ФГБОУ ВО НОВОСИБИРСКИЙ ГАУ

Кафедра ветеринарной генетики и биотехнологии

Per. № 500T. 04-10g «30» 08 2025 r. **УТВЕРЖДЁН**

Заведующий кафедрой

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

Б1.О.10 Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

19.04.01 Биотехнология (уровень магистратуры)

Профиль: Биотехнология

Паспорт фонда оценочных средств

№ п/п	Контролируемые разделы (темы) дисциплины	Код контролируемой компетенции (или её части)	Наименование оценочного средства
1	Молекулярно-генетические методы диагностики.	ОПК-1	Тест, собеседование, контрольная работа
	Видовая идентификация.	ОПК-1	Тест, ,собеседование выступления, контрольная работа
	Обеспечение безопасности пищевой продукции из ГМИ	ОПК-1	Тест, собеседование, коллоквиум, контрольная работа
4	Молекулярно-генетический мониторинг биотехнологических процессов	ОПК-1	Тест, собеседование, выступления коллоквиум
5	Подготовка к зачету	ОПК-1	Вопросы к зачету

ТЕКУЩИЙ КОНТРОЛЬ УСПЕВАЕМОСТИ

Кафедра ветеринарной генетики и биотехнологии

Вопросы для подготовки к практическим занятиям по дисциплине Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

Раздел 1. Молекулярно-генетические методы диагностики.

Раздел 1.1. Научные основы молекулярно-генетических методов исследований

- 1. Научные принципы, на которых базируются молекулярно-генетические методы.
- 2. Основные направления и методы получения фрагментов нуклкиновых кислот.
- 3. Молекулярные конструкции на основе молекул нуклеиновых кислот.
- 4. Способы разрушения тканей и клеток.
- 5. Методы выявления ДНК
- 6. Основные направления и методы получения фрагментов ДНК.
- 7. Полиморфные сайты рестрикции.ПДРФ-анализ.
- 8. Системы детекции.
- 9. Использование электрофоретических методов для анализа чистоты и изучения физико-химических характеристик биомолекул.
- 10. Электрофоретические методы. Электрофорез в гелях.
- 11. Электрофорез в присутствии ДДС-Na. Изоэлектрическое фокусирование.
- 12. Двумерный электрофорез. Капиллярный электрофорез
- 13. Радиоактивные системы мечения.
- 14. Нерадиоизотопные метки.
- 15. Генная диагностика. ДНК диагностика заболеваний.
- 16. Перечислите отличия ДНК-диагностики от традиционных бактериологических методов исследования пищевого сырья и продуктов.

Раздел 1.2. Гибридизационные молекулярно-генетические методы

- 1. .Гибридизация Скрининг с помощью гибридизации.
- 2. Зонды на основе нуклеиновых кислот. Гибридизация с ДНК-зондами.
- 3. Видоспецифические зонды для идентификации ДНК растений и животных
- 4. Блот-гибридизация по Саузерну, гибридизация in situ
- 5. Применение блот-гибридизации для изучения болезней животных.
- 6. Саузерн-блоттинг. Нозерн- и вестернблоттинг. .
- 7. Геномная дактилоскопия. Метод «ДНК-отпечатков».
- 8. Молекулярное сканирование известных мутаций.
- 9. Что такое биосенсоры?
- 10. Какие соединения являются биоматериалом для получения биосенсоров?
- 11. Расскажите о принципах конструирования биосенсоров.
- 12. Какие типы биосенсоров наиболее широко применяются в биотехнологии?
- 13. Какие виды микроорганизмов используются для создания биосенсоров?
- 14. Что такое биочип и для чего он предназначен?
- 15. Перечислите и охарактеризуйте разновидности биочипов.

Раздел 1.3. Методы молекулярно-генетической диагностики на основе амплификации

- 1. Принцип метода ПЦР, теоретические основы.
- 2. Виды амплификаторов. Виды ДНК-полимераз. dNTP. Праймеры для ПЦР.

- 3. Варианты постановки ПЦР: гнездная ПЦР, ПЦР с гибридизационной детекцией с использованием зондов, меченых флюоресцентной меткой.
- 4. ПЦР в режиме реального времени.
- 5. Мультиплексная ПЦР.
- 6. Особенности постановки ПЦР-при детекции РНК-вирусов.
- 7. Автоматические ПЦР-анализаторы.
- 8. Ошибки, возникающие на различных этапах постановки ПЦР.
- 9. Принцип зонирования при проведении различных этапов ПЦР.
- 10. Правила пробоподготовки при проведении ПЦР.
- 11..Современные модификации полимеразной цепной реакции.
- 12. Петлевая изотермическая амплификация ДНК и РНК (LAMP и RT-LAMP)
- 13. Принцип методов LAMP и RT-LAMP

Раздел 1.4. Современные возможности секвенирования.

- 1. Показания к проведению анализа с помощью метода секвенирования
- 2. Секвенирование последовательностей ДНК. Пробоподготовка.
- 3. Секвенирование нуклеиновых кислот. Основные принципы. Этапы.
- 4. Оборудование, применяемое при секвенировании.
- 5. «Библиотеки» ДНК.
- 6. Первичные данные секвенирования.
- 7. Точность различных методов секвенирования. Полное секвенирование генома.
- 9. Современные модификации секвенирования. Секвенирование нового поколения (NGS– NextGenerationSequencing).
- 10. Новые методы секвенирования: высокопроизводительное пиросеквенорование, циклическое, лигазное и полупроводниковое секвенирование, секвенирование на молекулярных кластерах с использованием флуоресцентно меченных предшественников.
- 11. Новейшие методы секвенирования (Next-NextGenerationSequencing): технология секвенирования одной молекулы, секвенирование единичных молекул в реальном времени, секвенирование через нанопоры.
- 12. Ложноположительные и ложноотрицательные результаты при секвенировании.

Раздел 2. Видовая идентификация.

Раздел 2.1. Молекулярно-генетическая идентификация видового состава сырья

- 1. Методы определения видового происхождения мясных и растительных ингредиентов, содержащихся в кормах, пищевых продуктах, продовольственном сырье растительного, животного происхождения.
- 2. Видовая идентификация на основе анализа ДНК.
- 3. Анализ VNTR- и STR-полиморфизма
- 4. Определение видовой принадлежности мясного сырья и видового состава готовой продукции методом ПЦР.
- 5. .Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК крупного рогатого скота (Bos taurus)
- 6. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК свиньи (Sus scrofa).

- 7. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК курицы (Gallus gallus),
 - 8. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК сои (Glycine max),
 - 9. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК кукурузы (Zea mays),
 - 10. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК картофеля (Solanum tuberosum)
 - 11. ΓΟCT 31719-2012

Раздел 2.2. Генетический баркодинг

- 1. Митохондриальная ДНК.
- 2. Понятие генетического баркодинга (DNA Barcoding)
- 3. Научные основы ДНК-штрихкодирования, как метода генетической идентификация видов.
- 4. Этапы проведения баркодинга. Используемое оборудование. Возможности. Перспективы метода.
- 5. ДНК-баркод. Генетические маркеры растений, животных, грибов, используемые в баркодинге.
- 6. Практическое применение ДНК-баркодинга в видовой идентификации.
- 7. Значение и возможности ДНК-баркодинга в ветеринарно-санитарной экспертизе.
- 8. Ограничение метода DNA Barcoding

Раздел 3. Обеспечение безопасности пищевой продукции из ГМИ.

Раздел 3.1. Генетически модифицированное сырье

- 1. ДНК-технологии в производстве продуктов питания.
- 2. Генетически модифицированные источники пищи
- 3. С какой целью чаще всего проводятся генетические модификации сельскохозяйственных растений?
- 4. Генная инженерия растений.
- 5. Приведите примеры приобретаемых растениями в результате трансгенеза свойств.
- 6. Современные технологии генной инженерии.
- 7. Молекулярное клонирование. Векторные системы
- 8. Какой метод получения трансгенных организмов чаще всего используется для получения ГМ-растений?
- 9. Какие виды ГМ-растений занимают в мире наибольшие посевные площади?
- 10. Какими возможными рисками сопровождается широкое распространение ГМО?
- 11. Сравните законодательное регулирование маркировки ГМИ стран ЕС, США и России.
- 12. Какие страны мира имеют наиболее либеральное в отношении ГМИ пищи законодательство?

Раздел 3.2. Оценка безопасности и качества ГМИ.

- 1. Пищевая токсико-гигиеническая оценка трансгенных культур.
- 2. .Принцип композиционной эквивалентности.

- 3. Исследование пищевой безопасности ГМИ.
- 4. Токсикологическая безопасность, в том числе генотоксичность.
- 5. .Законодательные акты в области исследования генно-инженерно-модифицированных организмов.
- 6. Методики производства экспертиз (исследований) биологической безопасности генно-инженерно-модифицированных организмов, используемых для производства кормов и кормовых добавок для животных
- 7. Приказ Министерства сельского хозяйства Российской Федерации от 27.03.2020 г. № 160.
- 8. 7.Методики производства экспертиз (исследований) биологической безопасности генно-инженерно-модифицированных организмов, используемых для производства лекарственных средств для ветеринарного применения.
- 9. ПРИКАЗ Мин СХ Р Φ от 28 февраля 2020 года N 92.

Раздел 4. Молекулярно-генетический мониторинг производственных процессов Молекулярно-генетический контроль фитопатогенов

- 1. Фитопатогенные микроорганизмы.
- 2. Классические методы определения фитопатогенов
- 3. Фитопатогены вирусной, бактериальной, грибной природы, фитоплазмы, нематоды.
- 4. Генетическая характеристика фитопатогенных микроорганизмов.
- 5. Генетический контроль образования экзополисахаридов, регуляция синтеза.
- 6. Токсины микроорганизмов. Характеристика специфических и неспецифических токсинов.
- 7. Токсины бактерий и механизмы их действия. Генетический контроль синтеза токсинов.
- 8. Использование молекулярно-генетических методов для сортовой идентификации и ускоренной диагностики латентных форм фитопатогенов.
- 9. Молекулярно-генетическая диагностика карантинных фитопатогенов.
- 10. Методы молекулярно-генетической идентификации и геномного полиморфизма плодовых культур.

Раздел 4.2 Генетические методы диагностики возбудителей инфекционных заболеваний у животных и в сырье животного происхождения

- 1. Молекулярно-генетические технологии обнаружения микроорганизмов.
- 2. Молекулярно-генетические методы диагностики инфекционных болезней животных
- 3. ПЦР, как базовый метод диагностики возбудителей инфекционных заболеваний. Коммерческие предложения.
- 4. Новейшие методы молекулярно-генетической идентификации патогенов высокопроизводительное секвенирование.
- 5. Молекулярно-генетический подход в диагностике заболеваний вызванных простейшими.
- 6. Особенности применения молекулярно-генетических методов для анализа микробных сообществ, в том числе в пищевых субстратах.
- 7. ДНК-диагностика в контроле элиминации инфекционных возбудителей.

- 8. Молекулярно-генетические исследования в биотехнологиипри оценке туш и органов при заболеваниях скота и птицы.
- 9. Молекулярно-генетическая диагностика эмерджентных пищевых патогенов.
- 10. Достоинства и недостатки различных методов исследования микроорганизмов а пищевых субстратах.

Раздел 4.3 Молекулярно-генетический контроль за продукцией из ГМО

- 1. 1 Методы определения и оценка ГМИ.
- 2. Химические методы обнаружения генетически модифицированных источников
- 3. Хроматографические методы определения ГМИ
- 4. Спектроскопические методы определения ГМИ.
- 5. Иммунологические методы обнаружения ГМИ. Иммуноферметный метод. Ограничения использования.
- 6. Определение модифицированных белков и ферментов.
- 7. Молекуоярно-генетические методы определение трансгенной ДНК
- 8. Экспертиза структуры рекомбинантной ДНК, встроенной в геном, в том числе маркерных генов и промотеров.
- 9. Оценка регуляторных последовательностей.
- 10. Определение стабильности генетически модифицированных организмов на протяжении нескольких поколений с учетом экспрессии генов.
- 11. Организация проведения анализа образцов пищевых продуктов на присутствие генетически модифицированных организмов.
- 10. Использование методов ПЦР для обнаружения ГМИ.
- 12. Порядок забора проб для анализа ГМИ молекулярно-генетическими методами. Системы качественной ПЦР.
 - Скрининговые методы идентификации трансгенов: выявление CaMV 35S промотора и nos терминатора.
- 15. ГМО-специфичный метод ПЦР.
- 16. Нормативные акты, в области ГМО. .ГОСТ 34150-2017
- 17. Метод идентификации генно-модифицированных организмов растительного происхождения с применением биологического микрочипа.

Критерии оценки:

- оценка «отлично» выставляется магистранту, если он отвечает на 90-100% от общей суммы вопросов;
- оценка «хорошо» выставляется магистранту, если он отвечает на 80-90% от общей суммы вопросов;
- оценка «удовлетворительно» выставляется магистранту, если он отвечает на 70-80% от общей суммы вопросов;
- оценка «неудовлетворительно» выставляется магистранту, если он отвечает менее, чем на 70% от общей суммы вопросов

ФГБОУ ВО НОВОСИБИРСКИЙ ГАУ

Кафедра ветеринарной генетики и биотехнологии

Темы выступлений

по дисциплине __Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

- 1. Выделение ДНК, её синтез и рестрикция. Электрофорез.
- 2. Ведущие методы детекции мутаций
- 1. Генетические автоанализаторы различных типов.
- 2. Современные проблемы внедрения генетических автоматических аналитических систем.
- 3. .Перспективы получения пищевых веществ и БАВ методами биотехнологии.
- 4. Генетически модифицированные продукты.
- 5. Использование в биотехнологии рекомбинантных ДНК как научно-нового метода исследования и производства продукции сельского хозяйства.
- 6. Трансгенные растения. Генная инженерия и биоразнообразие.
- 7. Пищевые продукты и окружающая среда.
- 8. Безопасность и экологическая чистота.
- 9. Сельскохозяйственная биотехнология и «горизонтальный» перенос генов.
- 10. Природные механизмы ГПГ. Опасности ГПГ.
- 11. Эволюция. ГМ штаммы. Риски и безопасность использования микроорганизмов.
- 12. Продовольственная безопасность как экономико-правовая категория.
- 13. Федеральный закон "О качестве и безопасности пищевых продуктов".
- 14. Государственное регулирование и обеспечение продовольственной безопасности.
- 15. Медико-биологические требования к качеству продовольственного сырья и пищевых продуктов.
- 16. Показатели качества пищевых систем.
- 17. Экологические, медико-биологические, социально-экономические и технологические проблемы рационального, оптимального и функционального питания.

Критерии оценки:

- оценка «отлично» выставляется мгистранту, если он раскрывает тему на 90-100%;
- оценка «хорошо» выставляется магистранту, если он раскрывает тему на 80-90%;
- оценка «удовлетворительно» выставляется магистранту, если он раскрывает тему на

ФГБОУ ВО НОВОСИБИРСКИЙ ГАУ

Кафедра ветеринарной генетики и биотехнологии

Вопросы к коллоквиумам

по дисциплине Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

- 1. Основные принципы, на которых базируются молекулярно-генетические методы.
- 2. Амплификационные молекулярно-генетические методы диагностики
- 3. Гибридизационные молекулярно-генетические методы диагностики
- 4. Классические методы секвенирования.
- 5. Новые методы секвенирования.
- 6. Новейшие методы секвенирования.
- 7. Видовая молекулярно-генетическая идентификация продуктов убоя сельскохозяйственных животных и птицы
- 8. Видовая молекулярно-генетическая идентификация продуктов растительного происхождения
- 9. Мультиплексная ДНК-идентификация видового происхождения животноводческой продукции и продукции растениеводства.
- 10. Ветеринарно-санитарный генетический контроль при вирусных заболеваниях, лейкозе КРС.
- 11. Методы диагностики золотистого стафилококка и сопутствующих инфекций бактериальной и вирусной природы.
- 12. Генетически модифицированных сорта растений.
- 13. Продукты, в которых чаще всего может встретиться ГМО:
- 14. Свойства ГМ сои и производных (бобы, молоко, мука);
- 15. Особенности ГМ картофеля и его производные (чипсы, мука, крекеры, сухое пюре и т. д.);
- 16. Характеристика ГМ кукурузы и продукты из нее (мука, чипсы, масло, крахмал, поп-корн, крупа);
- 17. ГМ кабачки и продукты, изготовленные из них;
- 18. Приобретаемые признаки ГМ томатов и продукты, произведенные из них (паста, соус, пюре, кетчуп);
- 19. Качество подсолнечного масла из ГМ сортов подсолнечника;
- 20. ГМ пшеница и различные хлебобулочные изделия из нее;
- 21. ГМ сахарная свекла и сахар из нее;
- 22. ГМ морковь и продукты, в которых она присутствует;
- 23. Сорта Γ М риса и продукты, для изготовления которых он используется (чипсы, хлопья, мука);
- 24. Выявление растительного белка в мясных, в том числе колбасных изделиях.
- 25. Выявление натуральной и ГМ сои в мясной продукции.
- 26. Генетически модифицированные продукты одно из достижений XX в.
- 27. Генетическая и гигиеническая безопасность ГМ продуктов для человека. \

- 28. Проблема отдаленных последствий применения ГМП.
- 29. Маркировка продуктов из ГМИ
- 30. Метод идентификации генно-модифицированных организмов (ГМО) растительного происхождения с применением биологического микрочипа
- 31. Специфичные зонды для идентификации маркерных генов
- 32. Специфичные зонды для идентификации промоторов и терминаторов ГМ вставок.
- 33. Метод идентификации генетически модифицированных источников (ГМИ) растительного происхождения на основе ПЦР и её модификаций.

Критерии оценки:

- оценка «отлично» выставляется магистранту, если он отвечает на 90-100% от общей суммы вопросов;
- оценка «хорошо» выставляется магистранту, если он отвечает на 80-90% от общей суммы вопросов;
- оценка «удовлетворительно» выставляется магистранту, если он отвечает на 70-80% от общей суммы вопросов;
- оценка «неудовлетворительно» выставляется магистранту, если он отвечает менее, чем на 70% от общей суммы вопросов

Темы контрольных работ

по дисциплине Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

- 1. Тест–системы с использованием молекулярно-генетических методов для выявления и идентификации возбудителей инфекционных болезней животных вирусной этиологии, обеспечивающих устойчивое ветеринарное благополучие и получение продукции животноводства высокого санитарного качества.
- 2. Тест-системы с использованием молекулярно-генетических методов для выявления и идентификации возбудителей инфекционных болезней животных бактериальной этиологии, обеспечивающих устойчивое ветеринарное благополучие и получение продукции животноводства высокого санитарного качества.
- 3. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК в составе кормов, сырья на всех этапах его переработки, транспортировки, хранения.
- 4. Экспресс-метод определения сырьевого состава для ускоренной идентификации видоспецифичной ДНК полуфабрикатов, готовых продуктов питания методом полимеразной цепной реакции.
- 5. Тест-системы с использованием молекулярно-генетических методов для проведения идентификации и количественного определения каждого компонента.
- 6. Тест-системы для определения генетически модифицированных организмов (ГМО) в сырье, кормах, пищевой продукции и оценки их безопасности.
- 7. Тест—системы с использованием молекулярно-генетических методов для исключения фальсификации нерецептурными компонентами растительного и животного происхождения
- 8. Способы детекции продуктов LAMP/RT-LAMP
- 9. Преимущества LAMP/RT-LAMP перед ПЦР для молекулярной диагностики
- 10. Постгеномные технологии.
- 11. Расшифровка нуклеотидной последовательности фрагментов ДНК и РНК.
- 12. Методы конструирования продуцентов биологически активных веществ: селекция, метод рекомбинантных ДНК, гибридомная технология.
- 13. ДНК-маркеры в изучении пород сельскохозяйственных животных.
- 14. ДНК-маркеры в изучении пород крупного рогатого скота.
- 15. ПЦР имитация естественной репликации ДНК и позволяющий обнаружить единственную специфическую молекулу ДНК\РНК в исследуемом образце.
- 16. Использование ПЦР для паспортизации животных, диагностики инфекционных, генетических заболеваний, видовой идентификации, диагностики патогенов в пище и генетически модифицированных продуктов.
- 17. Использование ПЦР для паспортизации животных и видовой идентификации,..
- 18. Использование ПЦР для диагностики инфекционных, генетических заболеваний.,
- 19. Использование ПЦР для диагностики патогенов в пище и генетически модифицированных продуктов.
- 20. Молекулярно-генетическая идентификация фитопатогенов.
- 21. Технологии биочипов ДНК-микрочипы в биотехнологии
- 22. Преимущества и недостатки генетически модифицированных продуктов;
- 23. Оценка показателей качества и безопасности ГМ продукции.
- 24. Технический регламент Таможенного союза в отношении ГМ продукции
- 25. Метолы оценки токсичности и мутагенности генетически модифицированной продукции.

- 26. Изучение аллекргенных и иммуногенных свойств ГМ пищевых продуктов,
- 27. Влияние генетически модифицированных растений и животных на окружающую среду,

Критерии оцени:

- оценка «отлично» выставляется магистранту, если он раскрывает тему на 90-100%;
- оценка «хорошо» выставляется магистранту, если он раскрывает тему на 80-90%;
- оценка «удовлетворительно» выставляется магистранту, если он раскрывает тему на 70-80%.

Тестовые задания для оценки сформированности компетенций

по дисциплине Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

ОПК-1

1. К методам экспресс-диагностики относятся: a) бактериологический; б)иммунофлюоресценция; в) биологический; г) ПЦР; д) вирусологический.

Выберите единственную комбинацию, в которой учтены все правильные ответы:

- 1) a, б;
- 2) б, в;
- 3) в, г;
- 4) б, г;
- 5) а, д.

Правильный ответ: 4

- 2 Какой из перечисленных методов относится к качественным методам диагностики:
- 1) ПЦР в реальном времени
- 2) иммуноферментный анализ
- 3) ОТ-ПЦР в реальном времени
- 4) иммунохроматографический анализ

Правильный ответ: 4

3 Для установления последовательности нуклеотидов в нуклеиновых кислотах применяют метод:

Правильный ответ: секвенирование

- 4.По каким параметрам методы секвенирования отличаются друг от друга:
- 1) методы клонирования молекул ДНК
- 2) методы «разрезания» молекул ДНК
- 3) методы «чтения» последовательности нуклеотидов
- 4) все перечисленные

Правильный ответ: методы «чтения» последовательности нуклеотидов

- 5. Какие способы детекции используют в методах LAMP/ RT-LAMP
- 1)гель-электрофорез
- 2)окраска интеркалирующим красителем
- 3)визуальная детекции
- 4)измерение флуоресценции реакционной смеси
- 5)все перечисленные

Правильный ответ: 5

- 6. Какой вид(ы) оборудования) используются во всех методах: ПЦР, ИФА, секвенирование
- 1) вошер
- 2) электрофорез
- 3) амплификатор
- 4) капиллярный секвенатор
- 5) фотометр горизонтальный
- 6) автоматические дозаторы

Правильный ответ: 6

- 7 Выберите из списка компоненты ОТ-ПЦР (несколько вариантов):
- 1) праймеры
- 2) обратная транскриптаза (ревертаза)
- 3) термостабильная ДНК-полимераза
- 4) рестриктазы
- 5) буферный раствор
- 6) агароза

Правильный ответ: 1,2,3,5

- 8 Выберите из списка компоненты RT-LAMP (несколько вариантов):
- 1) внешние праймеры
- 2) обратная транскриптаза (ревертаза)
- 3) Bst ДНК-полимераза
- 4) внутренние праймеры
- 5) буферный раствор
- 6) петлевые праймеры

Правильный ответ: 1,2,3,4,5,6

9 Для работы полимеразы в реакционной среде должны присутствовать:

Правильный ответ: ионы магния

10 Прибор, в котором осуществляется ПЦР –

Правильный ответ: амплификатор

 $11~{
m Укажите}$ описание, какого этапа ПЦР приведено. Начинается в местах присоединения праймеров и протекает в направлении от 5' к 3'-концу нити ДНК, т.е. в противоположных друг другу направлениях. Реакция происходит при температуре около 72°C.

Правильный ответ: 3 этап элонгации

12 Реакция элонгации ДНК начинается:

Правильный ответ: в местах прикрепления праймеров

- 13 Для выявления результатов амплификации применяют (несколько вариантов):
- 1) антитела
- 2) спектрофотомерию
- 3) гель-электрофорез
- 4) зонд с флуоресцентной меткой

П

p

₫4 Для контроля специфичности обнаруженного продукта амплификации используют:

*В*Іравильный ответ: гибридизационные зонды

и

- 15 Смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов в ПЦР...
- 1) добавляется для функционирования ДНК-полимеразы
- 2) является «строительным материалом» для ДНК
- **В)** катализирует реакцию полимеризации
- 4) обеспечивает условия реакции

0

m

в

Правильный ответ: 2

- 16 Причинами ложноположительных результатов исследований при использовании МАНК являются (несколько вариантов):
- 1) контаминация биологического материала на преаналитическом или аналитическом этапе
- 2) контаминация помещений и оборудования лаборатории ампликонами
- 3) контаминация реактивов
- 4) контаминация расходных материалов: наконечников, пробирок и планшетов

Правильный ответ: 1,2,3,4

- 17 Причинами ложноотрицательных результатов исследований при использовании МАНК являются (несколько вариантов):
- 1) неправильный выбор материала тампона зонда для отбора пробы
- 2) топически неправильный отбор пробы
- 3) неправильный выбор среды для транспортировки или хранения клинического, биологического материала
- 4) несоответствие температурного режима и времени транспортировки или хранения клинического, биологического материала
- 5) нарушение протокола выделения нуклеиновой кислоты
- 6) несоответствие температурного режима и времени транспортировки или хранения выделенной нуклеиновой кислоты
- 7) инактивация реагентов
- 8) неправильное дозирование реагентов
- 9) неправильные режимы амплификации
- 10) мутации в геноме вируса в местах, соответствующих кДНК, комплементарным праймерам или зонду

Правильный ответ: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10

- 18 К методам амплификации нуклеиновых кислот относятся:
- 1) ПЦР-РВ
- 2) ОТ-ПЦР
- 3) RT-LAMP
- 4) RT-SmartAmp
- 5) секвенирование

Правильный ответ: 1,2,3,4

19 В основе полимеразной цепной реакции лежит процесс:

Правильный ответ: репликации

20.Основным методом лабораторного подтверждения коронавирусов является:

Правильный ответ: ПЦР респираторного образца

21 Определение нуклеотидной последовательности генома – это:

Правильный ответ: секвенирование

22 Многократное увеличение копий ДНК получают методом:

Правильный ответ: амплификации нуклеиновых кислот

- 23 Праймеры это:
- 1) термостабильные ферменты
- 2) короткие искусственно синтезированные олигонуклеотиды

- 3) «строительный материал» для синтеза второй цепи ДНК
- 4) участок ДНК, который необходимо амплифицировать

Правильный ответ: 2

2 4

Правильный ответ: амплификация

Много**Крипериуваленки**ие копий ДНК – это:

- оценка «отлично» выставляется магистранту, если он отвечает на 90-100% от общей суммы тестов;
- оценка «хорошо» выставляется аспиранту, если он отвечает на 80-90% от общей суммы тестов;
- оценка «удовлетворительно» выставляется аспиранту, если он отвечает на 70-80% от общей суммы тестов;
- оценка «неудовлетворительно» выставляется аспиранту, если он отвечает менее, чем на 70% от общей суммы тестов.

ПРОМЕЖУТОЧНАЯ АТТЕСТАЦИЯ

Кафедра ветеринарной генетики и биотехнологии

Вопросы к сдаче зачета

по дисциплине Молекулярно-генетические исследования в биотехнологии

- 1. Основные методические приёмы, используемые в процессе выделения биомолекул.
- 2. Методы выделения нуклеиновых кислот.
- 3. Выделение ДНК и РНК из клеток клеточных линий.
- 4. Техника проведения электрофореза нуклеиновых кислот.
- 5. Горизонтальный и вертикальный электрофорез.
- 6. Электрофорез в агарозном геле. Электрофорез в полиакриламидном геле.
- 7. Гибридизационные молекулярно-генетические методы.
- 8. Метод биочипов. ДНК-чипы.
- 9. Белковые, клеточные, тканевые чипы.
- 10. Чипы на основе малых молекул применение в биотехнологии.
- 11. Общая характеристика метода полимеразной цепной реакции.
- 12. Виды ДНК-полимераз. dNTP. Праймеры для ПЦР.
- 13. Методы секвенирования, преимущества и недостатки. Новые и новейшие методы секвенирования.
- 14. Классические методы секвенирования: секвенирование с помощью капиллярного электрофореза и пиросеквенорование.
- 15. Преимущества, недостатки, ограничения метода ДНК-идентификации видового состава сырья.
- 16. Методы определения видового происхождения в сырье, подвергавшемся

- термической обработке.
- 17. Экспресс-детекция и идентификация фитопатогенов ПЦР в режиме реального времени.
- 18. Тестовые системы обнаружения фитопатогенов.
- 19. Актуальные аспекты идентификации микроорганизмов в пищевых субстратах.
- 20. Молекулярно-генетические методы диагностики особо опасных заболеваний.
- 21. Генетически модифицированное растительное сырье
- 22. Генетически модифицированное животное сырье.
- 23. Продовольственное (пищевое) сырьё, полученного из ГМО микробного происхождения (бактерий, дрожжей и мицелиальных грибов).
- 24. Линии ГМО, прошедшие государственную регистрацию.
- 25. Продукты, содержащие живые генно-модифицированные микроорганизмы
- 26. Продукты, полученные с использованием генно-модифицированных микроорганизмов
- 27. Продукты содержащие компоненты, полученные с использованием генномодифицированных микроорганизмов
- 28. Молекулярно-генетические методы диагностики. ГМ вставок
- 29. Обеспечение безопасности пищевой продукции из ГМИ.
- 30. Генетический контроль за пищевой продукцией из ГМИ.
- 31. Российская система оценки безопасности пищевых продуктов, содержащих генно-инженерно-модифицированные организм
- 32. Видовая идентификация на основе анализа ДНК
- 33. Видоспецифические зонды для идентификации ДНК.
- 34. Молекулярно-генетический контроль патогенов
- 35. Молекулярно-генетический мониторинг производственных процессов.

Критерии оценки

Основные критерии оценки знаний по дисциплине: глубина, систематичность, конкретность, осознанность, логичность и четкость изложения, полнота и прочность знаний программного материала.

Глубина - характеризует осознание студентами связей между изучаемыми объектами при решении проблемной ситуации исследовательского характера.

Систематичность - предполагает последовательность и логическое построение всей совокупности знаний по изучаемой дисциплине.

Конкретность - связана с умением конкретизировать задачу, пользуясь обобщенным знаниями.

Осознанность - восприятие знаний в их логической взаимосвязи.

«Зачтено» выставляется обучающемуся,

твердо знающему основной программный материал; грамотно и по существу, излагающему его; владеющему необходимыми навыками и приемами их выполнения.; Допускаются неточности формулировок и терминологий, незначительное нарушение последовательности в изложении программного материала.

«**Не зачтено**» получает обучающийся, который не знает значительной части программного материала, как теоретического, так и практического; допускает в ответе на вопросы грубые ошибки; при изложении материала отсутствуют логические взаимосвязи между понятиями; не отвечает на дополнительные вопросы преподавателя.

Зачтено выставляется если магистр:

- Способен охарактеризовать современное состояние и перспективы развития Молекулярно-генетических исследований в биотехнологии; активно демонстрирует понимание современных представлений о теоретических основах использования молекулярно-генетических методов в биотехнологии;
- усвоил методологические приемы и особенности выделения нуклеиновых кислот из биопроб различного происхождения;
- освоил возможности использования различных молекулярно-генетических методов в биотехнологии;
- изучил ДНК-диагностику бактериальных и вирусных возбудителей различных инфекционных заболеваний и токсикоинфекций
- использует базовые понятия в области ДНК-диагностики сырья растительного и животного происхождения, в том число ГМИ
- владеет возможностями молекулярно-генетических методов при проведении видовой идентификация
- знает принципы молекулярно-генетического мониторинга производственных процессов;
- имеет представления о перспективах генетической инженерии в создании ГМИ пищи и производстве пищевых продуктов на их основе;
- понимает сущность обеспечение безопасности пищевой продукции из ГМИ.

МАТРИЦА СООТВЕТСТВИЯ КРИТЕРИЕВ ОЦЕНКИ УРОВНЮ СФОРМИРОВАН-НОСТИ КОМПЕТЕНЦИЙ

Критерии оценки	Уровень сформированности компетенций	
Оценка по с	системе «зачет – незачет»	
«Зачтено»	«Достаточный»	
«Не зачтено»	«Не достаточный»	

Методические материалы, определяющие процедуру оценивания знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенпий

	1. Положение «О проведении текущего контроля и промежуточной аттестации обуча-
ющих	ся в ФГБОУ ВО Новосибирский ГАУ»: СМК ПНД 77-01-20 в введено в действие при-
казом	от 03.08.2015 №268a-O (http://nsau.edu.ru/file/104821: режим доступа свободный);

Составитель				em	
(подпись)					
«_	_28_	_>>_	_08	2023 г.	