Документ подписан Фодоранцы в подохидарственное бюд жетное образовательное учреждение Информация о владельце:

ФИО: Шуматов Валентин Борисович

высшего образования

Должность: Ректор «Тихоокеанский государственный медицинский университет»

Дата подписания: 10.11.2025 09:44:30 Уникальный программный ключ: Министерства здравоохранения Российской Федерации

1cef78fd73d75dc6ecf72fe1eb94fee387a2985d2657b784eec019bf8a794cb4

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор факультета среднего профессионального

образования

/ Заяц Ю.В /

« 16 »

мая

2025Γ.

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

Дисциплины ОП.04 Основы микробиологии и иммунологии основной образовательной программы среднего профессионального образования

Направление подготовки

(специальность)

Уровень подготовки

34.02.01Сестринское дело

(код, наименование)

Среднее профессиональное

образование

(указывается в соответствие с ППССЗ)

Область профессиональной

деятельности

Квалификация выпускника:

. Форма обучения

Срок освоения ООП

Институт/кафедра

02 Здравоохранение

Медицинская

сестра/медицинский брат

Очно-заочная

(очная, очно-заочная)

2 года 10 месяцев

(нормативный срок обучения)

Отделение СПО

1. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

- 1.1. Фонд оценочных средств регламентирует формы, содержание, виды оценочных средств для текущего контроля, промежуточной аттестации и итоговой (государственной итоговой) аттестации, критерии оценивания дифференцированно по каждому виду оценочных средств.
- 1.2. Фонд оценочных средств определяет уровень формирования у обучающихся установленных в ФГОС СПО и определенных в основной образовательной программе среднего профессионального образования специальности 34.02.01 Сестринское дело в области профессиональной деятельности 02 Здравоохранение, общих и профессиональных компетенций.

https://tgmu.ru/sveden/files/rii/34.02.01_Sestrinskoe_delo_OZ(1).pdf

2. ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ

2.1. Виды контроля и аттестации, формы оценочных средств

№ п/п	Виды контроля	Оценочные средства
		Форма
1	Текущий контроль	Тесты
		Задачи
2	Промежуточная аттестация	Тесты
		Задачи

3. Содержание оценочных средств текущего и промежуточного контроля

ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ

- 1. Законы Менделя. Менделирующие признаки человека.
- 2. Виды взаимодействия аллельных генов.
- 3. Наследование групп крови. Наследование резус-фактора. Резус-конфликт.
- 4. Наследование, сцепленное с полом.
- 5. Хромосомная теория наследственности.
- 6. Генетический код и реализация информации в клетке.
- 7. Редупликация и репарация ДНК.
- 8. Комбинативная изменчивость.
- 9. Мутационная изменчивость.
- 10. Генетический и близнецовый методы, их значение для медицины.
- 11. Цитологический метод диагностики хромосомных нарушений человека. Амниоцентез. Кариотип и идиограмма хромосом человека

ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)

1. Аллельные гены находятся: А) в разных хромосомах; *Б) в одном и том же локусе гомологичных хромосом; В) в негомологичных хромосомах; Г) в митохондриях.

- 2. Т. Морган сформулировал: *A) хромосомную теорию наследственности; Б) основные закономерности преемственности свойств и признаков; В) процессы образования гамет; Г) метод составления и анализа родословной.
- 3. Э. Чаргафф открыл: А) модель ДНК; Б) модель РНК; В) структуру хромосом; *Г) закономерности в последовательности и комплементарности азотистых оснований.
- 4. Свойство организмов повторять в ряду поколений сходные признаки называется: A) репарацией; *Б) наследственность; B) изменчивость; Г) фенотип.
- 5. Метод составления и анализа родословной впервые был предложен: A) Г. Менделем; Б) Т. Морганом; *В) Ф. Гальтоном; Г) Н. Бочковым.
- 6. Метод, который позволяет выяснить характер наследования признака, тип наследования, вероятность проявления анализируемого признака у потомства, называется: А) гибридологическим; *Б) генеалогическим; В) клиническим; Г) биохимическим.
- 7. Признак, который встречается в родословной часто, с одинаковой частотой у мужчин и женщин, в каждом поколении, у больных детей всегда один из родителей болен, наследуется: А) сцеплено с X-хромосомой; Б) сцеплено с У-хромосомой; *В) аутосомно-доминантно; Г) аутосомно-рецессивно.
- 8. Признак, который встречается в родословной редко, с одинаковой частотой у мужчин и женщин, не в каждом поколении, у больных детей могут быть здоровые родители, наследуется: А) сцеплено с X-хромосомой; Б) сцеплено с У-хромосомой; В) аутосомно-доминантно; *Г) аутосомно-рецессивно.
- 9. Признаки, которые встречаются в равной степени, как у мужчин, так и у женщин, являются: А) голандрическими; Б) сцепленными с полом; *В) аутосомными; Г) доминантными.
- 10. Признак, который проявляется в каждом поколении, чаще отмечается у женщин; при больном отце, отмечается у всех его дочерей, называется: А) голандрическим; Б) сцепленным с полом; В) аутосомным; *Г) доминантным, сцепленным с Ххромосомой.

ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 2 УРОВНЯ (НЕСКОЛЬКО ПРАВИЛЬНЫХ ОТВЕТОВ)

- 1. Основные методы изучения генетики человека: А) гибридологический; Б) #генеалогический; В) клинический; Г) #близнецовый.
- 2. Трудности изучения генетики человека: A) #большое количество хромосом; Б) #маленькая плодовитость; В) #медленная смена поколений; Γ) быстрая смена поколений.
- 3. Виды взаимодействия аллельных генов: а) #неполное доминирование; б) эпистаз; в) #плейотропия; г) полимерия.
- 4. В неаллельном участке X-хромосомы содержатся рецессивные гены: A) #мышечной дистрофии Дюшена; Б) #дальтонизма; В) #гемофилии, Γ) тёмной эмали зубов.
- 5. В неаллельном участке X-хромосомы содержатся доминантные гены: A) # витаминоустойчивого рахита; Б) дальтонизма; В) гемофилии, Г) # тёмной эмали зубов.

ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ

- 1) Потемнение зубов может двумя доминантными генами, один из которых расположен в аутосомах другой в X хромосоме. В семье родителей, имеющих темные зубы, родились девочка и мальчик с нормальным цветом зубов. Темные зубы матери обусловлены геном, сцепленным с X хромосомой, а темные зубы отца аутосомным геном, по которому он гетерозиготен.
 - 1. Определите генотипы родителей, варианты гамет и варианты генотипов потомства.
 - 2. Определите вероятность рождения в этой семье следующего ребенка без аномалии, а также вид взаимодействия между аллельными генами и тип скрещивания.
 - 3. Назовите гены, каких заболеваний локализованы в неаллельном участке Ххромосомы.
- 2) Назовите гены, каких заболеваний локализованы в неаллельном участке X-хромосомы.

Правильные ответы:

- 1. ген гемофилии
- 2. ген дальтонизма
- 3. ген ихтиоза
- 4. ген мышечной дистрофии Дюшена
- 5. ген витаминоустойчивого рахита

Написать механизм возникновения синдрома.

- 1. Синдром Шерешевского Тернера (моносомия по X-хромосоме): 45,Х0. Нарушение по женской линии.
- 2. Синдром Клайнфельтера: 47, ХХУ. Нарушение по отцовской линии.
- 3. Сндром Дауна трисомия по 21 хромосоме, 47,ХХ (+21). Нарушение по линии матери