Рубина. -	М. : БИНОМ, 2013. URL: <a href="http://www.studentlibrary.ru">http://www.studentlibrary.ru</a>	Неогр.д.	

#### 3.5.3 Интернет-ресурсы.

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](http://www.biblioclub.ru)
4. Федеральная электронная медицинская библиотека (ФЭМБ) – полнотекстовая база данных ЦНМБ <http://www.femb.ru/feml/>
5. Cyberleninka <https://cyberleninka.ru/>

### **3.6. Материально-техническое обеспечение учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология**

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) Б1.О.21 Биотехнология, программного обеспечения и информационно-справочных систем.**

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

### **3.8. Образовательные технологии**

Используемые образовательные технологии при изучении данной дисциплины 10 % интерактивных занятий от объема аудиторных занятий.

### **3.9. Разделы учебной дисциплины (модуля) Б1.О.21 Биотехнология и**

**междисциплинарные связи с последующими дисциплинами**

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

**4. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ИЗУЧЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ) Б1.О.21 Биотехнология:**

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 ФНЦ Биоразнообразия 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.

Обучение, по образовательным программам обучающихся с ограниченными возможностями здоровья осуществляется организацией с учетом особенностей

психофизического развития, индивидуальных возможностей и состояния здоровья таких обучающихся.

## **5. ОСОБЕННОСТИ РЕАЛИЗАЦИИ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ) Б1.О.21 Биотехнология 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 общих требований: использование специальных технических средств обучения коллективного и индивидуального пользования, предоставление услуг 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 ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России по вопросам реализации дисциплины (модуля) доводятся до сведения обучающихся с ОВЗ 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 дисциплине (модулю) Б1.О.21 Биотехнология.**

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. Терминары транскрипции.
10. Понятие о рекомбинантной ДНК.
11. Агробактерии: концепция генетической колонизации.
12. Ti- и Ri- плазмиды агробактерий и генетическая инженерия растений.
13. Vir-гены и механизм переноса T-ДНК агробактерий.
14. Понятие о T-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 плазмида 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.

## Контрольные вопросы экзамену по дисциплине (модулю) Б1.О.21 Биотехнология

		<b>Текст компетенции / названия трудовой функции / названия трудового действия / текст элемента ситуационной задачи</b>
C	33.05.01	Фармация
K	УК-1	Способен осуществлять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий
K	ОПК-3	Способен осуществлять производственную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств
Ф	A/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
I		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>
T		<ol style="list-style-type: none"> <li>1. История биотехнологии как науки. Основные этапы формирования от древности до наших дней.</li> <li>2. Характерные черты современной молекулярной биотехнологии.</li> <li>3. Какой гормон не относится к группе цитокинов?</li> <li>4. Принципиальное отличие между бактериями <i>Agrobacterium tumefaciens</i> и <i>A. rhizogenes</i>.</li> <li>5. Дайте определение непрямым методам генетической трансформации.</li> <li>6. Назовите основные методы отбора трансформированных плазмидой клеток бактерий.</li> <li>7. Какой именно участок ДНК бактерий необходим для связывания РНК-полимеразы?</li> <li>8. Перечислите способы культивирования клеток растений.</li> <li>9. С какой скоростью экспрессируются гены домашнего хозяйства на разных стадиях развития и в разных типах клеток.</li> <li>10. Способы горизонтального переноса генов у бактерий.</li> </ol>

## Шкала оценивания

«Отлично» - более 80% правильных ответов

«Хорошо» - 70-79% правильных ответов

«Удовлетворительно» - 55-69% правильных ответов

«Неудовлетворительно» - менее 55% правильных ответов

## Тестовые задания по дисциплине (модулю) Б1.О.21 Биотехнология

	<b>Код</b>	<b>Текст компетенции / названия трудовой функции / названия трудового действия / текст элемента ситуационной задачи</b>
C	33.05.01	Фармация
K	ОПК-7	Готовность к использованию основных физико-химических, математических и иных естественнонаучных понятий и методов при решении профессиональных задач.
K	ПК-3	Способностью к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств.
Ф	A/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
I		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)</b>
T		<p>1. Список GRAS включает микроорганизмы:</p> <p>A. одобрены FDA в качестве безопасных для культивирования и получения биотехнологических продуктов</p> <p>B. используют для тестирования антибиотиков нового поколения</p> <p>C. включены FDA в качестве потенциально опасных для человека</p> <p>D. госпитальные инфекции</p> <p>2. Плазмидный вектор содержит в качестве селективного маркера:</p> <p>A. ген устойчивости к антибиотику</p> <p>B. высокоактивный сайт репликации</p> <p>C. ген флуоресцентного белка</p> <p>D. уникальный сайт рестрикции</p> <p>3. В полимеразной цепной реакции в качестве затравки для синтеза комплементарной цепи ДНК служит:</p> <p>A. короткий одноцепочный олигонуклеотид</p> <p>B. смесь диоксинуклеотидилтрифосфатов</p> <p>C. рекомбинантный белок термостабильной ДНК-зависимой ДНК-полимеразы</p> <p>D. ионы двухвалентных металлов, присутствующих в буфере</p> <p>4. Гидролиз двухцепочечной ДНК посредством эндонуклеаз II типа осуществляется:</p> <p>A. посредством разрыва ковалентных фосфодиэфирных связей между соседними нуклеотидами</p> <p>B. посредством разрыва водородных связей между комплементарными нуклеотидами</p> <p>C. посредством разрыва ковалентных связей между остатками рибозы и гетероциклического основания</p>

- D. посредством разрыва ковалентных связей между остатками фосфорной кислоты и гетероциклическим основанием
5. В результате агробактериальной трансформации клеток-доноров встройка ДНК:
- осуществляется белками вирулентности в случайный участок хромосомы**
  - происходит перенос агробактериальной плазмида в цитоплазму трансформированных клеток
  - перенос области вирулентности мегаплазмида в специфический участок хромосомы
  - происходит гомологичная рекомбинация участков хромосомы агробактерий с хромосомой клетки-хозяина
6. Рекомбинантная субъединичная вакцина представляет собой:
- очищенный белок-антигенный детерменант патогена, полученный в гетерологичной системе экспрессии**
  - очищенную ДНК патогенна, продуцируемую в гетерологичной системе экспрессии
  - белок-антигенный детерменант, полученный в культуре клеток патогена
  - инактивированный и очищенный патоген
7. Биотехнологический способ получения человеческого инсулина:
- гетерологическая экспрессия генов соответствующих белков в микроорганизмах или культурах клеток**
  - выделение и очистку из культуры эндокринных клеток поджелудочной железы человека
  - выделение и очистка из клеток островков Лангерганса
  - выделение и очистка из экстрактов поджелудочных желез крупного рогатого скота и свиней
8. Специфичность разрывов ДНК, вносимых мегануклеазами семейства Cas определяется:
- молекулами РНК-гидов, комплементарных участку ДНК
  - молекулами ДНК олигонуклеотидов
  - специфичности мегануклеазы к определенной нуклеотидной последовательности
  - специфической нуклеотидной последовательностью ДНК в месте узнавания
9. Турбидостатный режим непрерывного культивирования в биореакторе предполагает:
- прямой контроль концентрации биомассы путем измерения интенсивности светорассеивания**
  - достижения саморегулируемого равновесия между скоростью роста культуры и ее разбавлением

		<p>C. периодическое добавление порций питательного субстрата в зависимости от фазы роста культуры</p> <p>D. разовую загрузку клеток и питательного субстрата в биоректор с последующим</p> <p>10. Коинтегративный вектор отличается от бинарного:</p> <p><b>A. наличием области вирулентности и Т-ДНК в составе одной плазмиды</b></p> <p>B. присутствием уникальных сайтов рестрикции в области полилинкера</p> <p>C. расположением</p> <p>D. ориентацией</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Шкала оценивания

«Отлично» - более 80% правильных ответов на тестовые задания каждого уровня

«Хорошо» - 70-79% правильных ответов на тестовые задания каждого уровня

«Удовлетворительно» - 55-69% правильных ответов на тестовые задания каждого уровня

«Неудовлетворительно» - менее 55% правильных ответов на тестовые задания каждого уровня

## Типовые ситуационные задачи по дисциплине (модулю) Б1.О.21 Биотехнология

	<b>Код</b>	<b>Текст компетенции / текст элемента ситуационной задачи</b>
C	33.05.01	Фармация
K	ОПК-7	Готовность к использованию основных физико-химических, математических и иных естественнонаучных понятий и методов при решении профессиональных задач.
K	ПК-3	Способностью к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств.
Ф	A/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
I		<b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>
У		Опишите и сравните разные способы отделение и очистки продуктов при биотехнологическом производстве.
B	1	Осаждение
B	2	Экстракция
B	3	Адсорбция
B	4	Хроматография
B	5	Электрофокусировка

Оценочный лист  
к ситуационной задаче по дисциплине (модулю) Б1.О.21 Биотехнология

<b>Вид</b>	<b>Код</b>	<b>Текст компетенции / названия трудовой функции / названия трудового действия / текст элемента ситуационной задачи</b>
C	33.05.01	Фармация
K	ОПК-7	Готовность к использованию основных физико-химических, математических и иных естественнонаучных понятий и методов при решении профессиональных задач.
K	ПК-3	Способностью к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств.
Ф	A/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
I		<b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>
У		Опишите и сравните разные способы отделение и очистка продуктов при биотехнологическом производстве.
B	1	Осаждение

		Осаждение растворенных веществ осуществляется физическими (нагревание, разведение или концентрирование, охлаждение раствора) или химическими воздействиями, переводящими растворенное вещество в малорастворимое состояние. Естественно, что в зависимости от целей и свойств выделяемого продукта подбирается тот или иной метод и то или иное воздействие, т. е. подбирается реагент и т. п.
P2	отлично	Ответ полный, на дополнительные вопросы отвечает
P1	Хорошо/удовлетворительно	Для оценки «хорошо»: Ответ полный, на дополнительные вопросы не отвечает Для оценки «удовлетворительно»: Ответ неполный, на дополнительные вопросы не отвечает
P0	неудовлетворительно	Ответ неправильный или отсутствует
B	2	Экстракция
Э	-	Экстракция подразделяется на твердо-жидкофазную (при которой продукт из твердой фазы переходит в жидкую) и жидкo-жидкофазную (когда обеспечивается перевод продукта из одной жидкой фазы в другую, также жидкую фазу). Твердо-жидкофазная экстракция сводится порой к простой обработке твердого образца водой или органическим растворителем с целью извлечения из него растворимых соединений. Достаточно широко применяются различные органические растворители, в частности экстрагирование ацетоном, который эффективно переводит в раствор ряд липидных и белковых компонентов клеток. При жидкo-жидкофазной экстракции используются различные органические растворители – алкилфенолы, эфиры, галогениды, гексан, хлороформ и др. Эффективность экстракции может быть существенно повышена: 1) многократной обработкой экстрагирующим агентом; 2) подбором оптимального растворителя; 3) подогревом экстрагирующего агента или экстрагируемой жидкости, содержащей продукт; 4) понижением давления в аппарате для экстракции, что обеспечивает довольно эффективную экстракцию при относительно низкой температуре. Последнее снижает затраты и уменьшает риск инактивации извлекаемого продукта. Почти полностью избежать инактивации позволяют методы экстрагирования на холода, т. е. путем использовании методов криоэкстракции. При этом уравниваются различия между твердым субстратом и культуральной жидкостью, поскольку и то и другое находится в замороженном состоянии (в одной фазе). Криоэкстракция проводится с применением растворителей, температура кипения которых низка и при обычной комнатной температуре находящихся в газообразном состоянии. Криоэкстракция может применяться в сочетании с криоконсервацией клеток. Клеточная биомасса может длительное время сохранять свои свойства в условиях глубокого замораживания, а

		затем из нее может быть экстрагирован целевой продукт. В некоторых случаях экстрагирующий агент может быть не в жидком, а в газообразном состоянии (при жидкогазофазной или твердогазофазной экстракции).
P2	отлично	Ответ полный, на дополнительные вопросы отвечает
P1	хорошо/удовлетворительно	Для оценки «хорошо»: Ответ полный, на дополнительные вопросы не отвечает Для оценки «удовлетворительно»: Ответ неполный, на дополнительные вопросы не отвечает
P0	неудовлетворительно	Ответ неправильный или отсутствует
B	3	Адсорбция
Э		Адсорбция является достаточно распространенным методом отделения продукта и рассматривается в качестве частного случая экстракции, при котором экстрагирующим агентом служит твердое тело. Механизм ее сводится к связыванию выделяемого из жидкой или газообразной фазы вещества поверхностью твердого тела. Традиционными адсорбентами являются древесный уголь, пористые глины и т. п.
P2	отлично	Ответ полный, на дополнительные вопросы отвечает
P1	хорошо/удовлетворительно	Для оценки «хорошо»: Ответ полный, на дополнительные вопросы не отвечает Для оценки «удовлетворительно»: Ответ неполный, на дополнительные вопросы не отвечает
P0	неудовлетворительно	Ответ неправильный или отсутствует
B	4	Хроматография
Э		Разделение веществ путем хроматографии основано на их неодинаковом распределении между двумя несмешивающимися фазами. Различают хроматографию на бумаге, пластинах и колонках. При хроматографии на бумаге или на пластинах одной из несмешивающихся фаз является движущийся растворитель, а другой (неподвижной фазой) служат волокна бумаги или частицы покрывающего пластинку какого-то материала (например, силикагеля). При колоночной хроматографии подвижной фазой является протекающий через колонку растворитель, а неподвижную фазу представляет заполняющий колонку адсорбент (чаще всего это гранулированный гель). Колоночная хроматография допускает масштабирование процесса, в результате чего она довольно широко применяется в промышленных условиях и включает несколько разновидностей: 1) Ионообменная хроматография, колонка наполняется гранулами адсорбента, которые несут заряженные катионные ( $NH_4$ ) или анионные ( $SO_4$ ) группы, способные захватывать ионы противоположного заряда. Данный метод используется для выделения ионизированных веществ из жидкости, а также для очистки нейтральных соединений от примесей ионной природы. 2) Метод "молекулярных сит", гель-хроматография, гель-фильтрация. Виды хроматографии,

		основанные на разделении веществ с различной молекулярной массой и диаметром частиц. Адсорбент захватывает и удерживает, например, только низкомолекулярные соединения, пропуская соединения с более высокой молекулярной массой. 3) Афинная хроматография. Метод базируется на задерживании комплекса, образующегося из компонента разделяемой смеси и лиганда, который фиксирован на частицах носителя (наполнителя колонки). При данном методе используются агенты, способные специфически связывать какое-нибудь одно конкретное вещество. Например, фермент очищают на колонке, заполненной его субстратом или специфическим ингибитором.
P2	отлично	Ответ полный, на дополнительные вопросы отвечает
P1	хорошо/удовлетворительно	Для оценки «хорошо»: Ответ полный, на дополнительные вопросы не отвечает Для оценки «удовлетворительно»: Ответ неполный, на дополнительные вопросы не отвечает
P0	неудовлетворительно	Ответ неправильный или отсутствует
B	5	Электрофокусировка
Э		Модификацией метода электрофореза является изоэлектрическая фокусировка или электрофокусировка. В этом методе раствор, насыщающий гель, содержит соединение с кислотно-основными группами. Под влиянием электрического поля кислотно-основные группы буферного соединения меняют степень ионизации, создавая тем самым градиент pH в направлении электрического поля. Электрически заряженные компоненты разделяемой смеси, нанесенной на гель, мигрируют по направлению к электроду противоположного знака. Поскольку эти компоненты передвигаются по градиенту pH, то они постепенно теряют свои заряды и в зоне, где pH соответствует изоэлектрической точке (точке электронейтральности), их движение прекращается. Каждый компонент концентрируется (фокусируется) в определенной области геля.
P2	отлично	Ответ полный, на дополнительные вопросы отвечает
P1	хорошо/удовлетворительно	Для оценки «хорошо»: Ответ полный, на дополнительные вопросы не отвечает Для оценки «удовлетворительно»: Ответ неполный, на дополнительные вопросы не отвечает
P0	неудовлетворительно	Ответ неправильный или отсутствует