

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ
КАФЕДРА БИОЛОГИИ

В. Э. Бутвиловский, В. В. Давыдов, В. В. Григорович

МЕДИЦИНСКАЯ БИОЛОГИЯ

Практикум для студентов стоматологического факультета

3-е издание, исправленное и дополненное



Минск БГМУ 2025

УДК 57:61(076.5)(075.8)
ББК 28.70я73
Б93

Рекомендовано Научно-методическим советом университета
в качестве практикума 18.12.2024 г., протокол № 4

Р е ц е н з е т ы: канд. биол. наук, доц. А. В. Колб; каф. биоорганической химии

Бутвиловский, В. Э.

Б93 Медицинская биология : практикум для студентов стоматологического факультета / В. Э. Бутвиловский, В. В. Давыдов, В. В. Григорович. – 3-е изд., испр. и доп. – Минск : БГМУ, 2025. – 98 с.

ISBN 978-985-21-1804-0.

Включены контрольные вопросы 19 тем практических занятий; термины и понятия; задачи; схемы биологических процессов; рисунки изучаемых объектов и препаратов; экзаменационные вопросы. Первое издание вышло в 2023 году. В данном издании переработаны и дополнены контрольные вопросы и задачи. Добавлены требования кафедры к студентам, представлен список лауреатов Нобелевской премии по медицине и физиологии, а также бланки для выполнения заданий по практическим навыкам.

Предназначен для студентов 1-го курса стоматологического факультета.

УДК 57:61(076.5)(075.8)
ББК 28.70я73

ISBN 978-985-21-1804-0

© Бутвиловский В. Э., Давыдов В. В.,
Григорович В. В., 2025
© УО «Белорусский государственный
медицинский университет», 2025

УЧЕБНО-УЧЕТНАЯ КАРТА

Студента _____ курса _____ гр. _____ (ФИО)

№ занятия	Тема практического занятия	Итоговая аттестация
1.	Медицинская биология как наука, ее роль в подготовке врача. Предмет, задачи и методы цитологии	1. НИРС
2.	Структурно-функциональная организация клетки. Организация потока вещества и энергии в клетке	
3.	Структурная организация генома	2. УИРС
4.	Клеточный цикл	
5.	Поток генетической информации в клетке	3. Практический навык № 1
6.	Регуляция экспрессии генов у прокариот и эукариот	
7.	Геномика. Методы изучения ДНК	4. Практический навык № 2
8.	Генетическая инженерия	
9.	Закономерности наследования признаков. Взаимодействие генов	5. Коллоквиум _____
10.	Сцепление генов. Биология и генетика пола	6. Средний балл _____
11.	Изменчивость. Мутагенез. Канцерогенез	7. Рейтинг _____
12.	Генетика популяций	8. Бонус за НИРС _____
13.	Генетика человека	
14.	Итоговое занятие по молекулярной биологии и генетике	9. Допуск к экзамену _____
15.	Размножение организмов	Дата _____
16.	Генетические основы онтогенеза	«_____» 202 г.
17.	Основы общей паразитологии	
18.	Основы частной паразитологии (часть 1)	Подпись преподавателя _____
19.	Основы частной паразитологии (часть 2)	

ВВЕДЕНИЕ

Практикум разработан на основе учебной программы дисциплины «Медицинская биология и общая генетика» для студентов, обучающихся по специальности «Стоматология», и предназначен для самостоятельной работы студентов при подготовке к практическим занятиям и выполнения практической работы на занятиях.

Издание содержит учебно-учетную карту, отражающую план занятий на весь курс обучения, успеваемость студента и его исследовательскую работу на кафедре. Далее следуют требования, предъявляемые кафедрой к студентам, критерии оценки, информация о лауреатах Нобелевской премии в области биологии (физиологии и медицины).

Основная часть — это методические разработки к каждой теме практических занятий, включающие цель занятия, перечень контрольных вопросов, основные термины и понятия и практическую работу. В зависимости от темы занятия практическая работа может состоять из набора схем и рисунков, на которые нужно нанести обозначения, заполняемых таблиц, задач для решения и др.

Подготовку к практическому занятию студент должен начинать с изучения теоретического материала соответственно контрольным вопросам данной темы, используя учебник или учебно-методические пособия, а также конспект лекции. Затем студент выполняет тесты на сайте <http://etest.bsmu.by>.

Изучив материал, студент заполняет раздел «термины» — это домашняя работа, которая необходима для закрепления знаний и самоконтроля. Данный раздел работы проверяется преподавателем в ходе опроса. Раздел «Практическая работа» — конечный этап занятия, он выполняется в аудитории под контролем преподавателя.

В издание включены вопросы к итоговому занятию «Молекулярная биология и генетика». Завершает практикум перечень экзаменацонных вопросов.

ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ КАФЕДРОЙ БИОЛОГИИ К СТУДЕНТАМ

1. Соблюдать правила техники безопасности в аудиториях кафедры (инструктаж по технике безопасности проведен), выполнять правила внутреннего распорядка УО «БГМУ».

2. На практические занятия приходить без опозданий, согласно расписанию. Опоздавшие студенты на практические занятия **не допускаются**.

3. На практических занятиях студенты должны иметь халаты, практикумы, цветные карандаши. Студенты без халатов и практикумов на практические занятия не допускаются.

4. К каждому занятию студент обязан пройти 3 теста для самоподготовки и контроля знаний (входной, обучающий и контролирующий) на <http://etest.bsmu.by>.

5. Пропущенные занятия должны быть отработаны в течение 2 недель после пропуска. Студенты, не отработавшие в течение 2 недель пропущенные практические занятия, к последующим занятиям, итоговому занятию без разрешения декана факультета **не допускаются**.

6. Средний балл академической успеваемости за семестр по решению заседания кафедры для отдельных студентов может быть увеличен в случае их активного участия в работе СНО (бонус за НИРС, согласно решению кафедры).

7. На кафедре используется накопительный принцип выставления итоговой оценки по дисциплине. Итоговая оценка выставляется на основе суммирования оценок, полученных студентом на коллоквиуме (итоговом занятии) (доля этой оценки 10 %), оценок 2 практических навыков (доля этих оценок 20 %) (среднего балла успеваемости (доля этой оценки 10 %) и экзаменацонной оценки (60 %)).

С требованиями кафедры ознакомлен (а) _____ (подпись) _____ (дата)

Критерии оценки результатов учебной деятельности обучающихся в БГМУ по десятибалльной шкале

10 (десять) баллов, зачтено:

систематизированные, глубокие и полные знания по всем разделам учебной программы по учебной дисциплине, а также по основным вопросам, выходящим за ее пределы;

точное использование научной терминологии (в том числе на иностранном языке), грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы;

безупречное владение инструментарием учебной дисциплины, умение эффективно использовать его в постановке и решении научных и профессиональных задач;

выраженная способность самостоятельно и творчески решать сложные проблемы в нестандартной ситуации;

полное и глубокое усвоение основной, и дополнительной литературы, по изучаемой учебной дисциплине;

умение свободно ориентироваться в теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им аналитическую оценку;

творческая самостоятельная работа на практических, лабораторных занятиях, активное творческое участие в групповых обсуждениях, высокий уровень культуры исполнения заданий.

9 (девять) баллов, зачтено:

систематизированные, глубокие и полные знания по всем разделам учебной программы по учебной дисциплине;

точное использование научной терминологии (в том числе на иностранном языке), грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы;

владение инструментарием учебной дисциплины, умение эффективно его использовать в постановке и решении научных и профессиональных задач;

способность самостоятельно и творчески решать сложные проблемы в нестандартной ситуации в рамках учебной программы;

полное усвоение основной и дополнительной литературы, рекомендованной учебной программой по учебной дисциплине;

умение ориентироваться в теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им аналитическую оценку;

систематическая, активная самостоятельная работа на практических, лабораторных занятиях, творческое участие в групповых обсуждениях, высокий уровень культуры исполнения заданий.

8 (восемь) баллов, зачтено:

систематизированные, глубокие и полные знания по всем разделам учебной программы по учебной дисциплине;

использование научной терминологии (в том числе на иностранном языке), грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы, умение делать обоснованные выводы и обобщения;

владение инструментарием учебной дисциплины (методами комплексного анализа, техникой информационных технологий), умение его использовать в решении научных и профессиональных задач;

способность самостоятельно решать сложные проблемы в рамках учебной программы по учебной дисциплине;

усвоение основной и дополнительной литературы, рекомендованной учебной программой по учебной дисциплине;

умение ориентироваться в теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им аналитическую оценку;

активная самостоятельная работа на практических, лабораторных занятиях, систематическое участие в групповых обсуждениях, высокий уровень культуры исполнения заданий.

7 (семь) баллов, зачтено:

систематизированные, глубокие и полные знания по всем разделам учебной программы по учебной дисциплине;

использование научной терминологии (в том числе на иностранном языке), грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы, умение делать обоснованные выводы и обобщения;

владение инструментарием учебной дисциплины, умение его использовать в постановке и решении научных и профессиональных задач;

свободное владение типовыми решениями в рамках учебной программы по учебной дисциплине;

усвоение основной и дополнительной литературы, рекомендованной учебной программой по учебной дисциплине;

умение ориентироваться в основных теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им аналитическую оценку;

самостоятельная работа на практических, лабораторных занятиях, участие в групповых обсуждениях, высокий уровень культуры исполнения заданий.

6 (шесть) баллов, зачтено:

достаточно полные и систематизированные знания в объеме учебной программы по учебной дисциплине;

использование необходимой научной терминологии, грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы, умение делать обобщения и обоснованные выводы;

владение инструментарием учебной дисциплины, умение его использовать в решении учебных и профессиональных задач;

способность самостоятельно применять типовые решения в рамках учебной программы по учебной дисциплине;

усвоение основной литературы, рекомендованной учебной программой;

умение ориентироваться в базовых теориях, концепциях и направлениях по изучаемой дисциплине и давать им сравнительную оценку;

активная самостоятельная работа на практических, лабораторных занятиях, периодическое участие в групповых обсуждениях, высокий уровень культуры исполнения заданий.

5 (пять) баллов, зачтено:

достаточные знания в объеме учебной программы по учебной дисциплине;

использование научной терминологии, грамотное, логически правильное изложение ответа на вопросы, умение делать выводы;

владение инструментарием учебной дисциплины, умение его использовать в решении учебных и профессиональных задач;

способность самостоятельно применять типовые решения в рамках учебной программы по учебной дисциплине;

усвоение основной литературы, рекомендованной учебной программой;

умение ориентироваться в базовых теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им сравнительную оценку;

самостоятельная работа на практических занятиях, фрагментарное участие в групповых обсуждениях, достаточный уровень культуры исполнения заданий.

4 (четыре) балла, зачтено:

достаточный объем знаний в рамках образовательного стандарта высшего образования;

усвоение основной литературы, рекомендованной учебной программой;

использование научной терминологии, логическое изложение ответа на вопросы, умение делать выводы без существенных ошибок;

владение инструментарием учебной дисциплины, умение его использовать в решении стандартных (типовых) задач;

умение под руководством преподавателя решать стандартные (типовые) задачи; умение ориентироваться в основных теориях, концепциях и направлениях по изучаемой учебной дисциплине и давать им оценку;

работа под руководством преподавателя на практических, лабораторных занятиях, допустимый уровень культуры исполнения заданий.

3 (три) балла, не зачтено:

недостаточно полный объем знаний в рамках образовательного стандарта высшего образования;

знание части основной литературы, рекомендованной учебной программой по учебной дисциплине;

использование научной терминологии, изложение ответа на вопросы с существенными, логическими ошибками;

слабое владение инструментарием учебной дисциплины, некомпетентность в решении стандартных (типовых) задач;

неумение ориентироваться в основных теориях, концепциях и направлениях изучаемой учебной дисциплины;

пассивность на практических и лабораторных занятиях, низкий уровень культуры исполнения заданий.

2 (два) балла, не зачтено:

фрагментарные знания в рамках образовательного стандарта высшего образования;

знания отдельных литературных источников, рекомендованных учебной программой по учебной дисциплине;

неумение использовать научную терминологию учебной дисциплины, наличие в ответе грубых, логических ошибок;

пассивность на практических и лабораторных занятиях, низкий уровень культуры исполнения заданий.

1 (один) балл, не зачтено:

отсутствие знаний и (компетенций) в рамках образовательного стандарта высшего образования, отказ от ответа, неявка на аттестацию без уважительной причины.

Постановление Министерства образования Республики Беларусь 29.05.2012 № 53 «Правила проведения аттестации студентов, курсантов, слушателей при освоении содержания образовательных программ высшего образования».

ЛАУРЕАТЫ НОБЕЛЕВСКОЙ ПРЕМИИ ПО ФИЗИОЛОГИИ И МЕДИЦИНЕ

Год	Имя	Тема
1901	Эмиль Адольф фон Беринг	«За работу по сывороточной терапии, за её применение при лечении дифтерии, что открыло новые пути в медицинской науке и дало в руки врачей оружие против болезни и смерти»
1902	Рональд Росс	«За работу по малярии, в которой он показал, как возбудитель попадает в организм, и тем самым заложил основу для разработки методов борьбы с малярией»
1903	Нильс Рюберг Финзен	«За лечение волчанки с помощью концентрированного светового излучения»
1904	И.П. Павлов	«За работу по физиологии пищеварения»
1905	Роберт Кох	«За исследования и открытия, касающиеся лечения туберкулеза»
1906	К.Гольджи, С. Рамон-и-Кахаль	«В знак признания трудов о структуре нервной системы»
1907	Шарль Луи Альфонс Лаверан	«За исследование роли простейших в заболеваниях
1908	И.И. Мечников, Пауль Эрлих	«За труды по иммунитету»
1909	Эмиль Теодор Кохер	«За работы в области физиологии, патологии и хирургии щитовидной железы»
1910	Альбрехт Коссель	«За вклад в изучение химии клетки, внесенный исследованиями белков, включая нуклеиновые вещества»
1911	Альвар Гульстранд	«За работу по диоптрике глаза»
1912	Алексис Каррель	«За признание работы по сосудистому шву и трансплантации кровеносных сосудов и органов»
1913	Шарль Рише	«В знак признания его работ по анафилаксии»
1914	Роберт Барани	«За работы по физиологии и патологии вестибулярного аппарата»
1915		Премия не присуждалась
1916		Премия не присуждалась
1917		Премия не присуждалась
1918		Премия не присуждалась
1919	Жюль Борде	«За открытия, связанные с иммунитетом»
1920	Август Крог	«За открытие механизма регуляции просвета капилляров»
1921		Премия не присуждалась
1922	Арчибалд Хилл Отто Мейергоф	«За открытия в области теплообразования в мышце». «За открытие взаимосвязи между поглощением кислорода и метаболизмом молочной кислоты в мышце»
1923	Ф. Бантинг, Джон Маклеод	«За открытие инсулина»
1924	Виллем Эйтховен	«За открытие механизма электрокардиограммы»
1925		Премия не присуждалась
1926	Йоханнес Фибигер	«За открытие карциномы, вызываемой Spiroptera»
1927	Юлиус Вагнер-Яурегг	«За открытие терапевтического эффекта заражения малярией при лечении прогрессивного паралича»
1928	Шарль Николь	«Установление переносчика сыпного тифа – платяной вши»

Год	Имя	Тема
1929	Христиан Эйкман Фредерик Гоуленд Хопкинс	«За вклад в открытие витаминов» «За открытие витаминов, стимулирующих процессы роста»
1930	Карл Ландштейнер	«За открытие групп крови человека»
1931	Отто Генрих Варбург	«За открытие природы и механизма действия дыхательного фермента»
1932	Ч. Скотт Шеррингтон, Э. Дуглас Эдриан	«За открытия, касающиеся функций нейронов»
1933	Томас Хант Морган	«За открытия, связанные с ролью хромосом в наследственности»
1934	Дж. Уипл, Дж. Майнот, У. Мёрфи	«За открытия, связанные с применением печени в лечении пернициозной анемии»
1935	Ханс Шпеман	«За открытие организующих эффектов в эмбриональном развитии»
1936	Генри Дейл, Отто Лёви	«За открытия, связанные с химической передачей нервных импульсов»
1937	Альберт Сент-Дьёрди	«За открытия в области процессов биологического окисления, связанные в особенности с изучением витамина С и катализа фумаровой кислоты»
1938	Корней Хейманс	«За открытие роли синусного и аортального механизмов в регуляции дыхания»
1939	Герхард Домагк	«За открытие антибактериального эффекта пронтозила»
1940		Премия не присуждалась
1941		Премия не присуждалась
1942		Премия не присуждалась
1943	Хенрик Карл, Петер Дам, Эдуард Адальберт Дойзи	«За открытие витамина К» «За открытие химической структуры витамина К»
1944	Дж. Эрлангер, Г. Спенсер Гассер	«За открытия высокодифференцированных функций отдельных нервных волокон»
1945	А. Флеминг, Э. Борис Чейн, Х. Уолтер Флори	«За открытие пенициллина и его действия при различных инфекционных болезнях»
1946	Герман Джозеф Мёллер	«За открытие появления мутаций под влиянием рентгеновского облучения»
1947	К. Фердинанд Кори, Г. Тереза Кори Бернардо Альберто Усай	«За открытие каталитического превращения гликогена» «За открытие роли гормонов передней доли гипофиза в метаболизме глюкозы»
1948	Пауль Герман Мюллер	«За открытие высокой эффективности ДДТ как контактного яда»
1949	Уолтер Гесс, Эгаш Мониш	«За открытие роли промежуточного мозга как координатора активности внутренних органов» «За открытие терапевтического действия лейкотомии при некоторых психических заболеваниях»
1950	Э. Кендалл, Т. Рейхштейн, Ф. Хенч	«За открытия структуры и биологических эффектов гормонов коры надпочечников»
1951	Макс Тейлер	«За открытия, связанные с желтой лихорадкой, и борьбу с ней»
1952	Зельман Ваксман	«За открытие стрептомицина, первого антибиотика, эффективного при лечении туберкулеза»
1953	Ханс Адольф Кребс Фриц Альберт Липман	«За открытие цикла лимонной кислоты» «За открытие кофермента А и его значения для промежуточных стадий метаболизма»

Год	Имя	Тема
1954	Д. Эндерс, Т. Уэллер, Ф. Роббинс	«За открытие способности вируса полиомиелита расти в культурах различных тканей»
1955	Хуго Теорель	«За открытия природы и механизма действия окислительных ферментов»
1956	А.Курнан, В. Форсман, Д. Ричардс	«За открытия катетеризации сердца и патологических изменений в системе кровообращения»
1957	Даниеле Бове	«За открытия синтетических соединений, блокирующих действие некоторых веществ организма, и за обнаружение их действия на сосудистую систему и мышцы»
1958	Дж. Бидл, Э.Тейтем Дж. Ледерберг	«За открытия роли генов в специфических биохимических процессах». «За открытия генетической рекомбинации и организации генетического материала у бактерий»
1959	Северо Очоа, А. Корнберг	«За открытие механизмов биологического синтеза РНК и ДНК»
1960	М. Бёрнет, П. Брайан Медавар	«За открытие искусственной иммунной толерантности (переносимости)»
1961	Георг Бекеши	«За открытие физических механизмов восприятия раздражения улиткой»
1962	Ф. Крик, Дж. Уотсон, М. Уилкинс	«За открытия молекулярной структуры нуклеиновых кислот и их значения для передачи информации в живых системах»
1963	Дж.Эклс, А. Ходжкин, Э. Филдинг Хаксли	«За открытия ионных механизмов возбуждения и торможения в периферических и центральных участках нервных клеток»
1964	Конрад Блох, Феодор Линен	«За открытия механизмов и регуляции обмена холестерина и жирных кислот»
1965	Ф. Жакоб, Андре Львов, Ж. Моно	«За открытия, касающиеся генетического контроля синтеза ферментов и вирусов»
1966	Фрэнсис Пейтон Роус Чарлз Брентон Хаггинс	«За открытие онкогенных вирусов». «За открытия, касающиеся гормонального лечения рака предстательной железы»
1967	Рагнар Гранит, Кеффер Хартлайн, Джордж Уолд	«За открытия, связанные с первичными физиологическими и химическими зрительными процессами, происходящими в глазу»
1968	Р. Холли, Х. Гобинд Корана, М. Ниренберг	«За расшифровку генетического кода и его роли в синтезе белков»
1969	М. Дельбрюк, А.Херши, С. Лурия	«За открытия, касающиеся механизма репликации и генетической структуры вирусов»
1970	Бернард Кац, Ульф фон Ойлер, Джюлиус Аксельрод	«За открытия, касающиеся гуморальных передатчиков в нервных окончаниях и механизмов их хранения, выделения и инактивации»
1971	Эрл Сазерленд	«За открытия, касающиеся механизмов действия гормонов»
1972	Джералд Эдельман, Родни Порттер	«За открытия, касающиеся химической структуры антител»
1973	К. фон Фриш, К.Лоренц, Н. Тинберген	«За открытия моделей индивидуального и группового поведения животных»
1974	А. Клод, Кр. де Дюв, Дж. Паладе	«За открытия, касающиеся структурной и функциональной организации клетки»
1975	Д. Балтимор, Р. Дульбекко, Х. Темин	«За открытия взаимодействия между онкогенными вирусами и генетическим материалом клетки»
1976	Барух Бламберг, Карлтон Гайдузек	«За открытия новых механизмов происхождения и распространения инфекционных заболеваний»
1977	Роже Гиймен, Эндрю Шалли Розалин Сасмен Ялоу	«За открытия, связанные с секрецией пептидных гормонов мозга». «За развитие радиоиммunoлогических методов определения пептидных гормонов»
1978	В. Арбер, Д. Натанс, Х.Смит	«За обнаружение рестрикционных ферментов и их применение в молекулярной генетике»

Год	Имя	Тема
1979	Аллан Кормак, Годфри Хаунсфилд	«За разработку компьютерной томографии»
1980	Б. Бенасерраф, Ж.Доссе, Дж. Снелл	«За открытия генетически структур на клеточной поверхности, регулирующих иммунные реакции»
1981	Роджер Сперри Д. Хьюбел, Торстен Визел	«За открытия, касающиеся функциональной специализации полушарий головного мозга». «За открытия, касающиеся принципов переработки информации в нейронных структурах»
1982	С. Бергстрём, Б. Самуэльсон, Дж. Вайн	«За открытия простагландинов и близких к ним биологически активных веществ»
1983	Барбара Мак-Клинток	«За открытие транспозирующих генетических систем»
1984	Н. Ерне, Г. Кёлер, С. Мильштейн	«За открытие и разработку принципов выработки моноклональных антител»
1985	Майкл Браун, Джозеф Голдштейн	«За открытия обмена холестерина и лечения нарушений уровня холестерина в крови»
1986	С. Коэн, Рита Леви-Монтальчини	«За открытия, имеющие значение для раскрытия механизмов регуляции роста клеток и органов»
1987	Судзуми Тонегава	«За открытие генетического принципа для генерации разновидности антител»
1988	Дж. Блэк, Г. Элейон, Дж.Хитчингс	«За открытие важных принципов лекарственной терапии»
1989	Дж. Майкл Бишоп, Харольд Вармус	«За открытие клеточной природы ретровирусных онкогенов»
1990	Дж. Марри, Эдуард Донналл Томас	«За открытия, касающиеся трансплантации органов и клеток при лечении болезней»
1991	Эрвин Неэр, Берт Закман	«За открытия, касающиеся функций одиночных ионных каналов в клетках»
1992	Эдмонд Фишер, Эдвин Кребс	«За открытия обратимой белковой фосфорилиации как механизма биологической регуляции»
1993	Ричард Робертс, Филипп Шарп	«За открытие, независимо друг от друга, прерывистой структуры гена»
1994	Альфред Гилман, Мартин Родбелл	«За открытие G-протеинов и роли этих протеинов в сигнальной трансдукции в клетке»
1995	Э.Льюис, К. Нюслайн-Фольхард, Э. Вишаус	«За открытия генетического контроля на ранней стадии эмбрионального развития»
1996	П. Доэрти, Р. Цинкернагель	«За открытия способности иммунной системы человека выявлять клетки, пораженные вирусом»
1997	Стенли Пруднер	«За открытие прионов, нового биологического принципа инфекции»
1998	Р. Ферчготт, Л. Игнарро, Ф. Мурад	«За открытие роли оксида азота как сигнальной молекулы в регуляции сердечно-сосудистой системы»
1999	Гюнтер Блобель	«За обнаружение в белковых молекулах сигнальных аминокислот последовательностей, ответственных за адресный транспорт белков в клетке»
2000	Арвид Карлссон Пол Грингард Эрик Кандел	«За открытие нейромедиатора допамина и его роли для контроля двигательных функций у человека». «За открытие механизма действия допамина и других нейромедиаторов». «За открытие молекулярных механизмов работы синапсов»
2001	Л. Хартвелл, Т. Хант, П. Нерс	«За открытие ключевых регуляторов клеточного цикла»
2002	С. Бреннер, Р. Хорвиц, Дж. Салстон	«За открытия в области генетического регулирования развития человеческих органов»
2003	Пол Лоттербур, Питер Мэнсфилд	«За изобретение метода магнитно-резонансной томографии»
2004	Ричард Эксел, Линда Бак	«За исследования обонятельных рецепторов и организации системы органов обоняния»
2005	Барри Маршалл и Робин Уоррен	«За изучение влияния бактерии <i>Helicobacter pylori</i> на возникновение гастрита и язвы желудка и двенадцатиперстной кишки»
2006	Эндрю Файер и Крейг Мелло	«За открытие РНК-интерференции – эффекта гашения активности определенных генов»

Год	Имя	Тема
2007	М. Капекки, О. Смитис и М. Эванс	«За «открытие принципов введения специфических генных модификаций в организм мышей посредством эмбриональных стволовых клеток» (открытие метода нокаута генов)»
2008	Харалд цур Хаузен, Ф. Барре-Синусси и Люк Монтанье	«За открытие вируса папилломы шейки матки». «За открытие ВИЧ»
2009	Э. Блэкберн, К. Грейдер и Дж.Шостак	«За открытие того, как теломеры и теломераза защищают хромосомы от укорачивания при делении»
2010	Роберт Эдвардс	«За исследования проблем бесплодия и разработку метода экстракорпорального оплодотворения»
2011	Брюс Бойтлер, Жюль Хоффманн, Ральф Штайнман	«За открытие в области врожденного иммунитета». «За открытие роли дендритных клеток в приобретенном иммунитете»
2012	Джон Б. Гердон и Шинья Яманака	«За открытие индуцированных плорипotentных стволовых клеток (иПСК)»
2013	Т. Зюдхоф, Р. Шекман, Дж. Ротман	«За исследование механизмов, регулирующих везикулярный транспорт»
2014	Дж. О'Киф, М. Мозер, Э. Мозер	«За открытие клеток навигационной системы мозга»
2015	У.Кембелл, С. Омтура, Юю Ту	«За лечение филяриатозов». «За лечение малярии»
2016	Ёсинори Осуми	«За открытие аутофагии – процесса переработки и реутилизации клеточных компонентов»
2017	Джеффри Холл, Майкл Росбаш, Майкл Янг	«За открытия молекулярных механизмов, контролирующих циркадные ритмы»
2018	Джеймс Эллисон, Тасука Хондзё	«За новый метод иммунотерапии рака»
2019	Уильям Кэлин, Грэgg Семенза, Питер Рэтклифф	«За открытие механизмов, посредством которых клетки воспринимают доступность кислорода и адаптируются к ней»
2020	Харви Джей Алтер, Майкл Хаутон, Чарльз Райс	«За открытие вируса гепатита С»
2021	Дэвид Джулиус, Ардем Патапутян	«За открытие рецепторов температуры и прикосновения»
2022	Сванте Паабо	«За открытия, связанные с геномами вымерших гоминид и эволюцией человека»
2023	Каталин Карико, Дрю Вайсман	«За открытия, касающиеся модификаций нуклеозидных оснований, которые позволили разработать эффективные мРНК-вакцины против COVID-19»
2024	Виктор Эмброс, Гэри Равкан	«За открытие микроРНК и ее роли в посттранскрипционной регуляции генов»
2025		

**Занятие № 1. МЕДИЦИНСКАЯ БИОЛОГИЯ КАК НАУКА, ЕЕ РОЛЬ В ПОДГОТОВКЕ ВРАЧА.
ПРЕДМЕТ, ЗАДАЧИ И МЕТОДЫ ЦИТОЛОГИИ**

«___»____202__ г.

Цель занятия: изучить задачи биологии в подготовке врача, особенности человека как биологического и социального существа; ознакомиться с методами изучения клетки.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Сущность жизни, роль белков и нуклеиновых кислот в организации живых систем.	5. Капсид –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
1. Бактериофаг (фаг) –	6. Клетка –
2. Биополимер –	7. Прокариоты –
3. Вирион –	8. Разрешающая способность микроскопа –
4. Жизнь –	9. Флуоресцентный краситель –
	10. Фокусное расстояние –
	11. Цитология –
	12. Эукариоты –

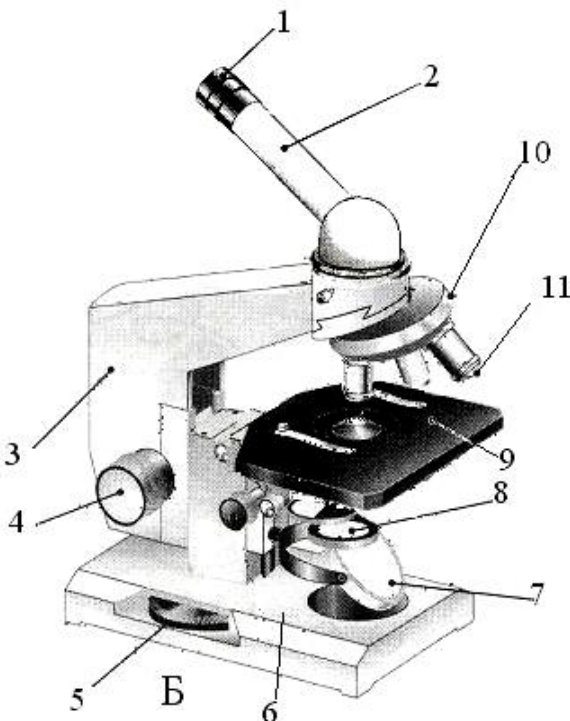


Рис. 1. Устройство светового микроскопа БИОЛАМ:

- 1 — окуляр,
- 2 — тубус,
- 3 — тубусодержатель,
- 4 — макрометрический винт,
- 5 — микрометрический винт,
- 6 — подставка,
- 7 — зеркало,
- 8 — конденсор, ирисовая диафрагма и светофильтр,
- 9 — предметный столик,
- 10 — револьверное устройство,
- 11 — объектив

ПРАВИЛА РАБОТЫ С МИКРОСКОПОМ НА МАЛОМ УВЕЛИЧЕНИИ (7×8)

1. На рабочем месте микроскоп устанавливают колонкой к себе, а зеркалом (его плоской стороной) к источнику света; примерно на ширину ладони от края стола.
2. Вращая макрометрический винт, устанавливают объективы на 2–3 см от поверхности предметного столика.
3. Проверяют установку объектива *малого увеличения* ($8\times$) «на щелчок»: он должен быть зафиксированным в положении напротив отверстия в предметном столике.
4. Перемещают конденсор в среднее положение и полностью открывают диафрагму.
5. Глядя в окуляр, направляют поверхность зеркала на источник света, чтобы осветить *поле зрения*. При правильно настроенном микроскопе поле зрения выглядит как *равномерно и ярко светящийся круг*.
6. Помещают микропрепарата на предметный столик *покровным стеклом вверх* (!).
7. Глядя со стороны (!), макрометрическим винтом опускают объектив до расстояния 0,5 см от поверхности микропрепарата.
8. Глядя в окуляр, и медленно вращая макрометрический винт «на себя» (!), получают изображение объекта; вращая в ту и другую стороны макровинт добиваются его четкого изображения.
9. Изучают объект. Перемещение микропрепарата под объективом производят с помощью координатных винтов столика.

Примечания

- ✓ Покровное стекло микропрепарата часто загрязняется отпечатками пальцев и пылью, поэтому предварительно его рекомендуется протереть чистой мягкой тряпочкой.
- ✓ Фокусное расстояние объектива $8\times$ составляет *примерно 1 см*. Если вы его «прошли», то п.п. 7 и 8 придется повторить.
- ✓ Если объект настолько мал, что его практически не видно, то сфокусировать оптику можно *на край покровного стекла*. Получив четкое изображение края стекла, далее перемещаются на рабочее поле в поисках объекта.

ПРАВИЛА РАБОТЫ С МИКРОСКОПОМ НА БОЛЬШОМ УВЕЛИЧЕНИИ (7 × 40)

1. Получают четкое изображение объекта на *малом увеличении* (см. выше).
2. Интересующий участок микропрепарата *центрируют* — передвигают в центр поля зрения.
3. Поворотом револьвера переводят *до щелчка* объектив *большого увеличения* (40×), устанавливая его напротив микропрепарата.
4. Переводят конденсор в верхнее положение. *Глядя в окуляр*, слегка поворачивают *макрометрический винт «на себя»* (!) до появления изображения.
5. Для получения более четкого изображения используют *микрометрический винт*, вращая его в ту или другую сторону *не более чем на полоборота*.
6. Изучают интересующий участок микропрепарата.

Примечания

- ✓ Фокусное расстояние объектива 40× составляет примерно 0,1–0,2 см, поэтому макрометрический винт необходимо вращать *очень медленно и плавно*. При необходимости повторной фокусировки, эту операцию проводят в такой последовательности:
 - *глядя сбоку*, макрометрическим винтом *аккуратно* опускают объектив большого увеличения почти до касания поверхности покровного стекла,
 - повторяют действия п.п. 5 и 6.
- ✓ Если объект плохо контрастируется, то для получения четкого изображения нужно прикрыть диафрагму в конденсоре или слегка его опустить.

ПРАВИЛА РАБОТЫ С ИММЕРСИОННЫМ ОБЪЕКТИВОМ (7 × 90)

1. На большом увеличении центрируют интересующий участок микропрепарата. При этом конденсор находится в крайнем верхнем положении, а зеркало направлено на источник света вогнутой стороной.
2. Поворотом револьвера смещают объектив большого увеличение в свободное (нефиксированное) состояние.
3. На покровное стекло микропрепарата наносят каплю иммерсионного масла.
4. Фиксируют иммерсионный объектив над объектом.
5. Наблюдая в окуляр, с помощью макро- и микрометрических винтов добиваются четкого изображения объекта.

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Найдите соответствие между методом цитологии и его возможностями.

1. Удаление органелл из одной клетки и пересаживание в другую клетку	A. Световая микроскопия
2. Позволяет изучить распределение изучаемого вещества в исследуемом образце	Б. Просвечивающая электронная микроскопия
3. Разделение органелл клетки, выделение из клетки химических веществ с помощью центрифуги	В. Дифференциальное центрифugирование
4. Исследование компонентов клетки с помощью микроскопа, действие которого основано на прохождение света через объект	Г. Гистохимия и иммуногистохимия
5. Изучение химического состава клеток и протекающих в них реакций	Д. Рентгеноструктурный анализ (рентгеновская кристаллография)
6. Установление местонахождения макромолекул цитоплазмы с помощью специальных красителей, либо антител с красителями	Е. Культура клеток
7. Получение информации о строении биологических молекул в их кристалле	Ж. Микрургия
8. Анализ биологических объектов за счет их способности к флуоресценции при облучении светом	З. Сканирующая электронная микроскопия
9. Выращивание отдельных клеток многоклеточных организмов на питательных средах в стерильных условиях	И. Биохимический
10. Исследование ультраструктур клетки с помощью микроскопа, действие которого основано на прохождении пучка электронов	К. Авторадиография
11. Получение объемного изображения исследуемого объекта	Л. Флуоресцентная микроскопия

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

Задание 2. Изучите микропрепараты, сделайте обозначения.

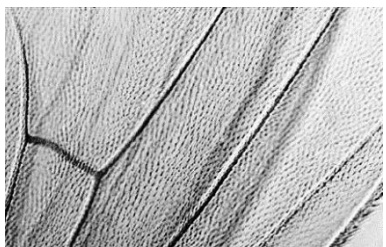


Рис. 2. Участок крыла мухи (7×8)

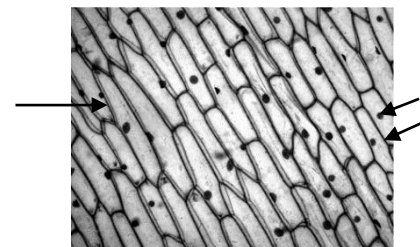


Рис. 3. Клетки кожицы лука (7×8):
1 – оболочка, 2 – ядро,
3 – цитоплазма

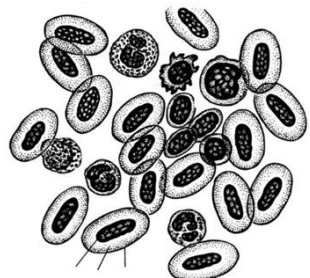


Рис. 4. Кровь лягушки (7×40):
1 – оболочка, 2 – цитоплазма,
3 – ядро

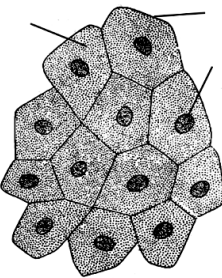


Рис. 5. Эпителий кожи лягушки
(7×40):
1 – оболочка, 2 – цитоплазма,
3 – ядро



Рис. 6. Чешуя крыла бабочки (7×40)

Задание 3. Сделайте подписи к рисункам.

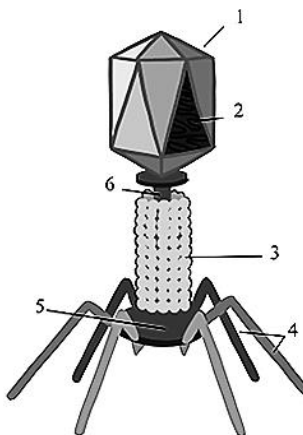


Рис. 7. Схема строения бактериофага:

1 –
2 –
3 –
4 –
5 –
6 –

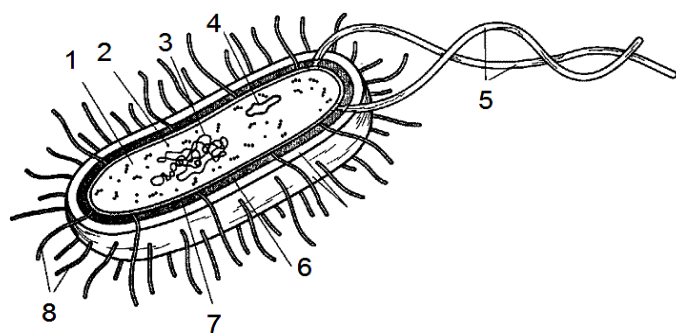
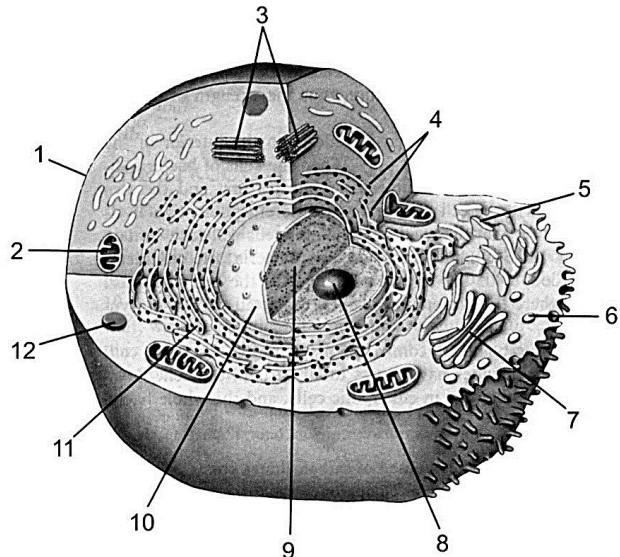


Рис. 8. Схема строения бактерии:

1 –
2 –
3 –
4 –
5 –
6 –
7 –
8 –

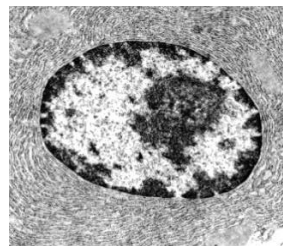


Rис. 9. Строение животной клетки:

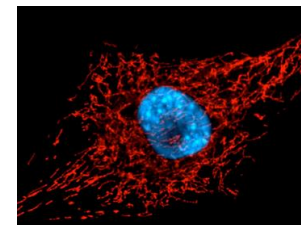
- 1 –
- 2 –
- 3 –
- 4 –
- 5 –
- 6 –
- 7 –
- 8 –
- 9 –
- 10 –
- 11 –
- 12 –

Задание 4. Установите соответствие между изображением и видом микроскопии, при помощи которой оно получено:

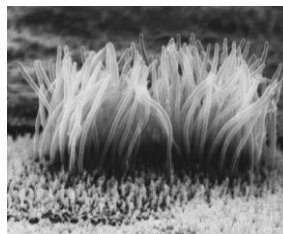
- А – стандартная световая микроскопия;
 Б – флуоресцентная микроскопия;
 В – просвечивающая электронная микроскопия;
 Г – сканирующая электронная микроскопия.



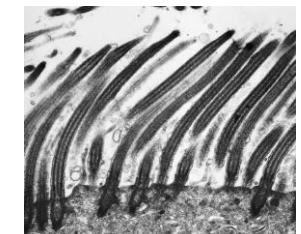
1. Ядро



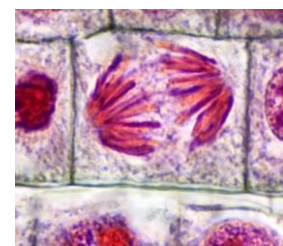
2. Ядро и митохондрии



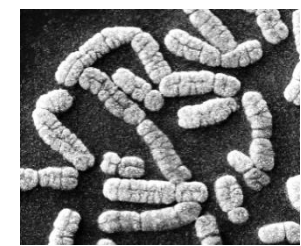
3. Реснички



4. Реснички



5. Анафаза



6. Хромосомы

1	2	3	4	5	6

Задание 5. Заполните таблицу «Сравнительная характеристика прокариот и эукариот».

Признак	Прокариоты	Эукариоты
Представители		
Наличие ядра (+/−)		
Наличие мембранных органелл (+/−)		
Наличие цитоплазмы (+/−)		
Особенности рибосом		
Наличие плазмалеммы (+/−)		
Особенности цитоскелета		
Особенности строения жгутиков		
Наличие и состав клеточной стенки		
Наличие слизистой капсулы (+/−)		
Многоклеточность		
Типичные размеры		
Особенности метаболизма		
Структурная организация ДНК		
Плоидность		
Способность к фагоцитозу (+/−)		
Основной тип деления клетки		
Половое размножение (+/−)		

Подпись преподавателя

**Занятие № 2. СТРУКТУРНО-ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ КЛЕТКИ.
ОРГАНИЗАЦИЯ ПОТОКА ВЕЩЕСТВА И ЭНЕРГИИ В КЛЕТКЕ**

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить отличительные признаки про- и эукариотических клеток; анаболическую и катаболическую системы клетки; уметь читать электронограммы.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ

1. Модели элементарной биологической мембраны.
2. Строение, свойства и функции плазмалеммы.
3. Транспорт веществ через мембрану: пассивный транспорт (диффузия, осмос, облегченная диффузия), активный транспорт (ионные каналы, их функции, эндоцитоз, экзоцитоз). Ионные каналы и их функции.
4. Цитозоль. Цитоскелет: микротрубочки, промежуточные филаменты, микрофиламенты. Внутриклеточный транспорт веществ.
5. Ассимиляция и диссимиляция. Пластический обмен в клетке. Рибосомы.
6. Эндомембранный комплекс ядра (ЭПС, КГ, лизосомы, пероксисомы, эндосомы, везикулы).
7. Характеристика этапов энергетического обмена в клетке. Митохондрии. Ферментные системы митохондрий.
8. Болезни человека, обусловленные нарушениями на клеточном уровне (лизосомные и пероксисомные).

ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ

1. Антипорт –
2. Ассимиляция –
3. Гликолиз –
4. Градиент концентрации –

5. Диктиосома –

6. Динеин –

7. Диссимиляция –

8. Осмос –

9. Пептидогликан (муреин) –

10. Пероксисомы –

11. Цитозоль –

12. Эндоцитоз –

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Сделайте обозначения на схемах.

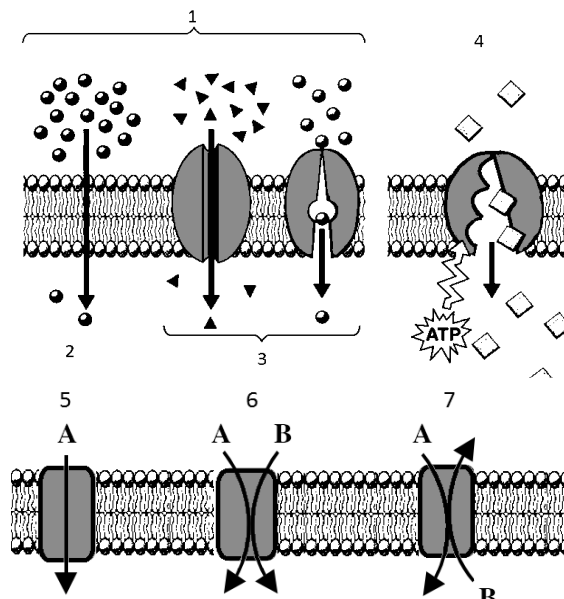


Рис. 1. Виды транспорта через мембрану:

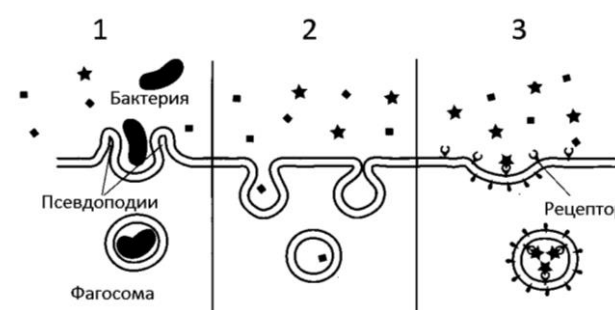
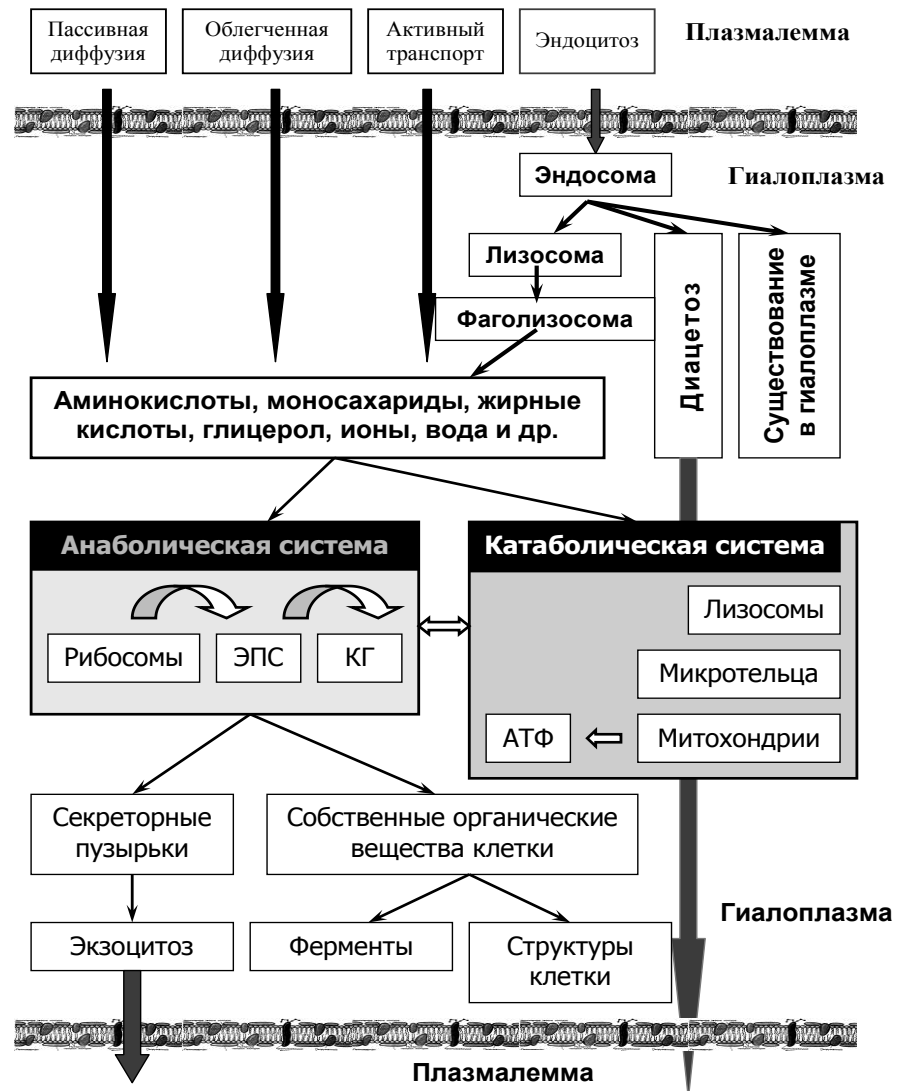


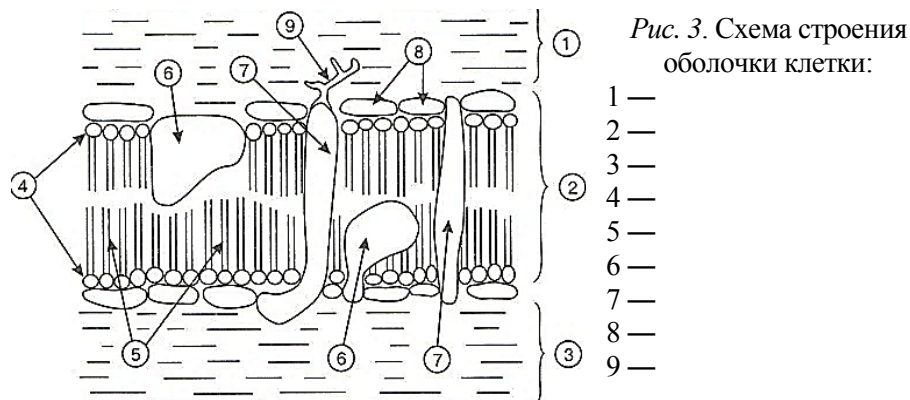
Рис. 2. Виды эндоцитоза:

1 –
2 –
3 –

Задание 2. Изучите схему «Поток вещества в клетке».



Задание 3. Изучите схему, сделайте обозначения.



Задание 4. Заполните таблицу «Этапы энергетического обмена».

Этапы	Место протекания	Исходные продукты	Конечные продукты	Количество АТФ
Подготовительный				
Бескислородный (анаэробный)				
Кислородный (аэробный)				

Задание 5. Изучите таблицу «Строение и функции органелл клетки».

Название	Особенности строения	Функции
Рибосомы	Нет мембранны. Состоят из большой и малой субъединиц. Состав — рРНК и белки.	Синтез белка
Клеточный центр	Нет мембранны. Состоит из центриолей и перицентриолярного материала. Центриоли состоят из микротрубочек Белок микротрубочек — тубулин	Центр, от которого происходит нарастание микротрубочек. Микротрубочки участвуют в транспорте вещества в клетке
Лизосомы	Одномембранные пузырьки Содержат гидролитические ферменты	Расщепление биополимеров до мономеров. Утилизация объектов, поглощенных путём фагоцитоза либо старых структур клетки
Гранулярная эндоплазматическая сеть	Одна мембрана, образующая множественные складчатые цистерны. Рибосомы на поверхности	Обработка белков, произведённых рибосомами, их транспорт в отпочковывающихся пузырьках
Гладкая эндоплазматическая сеть	Одна мембрана, образующая множественные трубочки, канальцы, пузырьки	Синтез липидов, участие в метаболизме углеводов
Аппарат Гольджи	«Стопка» цистерн. Цистерна представляет собой дискообразную полость, покрытую мембраной	Обработка и сортировка веществ, доставленных в пузырьках из ЭПС, их дальнейший транспорт в аналогичных пузырьках, в т. ч. их выведение из клетки, образование лизосом
Митохондрии	Две мембранны: внутренняя мембрана имеет складки (кристи), имеются несколько копий кольцевой мтДНК, а также собственные рибосомы	Синтез АТФ (аденозинтрифосфата) за счёт окисления органических веществ

Задание 6. Изучите электронограммы, сделайте обозначения.

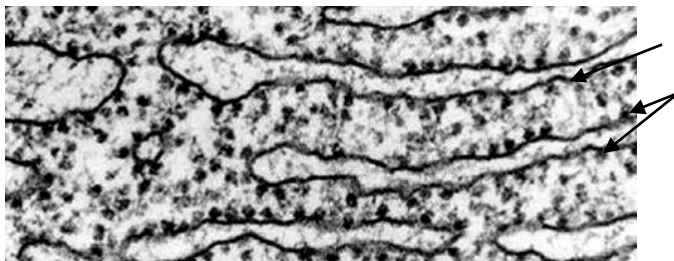


Рис. 4. Гранулярная ЭПС в клетках коры мозжечка:
1 – мембрана; 2 – рибосомы

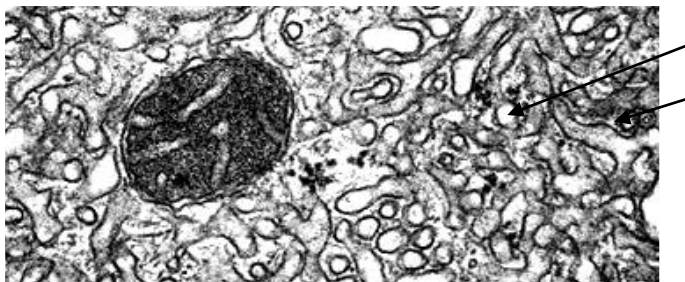


Рис. 5. Гладкая ЭПС в клетках коркового вещества надпочечников:
1 – мембрана; 2 – канал



Рис. 6. Электронограмма комплекса Гольджи:
1 – мембрана; 2 – цистерна; 3 – лизосома; 4 – пузырек



Рис. 7. Электронограмма митохондрии:
1 – наружная мембрана; 2 – внутренняя мембрана; 3 – матрикс;
4 – кристы; 5 – межмембранное пространство

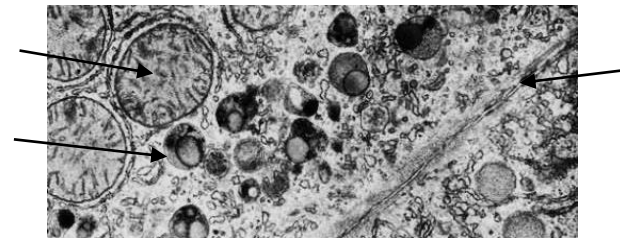


Рис. 8. Электронограмма лизосом в клетках печени:
1 – митохондрия; 2 – лизосома; 3 – плазмалемма

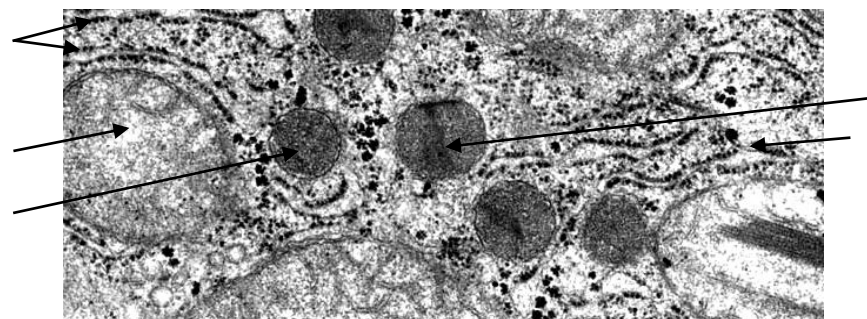


Рис. 9. Электронограмма пероксисом:
1 – митохондрия; 2 – пероксисома; 3 – кристаллизованное ядро
пероксисомы; 4 – эндоплазматическая сеть; 5 – рибосомы

Задание 7. Решите задачи.

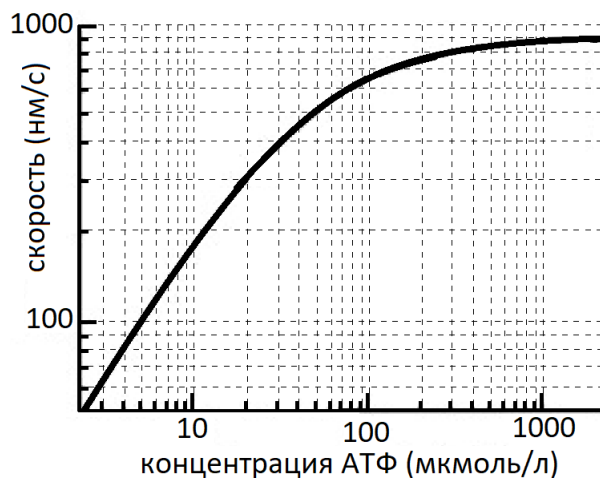
Задача № 1. При поляризации мембраны клетки ионы K^+ и Na^+ быстро перемещаются через мембранный транспортный белок в противоположных направлениях. Какой механизм транспорта обеспечивает перенос K^+ и Na^+ через мембрану?

Задача № 2. Какие свойства мембраны объясняют ее участие в эндоцитозе?

Задача № 3. Участвуют ли митохондрии в биосинтезе белков?

Задача № 4. При беге со средней скоростью за 1 минуту мышцы ног спортсмена расходуют примерно 24 кДж энергии. Определите, сколько потребуется граммов глюкозы при полном ее окислении для энергообеспечения 20 минут бега (M глюкозы = 180 г/Моль). В мышцах утилизация 1 Моль глюкозы позволяет синтезировать 30 Моль АТФ; при окислении 1 Моль АТФ до АДФ высвобождается 30,5 кДж энергии.

Задача № 5. Имеется график изменения скорости передвижения белка кинезина (нм/с) по микротрубочкам в зависимости от концентрации АТФ (мкмоль/л). Известно, что физиологическая концентрация АТФ в клетке определенного организма составляет около 50 мкмоль/л. Один шаг кинезина составляет 8,1 нм и требует гидролиза одной молекулы АТФ. Сколько молекул АТФ должен использовать один такой белок за одну минуту в указанной клетке?



Подпись преподавателя

Занятие № 3. СТРУКТУРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ГЕНОМА

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить строение ядра клетки; хромосом, кариотип человека, уровни упаковки генетического материала.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Эволюция понятия «ген».	5. Нуклеоид –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Строение и функции ДНК. Правила Чаргаффа. Доказательства роли ДНК в передаче наследственной информации.	6. Нуклеотид –
3. Организация наследственного материала у неклеточных и прокариотических форм жизни.	7. Нуклеосома –
4. Строение и функции ядра клетки.	8. Спеклы –
5. Организации генетического материала эукариот (генный, хромосомный и геномный уровни).	9. Теломеры –
6. Упаковка генетического материала эукариот.	10. Трансформация –
7. Строение метафазной хромосомы. Эухроматин и гетерохроматин. Типы хромосом. Правила хромосом.	11. Трансдукция –
8. Кариотип и идиограмма. Классификации хромосом человека.	12. Центромерный индекс (ЦИ) –
9. Плазмогены. Цитоплазматическая наследственность.	13. Ядрышковый организатор –
1. Геном –	
2. Кариотип –	
3. Конденсины –	
4. Ламины –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите рисунки, сделайте обозначения.

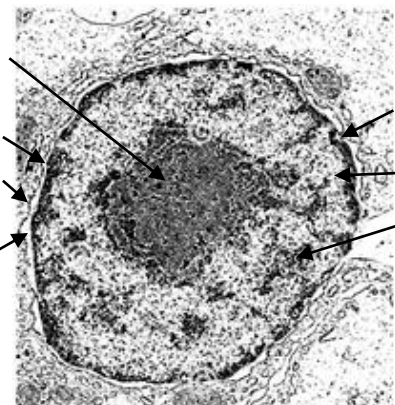
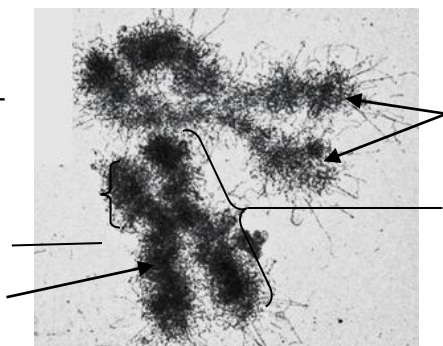


Рис. 1. Электронограмма ядра клетки:

- 1 – наружная мембрана ядерной оболочки;
- 2 – внутренняя мембрана;
- 3 – перинуклеарное пространство;
- 4 – пора;
- 5 – эухроматин;
- 6 – гетерохроматин;
- 7 – ядрышко

Рис. 2. Электронограмма метафазной хромосомы человека:

- 1 – плечо;
- 2 – центромера;
- 3 – хроматида;
- 4 – теломеры



Задание 2. Решите задачи.

Задача № 1. Имеется ДНК, в которой 18 % нуклеотидов содержат азотистое основание цитозин. Определите процентное содержание каждого из трёх остальных видов нуклеотидов, входящих в данную молекулу ДНК.

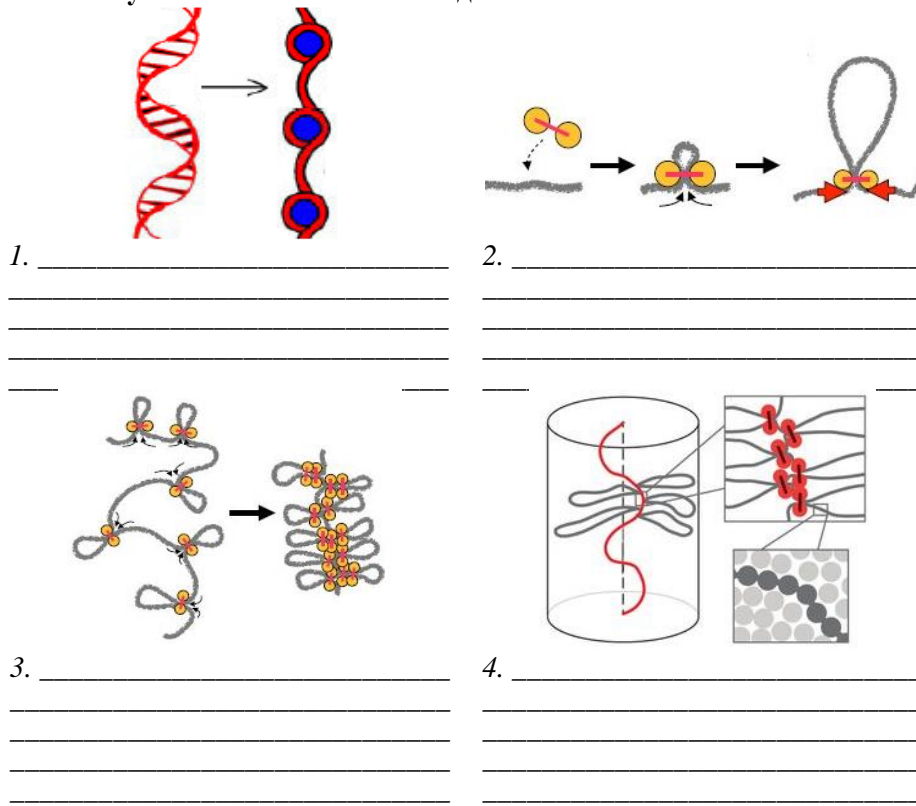
Задача № 2. Установлено, что 950 нуклеотидов во фрагменте ДНК содержат цитозин, что составляет 20 % от всех содержащихся в нём оснований. Определите количество всех видов нуклеотидов в данном фрагменте ДНК.

Задача № 3. В одной из цепей ДНК содержится 16 % аденина, 28 % гуанина и 34 % тимина. Определите процентное содержание пиримидиновых азотистых оснований в комплементарной цепи ДНК.

Задача № 4. Участок цепи ДНК содержит 1200 нуклеотидов, из которых 25 % содержат аденин, 10 % — тимин, 30 % — гуанин. Сколько гуаниновых нуклеотидов содержит комплементарная цепь ДНК?

Задача № 5. Две комплементарные цепи в молекуле ДНК соединяются водородными связями. Определите число нуклеотидов с аденином, тимином, гуанином и цитозином в ДНК, 10 нуклеотидов которой, соединяются между собой двумя водородными связями, а 40 нуклеотидов — тремя водородными связями.

Задание 3. Используя рисунки, объясните процесс формирования хромосомы с участием гистонов и конденсина.



Задание 4. Проанализируйте идиограмму (кариотип) человека и заполните таблицу.



Рис. 3. Идиограмма человека

Группы и пары хромосом	ЦИ	Размеры и типы хромосом
A (1-3)		
B (4-5)		
C (6-12, X)		
D (13-15)		
E (16-18)		
F (19-20)		
G (21-22, Y)		

Задание 5. Установите соответствие между названием групп и пар хромосом согласно Денверской классификации.

А) группа С	1. Хромосомы 1-3 пары
Б) группа F	2. Хромосомы 6-12 пары, X-хромосома
В) группа D	3. Хромосомы 13-15 пары
Г) группа А	4. Хромосомы 19-20 пары
Д) группа G	5. Хромосомы 21-22 пары, Y-хромосома

А	Б	В	Г	Д

Задание 6. Установите соответствие между уровнем организации наследственного материала и явлением, которое он допускает.

А) Генный	1. Дискретное наследование признаков
	2. Кроссинговер
	3. Межаллельное взаимодействие генов
Б) Хромосомный	4. Хромосомные мутации
	5. Мутации генов
	6. Геномные мутации
В) Геномный	7. Сцепление генов
	8. Внутриаллельное взаимодействие генов
	9. Независимое наследование признаков

A	B	V

Задание 7. Изучите рисунок и на его основании заполните таблицу.

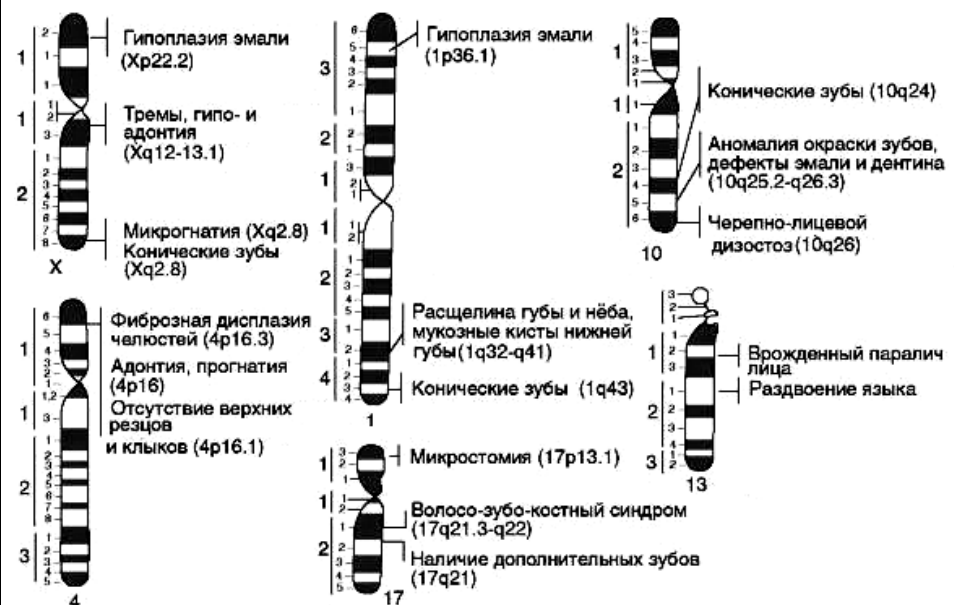


Рис. 4. Локализация в хромосомах генов, мутации в которых связаны с пороками развития начального отдела пищеварительной системы человека

Патология	№ хромосомы	Плечо	Район	Полоса	Субполоса
Гипоплазия эмали					
Конические зубы					
Подпись преподавателя					

Занятие № 4. КЛЕТОЧНЫЙ ЦИКЛ

«___» 202__ г.

Цель занятия: изучить клеточный цикл и сущность интерфазы, способы деления клеток; уметь делать запись содержания генетического материала в разные периоды интерфазы и на разных стадиях митоза и мейоза.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ		
1. Клеточный цикл. Интерфаза.	2. Полуконсервативный механизм репликации ДНК. Репликон.	5. Кроссинговер –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ		6. Клеточный цикл –
1. Апоптоз –	7. Лимит Хейфлика –	8. Некроз –
2. Бивалент –	9. Политенные хромосомы –	10. Реплисома –
3. Бинарное деление –	11. Тубулин –	12. Фрагмент Оказаки –
4. Кинетохор –	13. Хиазмы –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите рисунки.

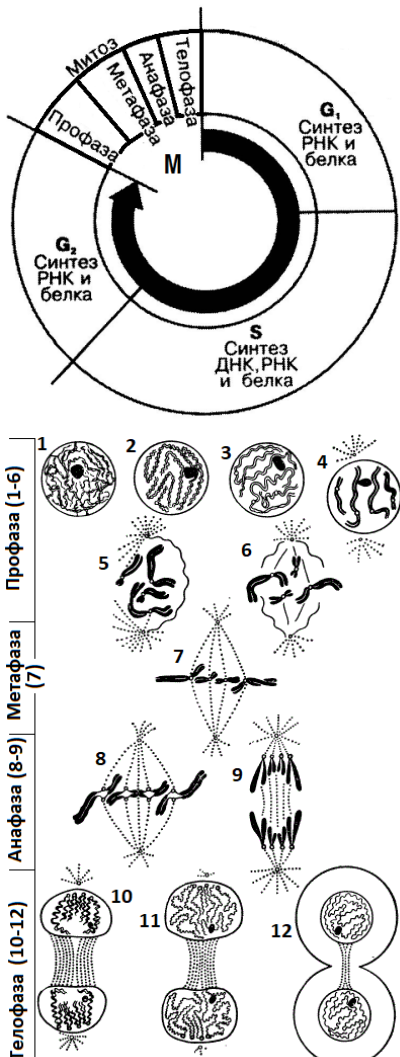


Рис. 1. Схематичное изображение клеточного цикла:

G₁ — пресинтетический период;
S — синтетический период;
G₂ — постсинтетический период;
M — МИТОЗ

Рис. 2. Схема клетки в различные периоды фаз митоза:

- 1–4 — профаза;
- 5–6 — прометафаза;
- 7 — метафаза;
- 8 — начало анафазы;
- 9 — анафаза в момент расхождения сестринских хроматид к полюсам;
- 10, 11 — телофаза;
- 12 — цитокинез

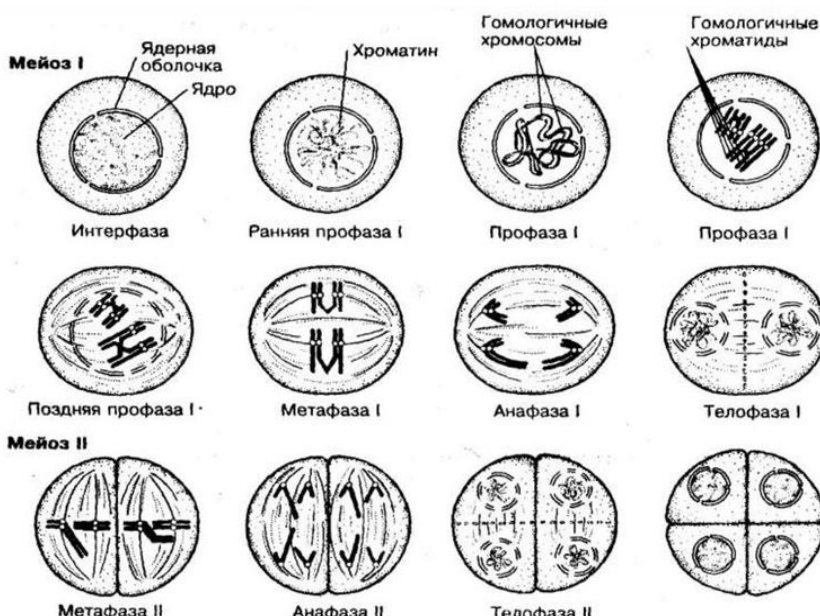


Рис. 3. Мейоз

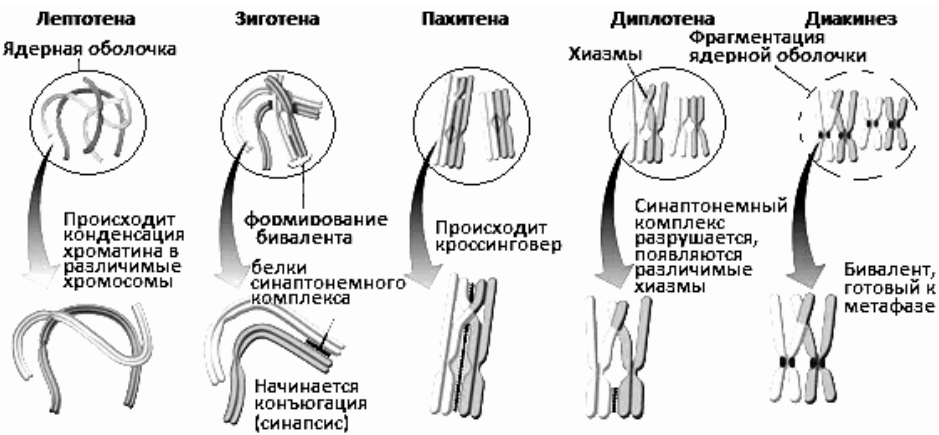
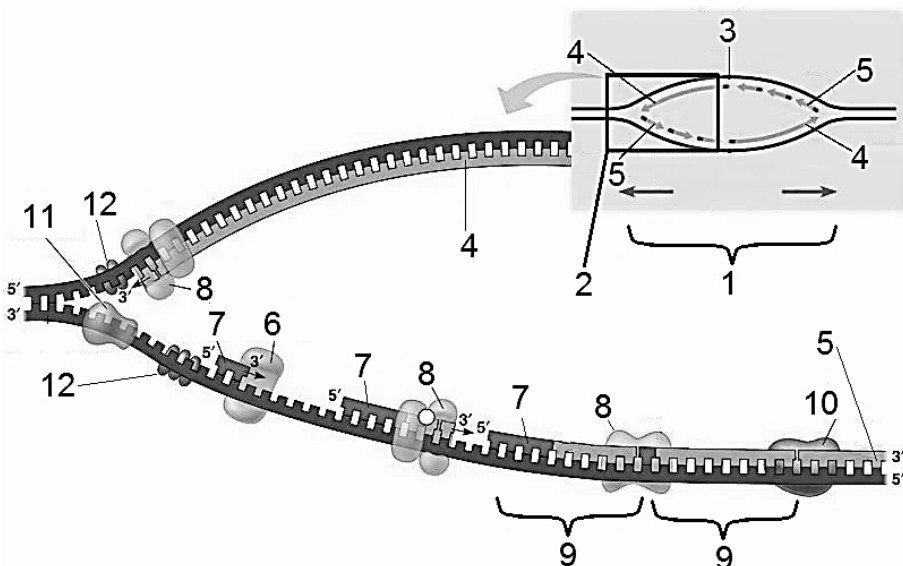


Рис. 4. Стадии профазы мейоза I

Задание 2. Изучите схему репликации, расшифруйте обозначения.



- 1 –
2 –
3 –
4 –
5 –
6 –
7 –
8 –
9 –
10 –
11 –
12 –

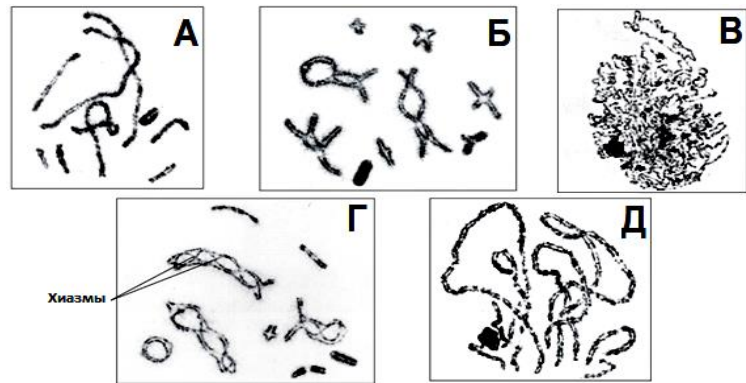
Задание 3. Укажите функции ферментов репликации.

1. ДНК-полимераза	
2. Праймаза	
3. Хеликаза	
4. Топоизомераза	
5. Лигаза	

Задание 4. Установите соответствие между белками и выполняемыми ими функциями.

A. Каспазы	1. Образуют ядерный поровый комплекс
Б. Циклины	2. Образуют нуклеосомы
В. Когезины	3. Фосфорилируют другие белки, регулируя их активность
Г. Гистоны	4. Участвуют в процессе гибели клетки путём апоптоза
Д. Киназы	5. Образуют ядерную пластинку
Е. Конденсины	6. Связывают гомологичные хромосомы
Ж. Ламины	7. Связывают сестринские хроматиды
З. Нуклеопорины	8. Регулируют клеточный цикл
И. Синаптонемный комплекс	9. Участвуют в образовании метафазной хромосомы и образуют её каркас
А Б В Г Д Е Ж З И	

Задание 5. Изучите фотографии и определите стадии профазы мейоза I, результаты внесите в таблицу.



	Название стадии	Процессы
А		Происходит кроссинговер
Б		Наблюдается максимальная компактизация хромосом
В		Начинается компактизация хроматина
Г		Синаптонемный комплекс разрушается, появляются хиазмы
Д		Начинается конъюгация (синапсис) хромосом

Задание 6. Решите задачи.

Задача № 1. Рассмотрим гипотетическую ситуацию, когда клетки А и Б полностью потеряли способность синтезировать ДНК-полимеразу. Какова теоретическая вероятность передачи этой мутации хотя бы одной из дочерних клеток, если она произошла у клетки А в период G₁, а у клетки Б — в период G₂ митотического цикла?

Задача № 2. В клетках А и Б в интерфазе произошла мутация в одном из генов. После митоза клетки А обе дочерние клетки получили мутантный ген, а после митоза клетки Б мутантный ген оказался в одной из дочерних клеток. Как это можно объяснить?

Задача № 3. Имеется некий ген, включающийся в работу в периоде G₂. Предположите и обоснуйте возможные последствия для клетки в случае, если данный ген останется неактивным. Может ли это отразиться на ходе митоза?

Задание 7. Впишите в таблицу формулы содержания генетического материала в различные периоды митотического цикла, фазы митоза и мейоза.

Интерфаза I	Митоз	Мейоз I	Мейоз II
I. Пресинтетический (G ₁):	A. Профаза:	A. Профаза:	A. Профаза:
II. Синтетический (S):	B. Метафаза:	<ul style="list-style-type: none"> • лептотена • зиготена • пахитена • диплотена • диакинез 	B. Метафаза:
III. Постсинтетический (G ₂):	B. Анафаза:		B. Анафаза:
	G. Телофаза (цитокинез):		G. Телофаза (цитокинез):
		B. Метафаза:	
		B. Анафаза:	
		G. Телофаза (цитокинез):	

Подпись преподавателя

Занятие № 5. ПОТОК ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ В КЛЕТКЕ

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить первичные функции генов; свойства гена; научиться решать задачи, раскрывающие процессы репликации, транскрипции, трансляции.

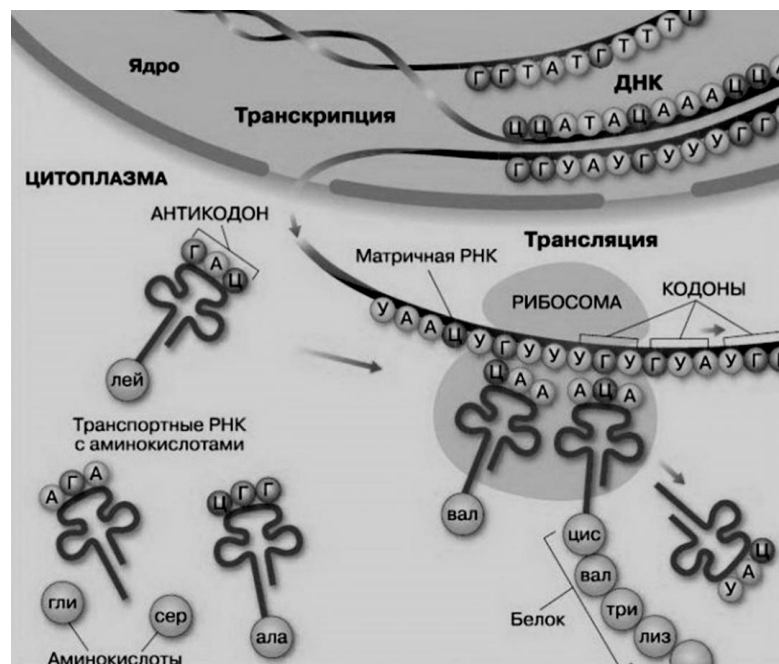
КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Центральная догма молекулярной биологии.	6. Поли-А хвост –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Ген, его свойства и функции.	7. Протеасома –
3. Рибонуклеиновая кислота, ее виды, функции РНК.	8. Сплайсосома –
4. Генетический код и его свойства.	9. Терминатор –
5. Транскрипция. Транскриptionные факторы. Синтез мРНК у эукариот: первичный транскрипт, процессинг про-мРНК.	10. Триплетность генетического кода –
6. Рекогниция. Трансляция: инициация, elongация и терминация.	11. Убиквитинирование –
7. Посттрансляционные изменения белков, фолдинг белков (шапероны).	12. Факторы транскрипции –
8. Утилизация белков в клетке. Протеасомы. Убиквитин.	13. Фолдинг белка –
9. Аминоацил-тРНК синтетаза –	14. Шапероны –
10. Инtron –	
11. Вырожденность генетического кода –	
12. Кэпирование –	
13. Промотор –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите схему «Центральная догма молекулярной эволюции».



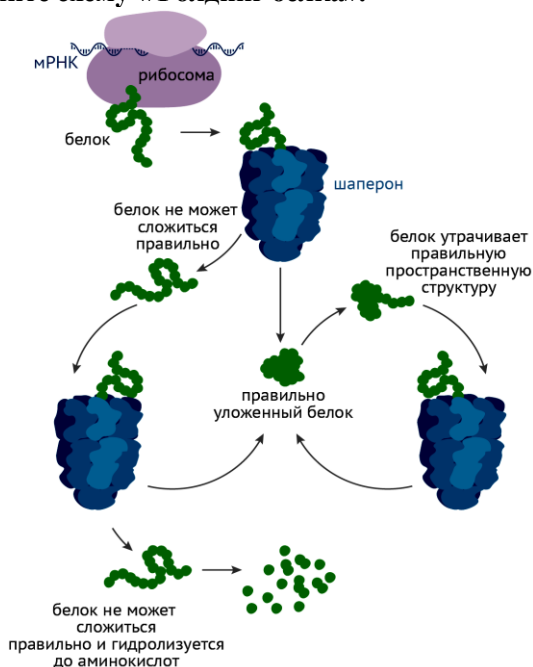
Задание 2. Изучите схему «Биосинтез белка».



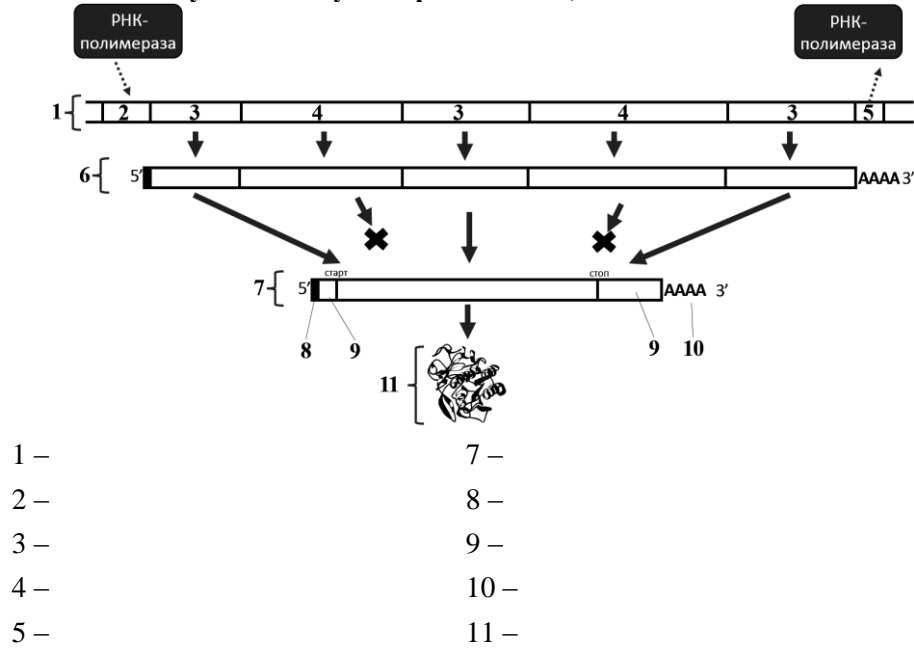
Задание 3. Изучите схему «Типы РНК».

Тип РНК	Количество РНК, %	Фермент, участвующий в синтезе	Стабильность существования молекул
иРНК	10	РНК-полимераза II	Самые нестабильные
рРНК	50–70	РНК-полимераза I	Относительно стабильные
тРНК	25	РНК-полимераза III	Стабильные
мяРНК	5	РНК-полимераза II, III	Стабильные и долгоживущие
митРНК	15	Митохондриальные РНК синтезируются в самих митохондриях независимо от синтеза РНК в ядре	

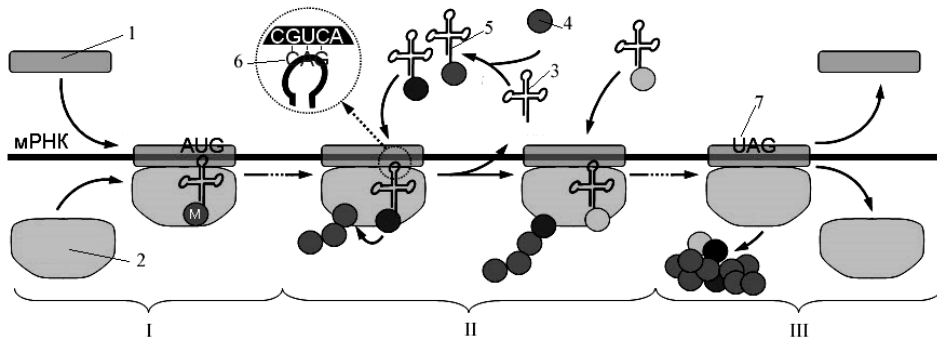
Задание 4. Изучите схему «Фолдинг белка».



Задание 5. Изучите схему экспрессии гена, сделайте обозначения.



Задание 6. Изучите схему трансляции, расшифруйте обозначения.



- | | |
|-------|-----|
| I – | 3 – |
| II – | 4 – |
| III – | 5 – |
| 1 – | 6 – |
| 2 – | 7 – |

Задание 7. Решите задачи.

Задача № 1. Дан фрагмент цепи ДНК. Определите последовательность нуклеотидов в комплементарной цепи, кодонов и-РНК, синтезированной на комплементарной цепи, аминокислоты закодированного полипептида.

1-я цепочка ДНК 5' ... Г А Г Г Ц Т Ц Т А Г Г Т А Ц Ц А Г Т ... 3'.

2-я цепочка ДНК 3' 5'

мРНК 5'

аминокислоты белка

Второе азотистое основание					
	У	Ц	А	Г	
У	фен	сер	тир	цис	У
	фен	сер	тир	цис	Ц
	лей	сер	non	non	А
	лей	сер	non	три	Г
Ц	лей	про	гис	арг	У
	лей	про	гис	арг	Ц
	лей	про	гли	арг	А
	лей	про	гли	арг	Г
А	иле	тре	асн	сер	У
	иле	тре	асн	сер	Ц
	иле	тре	лиз	арг	А
	мет	тре	лиз	арг	Г
Г	вал	ала	асп	гли	У
	вал	ала	асп	гли	Ц
	вал	ала	глу	гли	А
	вал	ала	глу	гли	Г

Первое азотистое основание
Третье азотистое основание

Задача № 2. Некий белок имеет в своём составе следующую последовательность аминокислот: **-мет-фен-иле-лей-**. Какое число различных вариантов последовательности нуклеотидов ДНК может её кодировать?

Задача № 3. Каждый виток спирали ДНК имеет длину 3,4 нм и содержит 10 пар нуклеотидов. Фрагмент белка состоит из 30 аминокислотных остатков. Какую длину (в нм) имеет участок гена, кодирующий данный фрагмент белка?

Задача № 4. Расстояние между двумя соседними парами нуклеотидов, измеренное вдоль оси двойной спирали ДНК, составляет около $3,4 \times 10^{-10}$ м. Какую длину имеет участок ДНК, кодирующий последовательность из 200 аминокислот?

Задача № 5. Перед вами схема, на которой обозначены экзоны (белые) и интроны (чёрные) гена HBB, кодирующего β -глобин — субъединицу гемоглобина человека. Числами указана длина инtronов и экзонов в парах азотистых оснований.

142

113

223

856

263

А. Сколько нуклеотидов содержит мРНК этого гена?

Б. Нетранслируемые области, расположенные у 5' и 3' концов этой мРНК, содержат 50 и 134 нуклеотида соответственно (стоп-кодон не включен в их число). Сколько аминокислот содержит бета-глобин?

Задача № 6. Фрагмент гена инсулина человека содержит 2764 пар оснований (п.о.). Три экзона этого гена содержат 42, 204 и 205 п.о. и заключены между последовательностями, содержащими 904, 179, 787 и 443 п.о. Весь первый экзон и 17 первых пар нуклеотидов второго, а также последние 62 пары третьего экзона не транслируются (стоп-кодон включен в их число). 72 п.о. второго экзона кодируют сигнальную последовательность аминокислот, необходимую для правильного транспорта инсулина в клетке, и удаляемую впоследствии. 25 последних и 80 первых п.о. второго и третьего экзонов соответственно кодируют, так называемый, С-пептид, который также будет удален из полипептидной цепи. Сколько аминокислот содержит готовый белок инсулин, кодируемый данным геном?
Сколько процентов от всего данного фрагмента гена составляет последовательность, непосредственно кодирующая функциональную молекулу инсулина?

Задача № 7. Одноцепочечная ДНК некого фага имеет молекулярную массу порядка 10^7 дальтон. Какое максимальное количество белков теоретически может быть закодировано в ней, если принять, что типичный белок этого фага состоит в среднем из 400 мономеров, а молекулярная масса нуклеотида около 300 дальтон? Некодирующими областями для простоты подсчета можно пренебречь.

Подпись преподавателя

Занятие № 6. РЕГУЛЯЦИЯ ЭКСПРЕССИИ ГЕНОВ У ПРОКАРИОТ И ЭУКАРИОТ

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить международные научные проекты изучения генома человека; различные механизмы регуляции работы генов и уметь решать типовые задачи по регуляции работы генов.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Характеристика генома человека. Избыточность генома, ее значение.	6. Ремоделирование хроматина –
2. Транскриптом, протеом и метаболом человека.	7. Ретротранспозон –
3. Международные научные проекты изучения генома человека: Human genome, ENCODE, Roadmap.	8. РНК-интерференция –
4. Классификация генов (структурные и функциональные, гены домашнего хозяйства и тканеспецифические).	9. Сателлитная ДНК –
5. Оперон. Лактозный и триптофановый опероны. Полицистронная РНК.	10. Сайленсер –
6. Регуляция транскрипции у эукариот: преинициаторный комплекс, энхансеры, сайленсеры.	11. Экспрессия гена –
7. Эпигенетические механизмы регуляции работы генов: модификации гистонов, метилирование цитозина, CpG-островки, регуляторные системы некодирующих РНК.	12. Энхансер –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
1. Гены домашнего хозяйства –	
2. Метилирование ДНК –	
3. Общие факторы транскрипции –	
4. Однонуклеотидный полиморфизм –	
5. Оперон –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите таблицу «Геном человека».

Размер генома ($1n$)	Около 3 200 000 000 пар оснований
Белок-кодирующие гены	Около 20 000 генов
Гены длинных некодирующих РНК	Около 16 000 генов
Гены коротких некодирующих РНК	Около 7 500 генов
Псевдогены	Около 15 000 генов
По одной из оценок (Laurence A. Moran) геном человека содержит:	
Экзоны белок-кодирующих генов	1 %
Интроны белок-кодирующих генов	22 % без учета других типов последовательностей, содержащихся в интрах
Гены некодирующих РНК	0,6 %
Вероятные гены некодирующих РНК	0,4 %
Интроны генов некодирующих РНК	6 %
Псевдогены	5 %
Функциональные транспозоны	0,1 %
Дефектные транспозоны и их фрагменты	45 %
Вирусные последовательности	0,1 %
Дефектные вирусные последовательности и их фрагменты	9 %
Центромеры	1 %
Теломеры	0,1 %
Точки начала репликации	0,3 %
Области прикрепления скэфмолда	0,3 %
Регуляторные последовательности	0,2 %
Ядерная митохондриальная ДНК	0,1 %
Неизвестно	9 %

Задание 2. Сделайте подписи к рисунку.

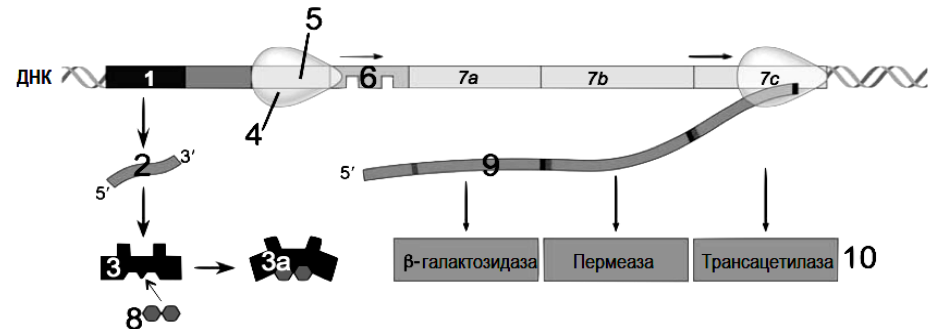


Рис. 1. Схема строения лактозного оперона:

- | | |
|------|------|
| 1 – | 6 – |
| 2 – | 7 – |
| 3 – | 8 – |
| 3а – | 9 – |
| 4 – | 10 – |
| 5 – | |

Задание 3. Решите задачи.

Задача №1. Расстояние между промотором и терминатором гена составляет 2,7 кб. Ген кодирует белок массой 22 000 Дальтон (масса одной аминокислоты составляет примерно 110 Дальтон). Каков примерный процент экзонов в составе данного гена?

Задача № 2. Известен следующий эксперимент с двумя группами мышей: в первой окрас шерсти был желтым, во второй — тёмным. Данные признаки являлись наследуемыми. Однако было обнаружено, что добавление в рацион беременных мышей с жёлтым окрасом фолиевой кислоты приводит к появлению мышат, имеющих тёмный окрас. Чем это можно объяснить?

Задача № 3. Один из оперонов бактерии содержит 5 генов. Ген А, ближайший к промотору, и ген Б, расположенный дальше других от промотора, имеют примерно равную длину. Однако было установлено, что белок, кодируемый геном А, в среднем появляется в клетке раньше, чем белок, кодируемый геном Б. Чем можно объяснить эту разницу?

Задача № 4. Примем условно массу нуклеотида за 1. Определите в условных единицах массу некого оперона бактерии, в котором промотор, оператор и терминатор содержат по 10 пар нуклеотидов каждый, а каждый из 3 структурных генов кодирует белок, состоящий из 50 аминокислот.

Задание 4. Установите соответствие между терминами и соответствующим им определениям.

1. Специфическая структура эпигенетических модификаций, присутствующих в клетке в определенный период времени.	A. Протеом
2. Качественный и количественный набор всех низкомолекулярных молекул, присутствующих в клетке.	Б. Метилом
3. Вся последовательность ДНК, характеризующая вид, организм или определённый тип клеток.	В. Геном
4. Весь набор белков, экспрессируемых в данном типе клеток или в организме, в данный период времени при данных условиях.	Г. Эпигеном
5. Специфический набор транскриптов (молекул РНК), представленный в клетках определенного типа.	Д. Метаболом
6. Определённая картина метилирования ДНК, присутствующая в определённое время в геноме или конкретном типе клеток.	Е. Транскриптом

1	2	3	4	5	6

Задание 5. Обозначьте процессы, способствующие экспрессии генов символом «+», а подавляющие экспрессию — символом «-».

1. Удаление нуклеосом с промотора	
2. Взаимодействие микроРНК (в составе RISC) с мРНК	
3. Ацетилирование гистонов	
4. Удаление поли-А хвоста мРНК	
5. Метилирование гистонов	
6. Взаимодействие преинициаторного комплекса с энхансером	
7. Метилирование цитозина в области промотора	
8. Взаимодействие преинициаторного комплекса с сайленсером	
9. Введение в клетку двуцепочечной РНК с последовательностью гена	

Подпись преподавателя

Занятие № 7. ГЕНОМИКА. МЕТОДЫ ИЗУЧЕНИЯ ДНК

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить методы исследования ДНК, методы секвенирования генома, разновидности полимеразной цепной реакции.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Методы исследования ДНК: гель-электрофорез, рестрикционный анализ, гибридизация нуклеиновых кислот, ДНК-микрочипы.	8. Интеркалирующий краситель –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
1. Амплификатор –	9. Липкие концы –
2. Бисульфитное секвенирование –	10. Праймер –
3. Гель-электрофорез –	11. Полимеразная цепная реакция (ПЦР) –
4. Гибридизация нуклеиновых кислот –	12. Рестрикционный анализ –
5. Дидезоксинуклеотид –	13. Рестрикционная карта –
6. ДНК-зонд –	14. Сайты рестрикции –
7. ДНК-микрочип –	15. Секвенирование нуклеиновых кислот –
	16. Тупые концы –

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите рисунки.

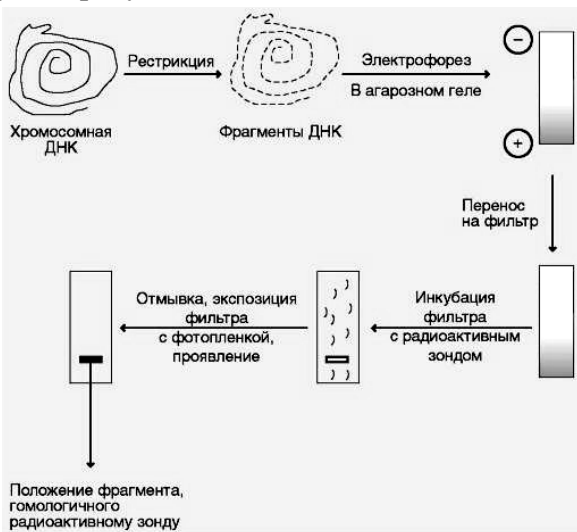


Рис. 1. Схема опыта по анализу фрагментов ДНК

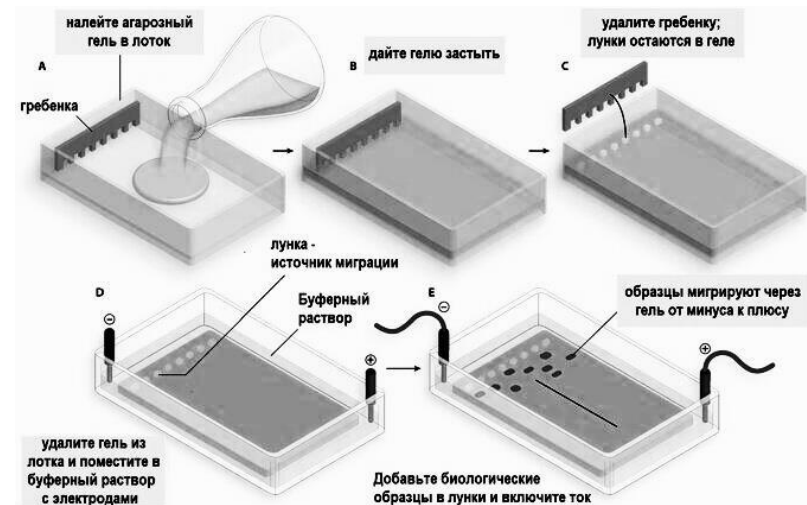


Рис. 2. Гель-электрофорез

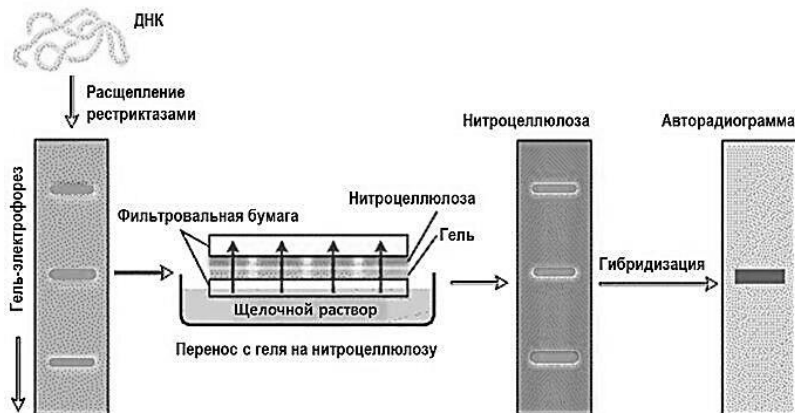


Рис. 3. Саузерн-блоттинг



Рис. 4. Полимеразная цепная реакция

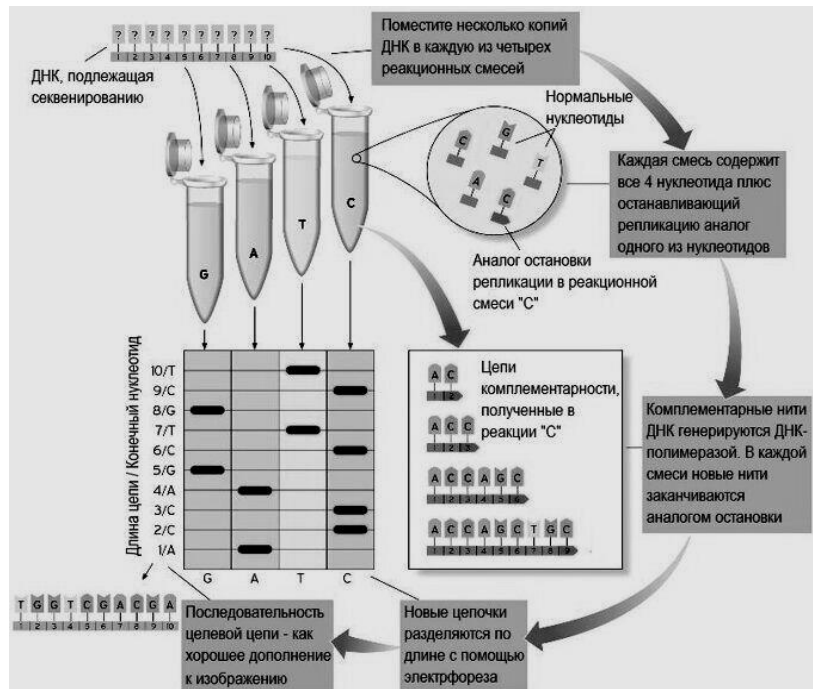


Рис. 5. Секвенирование по Сэнгеру

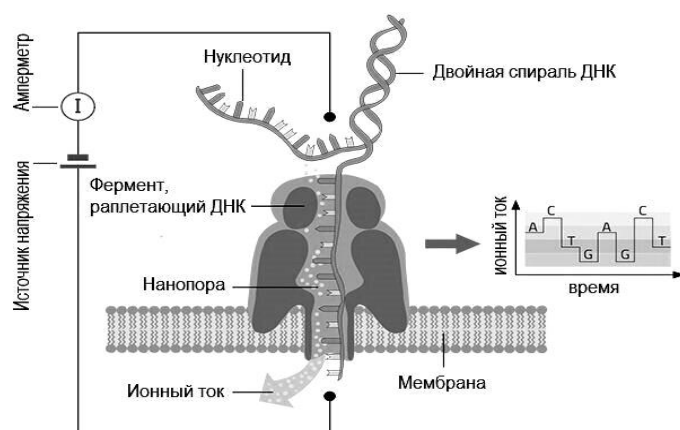
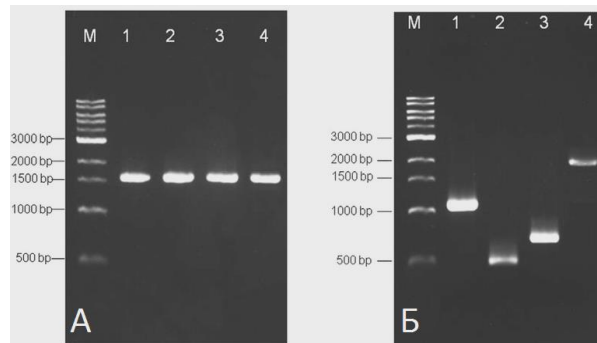


Рис. 6. Нанопоровое секвенирование

Задание 2. Решите задачи.

Задача № 1. На фотографии представлен агарозный гель, в котором визуализирована ДНК после электрофореза. Используя маркер длины (обозначен как M), определите приблизительную длину представленных фрагментов в парах оснований.



А: 1 –
2 –
3 –
4 –

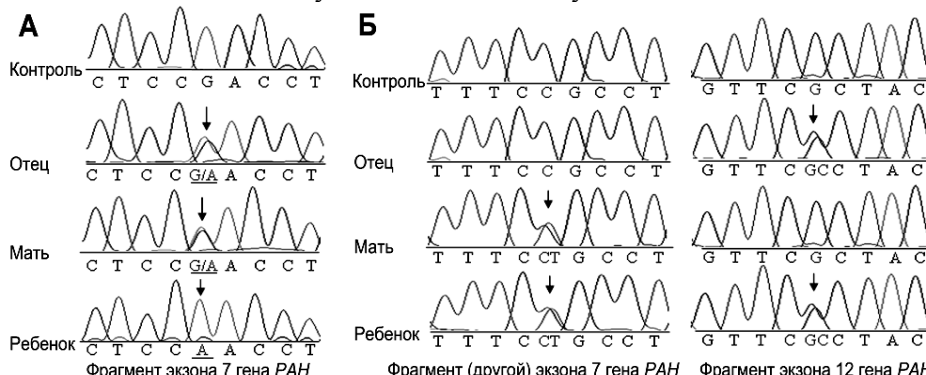
Б: 1 –
2 –
3 –
4 –



Задача № 2. Установлено, что различные мутации в гене, кодирующем трансмембранный белок родопсин, вызывают различные формы наследственного заболевания пигментной ретинопатии, которое характеризуется прогрессирующей потерей зрения. Проведено секвенирование фрагмента ДНК нормального и мутантного гена, ответственного за синтез родопсина (смысловая цепь). Результаты секвенирования представлены на рисунке. Направление движения нуклеотидов обозначено стрелкой. Читать кодоны следует с первого нуклеотида. Определите изменения в белке родопсина, приводящие к пигментной ретинопатии.

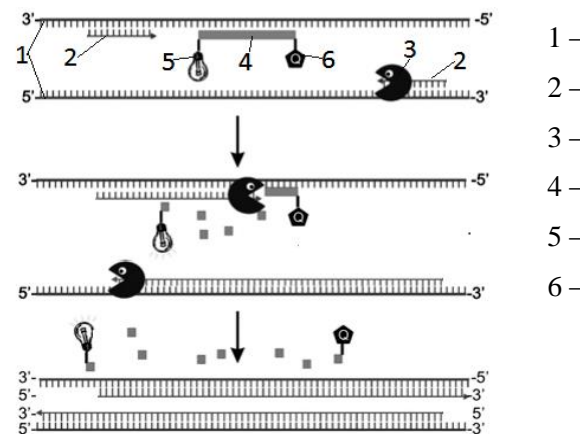
Задача № 3. Теоретически, после каждого цикла ПЦР количество амплифицируемого фрагмента ДНК удваивается. Сколько минут потребуется для получения 1 млн. копий из одной молекулы, если этапы денатурации, гибридизации праймеров и элонгации делятся 15, 30 и 90 секунд соответственно?

Задача № 4. Известно, что мутации в гене *PAH* вызывают фенилкетонурию (автосомно-рецессивное заболевание). Перед вами результаты секвенирования по Сэнгеру гена *PAH* для двух семей. В семье А. у обоих родителей в экзоне 7 одной из копий гена имеется мутация c.728G>A, т.е. замена 728-го нуклеотида Г на А, делающая ген неработоспособным. В семье Б. у одного родителя одной из копий гена имеется мутация c.721C>T (замена Ц на Т), а у другого — c.1238G>C (замена Г на Ц). Изучите данные рисунка и сделайте вывод о наличии либо отсутствии заболевания у детей в обеих семьях.



Пояснение: контроль — участки гена других лиц без мутаций, необходимые для сравнения; G, C, A, T — латинские обозначения Г, Ц, А, Т, показываемые программой, обрабатывающей данные, полученные в ходе секвенирования; две разные буквы в последовательности (например, G/A) означают, что в одной хромосоме обследованного ген содержит один нуклеотид, а во второй — другой.

Задание 3. Изучите схему количественной ПЦР, сделайте обозначения.



Задание 4. Установите соответствие между методом секвенирования и его характеристикой и внесите соответствующую букву в таблицу:
 а) секвенирование по Сэнгеру; б) пиросеквенирование; в) нанопоровое секвенирование; г) бисульфитное секвенирование.

1. Используются дидезоксинуклеотиды	
2. Известен как метод терминации цепи	
3. Основан на измерении силы тока ионов через непроводящую мембрану	
4. Последовательность нуклеотидов определяется благодаря хемилюминесценции в результате окисления люцеферина	
5. Использует нанопору в специальной мембране	
6. Позволяет выявить метилированный цитозин в ДНК	
7. Последовательность нуклеотидов определяется благодаря различиям в длине синтезированных фрагментов ДНК	

Подпись преподавателя

Занятие № 8. ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ИНЖЕНЕРИЯ

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить основы генной инженерии и клонирования организмов, уметь решать типовые задачи по генной инженерии.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Генетическая инженерия: цели, задачи и этапы.	8. Плазмиды –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Способы получения генов для трансгенеза.	9. Полилинкер –
3. Рекомбинантная ДНК. Конструирование векторов, их виды: плазмиды, космиды, фаговые векторы, фазмиды.	10. Рекомбинантная ДНК –
4. Введение рекомбинантных ДНК в клетку-реципиент. Отбор трансформированных клеток. Селективные и репортерные гены.	11. Репортерные гены –
5. Биотехнология, ее значение для медицины. Генетически модифицированные организмы. Продукты питания, содержащие ГМО.	12. Рестриктаза (эндонуклеаза рестрикции) –
6. Маркерные гены –	13. Селективные гены –
7. Микроинъекция –	14. Трансгенез –
8. Плазмиды –	15. Трансдукция –
9. Полилинкер –	16. Трансформация –
10. Рекомбинантная ДНК –	17. Фазмиды –
11. Репортерные гены –	18. Челночный вектор –

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите таблицу «Рестриктазы и их сайты рестрикции».

№	Рестриктаза	Сайты распознавания и места разреза ДНК
1.	BalI	5' - ТГГ↓ЦЦА - 3' 3' - АЦЦ↑ГГТ - 5'
2.	BamHI	5' - Г↓ГАТЦЦ - 3' 3' - ЦЦТАГ↑Г - 5'
3.	EcoRI	5' - Г↓ААТТЦ - 3' 3' - ЦТТАА↑Г - 5'
4.	HindIII	5' - А↓АГЦТТ - 3' 3' - ТТЦГА↑А - 5'
5.	Sall	5' - Г↓ТЦГАЦ - 3' 3' - ЦАГЦТ↑Г - 5'
6.	XbaI	5' - Т↓ЦТАГА - 3' 3' - АГАТЦ↑Т - 5'
7.	HaeIII	5' - ГГ↓ЦЦ - 3' 3' - ЦЦ↑ГГ - 5'

Задание 2. Решите задачи.

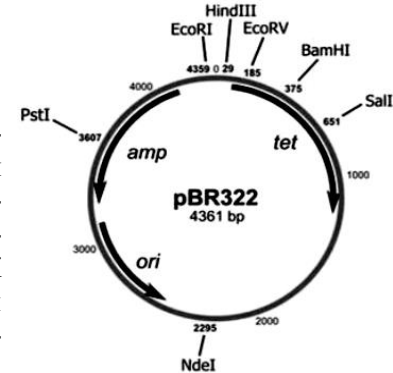
Задача № 1. Приведены последовательности двух ДНК (по одной цепочке из двуцепочных молекул). Какую из них может разрезать рестриктаза EcoRI, узнающая последовательность 5'-ГААТТЦ-3'?

- а) 5'-АЦТЦАГААТТЦАЦТЦГ-3';
- б) 5'-ГЦЦТЦАТТЦГААГЦЦА-3'.

Задача № 2. Имеется фрагмент ДНК из 27 нуклеотидных пар. Какой эндонуклеазой и на сколько частей можно его разрезать?

5' - ЦТГААТТАГГАТЦЦАГГЦААТАГТГТГ - 3'
3' - ГАЦТТААТЦЦАГГТЦГТТАТЦАЦА - 5'

Задача № 3. Эндонуклеаза рестрикции HindIII узнает и разрезает сайт 5' ААГЦТТ 3'. Определите вероятность случайного нахождения такой комбинации нуклеотидов в ДНК неизвестной последовательности и рассчитайте ожидаемую среднюю длину фрагментов, образующихся при ее разрезании



Задача № 4. На рисунке изображена плазмида pBR322. Указаны сайты рестрикции для различных эндонуклеаз и их местоположение. Участок какого из ниже приведенных фрагментов двуцепочной ДНК можно встроить в плазмиду, при помощи эндонуклеаз, приведенных в таблице задания 1?

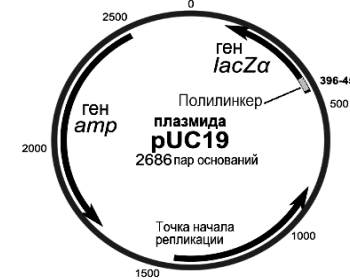
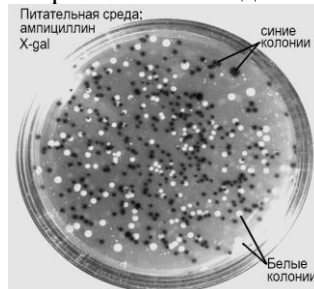
а)

5' - ЦЦГААТТЦАГАТГТААГГЦААТАГТГТГААТТЦАЦА - 3'
3' - ГГЦТТААГТЦАЦАТТЦГТТАТЦАЦТТААГТГТ - 5'
б)

5' - ЦЦТТААГЦТГАГГЦТAAГГЦААТАГААГЦААЦАТГ - 3'
3' - ГГААТТЦГАЦТЦГАТТЦГТТАТЦТГТГТГТАЦ - 5'
в)

5' - АГГЦЦГАТАЦЦГАТАЦТЦГАЦЦГАТАЦТГТАГГЦЦГ - 3'
3' - ТЦЦГГЦТАТГГГЦТАТГАГЦТГГЦТАТГАЦТЦГГЦ - 5'

Задача № 5. Плазмида pUC19 содержит ген устойчивости к антибиотику ампициллину (*amp*), а также ген *lacZα*, позволяющий бактериям производить вещество синего цвета из вещества X-gal. Сайты рестрикции находятся в пределах гена *lacZα*, поэтому вставка фрагмента ДНК в плазмиду нарушает работу этого гена. Благодаря этому можно распознать успешно трансформированные клетки. Бактерии были посеяны на среде, содержащей ампициллин и X-gal. На среде выросли колонии белого и синего цвета (каждая колония — группа бактерий-потомков одной клетки, они имеют одинаковый геном).



1. Какова судьба бактерий, не подвергшиеся трансформации (т. е. без pUC19)?
 2. Какова судьба бактерий, имеющих pUC19, но без желаемого гена?
 3. Колонии какого цвета были успешно генно-модифицированы?
- Объясните свои ответы.

Задание 3. Изучите таблицу «Сравнение векторов для клонирования фрагментов ДНК».

Вектор	Клетка-хозяин	Размер вставки, т.п.н.
Плазмида	<i>E. coli</i>	1–10
Фаг λ	<i>E. coli</i>	5–25
Космиды	<i>E. coli</i>	35–45
Фазмиды	<i>E. coli</i>	20
ВАС (бактериальная искусственная хромосома)	<i>E. coli</i>	50–300
YAC (дрожжевая искусственная хромосома)	<i>S. cerevisiae</i>	100–2000

Задание 4. Сделайте обозначения к рисункам.

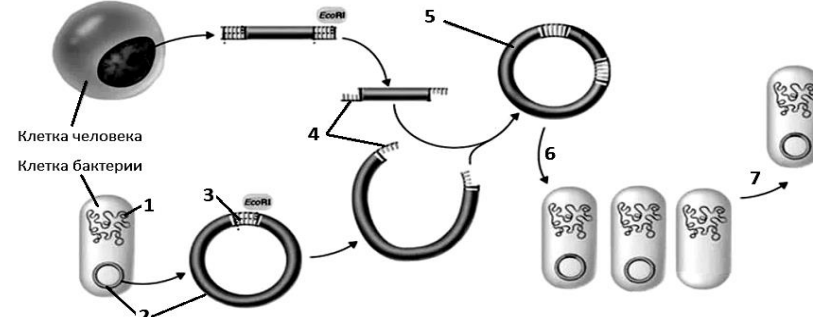


Рис. 1. Клонирование человеческого гена в бактериальных клетках:

- | | |
|-----|-----|
| 1 – | 5 – |
| 2 – | 6 – |
| 3 – | 7 – |
| 4 – | |



Рис. 2. Генная терапия:

- | | |
|-----|-----|
| 1 – | 1 – |
| 4 – | 4 – |
| 2 – | 2 – |
| 5 – | 5 – |
| 3 – | 3 – |
| 6 – | 6 – |

Задание 5. Установите соответствие между термином и его определением.

A. Трансдукция	1. Способность бактерий поглощать ДНК из раствора
Б. Электропорация	2. Введение ДНК в клетку при помощи везикулы, имеющей один или несколько билипидных слоев
В. Липофекция	3. Перенос рекомбинантной ДНК в бактериальную клетку с помощью бактериофага
Г. Трансформация	4. Непосредственное введение ДНК в ядро эукариотической клетки с помощью тонкой иглы
Д. Микроинъекция	5. Образование временных каналов в мембране под действием электрических разрядов

A	Б	В	Г	Д

Подпись преподавателя

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ (чек-лист) для контроля практических навыков (решение задач) по разделу «Молекулярная биология».

Задание № 1.

№ п/п	Параметр выполнения действия	Отметка в баллах
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
	Итоговая оценка	

Второе азотистое основание

Первое азотистое основание	У	Ц	А	Г		
	У	фен	сер	тир	цис	У
	Ц	фен	сер	тир	цис	Ц
	А	лей	сер	non	non	А
	Г	лей	сер	non	три	Г
Второе азотистое основание	Ц	лей	про	гис	арг	У
	А	лей	про	гис	арг	Ц
	Г	лей	про	гли	арг	А
	У	лей	про	гли	арг	Г
	Г	иле	тре	асн	сер	У
Третье азотистое основание	У	иле	тре	асн	сер	Ц
	Ц	иле	тре	асн	сер	А
	А	иле	тре	лиз	арг	Г
	Г	мет	тре	лиз	арг	
	Г	вал	ала	асп	гли	У
Третье азотистое основание	У	вал	ала	асп	гли	Ц
	Ц	вал	ала	глу	гли	А
	А	вал	ала	глу	гли	Г
	Г	вал	ала	глу	гли	

Задание № 2.

№ п/п	Параметр выполнения действия	Отметка в баллах
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
	Итоговая оценка	
	Общая оценка практического навыка	
	Преподаватель _____ Дата _____	И.О. Фамилия

Занятие № 9. ЗАКОНОМЕРНОСТИ НАСЛЕДОВАНИЯ ПРИЗНАКОВ. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ГЕНОВ

«___» 202__ г.

Цель занятия: изучить закономерности наследования, взаимодействие генов, уметь решать типовые задачи, демонстрирующие указанные генетические закономерности.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ			
1.	Генетика как наука. Гибридологический анализ, его сущность.	6.	Гомозиготный организм –
2.	Закономерности наследования при моногибридном скрещивании. Гипотеза чистоты гамет.	7.	Кодоминирование –
3.	Закономерности наследования при полигибридном скрещивании.	8.	Комплементарность –
4.	Анализирующее скрещивание: прямое и возвратное. Условия, ограничивающие проявление законов Г. Менделя. Плейотропное действие гена.	9.	Плейотропия –
5.	Внутриаллельное взаимодействие генов (полное и неполное доминирование, сверхдоминирование, кодоминирование и аллельное исключение).	10.	Полимерия –
6.	Множественные аллели. Наследование групп крови по системам: AB0, MN и резус-фактору.	11.	Реципрокное скрещивание –
7.	Межаллельное взаимодействие генов (комплементарность, эпистаз, полимерия и эффект положения).	12.	Сверхдоминирование –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ			
1.	Аллель –	13.	Фенотип –
2.	Аллельное исключение –	14.	Фенотипический радикал –
3.	Анализирующее скрещивание –		
4.	Множественный аллелизм –		
5.	Гетерозиготный организм –		

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Решите задачи.

Задача № 1. Сколько типов гамет, и какие именно, образуют организмы, имеющие генотипы:

AaBb

MMnnRR

AaBbCc

Aabbccddpp

Задача № 2. Ангиоматоз сетчатки глаза обусловлен доминантным аутосомным геном, пенетрантность которого 50 %. Какова вероятность рождения больного ребенка, если оба супруга гетерозиготны?

Задача № 3. У человека карий цвет глаз доминирует над голубым, а способность лучше владеть правой рукой доминирует над леворукостью; гены, влияющие на развитие этих признаков, находятся в разных хромосомах. Какими могут быть дети, если родители кареглазые правши, гетерозиготные по обоим признакам?

Задача № 4. Жена имеет группы крови 0(I), Rh-, MN; ее супруг AB(IV) и N группы крови, гомозиготный Rh+. Какое сочетание групп крови по всем системам может быть у их детей?

Наследование групп крови у человека

Признак	Ген	Генотип
Группа крови по системе АВ0		
0 (I)	I ⁰	I ⁰ I ⁰
A (II)	I ^A	I ^A I ^A , I ^A I ⁰
B (III)	I ^B	I ^B I ^B , I ^B I ⁰
AB (IV)	I ^A и I ^B	I ^A I ^B
Группа крови по системе MN		
M	L ^M	L ^M L ^M
N	L ^N	L ^N L ^N
MN	L ^M и L ^N	L ^M L ^N
Rh-фактор		
Rh+	D	DD, Dd
Rh-	d	dd

Задача № 5. В одном родильном доме у трех женщин в один день родились сыновья с группами крови I(0) M, III(B) N, II(A) MN. Группы крови родителей II(A) MN и IV(AB) N, II(A) N и III(B) N, II(A) M и II(A) MN. Определите, кто чей ребенок.

Задача № 6. У человека врожденная глухота может определяться рецессивными генами **d** и **e**. Для нормального слуха необходимо наличие в генотипе обоих доминантных аллелей (**D** и **E**). Определите генотипы родителей, если они оба глухие, а их 7 детей имеют нормальный слух.

Задача № 7. Хондродистрофия (нарушение развития скелета) доминирует над нормальным скелетом, причем доминантные гомозиготы погибают до рождения. Семейная гиперхолестеринемия определяется доминантным геном. У гетерозигот заболевание проявляется лишь высоким содержанием холестерола в крови, у гомозигот, помимо этого, в период полового созревания развиваются доброкачественные опухоли кожи и сухожилий (ксантомы) и атеросклероз. Эти аутосомные признаки наследуются независимо. В семье оба родителя страдают хондродистрофией, при этом у матери нормальный уровень холестерола в крови, а у отца высокий, но у него нет ксантом и атеросклероза. Какова вероятность (%) рождения в этой семье ребенка, похожего по анализируемым признакам на мать, если расщепление соответствовало теоретически ожидаемому?

Задача № 8. За окраску кокона у тутового шелкопряда отвечают два гена. При скрещивании между собой дигетерозиготных тутовых шелкопрядов, образующих окрашенный кокон, 35 потомков имели неокрашенный кокон, а 45 – окрашенный. Какой процент потомства от скрещивания дигетерозиготного шелкопряда, образующего окрашенный кокон, с дигомозиготной рецессивной особью с неокрашенным коконом будет образовывать неокрашенный кокон?

Задача № 9. Рост человека контролируется тремя парами несцепленных генов, которые взаимодействуют по типу полимерии. В некой популяции самые низкорослые люди имеют все рецессивные гены и рост 150 см, а самые высокие — рост 180 см и все доминантные гены. Определите рост людей, гетерозиготных по всем трем парам генов.

Подпись преподавателя

Занятие № 10. СЦЕПЛЕНИЕ ГЕНОВ. БИОЛОГИЯ И ГЕНЕТИКА ПОЛА

«____» 202__ г.

Цель занятия: изучить закономерности наследования при сцеплении генов и генетике пола. Научиться решать типовые задачи, демонстрирующие указанные генетические закономерности.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Опыты Т. Моргана. Сцепление генов: полное и неполное. Группы сцепления.	6. Голандрические признаки –
2. Хромосомная теория наследственности	7. Кроссоверные гаметы –
3. Генетические и цитологические карты хромосом.	8. Мозаичность –
4. Пол как биологический признак. Ограниченные и контролируемые полом признаки. Признаки, сцепленные с полом и голандрические.	9. Ограниченные полом признаки –
5. Теории определения пола. Дифференцировка и переопределение пола в онтогенезе. Генная регуляция гонадогенеза у человека.	10. Первичные половые признаки –
6. Особенности детерминации пола у человека: физикальные, промежуточная и социально-психологические детерминанты.	11. Рекомбинанты –
7. Нарушения формирования пола у человека. Этические и юридические аспекты изменения морфологического и гражданского пола.	12. Синдром нечувствительности к андрогенам –
8. X-половой хроматин. Гипотеза М. Лайон о женском мозаизме по половым хромосомам.	13. Сцепленные гены –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
1. Гемизиготность –	14. Сцепленные с X-хромосомой гены –
2. Генетическая карта хромосомы –	15. Тельце Барра –
3. Генетический пол –	
4. Гетерогаметный пол –	
5. Гоносомное наследование –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Решите задачи.

Задача № 1. Напишите гаметы и их процентное соотношение для дрозофил с представленными генотипами. Расстояние между сцепленными генами составляет 28 морганид.

1. Самец $\begin{matrix} A & B \\ \equiv & \equiv \\ a & b \end{matrix}$ 2. Самец $\begin{matrix} AB \\ \equiv \\ ab \end{matrix}$ 3. Самка $\begin{matrix} AB \\ \equiv \\ ab \end{matrix}$ 4. Самка $\begin{matrix} AB & D \\ \equiv & \equiv \\ ab & d \end{matrix}$

Задача № 2. Какова вероятность рождения рецессивных гомозигот в семье людей с указанными ниже генотипами? Расстояние между генами **A** и **B** равно 20 морганидам.

P:	$\begin{matrix} AB \\ \equiv \\ ab \end{matrix}$	x	$\begin{matrix} AB \\ \equiv \\ ab \end{matrix}$	
G:	<input type="circle"/> -	%	<input type="circle"/> -	%
	<input type="circle"/> -	%	<input type="circle"/> -	%
	<input type="circle"/> -	%	<input type="circle"/> -	%
	<input type="circle"/> -	%	<input type="circle"/> -	%

F1:

Задача № 3. Гемофилия — рецессивный сцепленный с полом признак; альтернативным ему признаком является нормальная свертываемость крови. Здоровая женщина, отец которой страдал гемофилией, вышла замуж за здорового мужчину. Какова вероятность наличия гемофилии у мальчиков, рожденных в данной семье? Какова вероятность наличия гемофилии у девочки, рожденной в данной семье?

Задача № 4. У человека ген, доминантная аллель которого вызывает развитие эллиптоцитоза (**EI**) и ген, доминантная аллель которого обуславливает наличие резус-антигена в эритроцитах (**D**), располагаются в одной аутосоме на расстоянии 3 морганид. Один из супругов гетерозиготен по обоим признакам. При этом Rh⁺ он унаследовал от одного родителя, а эллиптоцитоз — от другого. Второй супруг резус-отрицательный и имеет нормальные эритроциты. Определите процентное соотношение генотипов и фенотипов детей в этой семье.

Признак	Ген	Генотип	Локализация гена
Rh+	D	D-	
Rh-	d	dd	Одна аутосома Расстояние D-EI = 3 морганиды
Эллиптоцитоз	EI	EI-	
Норма	el	elel	

Задача № 5. Расстояние между аутосомным геном, определяющим группу крови по системе Лютеран, и геном, от которого зависит растворимость некоторых белков крови, равно 13 морганид. Укажите процент некрессоверных гамет у дигетерозиготной особи.

Задача № 6. Гемофилия — рецессивный сцепленный с полом признак; альтернативным ему признаком является нормальная свертываемость крови. Здоровая женщина, отец которой страдал гемофилией, вышла замуж за здорового мужчину. Какова вероятность рождения в данной семье мальчика, больного гемофилией? Больной гемофилией девочки?

Задача № 7. Гены, рецессивные аллели которых вызывают развитие гемофилии (**h**) и дальтонизма (**d**), локализованы в X-хромосоме. Расстояние между ними 10 морганид. Женщина, отец которой страдал обоими заболеваниями, а мать случаев этих заболеваний в семье не имела, вышла замуж за здорового мужчину. Определите вероятность рождения ребенка, страдающего: 1) обоими заболеваниями; 2) одним из них; 3) фенотипически здорового.

Задача № 8. Потемнение зубов детерминируется двумя доминантными генами, один из которых расположен в аутосоме, а второй в негомологичном участке X-хромосомы. У родителей, которые имели темные зубы, родились мальчик и девочка с нормальным цветом зубов. Определите вероятность рождения следующего ребенка с нормальным цветом зубов, если установлено, что темный цвет зубов у матери обусловлен геном, сцепленным с X-хромосомой, а темные зубы отца — аутосомным геном.

Задача № 9. У двух пациентов, сибсов 15 и 18 лет с женским фенотипом, наблюдается первичная аменорея. При клиническом осмотре выявлено недоразвитие первичных половых признаков. При исследовании полового хроматина тельце Барра не выявлялось. Был определен кариотип — 46, XY. Уровень мужских половых гормонов был не повышен, но ближе к верхней границе нормы. Для проверки одной из предполагаемых причин заболевания было проведено секвенирование гена *AR*, выявившее нонсенс-мутацию c.2657T>A — кодон TAA вместо TAT, в результате чего белок, кодируемый данным геном, не производился. Какой диагноз подтвердил секвенирование гена *AR*? Что кодирует данный ген?

Подпись преподавателя

Занятие № 11. ИЗМЕНЧИВОСТЬ. МУТАГЕНЕЗ. КАНЦЕРОГЕНЕЗ

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить основные формы изменчивости, их причины, медицинскую и биологическую значимость; знать механизмы генных, хромосомных и геномных мутаций, репарацию генетического материала и биологические основы канцерогенеза.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Изменчивость, ее виды. Фенотипическая изменчивость, фенокопии.	6. Комбинативная изменчивость –
2. Генотипическая изменчивость. Рекомбинации, механизмы их возникновения.	7. Миссенс-мутация –
3. Мутационная изменчивость. Генокопии. Причины мутаций: ошибки копирования ДНК, неравный кроссинговер.	8. Неравный кроссинговер –
4. Физические, химические и биологические мутагенные факторы. Генетическая опасность загрязнения окружающей среды мутагенами.	9. Сдвиг рамки считывания –
5. Классификации мутаций.	10. Онкоген –
6. Устойчивость и репарация генетического материала. Антимутагены.	11. Реципрокная транслокация –
7. Виды репарации. Виды эксцизионной репарации, репарация двуцепочечных разрывов. Фотореактивация. Роль нарушений механизмов репарации в патологии человека.	12. Репарация генетического материала –
8. Канцерогенез, понятие об онкогенах и генах-супрессорах опухолей.	13. Транзиция –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
1. Генокопии –	14. Транверзия –
2. Делеция –	15. Фенокопия –
3. Дупликация –	
4. Инсерция –	
5. Канцерогенез –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите схемы, таблицы.

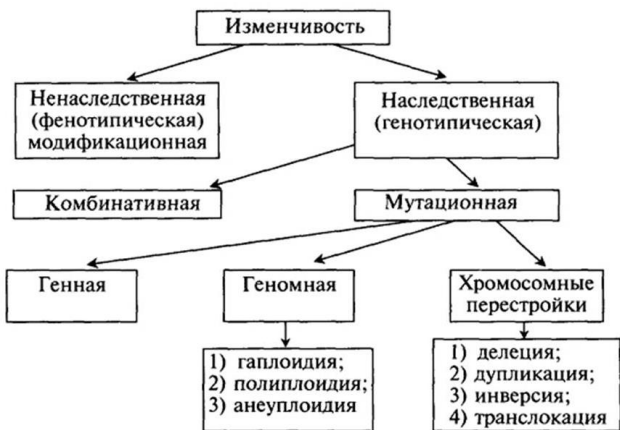


Рис. 1. Виды изменчивости

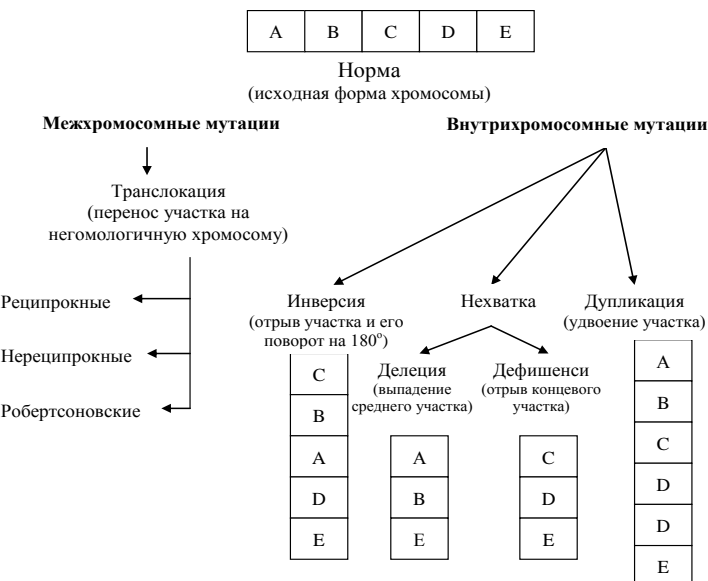


Рис. 2. Схема хромосомных мутаций

Антимутагены

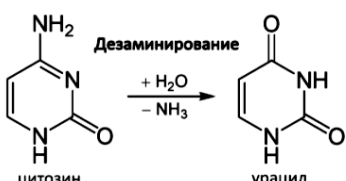
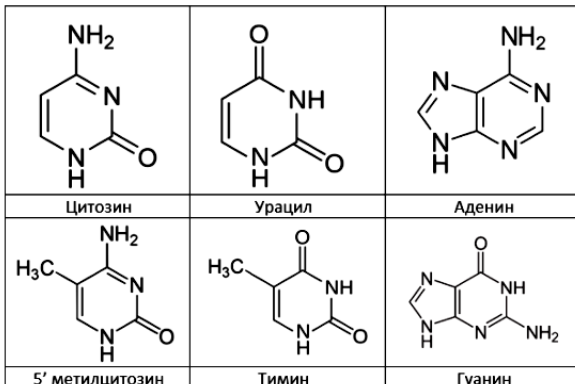
Экзогенные	Эндогенные
Содержащиеся в продуктах:	Антиоксидантная система
<ul style="list-style-type: none"> ✓ Аминокислоты (метионин, гистидин, аргинин, глутаминовая кислота и др.); ✓ Витамины и провитамины (A, E, C, K); ✓ Полиненасыщенные жирные кислоты; ✓ Микроэлементы (Se), хлорид кобальта; ✓ Пищевые волокна 	S-содержащие соединения (глутатион)
Проникающие в организм воздушно-капельным путем (фитонциды)	Система reparации поврежденной ДНК
Антимутагены, поступающие в организм в процессе фармакотерапии, либо профилактического применения:	Мелатонин
<ul style="list-style-type: none"> ✓ Лекарства (стрептомицин, левомицетин и др., применяемые в малых дозах); ✓ Специально синтезированные лекарства (бемитил); ✓ Биологически активные добавки (индол-3-карбинол и др.); ✓ Синтетические антимутагены (ионол, дибунонол и др.) 	Гормоны щитовидной железы
	Некоторые клеточные метаболиты

Задание 2. Заполните таблицу «Классификации мутаций».

1. По причинам, вызвавшим мутации	a) б)
2. По мутировавшим клеткам	a) б)
3. По изменению фенотипа	a) б)
4. По исходу для организма	a) б) в)
5. По изменению генетического материала	a) б) в)

Задание 3. Решите задачи.

Задача № 1. Ежедневно в каждой клетке человека около 200 цитозинов на гаплоидный геном превращается в урацил в результате спонтанного дезаминирования. К чему приведёт дезаминирование цитозина при условии, что он метилирован?



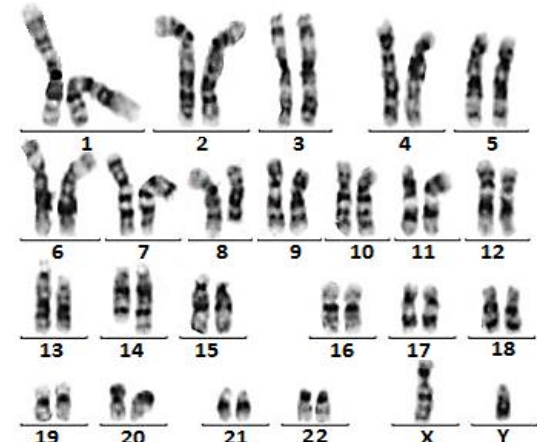
Задача № 2. У женщины с моносомией по X-хромосоме обнаружен дальтонизм. Укажите её генотип по гену дальтонизма, и вероятность передачи этого гена потомству.

Задача № 3. Женщина, переболевшая во время беременности коревой краснухой, родила глухого сына. У неё и мужа слух нормальный, в родословной обоих супругов глухота не отмечена. Как это можно объяснить.

Задача № 4. Известно, что лимфома Бёркитта (онкологическое заболевание, развивающееся из В-лимфоцитов) развивается из-за нарушения активности онкогена *C-MYC*, расположенного в 8-й хромосоме. Заболевание может быть спровоцировано тремя хромосомными мутациями:

- а) транслокация участка q-плеча 8-й хромосомы на q-плечо 14-й;
 - б) транслокация участка p-плеча 2-й хромосомы на q-плечо 8-й;
 - в) транслокация участка q-плеча 8-й хромосомы на q-плечо 22-й

Имеется ли одна из данных мутаций в хромосомах, представленных на фотографии? Объясните, почему вы выбрали ваш вариант ответа.



Задача № 5. Отец голубоглазый, мать кареглазая (гомозиготна), а у дочери один глаз карий, а второй — голубой. Как это можно объяснить?

Задание 4. Постройте и сравните вариационные кривые изменчивости роста призывников 1927 и 2022 годов.

Рост 50 призывников в см (по данным 1927 года): 158, 176, 174, 170, 171, 179, 162, 174, 169, 171, 160, 163, 163, 170, 168, 180, 173, 175, 169, 171, 159, 177, 178, 169, 168, 177, 161, 161, 170, 172, 164, 165, 165, 168, 169, 164, 166, 166, 172, 172, 164, 165, 166, 168, 167, 175, 175, 172, 167, 169.

Рост 50 призывников в см (по данным 2022 года): 170, 188, 181, 183, 176, 177, 179, 167, 186, 177, 175, 185, 169, 174, 176, 177, 182, 175, 183, 169, 178, 180, 172, 178, 180, 180, 172, 177, 176, 185, 184, 182, 173, 173, 177, 173, 183, 180, 175, 178, 172, 174, 174, 176, 166, 179, 168, 171, 171, 176, 188, 181, 183, 178, 179, 187.

Заполните таблицы.

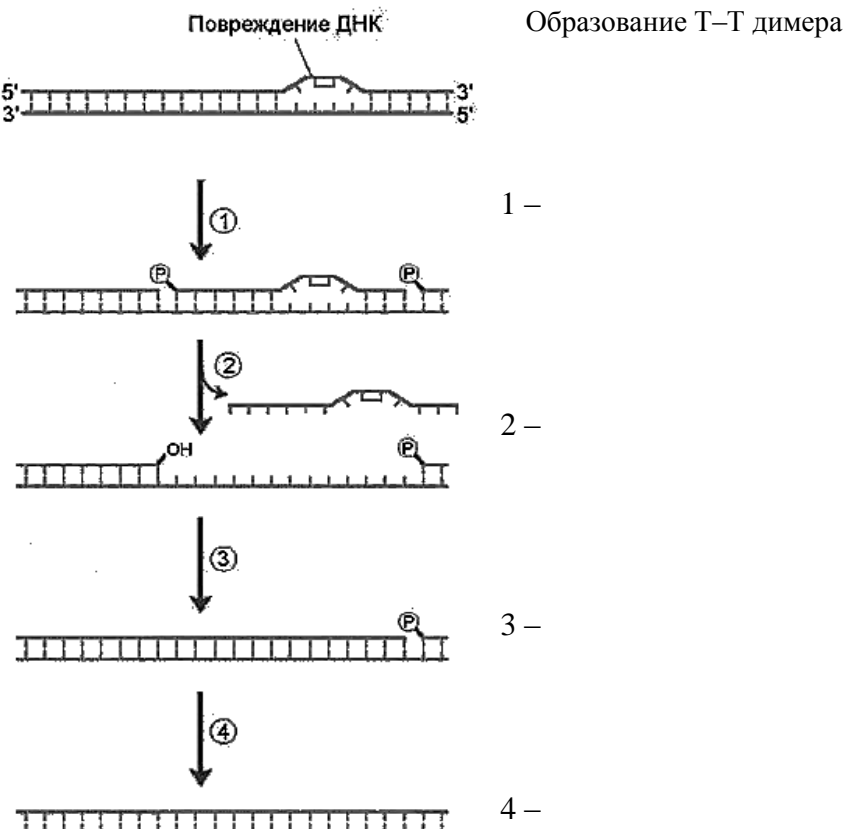
Таблица 1

Таблица 2

По данным таблиц постройте графики



Задание 5. Объясните последовательность механизма работы эксцизионной репарации нуклеотидов.



Задание 6. Заполните таблицу и сделайте выводы о влиянии различных точечных мутаций на структуру белка.

Изначальная иРНК	5' АУГАЦЦГАЦЦГАААГГГАЦЦ3'
Пептид	
Мутация ...	5' АУГАЦЦГАЦЦГАААГГГАЦЦ3'
Пептид	
Мутация ...	5' АУГЦЦГАЦЦГАААГГГАЦЦ3'
Пептид	
Мутация ...	5' АУГАЦЦГАЦЦГУААГГГАЦЦ3'
Пептид	
Мутация ...	5' АУГАЦЦГАЦЦГАААГГГАЦЦ3'
Пептид	

Задание 7. Установите соответствие между видом репарации и его характерными особенностями.

A. Прямая репарация	1. Склонный к ошибкам механизм соединения двуцепочечных разрывов
Б. Репарации путём гомологичной рекомбинации	2. Происходит замена отдельного нуклеотида
В. Эксцизионная репарация	3. Способ, которым устраняются пиримидиновые димеры у человека
Г. Негомологичное соединение концов	4. Повреждения устраняются без замены нуклеотидов
Д. Эксцизионная репарация нуклеотидов	5. Репарация с участием белков, обладающих эндо- и экзонуклеазной активностью и последующим заполнением бреши в нуклеотидной цепи ДНК-полимеразой
Е. Репарация ошибочно спаренных нуклеотидов	6. Использование комплементарного участка гомологичной хромосомы или сестринской хроматиды для восстановления двуцепочечного разрыва

A	Б	В	Г	Д	Е

Подпись преподавателя

Занятие № 12. ГЕНЕТИКА ПОПУЛЯЦИЙ

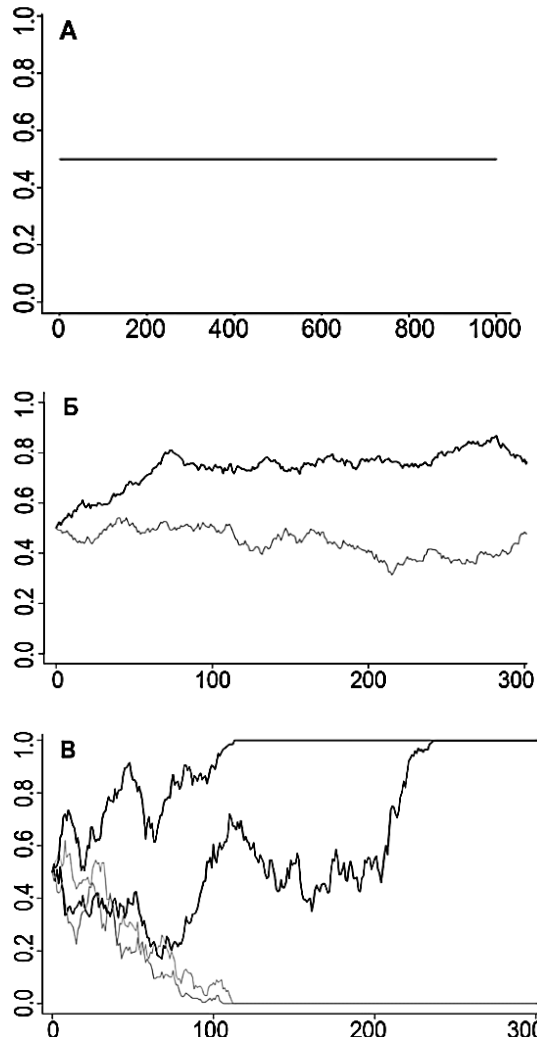
«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить генетику популяций человека; влияние элементарных эволюционных факторов, научиться решать задачи с использованием закона Харди–Вайнберга.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Популяция. Экологическая и генетическая характеристики популяции. Генофонд.	6. Изоляты –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Идеальная популяция. Закон Харди–Вайнберга.	7. Иммиграция –
3. Факторы, нарушающие равновесие аллелей и генотипов: естественный отбор, мутации, миграция, дрейф генов.	8. Инбредная депрессия –
4. Отличительные признаки популяции человека.	9. Инцестный брак –
5. Типы браков. Инбридинг. Брачная ассортативность. Коэффициент инбридинга.	10. Коэффициент инбридинга –
6. Большие популяции, демы и изоляты. Особенности генофонда изолятов. Эффекты родоначальника и «бутылочного горлышка».	11. Отрицательное ассортативное скрещивание –
7. Влияние элементарных эволюционных факторов на популяции человека.	12. Панмиксия –
8. Генетический груз, его биологическая сущность и медицинское значение.	13. Популяция –
1. Генетический груз –	14. Эффект «бутылочного горлышка» –
2. Генофонд –	15. Эффект основателя (родоначальника) –
3. Демы –	
4. Дрейф генов –	
5. Естественный отбор –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите схему и объясните механизм наблюдаемого явления.



Задание 2. Решите задачи.

Задача № 1. Определите частоту встречаемости альбиносов в большой по численности африканской популяции, где концентрация патологического рецессивного гена составляет 10 %.

Признак	Ген	Генотип
Норма	B	BB; Bb
альбинизм	b	bb

В — частота доминантной аллели (p); **б** — частота рецессивной аллели (q);
BB — частота доминантных гомозигот (p^2); **Bb** — частота гетерозигот ($2pq$);
bb — частота рецессивных гомозигот (q^2).

$$p + q = 1$$

$$p^2 + 2pq + q^2 = 1$$

Задача № 2. В ходе обследования 4300 лиц одной из популяций было обнаружено, что 3009 из них могут распознать горький вкус фенилтиокарбамида (ФТК), а 1291 — нет. Определите генетическую структуру данной популяции, если способность ощущать вкус ФТК наследуется как аутосомно-доминантный признак.

Задача № 3. В некоторой популяции частота встречаемости X-сцепленной рецессивной формы дальтонизма у женщин составляет 0,5 %. Определите частоту встречаемости данного заболевания у мужчин этой популяции.

Задача № 4. Серповидноклеточная анемия наследуется аутосомно-рецессивно. Гетерозиготные носители этого заболевания имеют повышенную защищённость от тяжелых форм малярии. Частота встречаемости данного заболевания в странах Африки составляет около 2 %. Рассчитайте процент населения этих стран, защищённых от тяжелых форм малярии.

Задача № 5. Фенилкетонурия наследуется аутосомно-рецессивно. В Республике Беларусь заболевание встречается с частотой 1 : 6000. Определите количество гетерозиготных носителей патологического признака (в тыс. чел.), если численность населения Республики Беларусь составляет 9408,4 тысячи человек.

Задача № 6. Врождённый вывих бедра наследуется как аутосомно-доминантный признак, средняя пенетрантность гена 25 %. Заболевание встречается с частотой 6 : 10 000. Определите частоты доминантной и рецессивной аллелей.

Задача № 7. Муковисцидоз наследуется аутосомно-рецессивно. В Республике Беларусь заболевание встречается с частотой 1 : 8000. С учётом этих данных определите частоту гетерозиготных носителей патологической аллели среди жителей Республики Беларусь. Рассчитайте вероятность рождения больного ребёнка в семье, где один из супругов является гетерозиготой, а второй — фенотипически здоров, однако его точный генотип неизвестен.

Задача № 8. В популяции некое заболевание с аутосомно-доминантным типом наследования встречается с частотой 1 : 50. Данное заболевание проявляется только у мужчин, пенетрантность гена равна 20 % (у женщин — 0 %). Определите генетическую структуру популяции по анализируемому признаку, если соотношение мужчин и женщин в изучаемой популяции 1 : 1.

Подпись преподавателя

Занятие № 13. ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить задачи генетики человека на современном этапе, основные методы, экспресс-методы и методы пренатальной диагностики наследственных заболеваний; научиться решать задачи по анализу родословных, выявлению роли наследственности и среды в формировании признаков.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ		
1. Генетика человека. Медицинская генетика и ее задачи.	6. Методы экспресс-диагностики –	
2. Человек как специфический объект генетического анализа.	7. Медицинская генетика –	
3. Классификация методов генетики человека.	8. Пробанд –	
4. Основные методы генетики человека: генеалогический, близнецовый, цитогенетический, биохимический и другие.	9. Родословная –	
5. Методы диагностики хромосомных болезней человека: классическое кариотипирование, FISH-, SKY- и SNP-кариотипирование.	10. Скрининг новорожденных (неонатальный скрининг) –	
6. Экспресс-методы диагностики: микробиологические, выявление X- и Y-полового хроматина, биохимические, дерматоглифический.	11. Тест Гатри –	
7. Пренатальные методы выявления наследственной патологии.	12. Флуоресцентная гибридизация <i>in situ</i> –	
8. Пренатальный скрининг. Морально-этические аспекты пренатальной диагностики.	13. Формула Хольцингера –	
9. Медико-генетическое консультирование, его цели, задачи и этапы. Показания для медико-генетического консультирования.	14. Четырехпальцевая борозда –	
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ		
1. Амниоцентез –	15. Цитогенетика –	
2. Биологическое моделирование –		
3. Биопсия ворсин хориона –		
4. Кариотипирование спектральное (SKY) –		
5. Конкордантность –		

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

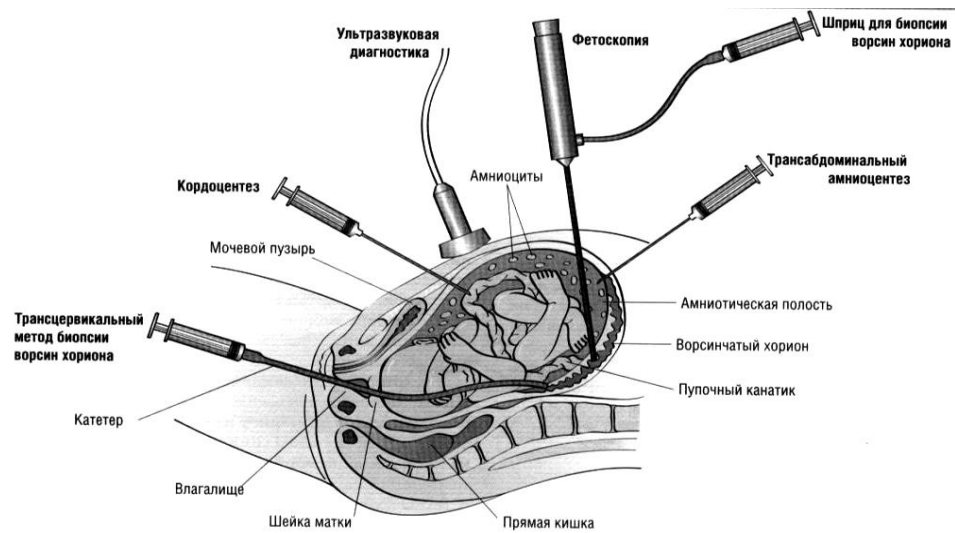
Задание 1. Заполните таблицу.

Признаки или заболевания	Конкордантность (%)		Н	Фактор, определяющий проявление признака (наследственность или среда)
	мозигротные близнецы (MZ)	дизигротные близнецы (DZ)		
Папиллярные линии	92	40		
Корь	95	87		
Туберкулез	76	28		
Сахарный диабет	69	18		
Шизофрения	65	10		
Расщелины губы и нёба	30	5		
Эндемичный зоб	92	87		
Флюороз эмали	97	94		

Задание 2. Изучите рисунки.



Rис. 1. Получение кариотипа цитогенетическим методом



Rис. 2. Пренатальная диагностика

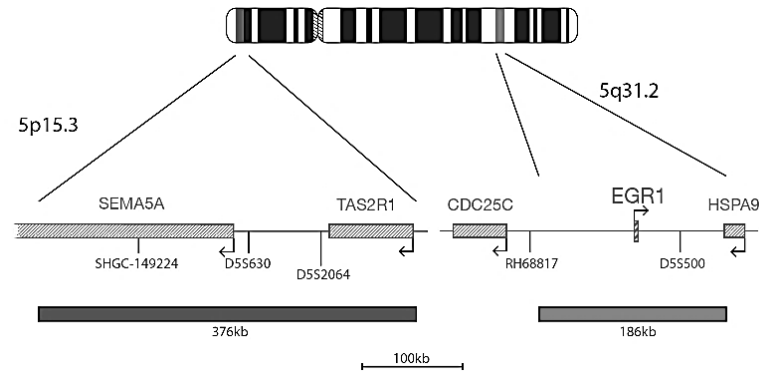
Задание 3. Решите задачи.

Задача № 1. Конкордантность монозиготных близнецов по избыточной массе тела составляет 80 %, а дизиготных — 30 %. Каково соотношение наследственных и средовых факторов в формировании признака?

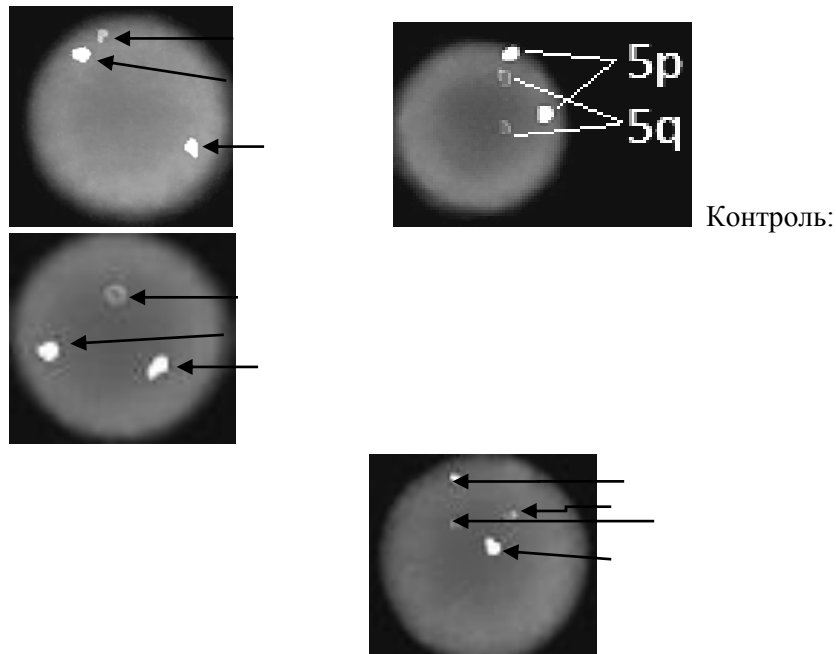
Задача № 2. В популяции изучали наследуемость бронхиальной астмы. Изучено 46 пар монозиготных и 120 пар дизиготных близнецов. При этом 23 пары монозиготных близнецов и 6 пар дизиготных были конкордантны. Каково соотношение генотипа и факторов среды в формировании этого признака?

Задача № 3. Рассчитайте вероятность рождения больных детей при X-сцепленном доминантном типе наследования у гетерозиготной матери и здорового отца (пенетрантность гена 40 %).

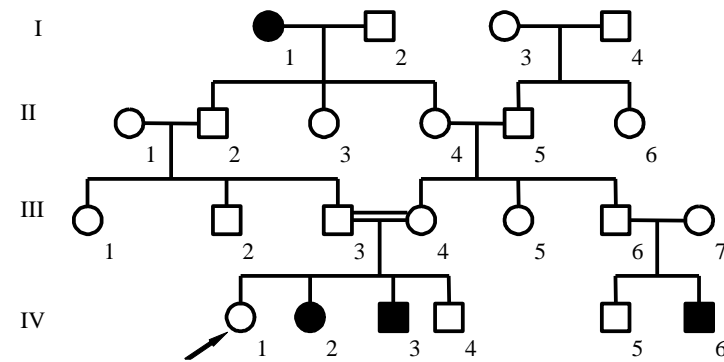
Задача №4. Для проверки на наличие делеции в длинном плече пятой хромосомы использовался метод FISH. Сигналы от зондов к р- и q-плечам данной хромосомы имеют зелёный и красный цвета соответственно (на чёрно-белой фотографии — белый и серый).



В каких клетках из приведённых имеется делеция 5q?



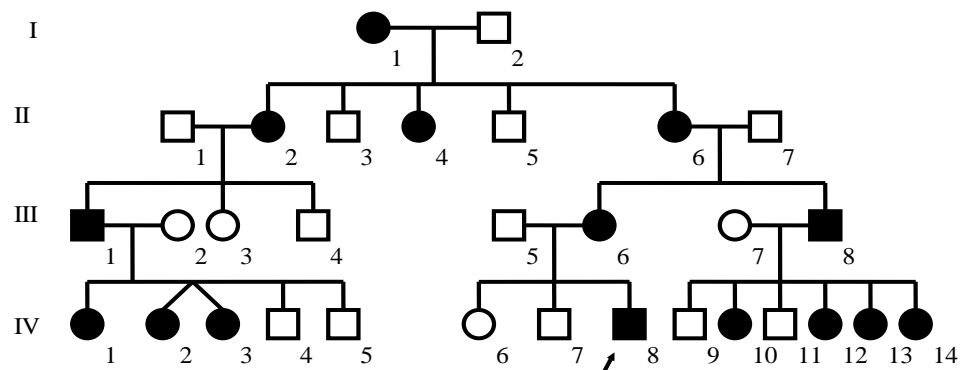
Задача №5. Проанализируйте родословную, определите тип наследования и установите генотипы членов родословной.



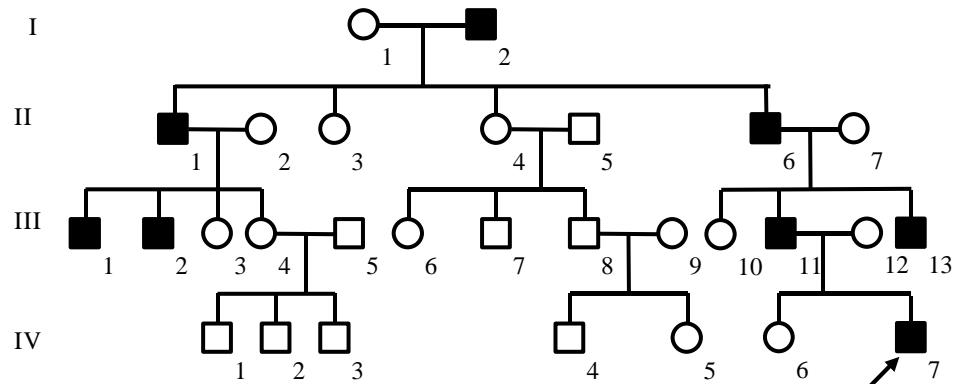
Тип наследования	Название синдрома	Локализация гена	Признаки
Аутосомно-рецессивный	Синдром Коэна	Длинное плечо 8-й хромосомы	Гипоплазия верхней челюсти (81 %), выступающие резцы (65 %), микрогения (97 %)
	Хондроэкто-дермальная дистрофия	Короткое плечо 4-й хромосомы	Частичная адентия, мелкие, рано выпадающие зубы неправильной формы, расщелина губы
	Пикнодизостоз	Длинное плечо 1-й хромосомы	Гипоплазия нижней челюсти, нарушение прорезывания зубов, аномалии формы и расположения зубов

Примечание. После названия аномалии в скобках указанна пенетрантность признака.

Задача № 6. Проанализируйте родословную, определите тип наследования и установите генотипы членов родословной.



Задача № 7. Проанализируйте родословную, определите тип наследования и установите генотипы членов родословной.

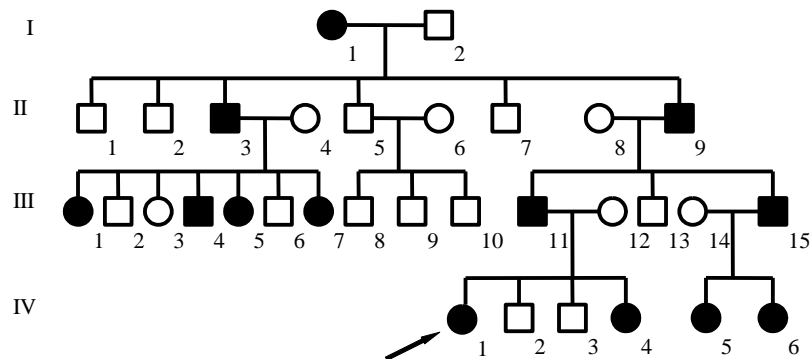


Тип наследования	Название синдрома	Локализация гена	Аномалии
X-сцепленный доминантный	Рото-лице-пальцевой синдром, тип I	Короткое плечо X-хромосомы	Расщелина нёба (80 %), аномалии передних зубов (50 %, дольчатость языка (100 %), гипоплазия скапулевых костей (75 %)
	Ото-палато-дигитальный синдром	Длинное плечо X-хромосомы	Расщелина нёба, аномальный рост зубов, частичная адентия
	Синдром недержания пигмента	Длинное плечо X-хромосомы	Коническая форма зубов, гипо- или адентия (65 %), расщелина губы и нёба

Примечание. После названия аномалии в скобках указана пенетрантность признака.

Тип наследования	Название синдрома	Локализация гена	Аномалии
Голандрический	Азооспермия	Негомологичный участок Y-хромосомы	Мужское бесплодие. Сексуальная функция может оставаться не нарушенной. Дискомфорт, боль, отек или припухлость мошонки

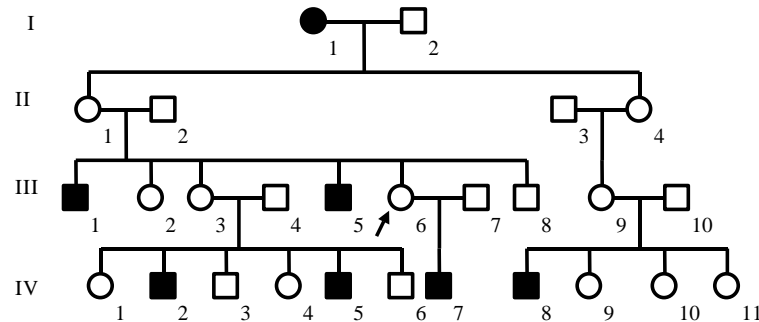
Задача № 8. Проанализируйте родословную, определите тип наследования и установите генотипы членов родословной.



Тип наследования	Название синдрома	Локализация гена	Признаки
Аутосомно-доминантный	Волосо-зубо-костный синдром	Длинное плечо 17-й хромосомы	Мелкие зубы с тонкой эмалью, аномальное расположение пульпы и увеличенную полость
	Глазо-зубо-пальцевый синдром	Длинное плечо 6-й хромосомы	Неправильный рост зубов, микродентия и частичная адентия, гипоплазия эмали, ранний кариес
	Синдром Томсона	Длинное плечо 5-й хромосомы	Гипоплазия нижней челюсти (78%) и скапулевых костей (81%), высокое арковидное нёбо или его расщелина (35%)
	ЕЕС-синдром	Длинное плечо 7-й хромосомы	Расщелина губы и нёба, микродентия, неправильная форма зубов, гипоплазия эмали

Примечание. После названия аномалии в скобках указана пенетрантность признака.

Задача № 9. Проанализируйте родословную, определите тип наследования и установите генотипы членов родословной.



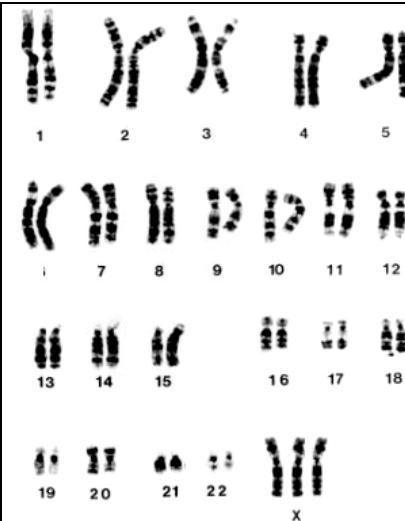
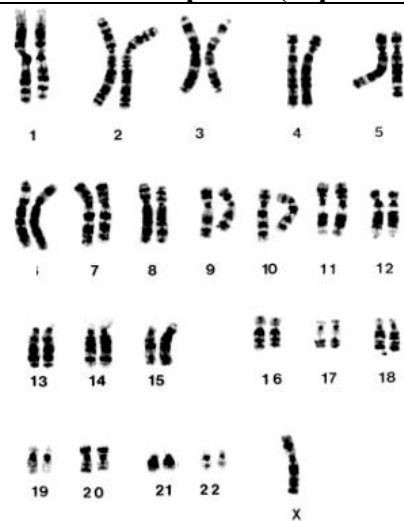
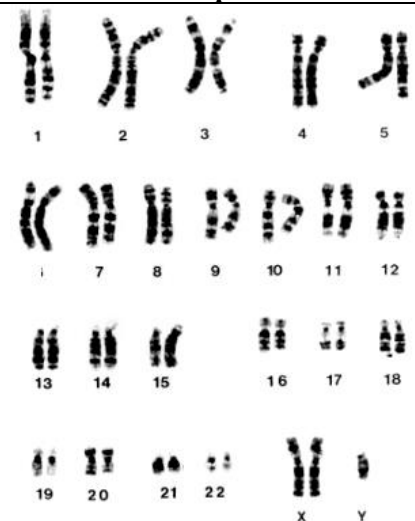
Тип наследования	Название синдрома	Локализация гена	Признаки
X-цепленный	Синдром Аарского-рецессивный	Короткое плечо X-хромосомы	Гипоплазия верхней челюсти (85 %), макродентия

Примечание. После названия аномалии в скобках указана пенетрантность.

Задание 4. Заполните таблицу: «Методы генетики человека».

Метод	Цель и возможности метода
1. Генеалогический	
2. Цитогенетический	
3. Близнецовый	
4. Биохимический	
5. Биологическое моделирование	
6. Пренатальной диагностики	
7. Экспресс-диагностики	

Задача № 10. Определите наследственную патологию по идиограмме (кариотипу).



Запись мутации: _____

Название заболевания: _____

Характерные признаки: _____

Запись мутации: _____

Название заболевания: _____

Характерные признаки: _____

Запись мутации: _____

Название заболевания: _____

Характерные признаки: _____

УИРС

1. Наследственные болезни, связанные с нарушением обмена аминокислот (фенилкетонурия, алkaptonурия, альбинизм).
2. Наследственные болезни, связанные с нарушением обмена углеводов (галактоземия, мукополисахаридозы).
3. Наследственные болезни, связанные с нарушением обмена липидов (гиперлипопротеинемии, болезнь Тея–Сакса).
4. Наследственные болезни, связанные с нарушением минерального обмена (болезнь Вильсона–Коновалова).
5. Наследственные болезни, связанные с нарушением обмена нуклеотидов (синдром Леша–Нихана).
6. Наследственные болезни, связанные с нарушением свертывания крови (гемофилии).
7. Гемоглобинопатии (серповидно-клеточная анемия).
8. Синдром Мартина–Белл.
9. Миодистрофия Дюшена–Беккера.
10. Муковисцидоз.
11. Частичные моносомии и трисомии аутосом (синдром кошачьего крика, синдром трисомии по короткому плечу 9-й хромосомы).
12. Однородительские дисомии.
13. Митохондриальные болезни.
14. Полные трисомии аутосом (синдромы Патау, Эдварса, Дауна).
15. Болезни с наследственной предрасположенностью (псориаз, сахарный диабет).

Подпись преподавателя

Занятие № 14. ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ И ГЕНЕТИКЕ

«___» 202__ г.

Цель занятия: итоговый контроль знаний студентов по цитологии и генетике и умению решать типовые задачи.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ

- | | |
|--|--|
| <p>1. Сущность жизни, роль белков и нуклеиновых кислот в организации живых систем. Уровни организации живой материи.</p> <p>2. Роль биологии в системе медицинского образования.</p> <p>3. Человек как биологическое и социальное существо.</p> <p>4. Клеточная теория. Предмет, задачи и методы цитологии (световая, электронная и люминесцентная микроскопия, гистохимический и иммуно-гистохимический, дифференциальное центрифугирование, авторадиография, морфометрия и др.)</p> <p>5. Вирусы. Прокариоты и эукариоты.</p> <p>6. Модели элементарной биологической мембраны. Строение, свойства и функции плазмалеммы.</p> <p>7. Транспорт веществ через мембрану: пассивный транспорт (диффузия, осмос, облегченная диффузия), активный транспорт (ионные каналы, их функции, эндоцитоз, экзоцитоз). Ионные каналы и их функции.</p> <p>8. Цитозоль. Цитоскелет: микротрубочки, промежуточные филаменты, микрофиламенты. Внутриклеточный транспорт веществ.</p> <p>9. Ассимиляция и диссимиляция. Пластический обмен. Рибосомы.</p> <p>10. Эндомембранный комплекс клетки (мембрана ядра, ЭПС, КГ, лизосомы, пероксисомы, эндосомы, везикулы).</p> <p>11. Характеристика этапов энергетического обмена в клетке. Митохондрии. Ферментные системы митохондрий.</p> <p>12. Болезни человека, обусловленные нарушениями на клеточном уровне (лизосомные и пероксисомные).</p> <p>13. Доказательства роли ДНК в передаче наследственной информации.</p> <p>14. Строение и функции ДНК. Правила Чарграффа.</p> <p>15. Организация наследственного материала у неклеточных и прокариотических форм жизни.</p> <p>16. Строение и функции ядра клетки.</p> <p>17. Организации генетического материала (генный, хромосомный и геномный уровни). Упаковка генетического материала. Эухроматин и гетерохроматин.</p> <p>18. Строение метафазной хромосомы. Типы хромосом. Правила хромосом. Кариотип и идиограмма. Классификации хромосом человека.</p> | <p>19. Плазмогены. Цитоплазматическая наследственность.</p> <p>20. Клеточный цикл. Регуляторы клеточного цикла (циклины и циклиназисимые киназы). Интерфаза.</p> <p>21. Полуконсервативный механизм репликации ДНК. Репликон.</p> <p>22. Типы деления клеток: митоз, амитоз, эндомитоз. Политения. Бинарное деление прокариот.</p> <p>23. Митоз: характеристика фаз, распределение генетического материала, биологическое значение. Мейоз: характеристика фаз, распределение генетического материала, биологическое значение.</p> <p>24. Клеточная пролиферация и гибель клеток. Некроз и апоптоз. Каспазы.</p> <p>25. Центральная догма молекулярной биологии.</p> <p>26. Ген, его свойства и функции. Генетический код и его свойства.</p> <p>27. Рибонуклеиновая кислота, ее виды, функции РНК.</p> <p>28. Транскрипция. Транскриционные факторы. Синтез иРНК у эукариот: первичный транскрипт, процессинг про-иРНК.</p> <p>29. Рекогниция. Трансляция: инициация, элонгация и терминация.</p> <p>30. Посттрансляционные изменения белков, фолдинг белков (шапероны).</p> <p>31. Международные научные проекты изучения генома человека: Human genome, NCODE, Roadmap.</p> <p>32. Характеристика генома человека. Избыточность генома, ее значение</p> <p>33. Классификация генов (структурные и функциональные, гены домашнего хозяйства и тканеспецифические).</p> <p>34. Транскриптом, протеом и метаболом человека.</p> <p>35. Оперон. Лактозный и триптофановый опероны. Полицистронная РНК.</p> <p>36. Регуляция транскрипции у эукариот: преинициаторный комплекс, энхансеры, сайленсеры.</p> <p>37. Эпигенетические механизмы регуляции работы генов: модификации гистонов, метилирование цитозина, CpG-островки, регуляторные системы некодирующих РНК.</p> <p>38. Методы исследования ДНК: гель-электрофорез, рестрикционный анализ, гибридизация нуклеиновых кислот, ДНК-микрочипы.</p> <p>39. ПЦР и ее виды: количественная ПЦР, ПЦР с обратной транскрипцией, мультиплексная ПЦР.</p> <p>40. Методы секвенирования генома (по Сэнгеру, пиросеквенирование, нанопоровое, бисульфитное).</p> |
|--|--|

- 41.** Генетическая инженерия: цели, задачи и этапы. Способы получения генов для трансгенеза.
- 42.** Рекомбинантная ДНК. Конструирование векторов, их виды: плазмиды, космиды, фаговые векторы, фазмиды.
- 43.** Введение рекомбинантных ДНК в клетку-реципиент. Отбор трансформированных клеток. Селективные и репортерные гены.
- 44.** Биотехнология, ее значение для медицины. Генетически модифицированные организмы. Продукты питания, содержащие ГМО.
- 45.** Генетика как наука. Гибридологический анализ, его сущность.
- 46.** Закономерности наследования при моногибридном скрещивании. Гипотеза чистоты гамет. Закономерности наследования при полигибридном скрещивании.
- 47.** Анализирующее скрещивание: прямое и возвратное. Условия, ограничивающие проявление законов Г. Менделя. Плейотропное действие гена.
- 48.** Внутриаллельное взаимодействие генов (полное и неполное доминирование, сверхдоминирование, кодоминирование и аллельное исключение).
- 49.** Множественные аллели. Наследование групп крови по системам: АВ0, MN и резус-фактору.
- 50.** Межаллельное взаимодействие генов (комплементарность, эпистаз, полимерия).
- 51.** Опыты Т. Моргана. Сцепление генов: полное и неполное. Группы сцепления. Хромосомная теория наследственности. Генетические и цитологические карты хромосом.
- 52.** Пол как биологический признак. Признаки ограниченные и контролируемые полом, сцепленные с полом и голандрические. Теории определения пола. Дифференцировка и переопределение пола в онтогенезе. Генная регуляция гонадогенеза у человека.
- 53.** Особенности детерминации пола у человека: физиальные, промежуточная и социально-психологические детерминанты.
- 54.** Нарушения формирования пола у человека. Этические и юридические аспекты изменения морфологического и гражданского пола.
- 55.** X-полевой хроматин. Гипотеза М. Лайон о женском мозаизме по половым хромосомам.
- 56.** Изменчивость, ее виды. Фенотипическая изменчивость, фенокопии.
- 57.** Генотипическая изменчивость. Рекомбинации, механизмы их возникновения. Мутационная изменчивость.
- 58.** Классификации мутаций. Причины мутаций: ошибки копирования ДНК, неравный кроссинговер. Генокопии.
- 59.** Физические, химические и биологические мутагенные факторы. Генетическая опасность загрязнения окружающей среды мутагенами.
- 60.** Устойчивость и репарация генетического материала. Антимутагены.
- 61.** Виды репарации. Виды эксцизионной репарации, репарация двуцепочечных разрывов. Фотореактивация. Роль нарушений механизмов репарации в патологии человека.
- 62.** Канцерогенез, понятие об онкогенах и генах-супрессорах опухолей.
- 63.** Популяция. Экологическая и генетическая характеристики популяции. Генофонд. Идеальная популяция. Закон Харди-Вайнберга.
- 64.** Факторы, нарушающие равновесие аллелей и генотипов: естественный отбор, мутации, миграция, дрейф генов.
- 65.** Отличительные признаки популяции человека. Типы браков. Инбридинг. Брачная ассортативность. Коэффициент инбридинга.
- 66.** Большие популяции, демы и изоляты. Особенности генофонда изолятов. Эффекты родоначальника и «бутылочного горлышка».
- 67.** Влияние элементарных эволюционных факторов на популяции человека. Генетический груз, его биологическая сущность и медицинское значение.
- 68.** Генетика человека. Медицинская генетика и ее задачи.
- 69.** Человек как специфический объект генетического анализа. Классификация методов генетики человека. Основные методы: генеалогический, близнецовый, цитогенетический, биохимический и другие.
- 70.** Методы диагностики хромосомных болезней человека: классическое кариотипирование, FISH-, SKY- и SNP-кариотипирование.
- 71.** Экспресс-методы диагностики: микробиологические, выявление X- и Y-полового хроматина, биохимические, дерматоглифический.
- 72.** Пренатальные методы выявления наследственной патологии.
- 73.** Пренатальный скрининг. Морально-этические аспекты пренатальной диагностики.
- 74.** Медико-генетическое консультирование, его цели, задачи и этапы. Показания для медико-генетического консультирования.
- Коллоквиум (компьютерное тестирование) содержит 22 вопроса:** 12 закрытых вопросов (от 1 до 3 верных вариантов, засчитывается только полный ответ), 5 открытых вопросов, 3 задачи, 2 теста на установление соответствия либо последовательности. На решение отводится **25 минут**.

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ (чек-лист) для контроля практических навыков (решение задач) по разделу «Генетика»

Задание 1.

№ п/п	Параметр выполнения действия	Отметка в баллах
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
	Итоговая оценка	

Задание 2.

№ п/п	Параметр выполнения действия	Отметка в баллах
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
	Итоговая оценка	
	Общая оценка практического навыка	
	Преподаватель Дата _____	И.О. Фамилия

Занятие № 15. РАЗМНОЖЕНИЕ ОРГАНИЗМОВ

«___» 202___ г.

Цель занятия: изучить размножение как одно из универсальных свойств живого, его способы и эволюцию; изучить строение половых клеток, гаметогенез и особенности репродукции человека.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ		
1. Размножение — универсальное свойство живого. Формы бесполого размножения, биологическое значение.	6. Кортикальные гранулы —	
2. Формы полового размножения, биологическое значение. Половой процесс. Гермафродитизм.	7. Оогенез —	
3. Гаметогенез (овогенез и сперматогенез) у человека.	8. Оплодотворение —	
4. Регуляция гаметогенеза у человека.	9. Партеногенез —	
5. Морфологические и функциональные особенности зрелых гамет человека.	10. Половой процесс —	
6. Осеменение. Особенности оплодотворения у человека.	11. Преимплантационная генетическая диагностика —	
7. Преодоление бесплодия у человека. Искусственное осеменение, экстракорпоральное оплодотворение и его варианты.	12. Пронуклеус —	
8. Преимплантационная генетическая диагностика.	13. Суррогатное материнство —	
9. Этические проблемы научных исследований с использованием человеческих эмбрионов.	14. Синкарион —	
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ		
1. Акросома —	15. Сперматогенез —	
2. Анизогамия —	16. Экстракорпоральное оплодотворение —	
3. Блестящая оболочка —		
4. Гиногенез —		
5. Капацитация —		

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите схемы и микропрепараты, сделайте обозначения.

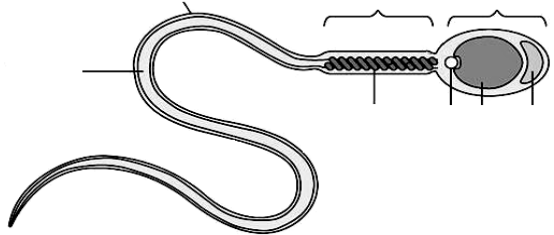


Рис. 1. Схема сперматозоида человека:

- 1 – головка,
- 2 – средняя часть,
- 3 – мембрана,
- 4 – акросома,
- 5 – ядро,
- 6 – митохондрии,
- 7 – жгутик,
- 8 – центросома

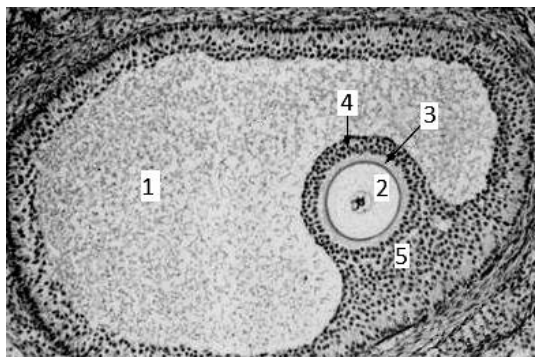


Рис. 2. Граафов пузырек:
 – овоцит II порядка,
 – яйценоносный бугорок,
 – лучистый венец,
 – полость фолликула,
 – прозрачная оболочка

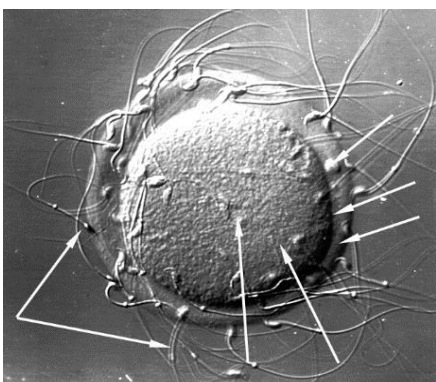


Рис. 3. Оплодотворение яйцеклетки мыши *in vitro*:

- 1 – полярное тельце,
- 2 – прозрачная оболочка,
- 3 – пронуклеус,
- 4 – мембрана,
- 5 – цитоплазма,
- 6 – сперматозоиды

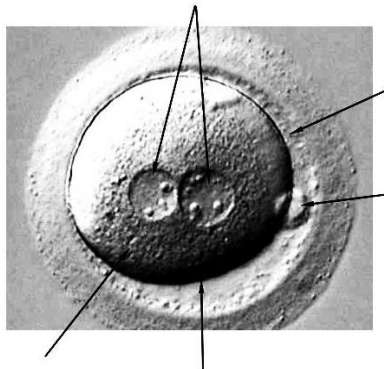


Рис. 4. Зигота человека:

- 1 – полярное тельце,
- 2 – прозрачная оболочка,
- 3 – пронуклеусы,
- 4 – мембрана,
- 5 – цитоплазма.

Задание 2. Заполните таблицу «Отличия полового и бесполого размножения».

Тип размножения	Половое	Бесполое
Оплодотворение		
Изменение набора хромосом		
Генотип потомства		
Скорость воспроизведения потомства		
Количество родительских организмов		
Используемые клетки		
Биологическая роль		

Задание 3. Решите задачи.

Задача № 1. В овоците II порядка и в сперматоците II порядка в одной из хроматид возник мутантный ген. Однакова ли вероятность наличия этого гена в мужской и женской гамете?

Задача № 2. Для половых клеток характерно необычное отношение объема ядра к объему цитоплазмы: у яйцеклеток оно сильно снижено ($1 : 500$), а у сперматозоидов, наоборот, ядерно-цитоплазматическое отношение очень высокое ($2 : 1$). Свяжите показатели ядерно-цитоплазменных отношений с функциональной ролью половых клеток.

Задача № 3. При вскрытии трупа 22-летней женщины оказалось, что при исследовании яичников в них обнаружено:

Правый яичник (меньший)	Левый яичник (больший)
17 000 фолликулов	25 000 фолликулов
26 рубцов от желтых тел	48 рубцов от желтых тел

В каком приблизительно возрасте у этой женщины могли начаться овуляции?

Задача № 4. При партеногенезе организм развивается из неоплодотворенной яйцеклетки. Почему сперматозоид без оплодотворения не может дать начало новому организму?

Задача № 5. Белая планария — гермафродит и может дать потомство в результате самооплодотворения. Кроме этого, она способна размножаться бесполым путем. Однаков ли генотип у потомков одной особи, полученных в результате самооплодотворения и в результате бесполого размножения?

Задача № 6. При исследовании оплодотворяющей способности сперматозоидов у мужчин по фамилии П. и И. установлено, что сперматозоиды выглядят нормально, но у П. они не движутся, а у И. собираются на наружной оболочке женской половой клетки, не проникая внутрь. Объясните, с дефектами в каких структурах теоретически могут быть связаны эти нарушения?

Задание 4. Изучите рисунок.

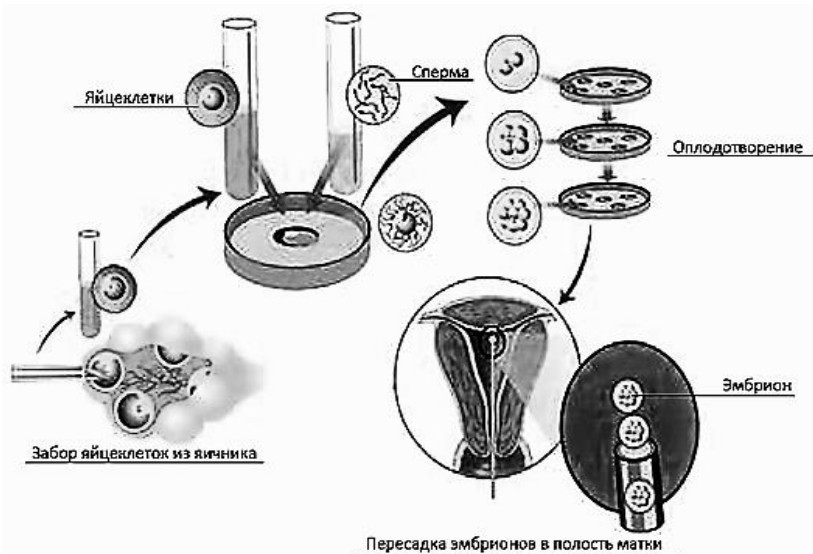


Рис. 5. Экстракорпоральное оплодотворение

Показания к проведению ЭКО

Мужское бесплодие:

- снижение количества, подвижности сперматозоидов;
 - нарушение нормального строения сперматозоидов;
 - отсутствие сперматозоидов в эякуляте из-за «закупорки» семявыносящих протоков.

Женское бесплодие:

- отсутствие или непроходимость маточных труб;
 - ановуляция (недостаточность яичников, выражаящаяся в отсутствии созревания фолликулов и овуляции);
 - поздний репродуктивный возраст (при истощении функции яичников может потребоваться использовать яйцеклетки донора или донорские эмбрионы);
 - во всех случаях безуспешного лечения бесплодия (эндометриоз, нарушения овуляции и т.д.) другими методами.
 - бесплодие неясного генеза.

Задание 5. Заполните таблицу «Этапы ЭКО».

Название этапа	Описание этапа

Занятие № 16. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ ОНТОГЕНЕЗА

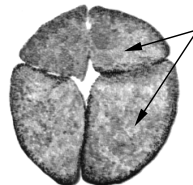
«___» 202__ г.

Цель занятия: изучить стадии эмбриогенеза, механизмы реализации генетической информации в эмбриогенезе; изучить периодизацию постнатального онтогенеза человека, критические периоды онтогенеза, типы роста тканей, основные теории старения; иметь представления о геронтологии, гериатрии, акселерации, реанимации.

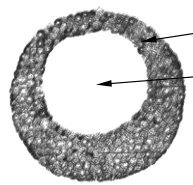
КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Онтогенез, его типы. Периодизация онтогенеза.	6. Гаструляция –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Эмбриональный период, характеристика стадий (пред zigотный период, зигота, дробление, гаструляция, гисто- и органогенез).	7. Гериатрия –
3. Взаимодействие частей развивающегося организма. Эмбриональная индукция, морфогенетические поля, градиент физиологической активности.	8. Геронтология –
4. Периодизация постнатального онтогенеза у человека. Генный контроль постэмбрионального развития.	9. Зародышевые листки –
5. Рост и развитие организма человека, их регуляция. Акселерация. Конституция и габитус человека, и их медицинское значение.	10. Конституция человека –
6. Критические периоды пренатального постнатального онтогенеза. Тератогенные факторы.	11. Критические периоды онтогенеза –
7. Старение. Смерть организма.	12. Пренатальный онтогенез –
1. Акселерация –	13. Прогенез –
2. Амнион –	14. Тератогенез –
3. Биологический возраст –	15. Эмбриональная индукция –
4. Бластула –	
5. Габитус человека –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

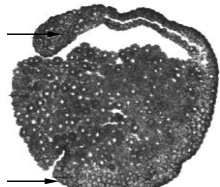
Задание 1. Изучите препараты, сделайте обозначения.



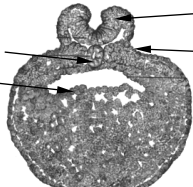
*Рис. 1. Дробление лягушки (7×8):
1 – бластомеры*



*Рис. 2. Бластула лягушки (7×8):
1 – бластомеры, 2 – бластоцель*

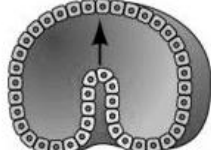


*Рис. 3. Гастрюла лягушки (7×8):
1 – дорсальная губа бластопора,
2 – вентральная губа бластопора*

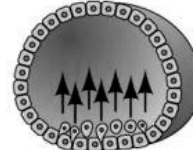


*Рис. 4. Нейрула лягушки (7×8):
1 – эктодерма, 2 – нервный валик,
3 – хорда, 4 – энтодерма*

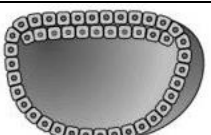
Задание 2. Укажите названия приведённых на рисунках процессов, происходящих в ходе гастроуляции.



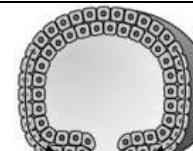
1.



2.



3.



4.

Задание 3. Установите соответствие между зародышевым листком и его производными.

A. Эктодерма	1. Хрящи и кости 2. Эпидермис кожи 3. Поджелудочная железа
Б. Мезодерма	4. Кровеносные сосуды 5. Эпителий дыхательных путей 6. Дерма кожи
В. Энтодерма	7. Печень 8. Молочные железы 9. Эпифиз

A	B	C

Задание 4. Установите соответствие между провизорным органом и его функцией.

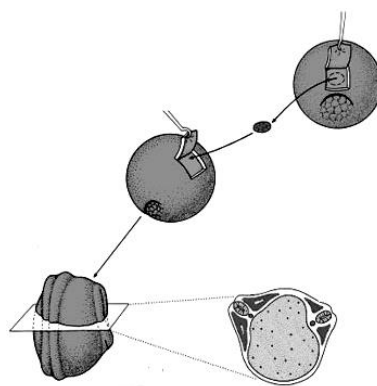
A. Желточный мешок	1. Участвует в образовании плаценты
Б. Амнион	2. Входит в состав пупочного канатика
В. Хорион	3. Защищает эмбрион от высыхания и механических воздействий
Г. Аллантоис	4. Место образования первичных половых клеток, первый кроветворный орган зародыша

A	B	C	D

Задание 5. Решите задачи.

Задача № 1. Зародыши, имеющие лишние хромосомы, во время дробления остаются живыми, но после его завершения большинство из них гибнет. Чем можно объяснить их выживаемость в период дробления?

Задача № 2. В результате оперативного вмешательства был получен эмбрион лягушки с двумя нервными трубками — на спинной и на брюшной стороне. Нервную трубку ему не подсаживали. В чем состояла операция?



Задача № 3. Какие периоды постнатального онтогенеза человека у мужского организма более продолжительны по сравнению с женским организмом?

Задача № 4. Какие периоды постнатального онтогенеза человека у женского организма более продолжительны по сравнению с мужским организмом?

Задача № 5. Чем отличаются клиническая и биологическая смерть?

Задание 6. Впишите в таблицу названия периодов постнатального онтогенеза по их срокам.

Период	Возраст
	1–28 дней
	29 дней – 12 месяцев
	1–3 года
	4–6 лет
	девочки 6–11 лет, мальчики 6–12 лет
	девочки 11–15 лет, мальчики 12–16 лет
	девушки 15–20 лет, юноши 16–21 год
	женщины 20–35 лет, мужчины 21–35 лет
	женщины 35–55 лет, мужчины 35–60 лет
	женщины 55–75 лет, мужчины 60–75 лет
	75–90 лет
	свыше 90 лет

Задание 7. Установите соответствие типа роста органов и их примерами.

A. Общий	1. Печень
	2. Головной мозг
	3. Селезенка
B. Головной	4. Фаллопиевые трубы
	5. Предстательная железа
	6. Миндалины
C. Лимфоидный	7. Глаза
	8. Скелет
	9. Тимус
D. Репродуктивный	10. Спинной мозг
	11. Яичники
	12. Мышцы

A	B	C	D

Задание 8. Изучите таблицы.

Таблица 1

Действие тератогенов

Тератоген	Врожденные пороки развития
Инфекционные агенты	
Вирус краснухи Rubella virus	Катаракта, глаукома, пороки сердца, потеря слуха, аномалии зубов
Цитомегаловирус Cytomegalovirus	Микроцефалия, нарушение зрения, умственная отсталость, гибель плода
Вирус простого герпеса Herpes simplex virus	Микрофтальмия, микроцефалия, дисплазия сетчатки глаза
Возбудитель токсоплазмоза Toxoplasma gondii	Гидроцефалия, кальцификаты головного мозга, микрофтальмия
Физические агенты	
Рентгеновские лучи X-rays	Микроцефалия, расщелина неба, дефекты конечностей
Химические агенты	
Аминоптерин (Aminopterin) — противоопухолевой препарат	Анэнцефалия, гидроцефалия, расщелина губы и нёба
Триметадион (Trimethadione) — противоэpileптический препарат	Расщелина неба, пороки сердца, аномалии мочеполовой системы и скелета
Алкоголь Alcohol	Фетальный алкогольный синдром (ФАС), короткие нёбные дуги, гипоплазия верхнечелюстной кости, пороки сердца, умственная отсталость
Амфетамины (Amphetamine) — психостимуляторы	Расщелина губы и нёба, пороки сердца
Гормоны	
Андрогенные агенты Androgenic agents	Маскулинизация женских половых органов: сросшиеся половые губы, гипертрофия клитора
Диабет матери Maternal diabetes	Различные пороки развития сердца и нервной трубки

Ключевые признаки старения (Lopez-Otin et al., 2013)

Таблица 2

Геномная нестабильность	Существуют доказательства, что многочисленные мутации в ядерной и митохондриальной ДНК, хромосомах, нарушения структурной организации хроматина вносят свой вклад в старение. Искусственная индукция повреждений генома может вызывать появление некоторых признаков ускоренного старения
Сокращение длины теломер	Старение сопровождается истощением теломер у млекопитающих. Патологическая дисфункция теломер ускоряет старение
Эпигенетические изменения	Имеются свидетельства о наличии связи между процессом старения и работой системам клетки, отвечающими за модификацию гистонов, метилирование ДНК и перестройку хроматина
Нарушение протеостаза	Есть свидетельства, что старение связано с дефектами системы, поддерживающей трехмерную структуру белков, а экспериментальное нарушение ее работы ведет к развитию возраст-зависимых патологий. Имеются примеры генетических манипуляций, которые улучшают протеостаз и замедляют старение млекопитающих
Нарушение распознавания питательных веществ	Имеются свидетельства, что анаболический сигналинг ускоряет старение, а катаболический сигналинг увеличивает продолжительность жизни. Кроме того, фармакологические манипуляции, которые имитируют состояние ограниченной доступности нутриентов, могут увеличивать продолжительность жизни у мышей
Митохондриальная дисфункция	Митохондриальная дисфункция у млекопитающих может ускорять процессы старения, однако остается неясным, обеспечивает ли повышение митохондриальной функции у млекопитающих увеличение продолжительности жизни
Клеточное старение	Старение связано с накоплением в организме сенесцентных клеток (старых клеток, которые перестают делиться и не подвержены апоптозу). Так как при старении их число растет, предполагается, что сенесцентность вносит определённый вклад в старение
Истощение стволовых клеток	Истощение стволовых клеток является следствием множества различных возраст-ассоциированных повреждений, и, вероятно, является одной из основных причин старения тканей и организма
Изменения межклеточной коммуникации	Существуют доказательства, что старение затрагивает не только клетки, но и влияет на общие изменения в межклеточной коммуникации

Подпись преподавателя

Занятие № 17. ОСНОВЫ ОБЩЕЙ ПАРАЗИТОЛОГИИ

«___» 202__ г.

Цель занятия: изучить и знать паразитизм как биологический феномен, классификацию паразитов и их хозяев, закономерности отношений в системе «паразит–хозяин», адаптации паразитов, их патогенное действие и ответные реакции хозяев.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Паразитизм — антагонистический симбиоз. Критерии паразитизма.	6. Механизм передачи паразита –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Паразитарная система. Система «паразит–хозяин». Микробиом. Паразитоценоз.	7. Микробиом –
3. Классификация паразитов и их хозяев	8. Мимикия молекулярная –
4. Механизмы передачи паразитозов. Пути проникновения паразитов в организм хозяина.	9. Паразит –
5. Патогенное действие и специфичность паразитов.	10. Патогенность паразита –
6. Морфофизиологические и биологические адаптации паразитов.	11. Протозоонозы –
7. Ответные реакции организма хозяина на внедрение паразитов.	12. Симбиоз –
8. Медицинская паразитология, её цели и задачи. Классификация паразитарных болезней. Природно-очаговые заболевания.	13. Специфичность паразита –
1. Болезни инвазионные –	14. Стадия инвазионная –
2. Болезни инфекционные –	15. Хозяин паразита –
3. Гельминтозы –	
4. Гиперпаразитизм –	
5. Инфестации –	

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите таблицы.

Таблица 1

Таксоны паразитов и вызываемые ими заболевания человека

Таксоны паразитов	Названия заболеваний	Группы заболеваний
Вирусы, бактерии (микоплазмы, хламидии, риккетсии, спирохеты и др.)	Инфекции	Инфекции
Грибы	Микозы	Микозы
Протисты	Протозоозы	Инвазии
Гельминты	Гельминтозы	
Клещи	Акарины	Инфестации
Насекомые	Инсектозы	

Задание 2. Заполните таблицы.

Таблица 2

Виды взаимоотношений между организмами

Вид взаимоотношений	Разновидности, характеристика	Примеры
1. Хищничество	а) Внутривидовое хищничество б) Межвидовое хищничество	
2. Конкуренция	а) Внутривидовая конкуренция б) Межвидовая конкуренция	
3. Симбиоз	а) Мутуализм б) Комменсализм – Нахлебничество – Синойкия (квартиранство) в) Паразитизм	

Таблица 3

Адаптации паразитов

Морфофизиологические прогрессивные:

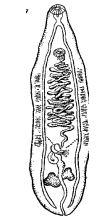
Морфофизиологические прогрессивные:
Морфофизиологические регрессивные:
Биологические:

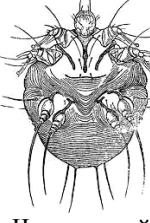
Задание 3. Установите соответствие между механизмом передачи паразита и его характеристикой.

А. Контактный	1. Механизм передачи возбудителей от беременной плоду в течение всего периода внутриутробного развития
Б. Гемоконтактный	2. Возбудители локализуются в слизистой оболочке дыхательных путей источника и переносятся в восприимчивый организм через воздух
В. Трансплацентарный	3. Возбудители локализуются на коже или на слизистой оболочке, откуда могут попадать на поверхность различных предметов, и при контакте с ними происходит заражение восприимчивого организма
Г. Аэрозольный	4. Механизм передачи осуществляется посредством переносчиков, как правило, это кровососущие членистоногие
Д. Фекально-оральный	5. Возбудители локализуются преимущественно в желудочно-кишечном тракте, выводятся из зараженного организма с испражнениями или рвотными массами
Е. Трансмиссивный	6. Возбудители циркулируют в крови (лимфе), проникновение в восприимчивый организм происходит при контакте с кровью зараженного человека

А	Б	В	Г	Д	Е

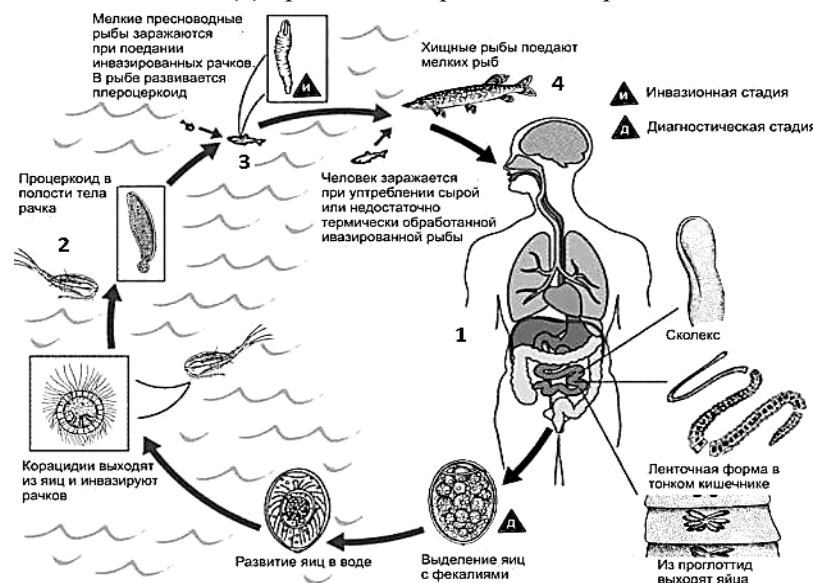
Задание 4. Классифицируйте паразитов.

Паразит	Описание	По характеру связи с хозяином	По длительности связи с хозяином	По локализации у хозяина
 Трихомонада урогенитальная	Обитает в мочеполовых путях. Заражение происходит при половых контактах			
 Дизентерийная амеба	Обитает в стенке кишечника. Заражение происходит алиментарным путем; инвазионная стадия — циста			
 Кошачий сосальщик	Обитает в желчных ходах. Заражение происходит при употреблении рыбы с метацеркариями; яйца выделяются во внешнюю среду с фекалиями			
 Вооруженный цепень	Заражение происходит при употреблении свинины с финнами; яйца выделяются во внешнюю среду с фекалиями			

Паразит	Описание	По характеру связи с хозяином	По длительности связи с хозяином	По локализации у хозяина
	Заражение происходит алиментарным путем; яйца паразита выделяются во внешнюю среду с фекалиями			
	Обитает в толще рогового слоя кожи. Заражение происходит при непосредственном контакте с больными или их вещами			
	Насыщение клещей кровью длится от нескольких часов до нескольких суток			
	Обитает на волосистой части головы, обычно передается при прямом контакте			

Задание 5. Изучите жизненный цикл лентеца широкого. Классифицируйте хозяев данного паразита в зависимости от стадии его развития.

- из организма человека (1) с фекалиями выделяются оплодотворенные яйца паразита;
- в воде из яйца выходит личинка (корацидий), которая проглатывается пресноводным раком (2); в кишечнике рака образуется следующая личиночная стадия (процеркоид);
- при проглатывании рака рыбой (3) в ее мышцах и половых органах процеркоид превращается в плероцеркоид;
- хищные рыбы (4) могут поедать поражённых рыб, накапливая плероцеркоидов;
- заражение человека (1) происходит при поедании рыбы.



Какими хозяевами являются организмы, обозначенные цифрами?

- 1 –
- 2 –
- 3 –
- 4 –

Подпись преподавателя

Занятие № 18. ОСНОВЫ ЧАСТНОЙ ПАРАЗИТОЛОГИИ (часть 1)

«___» 202__ г.

Цель занятия: изучить и знать особенности морфологии и биологии паразитических представителей классов Саркодовые, Жгутиковые и Споровики — возбудителей болезней человека, их патогенное действие; знать методы диагностики и профилактики вызываемых ими заболеваний.

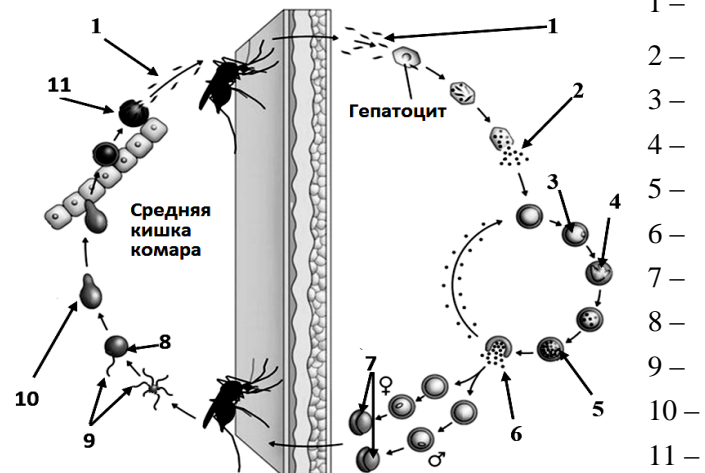
КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ	
1. Общая характеристика царства Протисты.	6. Мерозоит –
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ	
2. Жизненный цикл возбудителей малярии человека. Виды малярийных плазмодиев, паразитирующих у человека, их морфологическая характеристика в тонком мазке крови.	7. Меруляция –
3. Механизмы и пути заражения человека малярией, патогенное действие плазмодиев. Симптомы, диагностика и профилактика малярии.	8. Оокинета –
4. Токсоплазма: особенности морфологии и цикла развития, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика токсоплазмоза.	9. Ооциста –
5. Дизентерийная и ротовая амебы: особенности морфологии и жизненного цикла, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика амебиаза.	10. Пелликула –
6. Трихомонада: особенности морфологии и жизненного цикла, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика урогенитального трихомоноза.	11. Псевдоциста (тканевая циста) –
7. Биологические основы профилактики протозойных заболеваний.	12. Спорогония –
1. Аксостиль –	13. Трофозоит –
2. Гаметогония –	14. Ундулирующая мембрана –
3. Гамонт –	15. Циста истинная –
4. Гипнозоиты (брадиспорозоиты) –	16. Шизогония –
5. Инкубационный период –	

Заполните таблицу.

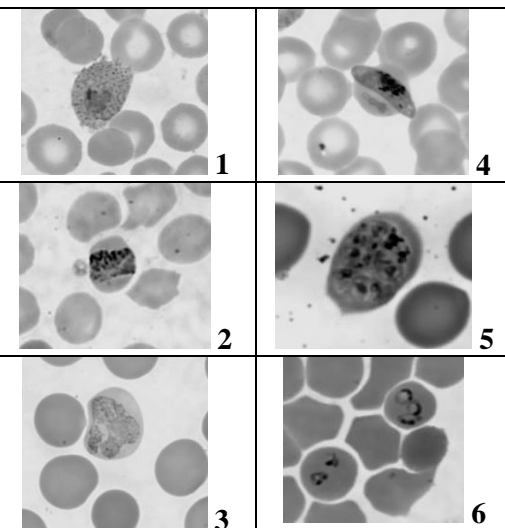
Признаки	Паразиты		
	<i>Plasmodium vivax</i>	<i>Toxoplasma gondii</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i>
1. Название заболевания			
2. Особенности морфологии			
3. Стадии жизненного цикла			
4. Инвазионная стадия для человека			
5. Механизмы и пути передачи			
6. Локализация в организме человека			
7. Патогенное действие			
8. Характерные признаки заболевания			
9. Лабораторная диагностика			
10. Меры профилактики			

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Изучите жизненный цикл *Plasmodium spp.*, сделайте обозначения.



Задание 2. Определите видовую принадлежность паразитов, указанных на фотографиях.



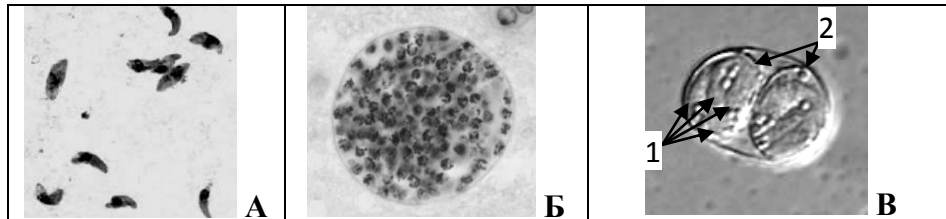
- Морула *P. ovale*
- Гаметоцит *P. falciparum*
- Амёбовидный трофозоиты *P. vivax*
- Лентовидный трофозоиты зонт *P. malariae*
- Кольцевидные трофозоиты *P. falciparum*
- Трофозоит *P. ovale*

Задание 3. Изучите таблицу.

Дифференциальная диагностика возбудителей малярии в мазке крови (окраска по Романовскому-Гимзе)

Признак	Возбудитель			
	<i>P. vivax</i>	<i>P. malariae</i>	<i>P. falciparum</i>	<i>P. ovale</i>
Стадии развития	Все стадии шизонтов и гамонты	Все стадии шизонтов и гамонты	Кольца и гамонты; шизонты — в тяжелых случаях	Все стадии шизонтов и гамонты
Стадия кольца	Форма перстня размеры $1/3\text{--}1/2$ диаметра эритроцита, иногда 2–3 в эритроците	Как у <i>P. vivax</i> всегда по одному в эритроците	Мелкие, размер $1/6\text{--}1/5$ диаметра эритроцита, часто 2–3 в эритроците	Как у <i>P. vivax</i>
Шизонты	Неправильной амебовидной формы, крупные с вакуолями	Округлой или лентовидной формы, размер не превышает нормальный эритроцит	Округлой формы крупнее, чем у <i>P. malariae</i> , обнаруживаются в тяжелых случаях	Округлой формы, крупнее, чем у <i>P. malariae</i>
Морула	12–18 мерозоитов средней величины	8–12 мерозоитов средней величины	12–24 мерозоита, мелкие	6–12 мерозоитов, крупные
Гамонты	Округлые, крупные, заполняют увеличенный эритроцит	Как у <i>P. vivax</i> не превышают размера нормального эритроцита	Полулунные	Округлые
Зернистость в пораженных эритроцитах	Мелкая, обильная, красная (Шюффнера)	Отсутствует	Выявляется редко, розово-фиолетовые пятна (Маурера)	Более крупная и менее обильная, чем у <i>P. vivax</i> (Джеймса)
Пораженные эритроциты	Увеличены, неправильной формы	Не изменены	Не изменены	Заметно увеличены, с неровными краями

Задание 4. Укажите латинское название изображенного паразита:
_____ , сделайте подписи к рисункам
и обозначения (рис. В).



- А – 1 –
Б – 2 –
В –

Задание 5. Изучите рисунок.



Рис. 1. Жизненный цикл токсоплазмы

Задание 6. Сделайте обозначения к рисункам.

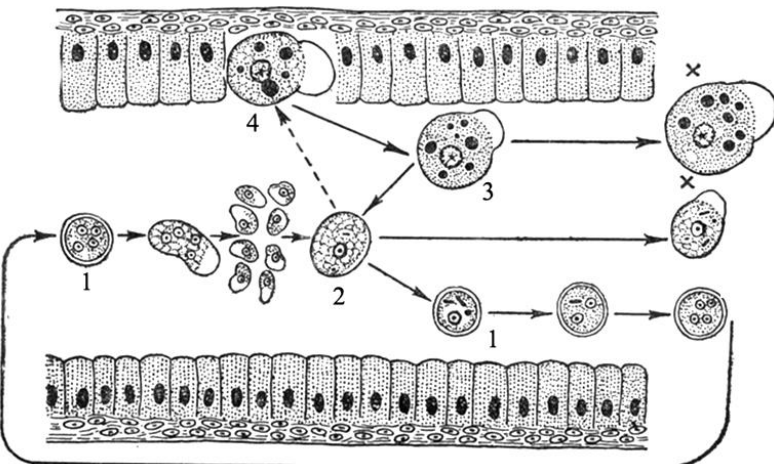


Рис. 2. Схема жизненного цикла дизентерийной амебы:

- 1 –
2 –
3 –
4 –

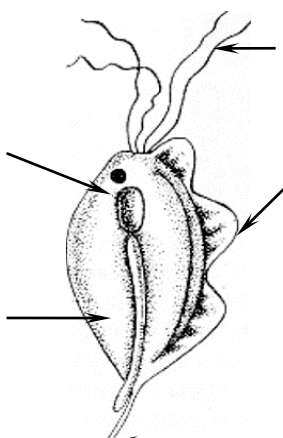


Рис. 3. Морфология трихомонады:

- (лат.
1 – ядро,
2 – ундулирующая мембрана,
3 – жгутики,
4 – аксостиль,
5 – шип)

Задание 7. Решите задачи.

Задача № 1. Больной П. доставлен в больницу с жалобами на сильную головную и мышечную боли, резкую общую слабость, чувство жара во всем теле. Болен 4-й день. Заболевание началось с резкого озноба, который через 2 часа сменился чувством жара во всем теле, температура тела повысилась до 40 °С. Через несколько часов температура снизилась до 35 °С, что сопровождалось обильным потом. Приступ повторился через 2 дня. Больной П. недавно вернулся из командировки из Экваториальной Африки. Какое заболевание можно предположить? Как подтвердить диагноз?

Задача № 2. Изучение мазка периферической крови показало: пораженные эритроциты не изменены, морула содержит от 12 до 24 мелких мерозоитов, в эритроцитах по 2–4 мелких кольцевидных шизонта, гамонты имеют полуулунную форму. Определите вид плазмодия и дайте его латинское название.

Задача № 3. У беременной женщины 22 лет на 5 месяце беременности произошел выкидыш. При гистологическом исследовании плаценты, плодных оболочек и ряда органов плода в клетках обнаружены скопления протистов полуулунной формы (4–7 мкм), с ярко-красным ядром и голубой цитоплазмой. При опросе выяснилось, что женщина любит животных, у нее в квартире живут кошка и морская свинка. Определите вид паразита.

Задача № 4. В инфекционную больницу поступила женщина с подозрением на острую бактериальную дизентерию. Больная жалуется на частый, жидкий стул со слизью и кровью, схваткообразные боли в животе, повышение температуры до 39 °С. Обследование больной не подтвердило диагноза бактериальной дизентерии. При микроскопировании нативного препарата испражнений больной обнаружены крупные (30–40 мкм) подвижные протисты, в цитоплазме которых много эритроцитов. Какое заболевание можно предположить?

Задача № 5. При профилактическом обследовании работников пищеблока в анализах кала у двух из них были обнаружены цисты: у повара — восьмиядерные, крупные (13–25 мкм), у официантки — размером 10–12 мкм, четырехядерные. Кто из них является источником паразитарного заболевания для питающихся в столовой людей?

Задача № 6. В женскую консультацию обратилась женщина с жалобами на серозно-гнойные выделения из влагалища. В нативном мазке, приготовленном из свежесобранных выделений, обнаружены подвижные грушевидной формы протисты, размером 15–30 мкм, на переднем конце 4 жгутика и ундулирующая мембрана. Какое паразитарное заболевание можно предположить?

Подпись преподавателя

Занятие № 19. ОСНОВЫ ЧАСТНОЙ ПАРАЗИТОЛОГИИ (часть 2)

«____» 202__ г.

Цель занятия: изучить особенности морфологии и биологии паразитических представителей классов Сосальщики, Ленточные черви, Круглые черви, Паукообразные и Насекомые, их патогенное действие; знать методы диагностики и профилактики вызываемых ими заболеваний.

КОНТРОЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ		
1. Кошачий сосальщик: особенности морфологии и цикла развития, механизмы и пути заражения человека и животных, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика описторхоза.	4. Гниды –	
2. Цепень вооруженный (свиной): особенности морфологии, механизмы и пути заражения человека и животных, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика тениоза и цистицеркоза.	5. Колтун –	
3. Аскарида человека: особенности морфологии и биологии, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие личинок и половозрелых аскарид. Симптомы, диагностика миграционного и кишечного аскаридоза, профилактика аскаридоза.	6. Марита –	
4. Острица: особенности морфологии и биологии, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика энтеробиоза.	7. Метацеркарый –	
5. Саркоптевые клещи — возбудители заболеваний человека: особенности их морфологии и биологии.	8. Мирацидий –	
6. Отряд Вши: особенности морфологии и биологии. Вши — возбудители и переносчики возбудителей заболеваний человека и меры борьбы с ними.	9. Педикулез –	
7. Учение академика Е.Н. Павловского о природной очаговости болезней.	10. Скабиоз –	
ОСНОВНЫЕ ТЕРМИНЫ И ПОНЯТИЯ		
1. Аутоинвазия –	11. Сколекс –	
2. Бульбус –	12. Фтириоз –	
3. Везикула –	13. Щеркарий –	
	14. Цистицеркоз –	

Заполните таблицу.

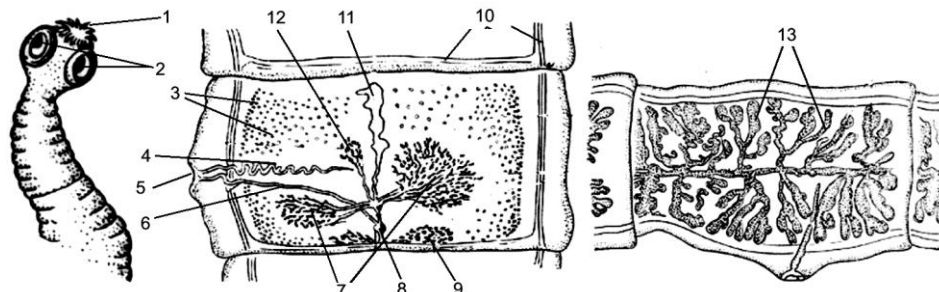
Признаки	Паразиты		
	<i>Opisthorchis felineus</i>	<i>Taenia solium</i>	<i>Enterobius vermicularis</i>
1. Название заболевания			
2. Особенности морфологии			
3. Стадии жизненного цикла			
4. Инвазионная стадия для человека			
5. Механизмы и пути передачи			
6. Локализация в организме человека			
7. Патогенное действие			
8. Характерные признаки заболевания			
9. Лабораторная диагностика			
10. Меры профилактики			

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Задание 1. Сделайте обозначения к рисункам.

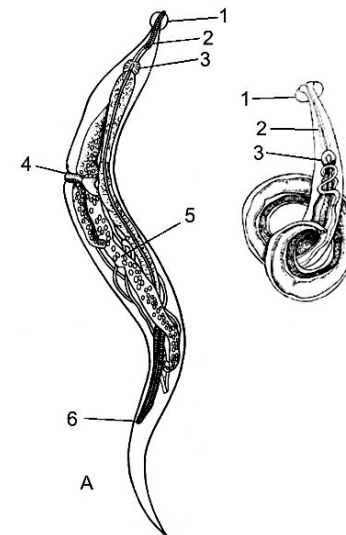
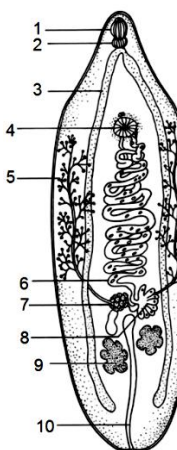
Rис. 1. Кошачий сосальщик:
(лат.)

- 1 –
2 –
3 –
4 –
5 –
6 –
7 –
8 –
9 –
10 –



Rис. 2. Сколекс, гермафродитная и зрелая проглоттиды вооруженного цепня (лат.):

- 1 – 7 –
2 – 8 –
3 – 9 –
4 – 10 –
5 – 11, 13 –
6 – 12 –

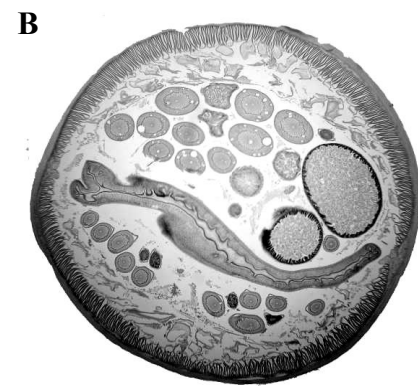
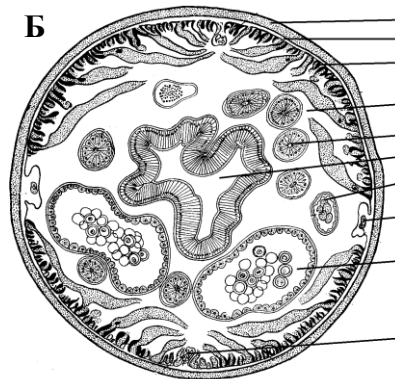


Rис. 3. Острица:

- (лат.)
- A –
Б –
1 –
2 –
3 –
4 –
5 –
6 –

Задание 2. Впишите в таблицу латинские названия паразитов, яйца которых показаны на фотографиях.

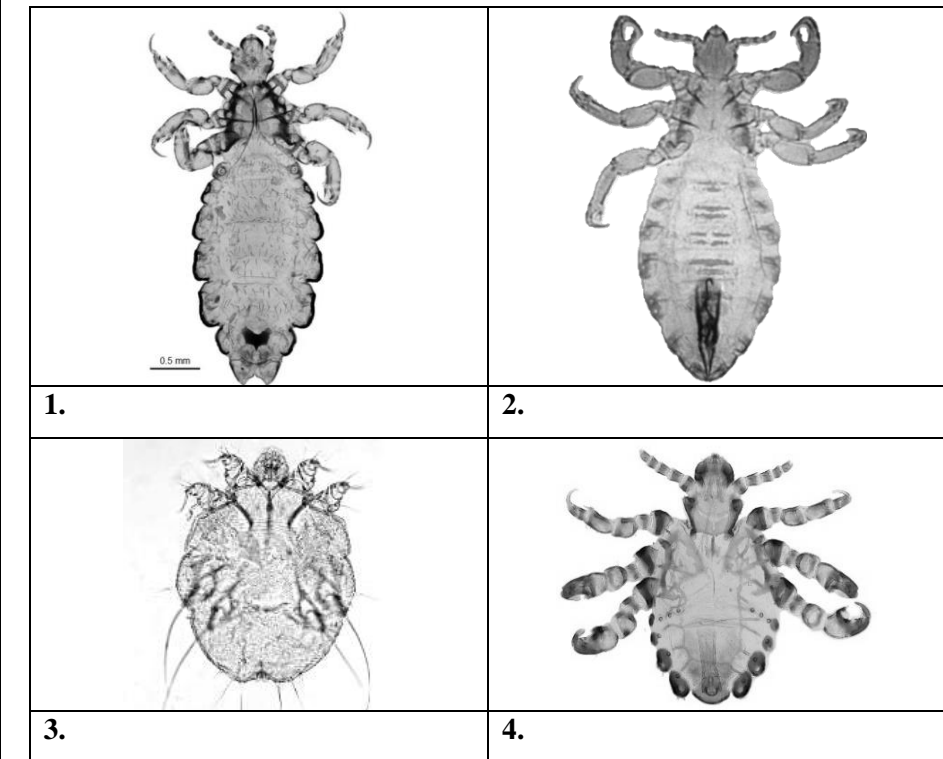
1.	2.
3.	4.



*Rис. 4. Внешний вид, поперечный срез аскариды
(лат. —):*

А — самец и самка; Б — схема; В — микропрепарат,
1 — кутикула, 2 — гиподерма, 3 — мускульные клетки,
4 — первичная полость тела, 5 — канал выделительной системы,
6 — нервные стволы, 7 — просвет кишечника, 8 — яичники,
9 — яйцеводы, 10 — матка

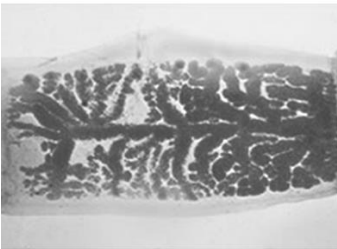
Задание 3. Изучите фотографии, определите паразитов и впишите в таблицу их латинские названия.



Задание 4. Решите задачи.

Задача № 1. Больной И. проживающий в районном центре Паричи, жалуется на боли в области печени. При проведении дуоденального обследования обнаружены мелкие гельминты бледно-желтого цвета, размером около 10 мм. Определите вид гельминта.

Задача № 2. В лабораторию доставлены проглоттиды цепня. При микроскопии обнаружено, что от центрального ствола матки отходит от 7 до 12 боковых ответвлений с каждой стороны. Определите вид гельминта.



Задача № 3. В хирургическую клинику поступил больной мужчина 40 лет, с симптомами непроходимости кишечника. При операции в содержимом кишечника обнаружено 6 червей (веретенообразной формы, длиной 30 см, бело-розового цвета), что и явилось, по мнению хирурга, причиной непроходимости кишечника. Какое паразитарное заболевание можно предположить?

Задача № 4. Мать, обнаружив у ребенка белых гельминтов, вызывающих у него зуд и беспокойство, доставила их в лабораторию. Гельминты длиной до 1 см, концы тела заострены, у некоторых слегка закручены. Определите вид гельминта.

Задача № 5. При плановом обследовании сотрудников детского сада у воспитательницы в фекалиях обнаружены яйца размером 60×45 мкм, овальные с толстой бугристой оболочкой, желто-коричневого цвета, без крышечки. Какому виду паразита они могут принадлежать?

Задача № 6. У больного, обратившегося на прием по поводу сильного зуда, на коже кистей рук и живота обнаружены тонкие извилистые беловато-грязного цвета полоски, заканчивающиеся небольшим пузырьком с жидкостью внутри. Какое паразитарное заболевание можно предположить?

Задача № 7. Мальчика 9 лет беспокоит сильный зуд в области волосистой части головы. При осмотре на голове обнаружено огрубление и пигментация кожи, струпья, на волосах — гниды. Какое паразитарное заболевание можно предположить?

Подпись преподавателя

ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЕ ВОПРОСЫ

- | | |
|---|---|
| <p>1. Сущность жизни, роль белков и нуклеиновых кислот в организации живых систем. Уровни организации живой материи.</p> <p>2. Роль биологии в системе медицинского образования.</p> <p>3. Человек как биологическое и социальное существо.</p> <p>4. Клеточная теория. Вирусы. Прокариоты и эукариоты.</p> <p>5. Предмет, задачи и методы цитологии (световая, электронная и люминесцентная микроскопия, гистохимический и иммуногистохимический, дифференциальное центрифугирование, авторадиография, морфометрия и др.).</p> <p>6. Метод световой микроскопии. Устройство светового микроскопа. Правила работы с микроскопом.</p> <p>7. Модели элементарной биологической мембранны. Строение, свойства и функции плазматической мембранны.</p> <p>8. Транспорт веществ через мембрану: пассивный транспорт (диффузия, осмос, облегченная диффузия), активный транспорт (ионные каналы, их функции, эндоцитоз, экзоцитоз). Ионные каналы и их функции.</p> <p>9. Цитоскелет: микротрубочки, промежуточные филаменты, микрофиламенты. Внутриклеточный транспорт веществ.</p> <p>10. Ассимиляция и диссимиляция. Пластический обмен в клетке. Рибосомы.</p> <p>11. Эндомембранный комплекс клетки (мембрана ядра, ЭПС, КГ, лизосомы, пероксисомы, эндосомы, везикулы).</p> <p>12. Характеристика этапов энергетического обмена в клетке. Митохондрии. Ферментные системы митохондрий.</p> <p>13. Болезни человека, обусловленные нарушениями на клеточном уровне (лизосомные и пероксисомные).</p> <p>14. Доказательства роли ДНК в передаче наследственной информации.</p> <p>15. Строение и функции ДНК. Правила Чаргаффа.</p> <p>16. Организация наследственного материала у неклеточных и прокариотических форм жизни.</p> <p>17. Строение и функции ядра клетки. Организация генетического материала эукариот (генный, хромосомный и геномный уровни).</p> <p>18. Упаковка генетического материала эукариот. Эухроматин и гетерохроматин.</p> <p>19. Строение метафазной хромосомы. Типы хромосом. Правила хромосом.</p> <p>20. Кариотип и идиограмма. Классификации хромосом человека.</p> <p>21. Плазмогены. Цитоплазматическая наследственность.</p> | <p>22. Клеточный цикл. Интерфаза.</p> <p>23. Полуконсервативный механизм репликации ДНК. Репликон.</p> <p>24. Регуляторы клеточного цикла (циклины и циклинзависимые киназы).</p> <p>25. Виды и типы деления клеток: митоз, амитоз, эндомитоз. Политения. Бинарное деление бактерий.</p> <p>26. Митоз: характеристика фаз, распределение генетического материала, биологическое значение. Мейоз: характеристика фаз, распределение генетического материала, биологическое значение.</p> <p>27. Клеточная пролиферация и гибель клеток. Некроз и апоптоз. Каспазы.</p> <p>28. Центральная догма молекулярной биологии.</p> <p>29. Ген, его свойства и функции. Генетический код и его свойства.</p> <p>30. Рибонуклеиновая кислота, ее виды, функции РНК.</p> <p>31. Транскрипция. Транскриционные факторы. Синтез иРНК у эукариот: первичный транскрипт, процессинг про-иРНК.</p> <p>32. Рекогниция. Трансляция: инициация, элонгация и терминация.</p> <p>33. Посттрансляционные изменения белков, фолдинг белков (шапероны).</p> <p>34. Международные научные проекты изучения генома человека: Human genome, NCODE, Roadmap. Транскриптом, протеом и метаболом человека.</p> <p>35. Характеристика генома человека. Избыточность генома, ее значение</p> <p>36. Классификация генов (структурные и функциональные, гены «домашнего хозяйства» и тканеспецифические).</p> <p>37. Оперон. Лактозный и триптофановый опероны. Полицистронная РНК.</p> <p>38. Регуляция транскрипции у эукариот: преинициаторный комплекс, энхансеры, сайленсеры.</p> <p>39. Эпигенетические механизмы регуляции работы генов: модификации гистонов, метилирование цитозина, CpG-островки, регуляторные системы некодирующих РНК.</p> <p>40. Методы исследования ДНК: гель-электрофорез, рестрикционный анализ, гибридизация нуклеиновых кислот, ДНК-микрочипы.</p> <p>41. ПЦР и ее виды: количественная ПЦР, ПЦР с обратной транскрипцией, мультиплексная ПЦР.</p> <p>42. Методы секвенирования генома (по Сэнгеру, пиросеквенирование, нанопоровое, бисульфитное).</p> <p>43. Генетическая инженерия: цели, задачи и этапы. Способы получения генов для трансгенеза.</p> |
|---|---|

- | | |
|---|--|
| <p>44. Рекомбинантная ДНК. Конструирование векторов, их виды: плазмиды, космиды, фаговые векторы, фазмиды.</p> <p>45. Введение рекомбинантных ДНК в клетку-реципиент. Отбор трансформированных клеток. Селективные и репортерные гены.</p> <p>46. Биотехнология, ее значение для медицины. Генетически модифицированные организмы. Продукты питания, содержащие ГМО.</p> <p>47. Генетика как наука. Гибридологический анализ, его сущность.</p> <p>48. Закономерности наследования при моногибридном скрещивании. Гипотеза чистоты гамет. Закономерности наследования при полигибридном скрещивании.</p> <p>49. Анализирующее скрещивание: прямое и возвратное. Условия, ограничивающие проявление законов Г. Менделя. Плейотропное действие гена.</p> <p>50. Внутриаллельное взаимодействие генов (полное и неполное доминирование, сверхдоминирование, кодоминирование и аллельное исключение).</p> <p>51. Множественные аллели. Наследование групп крови по системам: АВ0, MN и резус-фактору.</p> <p>52. Межаллельное взаимодействие генов (комплементарность, эпистаз, полимерия и эффект положения).</p> <p>53. Опыты Т. Моргана. Сцепление генов: полное и неполное. Группы сцепления. Хромосомная теория наследственности.</p> <p>54. Генетические и цитологические карты хромосом.</p> <p>55. Пол как биологический признак. Признаки ограниченные и контролируемые полом, сцепленные с полом и голандрические.</p> <p>56. Теории определения пола. Дифференцировка и переопределение пола в онтогенезе. Генная регуляция гонадогенеза у человека.</p> <p>57. Особенности детерминации пола у человека: физиальные, промежуточная и социально-психологические детерминанты.</p> <p>58. Нарушения формирования пола у человека. Этические и юридические аспекты изменения морфологического и гражданского пола.</p> <p>59. X-полевой хроматин. Гипотеза М. Лайон о женском мозаизме по половым хромосомам.</p> <p>60. Изменчивость, ее виды. Фенотипическая изменчивость, фенокопии.</p> <p>61. Генотипическая изменчивость. Рекомбинации, механизмы их возникновения.</p> <p>62. Мутационная изменчивость. Генокопии. Причины мутаций: ошибки копирования ДНК, неравный кроссинговер.</p> | <p>63. Физические, химические и биологические мутагенные факторы. Генетическая опасность загрязнения окружающей среды мутагенами. Классификации мутаций</p> <p>64. Устойчивость и репарация генетического материала. Антимутагены.</p> <p>65. Виды репарации. Виды эксцизионной репарации, репарация двуцепочечных разрывов. Фотореактивация.</p> <p>66. Роль нарушений механизмов репарации в патологии человека.</p> <p>67. Канцерогенез, понятие об онкогенах и генах-супрессорах опухолей.</p> <p>68. Популяция. Экологическая и генетическая характеристики популяции. Генофонд.</p> <p>69. Идеальная популяция. Закон Харди–Вайнберга.</p> <p>70. Факторы, нарушающие равновесие аллелей и генотипов: естественный отбор, мутации, миграция, дрейф генов.</p> <p>71. Отличительные признаки популяции человека. Типы браков. Инбридинг. Брачная ассортативность. Коэффициент инбридинга.</p> <p>72. Влияние элементарных эволюционных факторов на популяции человека. Генетический груз, его биологическая сущность и медицинское значение.</p> <p>73. Большие популяции, демы и изоляты. Особенности генофонда изолятов. Эффекты родоначальника и «бутылочного горлышка».</p> <p>74. Генетика человека. Медицинская генетика и ее задачи.</p> <p>75. Человек как специфический объект генетического анализа. Классификация методов генетики человека.</p> <p>76. Основные методы генетики человека: генеалогический, близнецовый, цитогенетический, биохимический и другие.</p> <p>77. Методы диагностики хромосомных болезней человека: классическое каротипирование, FISH-, SKY- и SNP-каротипирование.</p> <p>78. Экспресс-методы диагностики: микробиологические, выявление X- и Y-полового хроматина, биохимические, дерматоглифический.</p> <p>79. Пренатальные методы выявления наследственной патологии. Пренатальный скрининг. Морально-этические аспекты пренатальной диагностики.</p> <p>80. Медико-генетическое консультирование, его цели, задачи и этапы. Показания для медико-генетического консультирования.</p> <p>81. Размножение — универсальное свойство живого. Формы бесполого размножения, биологическое значение.</p> <p>82. Формы полового размножения, биологическое значение. Половой процесс. Гермафродитизм.</p> |
|---|--|

- | | |
|--|--|
| <p>83. Гаметогенез (овогенез и сперматогенез) у человека. Регуляция гаметогенеза у человека. Морфологические и функциональные особенности зрелых гамет человека.</p> <p>84. Осеменение. Особенности оплодотворения у человека.</p> <p>85. Преодоление бесплодия у человека. Искусственное осеменение, экстракорпоральное оплодотворение и его варианты.</p> <p>86. Преимплантационная генетическая диагностика. Этические проблемы научных исследований с использованием человеческих эмбрионов.</p> <p>87. Онтогенез, его типы. Периодизация онтогенеза.</p> <p>88. Эмбриональный период, характеристика стадий (пред zigотный период, зигота, дробление, гаструляция, гисто- и органогенез).</p> <p>89. Взаимодействие частей развивающегося организма. Эмбриональная индукция, морфогенетические поля, градиент физиологической активности.</p> <p>90. Периодизация постнатального онтогенеза у человека. Генный контроль постэмбрионального развития.</p> <p>91. Рост и развитие организма человека, их регуляция. Акселерация. Конституция и габитус человека, и их медицинское значение.</p> <p>92. Критические периоды пре- и постнатального онтогенеза человека.</p> <p>93. Организм как открытая саморегулирующаяся система. Общие закономерности регуляции гомеостаза. Кибернетические основы гомеостаза. Уровни и механизмы регуляции гомеостаза.</p> <p>94. Биоритмология. Медицинское значение хронобиологии. Хронопрофилактика, хронодиагностика и хронотерапия.</p> <p>95. Регенерация органов и тканей. Физиологическая регенерация как механизм поддержания гомеостаза. Классификация клеток по способности к регенерации.</p> <p>96. Репаративная регенерация, ее виды и способы. Регуляция регенерации. Значение регенерации для биологии и медицины. Регенеративная медицина.</p> <p>97. Трансплантация органов и тканей, ее виды: аутотрансплантация, аллотрансплантация, гомотрансплантация и ксенотрансплантация. Тканевая и видовая специфичность белков.</p> <p>98. Иммунологические механизмы тканевой несовместимости и пути ее преодоления. Понятие о трансплантационном иммунитете. Система HLA.</p> <p>99. Культивирование клеток и тканей вне организма человека, консервирование тканей. Стволовые клетки. Клеточные линии в биологических и медицинских экспериментах.</p> | <p>100. Искусственные органы. Выращивание органов человека у животных и децеллюляризация, терапевтическое клонирование, 3D-биопринтинг.</p> <p>101. Морально-этические и юридические аспекты трансплантации тканей и органов: констатация смерти, концепция смерти мозга, донорство и его коммерциализация.</p> <p>102. Паразитизм — антагонистический симбиоз. Критерии паразитизма.</p> <p>103. Паразитарная система. Система паразит-хозяин. Микробиом. Паразитоценоз. Классификация паразитов и их хозяев</p> <p>104. Пути проникновения паразитов в организм хозяина. Механизмы передачи паразитозов. Патогенное действие и специфичность паразитов.</p> <p>105. Морфофизиологические и биологические адаптации паразитов.</p> <p>106. Ответные реакции организма хозяина на внедрение паразитов.</p> <p>107. Классификация паразитарных болезней. Медицинская паразитология, ее цели и задачи.</p> <p>108. Общая характеристика царства Протисты.</p> <p>109. Жизненный цикл возбудителей малярии человека. Виды малярийных плазмодиев, паразитирующих у человека, их морфологическая характеристика в тонком мазке крови.</p> <p>110. Механизмы и пути заражения человека малярией, патогенное действие возбудителей. Симптомы, диагностика и профилактика малярии.</p> <p>111. Токсоплазма: особенности морфологии и цикла развития, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика токсоплазмоза.</p> <p>112. Дизентерийная и ротовая амебы: особенности морфологии и жизненного цикла, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика амебиаза.</p> <p>113. Трихомонада: особенности морфологии и жизненного цикла, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика урогенитального трихомоноза.</p> <p>114. Биологические основы профилактики протозойных заболеваний</p> <p>115. Кошачий сосальщик: особенности морфологии и цикла развития, механизмы и пути заражения человека и животных, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика описторхоза.</p> <p>116. Цепень вооруженный (свиной): особенности морфологии, механизмы и пути заражения человека и животных, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика тениоза и цистицеркоза.</p> |
|--|--|

- 117.** Аскарида человека: особенности морфологии и биологии, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие личинок и половозрелых аскарид. Симптомы, диагностика миграционного и кишечного аскаридоза, профилактика аскаридоза.
- 118.** Острица: особенности морфологии и биологии, механизмы и пути заражения человека, патогенное действие. Симптомы, диагностика и профилактика энтеробиоза.
- 119.** Саркоптевые клещи — возбудители заболеваний человека: особенности их морфологии и биологии.
- 120.** Отряд Вши: особенности морфологии и биологии. Вши — возбудители и переносчики возбудителей заболеваний человека и меры борьбы с ними.
- 121.** Учение академика Е.Н. Павловского о природной очаговости болезней.
- 122.** Ядовитость — универсальное явление в живой природе. Понятие о ядах и токсинах. Классификация ядовитых животных.
- 123.** Ядовитые животные, представители типов: Кишечнополостные, Членистоногие и Хордовые (рыбы, земноводные, пресмыкающиеся).
- 124.** Физиологическая характеристика токсинов беспозвоночных (медузы, паукообразные, перепончатокрылые), действие их на человека; первая помощь и меры профилактики укусов и отравлений.
- 125.** Физиологическая характеристика токсинов позвоночных (рыбы, амфибии, рептилии), действие их на человека; первая помощь и меры профилактики укусов и отравлений.
- 126.** Ядовитые грибы и растения, их характеристика.
- 127.** Значение ядовитых организмов как источника сырья для фармации и медицины.
- 128.** Индивидуальное и историческое развитие. Законы К. Бэра. Рекапитуляции.
- 129.** Филогенез как процесс эволюции онтогенезов. Биогенетический закон. Понятие о ценогенезах и палингенезах. Учение А.Н. Северцова о филэмбриогенезах.
- 130.** Эволюция систем органов позвоночных: черепа и пищеварительной системы, онтофилогенетическая обусловленность пороков развития черепа и пищеварительной системы.

Письменный экзамен

Структура билета:

15 закрытых тестов, 5 открытых тестов, 1 тест-соответствие, 1 тест-последовательность, 3 задачи, 1 теоретический вопрос.

Студенты отвечают на вопросы билета — 60 минут.

Критерии оценки

№	Вид задания номера вопроса	Количество баллов за 1 задание	Количество заданий	Максималь- ное количе- ство баллов
1.	Закрытые тесты (1–15)	2	15	30
2.	Открытые тесты (16–20)	2	5	10
3.	Тест соответствие и по- следовательность (21–22)	5	2	10
4.	Задачи (23–25)	9	3	27
5.	Теоретический вопрос (26)	23	1	23
Итого			26	100

Количество баллов	Оценка	Количество баллов	Оценка
94–100	«10»	49–55	«5»
83–93	«9»	42–48	«4»
73–82	«8»	26–41	«3»
63–72	«7»	11–25	«2»
56–62	«6»	0–10	«1»

СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

Основная

1. *Медицинская генетика. Биология развития : учеб.-метод. пособие / В. В. Давыдов, В. В. Григорович, В. Э. Бутвиловский, Л. М. Сычик.* – Минск : БГМУ, 2023. – 227 с.
2. *Медицинская биология : сборник задач / В. Э. Бутвиловский, В. В. Григорович, В. В. Давыдов, Ю. Л. Корбут.* – Минск : БГМУ, 2024. – 159 с.
3. *Медицинская биология : терминологический словарь / В. Э. Бутвиловский, В. В. Григорович, Ю. Л. Корбут, В. В. Давыдов.* – Минск : БГМУ, 2025. – 76 с.
4. *Молекулярная биология : учеб.-метод. пособие / В. В. Давыдов [и др.]*. – Минск : БГМУ, 2023. – 199 с.
5. *Медицинская паразитология : учеб.-метод. пособие / В. В. Давыдов [и др.]*. – Минск : БГМУ, 2024. – 290 с.
6. ЭУМК «Медицинская биология и общая генетика» [Электронный ресурс]. – URL: <http://etest.bsmu.by>

Дополнительная

7. *Медицинская биология и общая генетика : учеб. / Р. Г. Заяц [и др.]*. 3-е изд., испр. – Минск : Вышэйшая школа, 2017. – 480 с.
8. *Тейлор, Д. Биология : в 3 т. / Д. Тейлор, Н. Грин, У. Стаут ; пер. с англ.* 13-е изд. – Москва : БИНОМ. Лаборатория знаний, 2021. – 1340 с.
9. *Бекиш, О.-Я. Л. Медицинская биология и общая генетика : учеб. для студентов высших учебных учреждений по специальности «Лечебное дело» / Бекиш О.-Я. Л., Бекиш В. Я. 3-е изд., испр. и доп.* – Витебск : ВГМУ, 2018. – 420 с.
10. *Практические задания по медицинской биологии и общей генетике : учеб. пособие. В 2 ч. Ч. 1 / Е. В. Чаплинская [и др.]*. – Минск : БГМУ, 2020. – 174 с.
11. *Практические задания по медицинской биологии и общей генетике : учеб. пособие. В 2 ч. Ч. 2 / Е. В. Чаплинская [и др.]*. – Минск : БГМУ, 2021. – 176 с.

Учебное издание

Бутвиловский Валерий Эдуардович
Давыдов Владимир Витольдович
Григорович Виктор Васильевич

МЕДИЦИНСКАЯ БИОЛОГИЯ

Практикум для студентов стоматологического факультета

3-е издание, исправленное и дополненное

Ответственный за выпуск В. В. Давыдов
Компьютерная вёрстка А. В. Янушкевич

Подписано в печать 24.03.25 Формат 60×84/8. Бумага писчая «Снегурочка».
Ризография. Гарнитура «Times». Усл. печ. л. 11,62. Уч.-изд. л. 4,81. Тираж 191 экз. Заказ 204.

Издатель и полиграфическое исполнение: учреждение образования
«Белорусский государственный медицинский университет».
Свидетельство о государственной регистрации издателя, изготовителя,
распространителя печатных изданий № 1/187 от 24.11.2023.
Ул. Ленинградская, 6, 220006, Минск.