Информация о владельце:

ФИО: Егорова Галина Викторовна

Должность: Проректор по учебной работ Министерство образования Московской области

Дата подписания: 07.11.2022 11:28:56

Уникальный программны**ў стеударственное образовательное учреждение высшего образования** 4963a4167398d8232817460cf5aa76d186dd7c25 **Московской области**

«Государственный гуманитарно-технологический университет»

УТВЕРЖДАЮ

Проректор **✓** 06 июня 2022 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б1.О.06.06 Биотехнология

Специальность 33.05.01 Фармация

Направленность программы Организация и ведение фармацевтической дея-

тельности в сфере обращения лекарственных

средств

Квалификация выпускника провизор

Форма обучения очная

Орехово-Зуево 2022 г.

1. Пояснительная записка

Рабочая программа дисциплины составлена на основе учебного плана специальности 33.05.01 Фармация, направленность программы «Организация и ведение фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств», 2022 года начала подготовки.

При реализации образовательной программы университет вправе применять дистанционные образовательные технологии.

2. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы

Цели дисциплины

Целью учебной дисциплины «Биотехнология» является формирование у студентов необходимых компетенций, позволяющих:

- сформировать системные знания, умения и навыки по получению субстанций лекарственных препаратов, а также профилактических и диагностических средств битехнологическими методами синтеза и трансформации, а также комбинацией биологических и химических методов;
- освоить методологии создания, оценки качества, стандартизации и безопасности лекарственных средств, полученных биотехнологическими методами на основе общих закономерностей химико-биологических наук, их частных проявлений и истории применения лекарств в соответствии с прикладным характером биотехнологии, для выполнения профессиональных задач провизора;
- сформировать систему знаний по обращению, хранению, транспортировке, пользованию информацией о биотехнологических препаратах и передачу этой информации потребителю.

Задачи дисциплины:

- представление целостной системы теоретических основ биотехнологии, взаимосвязи процессов при разработке новых и совершенствовании, унификации и валидации существующих методов контроля качества биотехнологических лекарственных средств на этапах разработки, производства и потребления;
- рассмотрение путей реализации общих принципов фармацевтической химии при создании новых лекарственных веществ и при оценке качества лекарственных средств;
- обучение студентов деятельности провизора, исходя из знаний молекулярной биологии и генетики продуцентов, совершенствования производства методами генной инженерии и инженерной энзимологии, знания фундаментальных основ методов контроля качества и подлинности препаратов, получаемых биотехнологическими методами;
- формирование у студентов практических умений и навыков изготовления лекарств методами биотехнологии, оценки качества сырья, приготовления питательных сред, полупродуктов и целевых продуктов;
- ориентация студентам в свойствах и анализе биотехнологических лекарственных средств в соответствии с современными требованиями к качеству, особенностями получения и перспективами создания эффективных и безопасных лекарственных средств биотехнологическими методами;
- выработка у студентов способности правильно оценивать соответствие биотехнологического производства правилам goodmanufacturingpractice (GMP), а также требованиям экологической безопасности;
- выработка правильно ориентации при оценке качества рекомбинантных белков как лекарственных препаратов.
- развитие у студентов умений и навыков использования иммуноферментных и радиоиммунных методов анализа биологически активных веществ;

- формирование у студентов умений и навыков, необходимых для деятельности провизора в области организации и проведения контроля качества биотехнологических лекарственных средств в соответствии с перспективами развития и достижениями постоянно развивающихся фундаментальных физико-химических и биологических методов анализа.

Знания и умения обучающегося, формируемые в результате освоения дисциплины

В результате изучения дисциплины «Биотехнология» студент должен обладать следующими компетенциями:	Коды формируемых компетенций
Общепрофессиональные компетенции	
Способность использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов Профессиональные компетенции	ОПК-1
профессионыльные компетенции	
Способность изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств	ПК-1

Индикаторы достижения компетенций

Код и наименование	Наименование индикатора достижения
компетенции	компетенции
	_
	препаратов из лекарственных веществ микробиологического происхож-
ПК-1	дения.
IIK-1	ИД(пк-1)-1. Знает:

Способность изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств

- инновационные пути создания и совершенствования лекарственных средств на основе данных геномики, протеомики и биоинформатики;
- основные термины и понятия биотехнологии;
- устройство и принципы работы современного лабораторного и производственного оборудования.

ИД(пк-1)-2. Умеет:

- обеспечивать соблюдение правил промышленной гигиены, охраны окружающей среды, труда, техники безопасности.

ИДпк-1)-3. Владеет:

- методами эксплуатации биореакторов и корректирования технологических параметров ферментации;
- способностью и готовностью использовать полученные знания в профессиональной деятельности.

3. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина Б1.О.06.06 «Биотехнология» входит в Блок 1. Дисциплины (обязательная часть), Б1.О.06 Модуль 6 Φ армация и фармакология основной образовательной программы специальности 33.05.01 Фармация.

Для понимания и успешного освоения дисциплины «Биотехнология» необходимо знание следующих дисциплин: «Общая и неорганическая химия», «Органическая химия», «Аналитическая химия», «Физическая и коллоидная химия», «Биологическая химия», «Микробиология», «Фармако», «Математика», «Фармакология», «Фармацевтическая технология», «Фармакогнозия», «Управление и экономика фармации».

4. Структура и содержание дисциплины

Очная форма обучения

	n) /			Виды учебных занятий			В	
№ n/n	Раздел/тема		Все го час.	Контактная работа (ауд.)		СРС	почная ия	
		Семестр	чис.	Лекц ии	ЛЗ	ПЗ		Промежуточная аттестация
1.	Тема 1. Предмет и содержание дисциплины «Биотехнология», взаимосвязь с другими предметами. Биотехнология и основные достижения на современном этапе. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов клеточной и генетической инженерии	9	20	6		4	10	
2.	Тема 2. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических и диагностических средств. Методы совершенствования биообъектов. Культура тканей лекарственных растений в биотехнологии лекарственных средств	9	24	4		8	12	Н
3.	Тема 3. Основные этапы биотехнологического процесса производства и получения лекарственных препаратов, включая экологические аспекты фармацевтического производства. Банк биоматериалов. Общая характеристика биотехнологического процесса. Биотехнология при решении проблем экологии и ликвидации антропогенных воздействий на окружающую среду	9	28	6		8	14	Экзамен
4.	Тема 4. Биотехнология лекарственных субстанций. Производство антибиотиков	9	6			4	2	
5.	Тема 5. Биотехнология аминокислот, витаминов, липидов, и их применение в качестве лекарственных	9	6			4	2	

	средств						
6.	Тема 6. Получение и использование ферментов в качестве лечебных средств. Ферменты как основа процесса биотрансформации	9	8		4	4	
7.	Тема 7. Иммунобиотехнология	9	10		4	6	
8.	Тема 8. Современные аспекты биотехнологического производства. Получение и использование рекомбинантных белков. Природные и синтетические материалы для репродукции тканей.	9	6		2	4	
	Итого		144	16	38	54	36

Содержание дисциплины, структурированное по темам

<u>Лекции</u>

Tema 1. Предмет и содержание дисциплины «Биотехнология», взаимосвязь с другими предметами. Биотехнология и основные достижения на современном этапе. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов клеточной и генетической инженерии

Лекция №1. Предмет и содержание дисциплины «Биотехнология», взаимосвязь с другими предметами. История развития биотехнологии и основные достижения на современном этапе.

Лекция №2. Роль биотехнологии в промышленности и сельском хозяйстве. Биотехнология и природные ресурсы. Биотехнология и энергетика.

Лекции №3. Развитие фармацевтической биотехнологии. Комбинирование биосинтеза и органического синтеза при получении и производстве современных лекарственных средств. Приоритетные направления биотехнологии в мире и в России.

Тема 2. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических и диагностических средств. Методы совершенствования биообъектов. Культура тканей лекарственных растений в биотехнологии лекарственных средств

*Лекция №*4. Разнообразие биопродуцентов, как биообъектов производства лекарственных, профилактических и диагностических средств. Классификация и характеристика биообъектов. Требования, предъявляемые к продуцентам. Номенклатура лекарственных препаратов, полученных на основе биообъектов.

Лекция №5. Индуцируемый мутагенез: принцип метода, классификация мутагенов. Совершенствование биообъектов – продуцентов лекарственных веществ, методами генной инженерии и молекулярной биологии. Способы нарушения регуляции обменных процессов микроорганизмов. Сохранение свойств промышленных штаммов микроорганизмов продуцентов лекарственных веществ.

Тема 3. Основные этапы биотехнологического процесса производства и получения лекарственных препаратов, включая экологические аспекты фармацевтического производства. Банк биоматериалов. Общая характеристика биотехнологического процесса. Биотехнология при решении проблем экологии и ликвидации антропогенных воздействий на окружающую среду

Лекция №6. Принципиальная технологическая схема биотехнологического производства. Основное оборудование, применяемое в промышленной практике биотехнологических производств. Ферментеры, различных конструкций, аппараты для разделения культуральной жидкости и биомассы, аппараты для сушки и.т.д.

Лекция №7. Методы и этапы подготовки посевного материала. Способы стерилизации оборудования. Разнообразие и характеристика подготовки питательных сред для культивирования продущентов.

Лекция №8. Получение чистых продуктов: колоночная и тонкослойная хроматография, электрофорез. Определения понятий GLP , GCP, GMP. Причина введения международных правил GLP , GCP, GMP в фармацевтическое производство. Проблемы биотехнологии в экологическом плане.

Практические занятия

Тема 1. Предмет и содержание дисциплины «Биотехнология», взаимосвязь с другими предметами. Биотехнология и основные достижения на современном этапе. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов клеточной и генетической инженерии

Практическое занятие №1.

Содержание: Знакомство со структурой и оборудованием лабораторий на биотехнологическом производстве

Практическое занятие №2.

Содержание: Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов клеточной и генетической инженерии

Tema 2. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических и диагностических средств. Методы совершенствования биообъектов. Культура тканей лекарственных растений в биотехнологии лекарственных средств

Практическое занятие №3.

Содержание: Пробиотики. Мутационные изменение метаболизма микроорганизмов. Производство функциональных пищевых продуктов.

Практическое занятие №4.

Содержание: Разнообразие биопродуцентов, как биообъектов производства лекарственных, профилактических и диагностических средств. Классификация и характеристика биообъектов.

Практическое занятие №5.

Содержание: Требования, предъявляемые к продуцентам. Номенклатура лекарственных препаратов, полученных на основе биообъектов.

Практическое занятие №6.

Содержание: Способы нарушения регуляции обменных процессов микроорганизмов. Сохранение свойств промышленных штаммов микроорганизмов продуцентов лекарственных веществ.

Тема 3. Основные этапы биотехнологического процесса производства и получения лекарственных препаратов, включая экологические аспекты фармацевтического производства. Банк биоматериалов. Общая характеристика биотехнологического процесса. Биотехнология при решении проблем экологии и ликвидации антропогенных воздействий на окружающую среду

Практическое занятие №7.

Содержание: Знакомство с ферментерами. Получение и использование гидролитического сырья для выращивания микроорганизмов. Ферментеры, различных конструкций, аппараты для разделения культуральной жидкости и биомассы, аппараты для сушки и.т.д.

Практическое занятие №8.

Содержание: Принципиальная технологическая схема биотехнологического производства. Основное оборудование, применяемое в промышленной практике биотехнологических производств.

Практическое занятие №9

Содержание: Методы и этапы подготовки посевного материала. Способы стерилизации оборудования. Разнообразие и характеристика подготовки питательных сред для культивирования продуцентов.

Практическое занятие №10.

Содержание: Получение чистых продуктов: колоночная и тонкослойная хроматография, электрофорез. Определения понятий GLP , GCP, GMP. Причина введения международных правил GLP , GCP, GMP в фармацевтическое производство. Проблемы биотехнологии в экологическом плане.

Тема 4. Биотехнология лекарственных субстанций. Производство антибиотиков **Практическое занятие №11.**

Содержание: Основные направления исследований в области биотехнологии антибиотиков. Продуценты антибиотиков (плесневые грибы, актиномицеты, бактерии). Биосинтез антибиотиков, как вторичных метаболитов. Регуляция биосинтеза. Условия ферментации и эффективность использования предшественников синтеза антибиотиков. Амикацин как полусинтетический аналог природного антибиотика бутирозина. Определению антибиотической активности штаммов. Различные методы определения активности антибиотиков. Влияние антибиотиков на различные микроорганизмы

Практическое занятие №12.

Содержание: Новые полусинтетические макролиды и азалиды - аналоги эритромицина, эффективные в отношении внутриклеточно локализованных возбудителей инфекций. Генетические методы получения активных антибиотиков. Перспективы современной биотехнологии в области получения антибиотиков. Генетические основы антибиотикоресистентности.

Tema 5. Биотехнология аминокислот, витаминов, липидов, и их применение в качестве лекарственных средств

Практическое занятие №13.

Содержание: Биотехнология аминокислот и их применение в качестве лекарственных средств. Получение смеси аминокислот. Влияние условий культивирования на их синтез.

Практическое занятие №14.

Содержание: Биотехнология витаминов и липидов и их применение в качестве лекарственных средств

Тема 6. Получение и использование ферментов в качестве лечебных средств. Ферменты как основа процесса биотрансформации

Практическое занятие №15.

Содержание: Получение и использование ферментов в качестве лечебных средств.

Практическое занятие №16.

Содержание: Ферменты как основа процесса биотрансформации. Получение протеолитических ферментов микроорганизмов.

Тема 7. Иммунобиотехнология

Практическое занятие №17.

Содержание: Получение бактериофагов и выяснение их действия на бактерии. Спектр биотехнологического производства рекомбинантных белков. Требования к микроорганизмам в производстве рекомбинантных белков. Правила безопасности в работе с рекомбинантными белками

Практическое занятие №18.

Содержание: Промышленное производство рекомбинантного инсулина. Схема получения рекомбинантного инсулина. Контроль концентрации инсулина в крови человека. Интерфероны. Значение геномики для целей фармации. Искусственные белки с заданными свойствами. Химическая модификация белков. Сайт-направленный мутагенез и его виды. Получение новых форм белков для медицины.

Tema 8. Современные аспекты биотехнологического производства. Получение и использование рекомбинантных белков. Природные и синтетические материалы для репродукции тканей

Практическое занятие №19.

Содержание: Получение β-каротина и других вторичных метаболитов из растительного сырья. Новые подходы к созданию лекарств. Целенаправленный поиск лекарственного агента, начиная с выбора гена, при взаимодействии с продуктами экспрессии которого, предполагается испытывать ряды природных и синтетических соединений как потенциальных лекарств.

5. Перечень учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся по дисциплине

Для организации самостоятельной работы обучающиеся используют основную и дополнительную литературу, ЭОР сети Internet и ЭОР из ЭИОС_МООDLE_ГГТУ.

- 1. Содержание и использование животных-продуцентов биологического сырья https://dis.ggtu.ru/pluginfile.php/67487/mod_resource/content/1/животныепродуценты.pdf
- 2. Рациональная химиотерапия и иммунофармакология http://dis.ggtu.ru/pluginfile.php/67493/mod_resource/content/1/.pdf

Задания для самостоятельной работы

По мере изучения материала лекций и лабораторных занятий с использованием основной и дополнительной литературы, ЭОР из ЭИОС_МООLLE_ГГТУ студентам предлагается ответить на вопросы и решить задачи по следующим темам.

Залание по теме 1.

- 1. Общее понятие биотехнология и основные направления ее развития
- 2. Какие исследования дали толчок к развитию гено-технической биотехнологии
- 3. Основные периоды развития биотехнологии
- 4. 5 элементов красной биотехнологии
- 5. Что означает направление биофармацевтика
- 6. Что означает направление фармакогеномика
- 7. Что означает направление генетическое тестирование
- 8. Что означает направление генотерапия
- 9. Что означает направление клонирование
- 10. Производство, каких продуктов связано с белой биотехнологией
- 11. Производство, каких продуктов связано с зеленой биотехнологией
- 12. Какие глобальные народнохозяйственные проблемы решает биотехнология.
- 13. Приоритетные направления развития биотехнологии в мире.
- 14. Приоритетные направления биотехнологии в России.

Задание по теме 2.

- 1. Основные структурные элементы биотехнологического процесса
- 2. Что такое означает понятие биопродуцент (биоагент)
- 3. Назовите 3-4 производства, где используются бактерии для производства лекарственных, профилактических и

диагностических средств.

- 4. Какиецианобактерии употребляются в пищу и почему
- 5. В чем уникальность спирулины
- 6. Назовите 3-4 производства, где используются дрожжи и мицелиальные грибы для производства пищевых

продуктов и лекарственных средств.

- 7. Какой ценный продукт получают из красных водорослей
- 8. Какой ценный продукт получают из бурых водорослей
- 9. В чем ценность вешенок и шампиньонов
- 10. Какие лекарственные вещества получают из простейших
- 11. Для чего используются вирусы
- 12. Какие формы биоагентов по питанию чаще используются в биотехнологическом производстве
 - 13. Как получить природный штамм микроорганизма
 - 14. Что такое мутагенез и каким он бывает
 - 15. Основные химические мутагены
 - 16. Какие мутантные формы микроорганизмов вы знаете
 - 17. Как получить сверхпродуцент с заданными свойства методами генной инженерии

Задание по теме 3.

- 1. Составьте общую схему любого биотехнологического производства и объясните поэтапное ее функционирование.
 - 2. Перечислите основные технологические требования для биопродуцентов
 - 3. Назовите дорогие и дешевые среды, а также основные элементы сред
- 4. В какой концентрации добавляют макро и микро соединения в среду и какие соединения называются факторами роста
- 5. Дайте характеристику свекловичной мелассе мелассной, зерно-картофельной барде и молочной сыворотке.
 - 6. Когда добавляют источник углерода при приготовлении сред и почему
 - 7. При неоднородном субстрате лучше использовать моно или смешенные культуры
 - 8. Что такое стерилизация и какими методами она выполняется
 - 9. Основные элементы и главная задача работы ферментера
 - 10. Из какого материала делают преимущественно ферментеры и почему
 - 11. Классификация ферментеров
 - 12. Классификация ферментеров по механизму перемешивания и по подводу энергии

- 13. К каким ферментерам относятся барботажный и эрлифтный, энжекционный ферментеры и в чем их отличие
 - 14. Где используют гидролизат аппараты
 - 15. Размеры и требования, предъявляемые к ферментерам
 - 16. Какие задачи решают лабораторные, пилотные и промышленные ферментеры
 - 17. Что означает масштабирование процесса и почему оно нужно
 - 18. Перечислите основные методы культивирования биопродуцентов.
 - 19. Лимитирующие соединения и их роль
- 20. При каком методе культивирования плотность клеток и субстрата одинакова во всех точках ферментера
 - 21. Чем регулируются хемостаты и турбидостаты
- 22. Кривая роста популяции при периодическом культивировании с указание фаз роста и как на производствах сокращают лаг-фазу
- 23. В какую фазу роста популяции определяется удельная скорость роста при периодическом культивировании
- 24. Непрерывное культивирование, функциональное значение коэффициента разбавления. Саморегуляция системы непрерывного культивирования.
 - 25. Какие продукты называются первичными и вторичными
 - 26. Чем обеспечивается теплообмен в ферментере
 - 27. Назовите основные пенога сители
 - 28. 4 основных метода разделения веществ
- 29. Методы дезинтеграции клеток, экстракция и осаждение продуктов метаболизма биопродуцентов, их концентрация и сушка.
- 30. Какими методами наиболее часто осуществляется тонкая очистка продукта и определение чистоты полученного препарата
 - 31. Экономический и метаболический коэфициенты
 - 32. Преимущества и недостатки биотехнологических производств

Задание по теме 4.

- 1. Что такое антибиотики
- 2. Какие 2 основные свойства характерны для антибиотиков
- 3. Где могут накапливаться антибиотики
- 4. Может ли один микроорганизм синтезировать несколько антибиотиков
- 5. 5 групп антибиотиков по спектру действия
- 6. Основные продуценты антибиотиков
- 7. Бактериальные антибиотики? что это за соединения
- 8. 5 групп антибиотиков актиномицетов
- 9. Антибиотики микромицетов
- 10. Механизм действия лактамных и противогрибковых антибиотиков
- 11. 3 основных способа получения антибиотиков
- 12. Что позволяет внесение предшественников в процесс получения антибиотиков
- 13. Механизм образования лактамных антибиотиков
- 14. Из каких компонентов образуются амиогликозиды, тетрациклины и макролипиды
- 15. Механизм самозащиты клеток от собственных антибиотиков.
- 16. Получение полусинтетических и синтетических антибиотиков
- 17. Условия ферментации антибиотиков
- 18. Общая схема производства антибиотиков.
- 19. Механизм образования биорезистентности к антибиотикам.
- 20. Новое поколение препаратов антибактериального действия.

Задание по теме 5.

- 1. Аминокислоты
- 2. Использование аминокислот
- 3. Роль некоторых незаменимых аминокислот в организме
- 4. Общие методы получения аминокислот
- 5. Микробиологические методы
- 6. Производство с использованием природных продуцентов. Их особенности

- 7. Факторы, стимулирующие образование аминокислот у природных продуцентов и их действие
 - 8. Какие мутантные формы микроорганизмов при производстве аминокислот, вы знаете
 - 9. Что характерно для ауксотрофных мутантов
 - 10. Чем характеризуются регуляторные мутанты
 - 11. На каких уровнях осуществляется регуляция у регуляторных мутантов
 - 12. Что позволяют аналоги аминокислот
 - 13. Что такое изоферменты и что они дают
 - 14. Получение треонина генно-модифицированными штаммами
 - 15. На чем основано получение аминокислот с помощью ферментов
 - 16. Технологическая схема при 2-х фазной ферментации.

Задание по теме 6.

- 1. Определение ферментов
- 2. Единица активности ферментов
- 3. Важнейший нормированный показатель качества при производстве ферментов
- 4. 6 классов ферментов
- 5. Какую группу ферментов получают промышленным путем
- 6. Амилазы, протеазы, пектиназы, целлюлазы? их действие и где применяют
- 7. Факторы, влияющие на биосинтез ферментов
- 8. Продуценты ферментов
- 9. Состав и качество среды
- 10. Индуцибильные и катаболитные ферменты, в чем разница
- 11. Какие ферменты лучше выделять эндо или экзо
- 12. Этапы глубинного производства ферментов
- 13. Этапы поверхностного культивирования ферментов
- 14. Преимущество поверхностного культивирования
- 15. Необходимость получения гомогенных ферментных препаратов
- 16. В чем сложность получения ферментов
- 17. Что такое иммобилизация
- 18. Требования, предъявляемые к иммобилизации
- 19. Какие носители используются для иммобилизации
- 20. 4 типа связывания ферментов или клеток с носителем
- 21. За счет каких связей, осуществляется адсорбция
- 22. Процесс микрокапсулирования что это за процесс
- 23. Преимущества 2-х фазного типа иммобилизации
- 24. Преимущества иммобилизованных ферментов
- 25. Перечислите основные процессы микробиологической трансформации и возможность их осуществления.

Задание по теме 7.

- 1. Какие вакцины вы знаете (по структуре)
- 2. Как получают аттенуированные вакцины
- 3. Из каких штаммов получают инактивированные вакцины и методы инактивации
- 4. Что означает моно и поли валентные вакцины
- 5. Как получают аутовакцины
- 6. Из каких соединений клеток создают компонентные вакцины
- 7. Стадии получения компонентных вакцин
- 8. Преимущества и недостатки компонентных вакцин
- 9. Из чего получают анатоксины
- 10. Какие вакцины называются синтетическими. Достоинство этих вакцин.
- 11. Новое поколение синтетических вакцин с пролонгированным действием
- 12. Из чего состоят генно-инженерные вакцины
- 13. Этапы получениы рекомбинантных вакцин
- 14. ДНК-вакцины что это за вакцины
- 15. Получение ДНК-вакцин
- 16. Коньюгированные вакцины

- 17. Рибосомальные вакцины
- 18. Из чего состоят Антиидиотипические вакцины
- 19. Метолы доставки вакцин
- 20. Этапы производства вакцин
- 21. Вирусные вакцины, в чем сложность их получения

Задание по теме 8.

- 1. Генетическая инженерия.
- 2. Принципы технологий рекомбинантной ДНК.
- 3. Вектор. Векторные молекулы.
- 4. Экзоны и интроны . Процессинг и слайсинг.
- 5. Методы секвенирования.
- 6. Метод ПЦР.
- 7. Геномика. Международные базы данных.
- 8. Протеомика, ее методы и значение.
- 9. Инсулин.
- 10. Гормоны роста.
- 11. Эритропоэтин.
- 12. Интерфероны.
- 13. Иммунотоксины

6. Фонд оценочных средств для проведения текущего контроля, промежуточной аттестации обучающихся по дисциплине

Фонд оценочных средств для проведения текущего контроля, промежуточной аттестации приведен в приложении к рабочей программе

Для проведения текущего и промежуточного контроля знаний можно использовать формат дистанционных образовательных технологий в ЭИОС MOODLE:

https://dis.ggtu.ru/course/view.php?id=896

7. Перечень основной и дополнительной учебной литературы, необходимой для освоения дисциплины.

Перечень основной литературы

- 1. Быков В.А., Фармацевтическая биотехнология. Руководство к практическим занятиям. [Электронный ресурс]: учебное пособие / Орехов С.Н.; под ред. В.А. Быкова, А.В. Катлинского. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2012. 384 с. http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970413036.html
- 2. Орехов С.Н. Фармацевтическая биотехнология [Электронный ресурс] / Орехов С.Н. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2013. 384 с. http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970424995.html
- 3. Биотехнология. В 2 ч. Часть 1: учебник и практикум для академического бакалавриата / под общ. ред. Н. В. Загоскиной, Л. В. Назаренко. 2-е изд., испр. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2019. 170 с. https://www.biblio-online.ru/bcode/437436
- 4. Биотехнология. В 2 ч. Часть 2: учебник и практикум для академического бакалавриата / под общ. ред. Н. В. Загоскиной, Л. В. Назаренко. 2-е изд., испр. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2019. 219 с. https://www.biblio-online.ru/bcode/437564

Перечень дополнительной литературы

- 1. Чечина, О. Н. Общая биотехнология: учеб. пособие для вузов / О. Н. Чечина. 2-е изд., перераб. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2019. 231 с. https://www.biblio-online.ru/bcode/424757
- 2. Зверев В.В. Медицинская микробиология, вирусология и иммунология: в 2 т. Том 1. [Электронный ресурс]: учебник / Под ред. В.В. Зверева, М.Н. Бойченко. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2016. 448 с. http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970436417.html
- 3. Зверев В.В. Медицинская микробиология, вирусология и иммунология. В 2 т. Том 2. [Электронный ресурс]: учебник / Под ред. В.В. Зверева, М.Н. Бойченко М.: ГЭОТАР-Медиа, 2016. 480 с. http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970436424.html

4. Вирусология и биотехнология: учебное пособие / Фирсов Г.М., Акимова С.А., - 2-е изд., дополненное - Волгоград: Волгоградский ГАУ, 2015. - 232 с.

http://znanium.com/bookread2.php?book=615175

5. Иммунология: практикум [Электронный ресурс] : учебное пособие / Под ред. Л.В. Ковальчука, Г.А. Игнатьевой, Л.В. Ганковской - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2012.

http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970421482.html

6. Фармацевтические технологии: современные электрофизические биотехнологии в фармации: Уч. пос. / Г.И.Молчанов, А.А. Молчанов, Л.М. Кубалова. - 2-е изд. - М.: Альфа-М: ИНФРА-М, 2011. - 336 с. http://znanium.com/bookread2.php?book=314485

8. Перечень современных профессиональных баз данных, информационных справочных систем

Все обучающиеся обеспечены доступом к современным профессиональным базам данных и информационным справочным системам, которые подлежат обновлению при необходимости, что отражается в листе актуализации рабочей программы.

Современные профессиональные базы данных:

- 1. Федеральный портал "Российское образование" www.edu.ru
- 2. Информационная система "Единое окно доступа к образовательным ресурсам" window.edu.ru
 - 3. Федеральный центр информационно-образовательных ресурсов fcior.edu.ru
- 4. Единая коллекция информационно-образовательных ресурсов <u>school-collection.edu.ru</u>
 - 5. Российская академия медицинских наук <u>www.ramn.ru</u>
 - 6. Всемирная организация здравоохранения www.who.int

Электронные библиотечные системы:

- 1. ЭБС Консультант студента http://www.studentlibrary.ru/
- 2. ЭБС Библиокомплектатор http://www.bibliocomplectator.ru/
- 3. Президентская библиотека имени Б.Н. Ельцина https://www.prlib.ru/
- 4. ЭБС Университетская библиотека онлайн https://biblioclub.ru/
- 5. ЭБС Лань https://e.lanbook.com/
- 6. Электронная библиотечная система «Юрайт» www.biblio-online.ru
- 7. Электронная библиотечная система BOOK.ru http://www.book.ru/

Информационные справочные и информационно-поисковые системы:

- 1. Безопасный поиск SkyDNS http://search.skydns.ru/
- 2. Яндекс https://vandex.ru/
- 3. Paмблер https://www.rambler.ru/
- 4. Google https://www.google.ru/
- 5. Mail.ru https://mail.ru/
- 6. Yahoo https://ru.search.yahoo.com/
- 7. Bing https://www.bing.com/

Сайты научных электронных библиотек

- 1. eLibrary https://elibrary.ru/
- 2. Springer https://www.springer.com/gp/chemistry
- 3. Elsevier https://www.elsevier.com/books-and-journals
- 4. Informa https://informa.com/divisions/academic-publishing/
- 5. American Chemical Society https://pubs.acs.org/

Справочные системы

- 1. Онлайн-версия КонсультантПлюс: Студенту и преподавателю http://www.consultant.ru/edu/
 - 2. Онлайн-версия КонсультантПлюс: Студент http://student.consultant.ru/

9. Описание материально-технической базы, необходимой для осуществления образовательного процесса по дисциплине

Аудитория	Оборудование	Программное обеспечение
Учебная аудитория для проведения лекционных занятий по дисциплине, оснащенная персональным компьютером с выходом в интернет,	Проекционный экран, стационарный проектор, персональный компьютер	Операционная система Microsoft Windows 7 Home Basis OEM-версия. Пакет офисных программ Microsoft Office Professional Plus 2010, лицензия Microsoft Open License №
мультимедийным проектором и проекционным экраном Помещение для самостоятельной работы обучающихся, оснащенное компьютерной техникой с возможностью подключения к сети Интернет и обеспечением доступа в электронную информационнообразовательную среду ГГТУ	Комплекты мебели для обучающихся, персональные компьютеры с подключением к локальной сети ГГТУ, выход в ЭИОС и Интернет	49495707 от 21.12.2011 Операционная система Microsoft Windows 8 Home OEM-версия. Пакет офисных программ Microsoft Office Professional Plus 2013, лицензия Microsoft Open License № 64386952 от 20.11.2014 Операционная система Microsoft Windows 10 Home OEM-версия. Обновление операционной системы до версии Microsoft Windows 10 Professional, лицензия Microsoft Open License № 66217822 от 22.12.2015 Пакет офисных программ Microsoft Office Professional Plus 2016, лицензия Microsoft Open License № 66217822 от 22.12.2015

10. Обучение инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья

При необходимости рабочая программа дисциплины может быть адаптирована для обеспечения образовательного процесса инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья. Для этого требуется заявление студента (его законного представителя) и заключение психолого-медико-педагогической комиссии (ПМПК).

Автор (составитель): д.т.н., профессор Помазанов В. В. *Монеодал* (подпись автора)

Программа утверждена на заседании кафедры фармакологии и фармацевтических дисциплин от 17.05.2022 г., протокол №10.

Зав. кафедрой

Таесово /Попова Т.В./

Приложение

Министерство образования Московской области

Государственное образовательное учреждение высшего образования Московской области «Государственный гуманитарно-технологический университет»

ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ

(ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ) ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕГО КОНТРОЛЯ, ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Б1.О.06.06 Биотехнология

Специальность 33.05.01 Фармация

Направленность программы Организация и ведение фармацевтической деятель-

ности в сфере обращения лекарственных средств

Квалификация выпускника провизор

Форма обучения очная

Орехово-Зуево 2022 г.

1. Индикаторы достижения компетенций

Код и наименование	Наименование индикатора достижения
компетенции	компетенции
ОПК- 1	ИД(опк-1)-1. Знает:
Способность	- современные достижения фундаментальных биологических наук и
использовать основные	биомедицинских технологий;
биологические, физико-	- основные продуценты и способы получения биотехнологических ле-
химические, химические, математические методы	карственных веществ, их физические, химические и фармакологические свойства;
для разработки,	- нормативную документацию, регламентирующую производство и ка-
исследований и	чество лекарственных препаратов на фармацевтических предприятиях.
экспертизы	ИД(ОПК-1)-2. Умеет:
лекарственных средств,	- обеспечивать условия асептического проведения биотехнологиче-
изготовления	ского процесса и его соответствие современным требованиям к орга-
лекарственных	низации производства.
препаратов	ИД(опк-1)-3. Владеет:
	- правилами расчетов оптимальных технологических параметров фер-
	ментации и их корректирования;
	- техникой проведения всех этапов иммобилизации и использования им-
	мобилизованных биообъектов;
	- навыками составления и приготовления питательных сред для культи-
	вирования биообъектов бактериальной, растительной и животной при-
	роды, навыками культивировании продуцентов БАВ;
	- навыками проведения современных иммунных и генетических анализов, в том числе в определении биологической активности антибиоти-
	ков, ферментов и иммунобиологических препаратов;
	- навыками получения готовых лекарственных форм и диагностических
	препаратов из лекарственных веществ микробиологического происхож-
	дения.
ПК-1	ИД(пк-1)-1. Знает:
Способность	- инновационные пути создания и совершенствования лекарственных
изготавливать	средств на основе данных геномики, протеомики и биоинформатики;
лекарственные препараты	- основные термины и понятия биотехнологии;
и принимать участие в	- устройство и принципы работы современного лабораторного и произ-
технологии производства	водственного оборудования.
лекарственных средств	ИД(пк-1)-2. Умеет:
	- обеспечивать соблюдение правил промышленной гигиены, охраны
	окружающей среды, труда, техники безопасности.
	ИД(пк-1)-3. Владеет:
	- методами эксплуатации биореакторов и корректирования технологи-
	ческих параметров ферментации;
	- способностью и готовностью использовать полученные знания в про-
	фессиональной деятельности.

2. Описание показателей и критериев оценивания компетенций на различных этапах их формирования, описание шкал оценивания

Оценка уровня освоения компетенций на разных этапах их формирования проводится на основе дифференцированного контроля каждого показателя компетенции в рамках оценочных средств, приведенных в ФОС (Оценочные материалы).

Оценка «Отлично», «Хорошо», «Зачтено» соответствует повышенному уровню освоения компетенции согласно критериям оценивания, приведенных в таблице к соответствующему оценочному средству

Оценка «Удовлетворительно», «Зачтено» соответствует базовому уровню освоения компетенции согласно критериям оценивания, приведенных в таблице к соответствующему оценочному средству

Оценка «Неудовлетворительно», «Не зачтено» соответствует показателю «компетенция не освоена»

<u>№</u> n/n	Наименовани е оценочного средства	Краткая характеристика оценочного средства Оценочные средства для про	Представлен ие оценочного средства в фонде	Критерии оценивания
1	Тест	Система стандартизированных	Тестовые	Опенка «Отлично»: в тесте
1	1601	заданий, позволяющая измерить	задания	выполнено более 90% заданий.
	(показатель	уровень знаний и умений	задания	Оценка « <i>Хорошо</i> »: в тесте
	компетенции	обучающегося		выполнено более 75 % заданий.
	«Знание»)			Оценка « Удовлетворительно»: в
	,			тесте выполнено более 60 % заданий.
				Оценка « <i>Неудовлетворительно</i> »: в
				тесте выполнено менее 60 % заданий.
2	Эссе	Средство, позволяющее оценить	Темы эссе	Оценка « <i>Отлично</i> »: представлена
		умение обучающегося		собственная точка зрения (позиция,
	(показатель	письменно излагать суть		отношение) при раскрытии проблемы;
	компетенции	поставленной проблемы,		проблема раскрыта на теоретическом
	«Умение»)	самостоятельно проводить		уровне, в связях с другими
		анализ этой проблемы с использованием концепций и		актуальными вопросами, с корректным использованием
		использованием концепций и аналитического инструментария		корректным использованием терминов и понятий в контексте
		соответствующей дисциплины,		ответа; дана аргументация своего
		делать выводы, обобщающие		мнения с опорой на факты
		авторскую позицию по		общественной жизни или личный
		поставленной проблеме.		социальный опыт. Приводимые
				аргументы убедительны.
				Оценка «Хорошо»: представлена
				собственная точка зрения (позиция,
				отношение) при раскрытии проблемы;
				проблема раскрыта с корректным
				использованием терминов и понятий в контексте ответа (теоретические связи
				и обоснования не присутствуют или
				явно не прослеживаются); дана
				аргументация своего мнения с опорой
				на факты общественной жизни или
				личный социальный опыт.
				Оценка « Удовлетворительно»:
				представлена собственная точка
				зрения (позиция, отношение) при
				раскрытии проблемы; проблема
				раскрыта при формальном использовании терминов.
				Аргументация своего мнения слабо
				связана с раскрытием проблемы.
				Оценка « Неудовлетворительно »:
				Слабо представлена собственная
				точка зрения (позиция, отношение)
				при раскрытии проблемы, проблема
				раскрыта на бытовом уровне;
				аргументация своего мнения
2	Dodon ==	Продукт самостоятельной	Темы рефератов	отсутствует. Оценка « <i>Отлично</i> »: показано
3.	Реферат	работы обучающегося,	темы рефератов	понимание темы, умение
	(показатель	представляющий собой краткое		критического анализа информации.
	компетенции	изложение в письменном виде		Используется основная литература по
	«Умение»)	полученных результатов		проблеме, дано теоретическое
	<u> </u>	теоретического анализа		обоснование актуальности темы,
		определенной научной (учебно-		проведен анализ литературы,
		исследовательской) темы, где		показано применение теоретических
		автор раскрывает суть		положений в профессиональной

_			1	,
		исследуемой проблемы, приводит различные точки		деятельности, работа корректно оформлена (орфография, стиль,
		зрения, а также собственные взгляды на нее.		цитаты, ссылки и т.д.). Изложение материала работы отличается логической последовательностью,
				наличием иллюстративно- аналитического материала (таблицы,
				диаграммы, схемы и т. д. – при необходимости), ссылок на
				литературные и нормативные источники.
				Оценка « <i>Хорошо</i> »: показано понимание темы, умение
				критического анализа литературы. В
				работе использована основная литература по теме (методическая и
				научная), дано теоретическое обоснование темы, раскрыто
				основное содержание темы, работа выполнена преимущественно
				самостоятельно, содержит проблемы применения теоретических
				положений в профессиональной деятельности. Изложение материала
				работы отличается логической последовательностью, наличием
				иллюстративно-аналитического материала (таблицы, диаграммы,
				схемы и т. д при необходимости), ссылок на литературные и
				нормативные источники. Имеются недостатки, не носящие
				принципиального характера, работа корректно оформлена.
				Оценка «Удовлетворительно»: не показано понимание темы, умение
				критического анализа информации. Библиография ограничена, нет
				должного анализа литературы по проблеме, тема работы раскрыта
				частично, работа выполнена в основном самостоятельно, содержит
				элементы анализа реальных проблем. Не все рассматриваемые вопросы
				изложены достаточно глубоко, есть
				нарушения логической последовательности.
				Оценка « <i>Неудовлетворительно</i> »: не раскрыта тема работы. Работа
				выполнена несамостоятельно, носит описательный характер, ее материал
				изложен неграмотно, без логической последовательности, ссылок на
				литературные и нормативные источники
4.	Опрос	Форма работы. которая позволяет оценить кругозор,	Вопросы к опросу	Оценка « <i>Отлично</i> »: продемонстрированы
	(показатель компетенции	умение логически построить ответ, умение		предполагаемые ответы; правильно использован алгоритм обоснований
	«Умение»)	продемонстрировать монологическую речь и иные		во время рассуждений; Оценка «Хорошо»:
		коммуникативные навыки. Устный опрос обладает		продемонстрированы предполагаемые ответы; есть логика
		большими возможностями воспитательного воздействия,		рассуждений. Но неточно использован алгоритм обоснований
		создавая условия для неформального общения		во время рассуждений. Оценка «Удовлетворительно»:
		поформального оощения		продемонстрированы предполагаемые ответы, но
				предполагаемые ответы, но неправильно использован алгоритм

5.	Практические	Натиорионо на архатания	Практические	обоснований во время рассуждений; отсутствует логика рассуждений. Оценка «Неудовлетворительно»: ответы не представлены Оценка «Отлично»:
3.	задания (показатель компетенции «Владение»)	Направлено на овладение методами и методами и методиками изучаемой дисциплины	задания	продемонстрировано свободное владение профессионально- понятийным аппаратом, владение методами и методиками дисциплины. Показаны способности самостоятельного мышления, творческой активности. Оценка «Хорошо»: продемонстрировано владение профессионально-понятийным аппаратом, при применении методов и методик дисциплины незначительные неточности, показаны способности самостоятельного мышления, творческой активности. Оценка «Удовлетворительно»: продемонстрировано владение профессионально-понятийным аппаратом на низком уровне; допускаются ошибки при применении методов и методик дисциплины. Оценка «Неудовлетворительно»: не продемонстрировано владение профессионально-понятийным аппаратом, методами и методиками дисциплины
	Оце	ночные средства для проведен	ия промежуточ	
6.	Экзамен	Контрольное мероприятие, которое проводится по окончанию изучения дисциплины в виде, предусмотренном учебным планом.	Вопросы к экзамену	Оценка «Отлично»: знание теории вопроса, понятийнотерминологического аппарата дисциплины (состав, и содержание понятий, их связей между собой, их систему); умение анализировать проблему, содержательно и стилистически грамотно излагать суть вопроса; глубоко понимать, осознавать материал; владение аналитическим способом изложения вопроса, научных идей; навыками аргументации и анализа фактов, событий, явлений, процессов в их взаимосвязи и диалектическом развитии. Оценка «Хорошо»: знание основных теоретических положений вопроса; умение анализировать явления, факты, действия в рамках вопроса; содержательно и стилистически грамотно излагать суть вопроса. Но имеет место недостаточная полнота по излагаемому вопросу. владение аналитическим способом изложения вопроса и навыками аргументации. Оценка «Удовлетворительно»: знание теории вопроса фрагментарно (неполнота изложения информации; оперирование понятиями на бытовом уровне); умение выделять главное, сформулировать выводы, показать

		связь в построении ответа не
		продемонстрировано;
		владение аналитическим способом
		изложения вопроса и владение
		навыками аргументации не
		продемонстрировано.
		Оценка « <i>Неудовлетворительно</i> »:
		знание понятийного аппарата,
		теории вопроса не
		продемонстрировано;
		умение анализировать учебный
		материал не продемонстрировано;
		владение аналитическим способом
		изложения вопроса и владение
		навыками аргументации не
		продемонстрировано

3. Типовые контрольные задания и/или иные материалы для проведения текущего контроля, промежуточной аттестации, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и/или опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы.

Задания для проведения текущей успеваемости

Практические задания

Владеет:

- способностью использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов;
- способность изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств.
- **Тема 1.** Предмет и содержание дисциплины «Биотехнология», взаимосвязь с другими предметами. Биотехнология и основные достижения на современном этапе. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов клеточной и генетической инженерии
 - 1. Понятие биотехнологии.
 - 2. Этапы развития биотехнологии.
 - 3. Биотехнология и пищевая промышленность.
 - 4. Биотехнология и сельское хозяйство.
 - 5. Биогеология.
 - 6. Биоэнергетика.
 - 7. Биотехнология и новые методы анализа и контроля.
 - 8. Биотехнология и экология.

Тема 2. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических идиагностических средств. Методы совершенствования биообъектов. Культура тканей лекарственных растений в биотехнологии лекарственных средств

- 1. Объекты в биотехнологии. Прокариоты и эукариоты.
- 2. Селекция и индуцированный мутагенез.
- 2.1. Ступенчатый отбор спонтанных мутаций.
- 2.2. Ступенчатый отбор на основе индуцированного мутагенеза.
 - индуцированный мутагенез
 - хромосомные мутации
 - мутагены
 - внутригенные мутации
- 2.3. Отбор продуцентов по их устойчивости к структурным аналогам целевого продукта.
 - индукция и репрессия фермента
 - создание сверхпродуцентов целевого продукта
- 3. Клеточная инженерия.

- 3.1. Метод слияния протопластов.
- 3.2. Гибридомная технология. Этапы получения гибридом, синтезирующихмоноклональные антитела.
 - 3.3. Культивирование изолированных клеток растений и млекопитающих.
 - 4. Генная инженерия как метод совершенствования биообъектов.
 - 4.1. Ферменты генетической инженерии.
 - 4.2. Методы получения клонируемых генов.
 - выделение генов из геномной ДНК
 - ферментативный синтез генов на основе выделенной мРНК
 - химико-ферментативный синтез генов
 - 4.3. Введение клонируемого гена в вектор.
 - векторы
 - космилы
 - фазмиды
 - векторы на основе вирусов
 - векторные молекулы растительных клеток
 - оптимизация экспрессии генов
 - 4.4. Перенос генов в клетки-рецепиенты
 - выбор клетки рецепиента
 - методы переноса генетической информации
- 4.5. Идентификация клеток-рецепиентов, содержащих рекомбинантную РНК, и получение клонируемого белка.
 - стадии
 - определение нуклеотидной последовательности ДНК
 - ДНК-гибридизация.
 - отбор клеток, синтезирующих белок
 - иммунологическая детекция
 - 4.6. Методы секвенирования ДНК.

Тема 3. Основные этапы биотехнологического процесса производства и получениялекарственных препаратов, включая экологические аспекты фармацевтического производства. Банк биоматериалов. Общая характеристика биотехнологического процесса. Биотехнология при решении проблем экологии и ликвидации антропогенных воздействий на окружающую среду

- 1. Культивирование изолированных клеток растений и млекопитающих.
- 2. Преимущества и возможности культуры тканей растений.
- 3. Основы каллусогенеза.
- 4. Компоненты питательной среды.
- 5. Факторы, влияющие на продуктивность культуры клеток.
- 6. Особенности каллусного и суспензионного культивирования. Иммобилизация клеток растений.
 - 7. Использование культур тканей для биотрансформации.
 - 8. Получение БАС, выделяемых из растений и получаемых методом культуры тканей:
 - 9. Получение прочих полезных соединений с помощью культуры растительных клеток.
 - 10. Культура органов растений
 - культура побегов
 - культура корней.

Препараты нормофлоры

- 1. Микробиоценозы человека
- микрофлора кожи
- микрофлора слизистой верхних дыхательных путей
- микрофлора урогенитального тракта
- микрофлора ЖКТ.
- 2. Представители нормофлоры
 - облигатная микрофлора
 - факультативная, условно-патогенная.
- 3. Дисбактериоз ЖКТ
 - этиология

- клинико-патогенетическое значение дисбактериоза
- принципы лечения.
- 4. Дисбактериоз и заболевания различных органов и систем.
- 5. Классификация и характеристика бактерийных препаратов.
- 6. Технология производства бактерийных препаратов
 - штаммы микроорганизмов
 - культивирование
 - -очистка, сушка
 - стандартизация
 - упаковка.
- 7. Особенности хранения бактерийных препаратов.
- 8. Ассортимент препаратов нормофлоры.

Биотехнология при решении проблем экологии и ликвидации антропогенных воздействий на окружающую среду.

- 1. Аэробные и анаэробные процессы переработки отходов.
- 2. Методы биологической переработки промышленных отходов.
- 3. Метаболические пути биодеградации ксенобиотиков, созданных методом генной инженерии.

Тема 4. Биотехнология лекарственных субстанций. Производство антибиотиков

- 1. Антибиотики:
- Основные этапы развития антибиотиков;
- Классификация антибиотиков;
- Производство антибиотиков:пенициллина, цефалоспорина, стрептомицина, грамидицина С, неомицина.
- 2. Производство стероидов;
- 3. Вакцины:
- Краткая история вакцинологии;
- Особенности современной вацинопрофилактики;
- Виды вакцин;
- Вакцины будущего.

Тема 5. Биотехнология аминокислот, витаминов, липидов, и их применение в качестве лекарственных средств

- 1.Производство аминокислот.
- 2. Значение аминокислот в природе, промышленности.
- 3. Основные способы получения аминокислот:
- гидролиз белковосодержащего сырья
- микробиологический синтез
- химико-ферментативный синтез
- 4. Продущенты аминокислот.
- 5. Производство аминокислот микробиологическим синтезом:
- триптофана,
- аргинина,
- глутаминовой кислоты,
- глутамина,
- треонина,
- пролина
- 6. Производство химико-ферментативным синтезом лизина, триптофана.
- 7. Получение L-аспарагиновой кислоты, L-аланина.
- 8. Ассортимент лекарственных препаратов, содержащих аминокислоты.
- 9. Производство витаминов.
- 10. Значение витаминов.
- 11. Производство В2, В12, β-каротина, Д2.
- 12. Ассортимент витаминных препаратов.
- 13. Производство органических кислот

- 14. Получение лимонной, яблочной кислот.
- 15. Лекарственные препараты, содержащие органические кислоты.

Тема 6. Получение и использование ферментов в качестве лечебных средств. Ферменты как основа процесса биотрансформации

- 1. Инженерная энзимология. Свойства ферментов как природных катализаторов.
- 2. Классификация ферментов.
- 3. Промышленные продуценты ферментов.
- 4. Питательные среды для микробиологической промышленности.
- 5. Типы ферментеров
- барботажные
- эрлифтные
- барботажно-эрлифтные
- с механическим перемешиванием
- с циркуляционным перемешиванием
- эжекционные и т.д.
- 6. Очистка воздуха производственных помещений.
- 7. Системы контроля и управления ферментацией.
- 8. Глубинная непрерывная ферментация.
- 9. Твердофазная ферментация.
- 10. Глубинная ферментация
 - подготовка среды и продуцента
 - основная ферментация
 - предварительная обработка культуральной жидкости
 - выделение и очистка фермента
 - сушка, кристаллизация, стабилизация
- 11. Иммобилизация ферментов. Преимущества использования иммобилизованных ферментов.
- 12. Носители для иммобилизации. Требования к ним. Классификация носителей
- 13. Природные органические носители
- полисахариды (целлюлоза и ее производные, хитиновые и хитозановые, декстран, агароза, агар, альгиновая кислота и ее соли)
 - белки
 - -липилы
 - 14. Синтетические носители (стирол и его производные, производные акриловой кислоты).
 - 15. Неорганические носители.
- 16. Методы иммобилизации. Физическая иммобилизация (адсорбция, включение в полимерную структуру, микрокапсулирование, клатратообразование).
 - 17. Химическая иммобилизация.
 - 18. Стандартизация ферментных препаратов. Особенности хранения и транспортировки.
 - 19. Ассортимент ферментных препаратов.

Тема 7. Иммунобиотехнология

- 1. Учение об иммунитете.
- 2. Краткая история вакционологии.
- 3. Особенности современной вакционопрофилактики.
- 4. Виды вакцин.
- 5. Вакцины будущего.
- 6. Гомологичные и гетерологичные иммуноглобулины и сыворотки.
- 7. Получение препаратов иммуноглобулина.
- 8. Отечественные сывороточные препараты, применяемые для профилактики и лечения заболеваний.
 - 9. Основные пути повышения качества существующих сывороточных препаратов

Тема 8. Современные аспекты биотехнологического производства. Получение и использование рекомбинантных белков. Природные и синтетические материалы для репродукции тканей.

А. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов генетической инженерии

- 1. Генетическая инженерия.
- 2. Принципы технологий рекомбинантной ДНК.
- 3. Вектор. Векторные молекулы.
- 4. Экзоны и интроны . Процессинг и слайсинг.
- 5. Методы секвенирования.
- 6. Метод ПЦР.
- 7. Геномика. Международные базы данных.
- 8. Протеомика, ее методы и значение.
- 9. Инсулин.
- 10. Гормоны роста.
- 11. Эритропоэтин.
- 12. Интерфероны.
- 13. Иммунотоксины

Б. Общая характеристика биотехнологического процесса

- 1. Основные технологические стадии биотехнологического процесса.
- 2. Классификация процессов ферментации.
- 3. Аппаратурное оформление биотехнологического процесса.
- 4. Технологические параметры биосинтеза.

Вопросы к опросу

Умеет:

- использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов;
- изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств.
 - 1. Назовите определение генная инженерия и дайте характеристику, ее основных направлений.
 - 2. Какие основные достижения молекулярной генетики являются основой генной инженерии.
 - 3. Назовите фундаментальные и прикладные аспекты генной инженерии.
 - 4. Как можно получить ?целевой? ген для создания рекомбинантной молекулы ДНК
 - 5. Какие молекулы ДНК называются векторами.
 - 6. Свойства и структура векторных молекул.
 - 7. Какие ДНК и ее фрагменты можно использовать как векторные молекулы.
 - 8. Для чего были созданы искусственные хромосомы и их основные элементы.
 - 9. Какие существуют типы векторов.
 - 10. Какие ферменты использует, чтобы встроить ген в вектор.
- 11. Назовите методы введения чужеродного гена в клетку. Объяснить сущность трансформации, трансфекции,

электропорации и других.

12. В какую стадию роста популяции клеток формируется их компетентность. Важность соответствия вида клеток

реципиентов и векторных молекул.

- 13. По какому показателю ведут отбор геномодифицированных штаммов микроорганизмов.
- 14. Как проводится современное производство инсулина, интерферона, соматотропина и других. В каких случаях

используют бактериальные клетки, а в каких дрожжевые и почему.

Темы рефератов

Умеет:

- использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов;
- изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств.
 - 1. Культивирование изолированных клеток растений и млекопитающих.

- 2. Вакцины будущего.
- 3. Отечественные сывороточные препараты, применяемые для профилактики и лечения заболеваний.
 - 4. Генная инженерия как метод совершенствования биообъектов.
- 5. Метаболические пути биодеградации ксенобиотиков, созданных методом генной инженерии.
- 6. Создание продуцентов новых лекарственных веществ с помощью методов генетической инженерии.
 - 7. Инженерная энзимология. Свойства ферментов как природных катализаторов.

Темы эссе

Умеет:

- использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов;
- изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств.
- 1. Рекомбинантные колониестимулирующие факторы. Продуценты. Лекарственные препараты.
 - 2. Единая система обеспечения качества лекарств: GLP, GCP, GMP, GDP, GPP
 - 3. Стандартизация лекарственных средств, полученных методами биотехнологии.
- 4. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических и диагностических препаратов.

Тестовые задания

Знает

- как использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов;
- как изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств.
- 1. УСПЕХОВ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНЖЕНЕРИИ В ОБЛАСТИ СОЗДАНИЯ РЕКОМБИНАНТ-НЫХ БЕЛКОВ БОЛЬШЕ, ЧЕМ В СОЗДАНИИ РЕКОМБИНАНТНЫХ АНТИБИОТИКОВ. ЭТООБЪЯС-НЯЕТСЯ
 - А) большим количеством структурных генов, включенных в биосинтез антибиотиков
 - Б) более простой структурой белков
 - В) трудностью подбора клеток хозяев для биосинтеза антибиотиков
 - Г) проблемами безопасности производственного процесса
- 2. ПАРАМЕТРАМ КАЧЕСТВА, ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ С РЕФЕРЕНТНЫМ ПРЕПАРАТОМ В ТАКОЙ ЖЕЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЕ И ИМЕЮЩИМ ИДЕНТИЧНЫЙ СПОСОБ ВВЕЛЕНИЯ. НАЗЫВАЕТСЯ
 - А) взаимозаменяемый лекарственный препарат Б) фармакопейный стандартный образец
 - В) биоаналоговый лекарственный препарат Г) воспроизведенный лекарственный препарат
- 3. ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СУБСТАНЦИЯ КОТОРОГО ЯВЛЯЕТСЯ РЕКОМБИНАНТНОЙ НУКЛЕИНОВОЙ КИСЛОТОЙ, ПОЗВОЛЯЮЩЕЙ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ИЗМЕНЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ, НАЗЫВАЕТСЯ
 - А) генотерапевтический лекарственный препарат Б) биоаналоговый лекарственный препарат
 - В) взаимозаменяемый лекарственный препарат Г) воспроизведенный лекарственный препарат
 - 4. ПРЕДШЕСТВЕННИК ПРИ БИОСИНТЕЗЕ БЕНЗИЛПЕНИЦИЛЛИНА ДОБАВЛЯЮТ А)на вторые-третьи сутки после начала ферментации
 - Б) каждые сутки в течение 5-суточногопроцесса В) через 5часовпосленачала ферментации
 - Г) через 12 часов после начала ферментации
- 5. ПРИЧИНЫ ВЫСОКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ АНТИБИОТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ «УНА-ЗИН» И «АУГМЕНТИН» ЗАКЛЮЧАЮТСЯ В
 - А) действии на штаммы бактерии, продуцирующие беталактамазы
 - Б) невысокой токсичности (по сравнению с ампициллином и амоксициллином)

- В) невысокой стоимости Г) пролонгации эффекта
- 6. В КАКИХ УСЛОВИЯХ ЭКСПРЕССИРУЮТСЯ ГЕНЫ HOUSEKEEPING ПАТОГЕННОГО МИКРООРГАНИЗМА
 - А) на искусственных питательных средах и в живом организме
 - Б) только на искусственных питательных средах
 - В) под влиянием репрессоров
 - Г) под влиянием индукторов
 - 7. СТЕРИЛИЗАЦИЯ БИОРЕКТОРА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ
 - А) влажным паром под давлением Б) дезинфицирующим раствором
 - В) ультрафиолетовым облучением Г) сухим воздухом под давлением
- 8. ОСНОВНОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО ФЕРМЕНТАТИВНОЙ БИОКОНВЕРСИИ СТЕРОИДОВ ПЕРЕД ХИМИЧЕСКОЙ ТРАНСФОРМАЦИЕЙ СОСТОИТ В
 - А) избирательности воздействия Б) доступности реагентов В)сокращении времени процесса
 - Г) получении принципиально новых соединений
 - 9. «ГЕН МАРКЕР» НЕОБХОДИМ В ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНЖЕНЕРИИ ДЛЯ
 - А) отбора нужных колоний Б) включения вектора в клетки хозяина
 - В) включения «рабочего гена» в вектор Г) повышения стабильности вектора
- 10. ЭКОНОМИЧЕСКОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ОСНОВАННОГО НА ИММОБИЛИЗОВАННЫХ БИООБЪЕКТАХ ПЕРЕД ТРАДИЦИОННЫМ, ОБУ-СЛОВЛЕНО
 - А) многократным использованием биообъекта Б) меньшими затратами труда
 - В) более дешевым сырьем Г) ускорением производственного процесса
- 11. ДЛЯ ОТБОРА ЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ ИАКСУТРОФНЫХ МУТАНТОВ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ МЕТОД
 - А) отпечатков Б) индикаторных чашек В)тест-культур Г) ступенчатого отбора
- 12. КАКИЕ ФЕРМЕНТЫ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ ВЫДЕЛЕНИЯ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ФРАГ-МЕНТО В ДНК
 - А) рестриктазы Б) лигазы В)пермиазы Г)лиазы
- 13. В БИОТЕХНОЛОГИИ ПОНЯТИЮ «БИООБЪЕКТ» НАИБОЛЕЕ СООТВЕТСТВУЕТ СЛЕ-ДУЮЩЕЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ
 - А) организм, продуцирующий БАВ
 - Б) организм, на котором испытывают новые БАВ
- В) организм, вызывающий микробную контаминацию технологического оборудования
 - Г) фермент, используемый для генно-инженерных процессов
- 14. ПРИСОЕДИНЕНИЕМОЛЕКУЛЫЛЕКАРСТВЕННОГОВЕЩЕСТВАКМОНОКЛОНАЛЬ-НЫМАНТИТЕЛАМИЛИИХ FV-ФРАГМЕНТАМИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ
 - А) целенаправленной доставки ЛВ к месту его действия
 - Б) повышения стабильности ЛВ
 - В) расширения фармакологического спектра действия ЛВ
 - Г) снижения стоимости лекарственного препарата
 - 15. СУБЪЕДИНИЧНЫМИ ВАКЦИНАМИ ЯВЛЯЮТСЯ
 - А) антигенные детерминанты(белки) патогенного организма
 - Б) вакцины против одного возбудителя
 - В) генетически модифицированные патогенные микроорганизмы
 - Г) ДНК-вакцины
 - 16. ИММОБИЛИЗОВАННУЮ АМИНОАЦИЛАЗУ ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯПОЛУЧЕНИЯ
 - A)L-аминокислот
 - Б) глюкозо-фруктозных сиропов
 - В) пенициллина
 - Г) витамина В2
 - 17. СУЩЕСТВЕННОСТЬ ГЕНА НЕОБХОДИМА ДЛЯ
 - А)поддержания жизнедеятельности
 - Б) размножения клетки
 - В) инвазии в ткани
 - Г) инактивации антимикробного вещества
- 18. КАКУЮ АМИНОКИСЛОТУ ЦЕЛЕСООБРАЗНЕЕ ПОЛУЧАТЬ ХИМИЧЕСКИМ СИНТЕ-ЗОМ И ГИДРОЛИЗОМ БЕЛОК СОДЕРЖАЩЕГО СЫРЬЯ
 - А) глицин
 - Б) лизин
 - В) триптофан

Г) аргинин

19. ИММОБИЛИЗАЦИЯ ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ОГРАНИЧИВАЕТСЯ ТАКИМ ОБСТОЯТЕЛЬСТВОМ, КАК

- А) наличие у фермента кофермента
- Б) высокая лабильность фермента
- В) наличие у фермента субъединиц
- Г) принадлежность фермента к гидролазам

20. В БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОМ ПРОИЗВОДСТВЕ ОСНОВНОЙ ЦЕЛЬЮ ИММОБИЛИЗА-ЦИИ ФЕРМЕНТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) многократное использование Б) повышение удельной активности В) повышение стабильности
- Г) расширение субстратного спектра

21. БИОСЕНСОРЫ-ЭТО ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА ДЛЯ ПРЕОБРАЗОВАНИЯ РЕ-ЗУЛЬТАТОВ

А)биохимического процесса в физический сигнал

- Б) физического процесса в химический сигнал
- В)химического процесса в физический сигнал
- Г)физического процесса в биологический сигнал

22. ЧЕМ СТЕРИЛИЗУЮТ ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ВОЗДУХ ДЛЯ-БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА

- А) фильтрованием
- Б) УФ-облучением
- В) нагреванием

Г)радиацией в малых дозах

23. В МИКРОБНОЙ КЛЕТКЕ МИШЕНЬ ДЛЯ АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫХ ВЕ-ЩЕСТВ ТАКЖЕ НАЗЫВАЕТСЯ

А) таргет Б) промотор В) сайт Γ) экзон

24. ПЕЛЬЮ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ГЕНОМА ЯВЛЯЕТСЯ УСТАНОВЛЕНИЕ

- А) последовательности нуклеотидов Б) размеров генома В)изменения метаболизма
- Г) соотношения А-Т/ГЦ пар нуклеотидов

25. КОМПЛЕКСНЫЙ КОМПОНЕНТ ПИТАТЕЛЬНОЙ СРЕДЫ, РЕЗКО ПОВЫШАЮЩИЙ ПРОИЗВОДИТЕЛЬНОСТЬ ФЕРМЕНТАЦИИ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ПЕНИЦИЛЛИНА

- **A) кукурузный экстракт** Б) гороховая мука В) соевая мука Γ) хлопковая мука
- 26. ПРИ БИОСИНТЕЗЕ ПЕНИЦИЛЛИНА ПРЕДШЕСТВЕННИК ДОБАВЛЯЮТ
- А) на вторые-третьи сутки после начала ферментации
- Б) в начале ферментации
- В) в подготовительной стадии
- Г) каждые сутки в течение 5-суточногопроцесса

27. БИОТЕХНОЛОГУ «ГЕН-МАРКЕР» НЕОБХОДИМ ДЛЯ

- А) отбора рекомбинантов
- Б) образования компетентных клеток хозяина
- В) модификации места взаимодействия рестриктаз с субстратом
- Г) повышения активности рекомбинанта

28. ПРИЧИНОЙ НЕВОЗМОЖНОСТИ ЭКСПРЕССИИ ГЕНА ЧЕЛОВЕКА КЛЕТКАХ ПРОКАРИОТ ЯВЛЯЕТСЯ

В

А) отсутствие сплайсинга

- Б) невозможность репликации плазмид
- В) отсутствие транскрипции
- Г) высокая концентрация нуклеаз

29. К ЗАЩИТЕ ПРОДУЦЕНТОВ АМИНОГЛИКОЗИДОВ ОТ СОБСТВЕННОГО АНТИБИОТИКА ОТНОСИТСЯ

А) временная ферментативная инактивация

- Б) активный выброс
- В) низкое сродство рибосом
- Г) компартментация

30. ПРЯМОЙ ПЕРЕНОС ЧУЖЕРОДНОЙ ДНК В ПРОТОПЛАСТЫ ВОЗМОЖЕН С ПОМОЩЬЮ

А) упаковки в липосомы

- Б) трансформации
- В) микроинъекции
- Г) культивирования протопластов на соответствующих питательных средах

31. СВОЙСТВО НОВЫХ БЕТАЛАКТАМНЫХ АНТИБИОТИКОВ НАИБОЛЕЕ ЦЕННОЕПРИ ЛЕЧЕНИИ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ У БОЛЬНЫХ С ВИЧ-ИНФЕКЦИЕЙ

А) связывание с ПСБ-2

- Б) слабая токсичность
- В) устойчивость к беталактамазам
- Г) связывание с ПСБ-3

32. В КАКИХ УСЛОВИЯХ ВОЗМОЖНО ОБЪЕДИНЕНИЕ ГЕНОМОВ КЛЕТОК РАЗНЫХ ВИ-ДОВ И РОДОВ ПРИСОМАТИЧЕСКОЙ ГИБРИДИЗАЦИИ?

- А) в искусственных
- Б) в природных без патологии
- В) в природных и искусственных
- Г) в природных при развитии патологического процесса

33. ПЕЛЬЮ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ГЕНОМА ЯВЛЯЕТСЯ УСТАНОВЛЕНИЕ

- А) последовательности нуклеотидов Б) размеров генома В) содержания А-Т
- Г) соотношения А-Т/Г-Ц пар нуклеотидов

34. МЕТИЦИЛЛИНОРЕЗИСТЕНТНОСТЬ (MRSA) ОБУСЛОВЛЕНА

- А) появлением ПСБ-2а Б) быстротой размножения В) комплексомβ-лактамаз
- Г) появлением капсулы

35. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ НА ОСНОВЕ АМИНОКИСЛОТ, РЕ-ГУЛИРУЮЩИЙ МЕТАБОЛИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ

- А) церебролизин
- Б) глутамин
- В) метионин
- Г) цистеин

36. К АКТИВНОЙ ИММУНОМОДУЛЯЦИИ ОТНОСЯТСЯ

- А) вакцины
- Б) поликлональные антитела
- В) моноклональные антитела
- Г) рекомбинантные интерлейкины

37. ПРИ ВЫРАЩИВАНИИ ПРОПИОНОВЫХ БАКТЕРИЙ ДЛЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПОЛУЧЕНИЯ ВИТАМИНА В12 ОПТИМАЛЬНЫМ РЕЖИМОМ ФЕРМЕНТАЦИОННОГО ПРОЦЕССА В БОЛЬШИНСТВЕ СЛУЧАЕВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) периодический Б) полупериодический В)циклический Г) многоциклический
- **38.** АНТИГЕН СВЯЗЫВАЮЩАЯ АКТИВНОСТЬ АНТИТЕЛ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ ФРАГМЕНТОМ
 - **A) Fv B**) Fc **B**) CL Γ) CH1

39. ПАССИВНУЮ СПЕЦИФИЧЕСКУЮ ИММУНОМОДУЛЯЦИЮ ВЫЗЫВАЮТ

- А) поликлональные антитела
- Б) вакцины
- В) рекомбинантные интерлейкины
- Г) рекомбинантные интерфероны

40. К ЖИВЫМ ВАКЦИНАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) аттенуированные
- Б) корпускулярные
- В) синтетические
- Г) молекулярные

41. К ПАССИВНОЙ НЕСПЕЦИФИЧЕСКОЙ ИММУНОМОДУЛЯЦИИ ОТНОСЯТСЯ

- А) рекомбинантные интерфероны Б) вакцины В) поликлональные антитела
- Г) моноклональные антитела

42. К ИНАКТИВИРОВАННЫМВАКЦИНАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) молекулярные
- Б) дивергентные
- В) аттенуированные
- Г) рекомбинантные

43. МЕСТНЫЙ ИММУННЫЙ ОТВЕТ В БОЛЬШЕЙ СТЕПЕНИ ОБУСЛОВЛЕН АНТИТЕ-ЛАМИ КЛАССА

A)IgA

Б)IgE

B)IgM

 Γ)IgG

44. К ПАССИВНОЙ ИММУНОСУПРЕССИИ ОТНОСИТСЯ

- А) специфическая плазмоиммуносорбция
- Б) неспецифическая гемосорбция

- В) иммуноплазмофорез
- Г) трансплантация костного мозга

45. В СОСТАВ ВАКЦИНЫ КАК ИММУНОБИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРЕПА-РАТА ОБЯЗАТЕЛЬНО ВХОДИТ

- А) действующий компонент (антиген)
- Б) консервант
- В) стабилизатор
- Г) адъювант

46. В ПРОИЗВОДСТВЕ КАКОГО ВИТАМИНА, В БОЛЬШИНСТВЕ СТАДИЙ ПОЛУЧЕНИЯ КОТОРОГО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ОРГАНИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ, УСПЕШНО ПРИМЕНЯЕТСЯ БИОКОН-ВЕРСИЯ?

- А) аскорбиновой кислоты
- Б) пиридоксина
- В) цианокобаламина
- Г) эргостерина

47. ОТЛИЧИЕ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ ОТ ПОЛИКЛОНАЛЬНЫХ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) возможная контаминация
- Б) низкая чувствительность
- В) низкая специфичность
- Г) низкая стоимость

48. В ПРОЦЕССЕ ФЕРМЕНТАЦИИ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ВИТАМИНА В12 В ФЕРМЕНТЕР НЕОБХОДИМО ПОДАВАТЬ

- А) 5,6-диметилбензимидазол со щелочным раствором
- Б) дистиллированную воду
- В) раствор глюкозы
- Г) раствор сульфата аммония

49. ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ОЧИСТКА ВИТАМИНА В12 ОБЫЧНО НА ПРОИЗВОДСТВЕ ПРОВОДИТСЯ НА КОЛОНКАХ СПОМОЩЬЮ

- А) полиэтиленгликоля
- Б) геля
- В) окиси кальция
- Г) окиси алюминия

50. В КАКОЙ ФОРМЕ ДЛЯ РИБОФЛАВИНА ХАРАКТЕРНА БИОЛОГИЧЕСКАЯ АКТИВ-НОСТЬ?

- А) в обеих ФМНи ФАД
- Б) только в коэнзимной ФМН
- В) только в коэнзимной ФАД
- Г) в форме 6 ДМБ

51. ВИТАМИН РР (НИКОТИНОВАЯ КИСЛОТА) В ПРОМЫШЛЕННЫХ МАСШТАБАХ БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКИ МОЖЕТ БЫТЬ ПОЛУЧЕН ИЗ

- А) пекарских дрожжей
- Б) бактерий
- В) плесневых грибов
- Г) мицелиальных грибов

52. ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ

- А) воздействие на определенные клеточные популяции
- Б) иммуносцинтиграфия опухолей
- В) очистка молекул и клеток, несущих специфический антиген
- Г) создание новых лекарственных средств и биопрепаратов

53. ПО ЗАВЕРШЕНИИ ИММУНОХИМИЧЕСКОЙ РЕАКЦИИ ИЗМЕРЯЮТ

- А) количество метки, связанной с антителами
- Б) количество свободной метки
- В) количество метки, связанной с антигеном
- Г) количество метки, связанной с мультиферментным комплексом

54. К СПЕЦИФИЧЕСКОЙ ПАССИВНОЙ ИММУНОСУПРЕССИИ ОТНОСЯТСЯ

- А) антиидиотипические антитела
- Б) рекомбинантные антигены
- В) толерогены
- Г) анти-цитокиновые моноклональные антитела

55. В ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ РЕКОМБИНАНТНЫХ БЕЛКОВ СТАДИЯ ОТБОРА ТРАНСФОРМИРОВАННЫХ КЛЕТОК С РЕКОМБИНАНТНОЙ ДНК ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

- А) использованием гена-маркера
- Б) синтезом и выделением рекомбинантных белков
- В) трансформированием рекомбинантного вектора в клетку хозяина
- Г) встраиванием гена в вектор ДНК

56. ИЗ ГРУППЫ ГОМОЛОГИЧНЫХ УБИХИНОНОВ НАИБОЛЬШИЙ ИНТЕРЕС ПРЕДСТАВ-ЛЯЕТ

А) убихинон-10 (Ко Q10)

- Б) убихинон (Ко Q6)
- В) убихинон-9 (Ко Q7)
- Г) убихинон-8 (Ко Q8)

57. СИНОНИМ «НОРМОФЛОРОВ»

А) пробиотики

- Б) энтеробактерии
- В) лактобактерии
- Г) бактероиды

58. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ, ОТНОСЯЩИХСЯ ТОЛЬКО К ТЕХНОЛОГИИ

- А) идентификация молекул
- Б) иммунохимические анализы биологических жидкостей и клеток организма
- В) иммунорегуляция с помощью антиидиотипических антител
- Г) исследование этиологиии патогенеза различных заболеваний

59. ГЛАВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ К ЛЮБЫМ ШТАММАМ ДЛЯ КУЛЬТИВИРОВАНИЯ БАКТЕРИЙ

- А) активное продуцирование целевого продукта
- Б) идентификация штамма
- В) фагоустойчивость
- Г) устойчивость к высоким температурам

60. НАОСНОВЕКАКОГОШТАММАСОЗДАН ПРЕПАРАТ КОЛИБАКТЕРИН?

- A) E.coli
- Б) Bifidobacteriumbifidum
- B) Lactobacillus
- Γ) Proteus

61. К СПЕЦИФИЧЕСКОЙ АКТИВНОЙ ИММУНОСУПРЕССИИ ОТНОСЯТСЯ

- А) иммунотоксины
- Б) рекомбинантные антигены
- В) антиидиотипические антитела
- Г) анти-цитокиновые моноклональные антитела

62. САМАЯ МНОГОЧИСЛЕННАЯ ГРУППА МИКРОРГАНИЗМОВ КИШЕЧНИКА В ОТСУТ-СТВИЕ КАКОЙ-ЛИБО ПАТОЛОГИИ

- А) бифидобактерии
- Б) пептококки
- В) кишечнаяпалочка
- Г) стафилококки

63. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МОЛОЧНО-КИСЛЫХ БАКТЕРИЙ ПРИ ПОДАВЛЕНИИ ПАТО-ГЕННЫХ И ГНИЛОСТНЫХ БАКТЕРИЙ СВОДИТСЯ К

- А) понижению рН и адгезии на эпителии кишечника
- Б) повышению рН и адгезии на эпителии кишечника
- В) только понижению рН
- Г) нейтрализации токсических веществ

64. ВТОРАЯ СТАДИЯ ПРОЦЕССА ПОЛУЧЕНИЯ НОРМОФЛОРОВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ

- А) культивирование бактерий
- Б) смешивание концентрата бактерий с наполнителями
- В) подготовка питательной среды
- Г) отделение биомассы

65. ВТОРОЙ СТАДИЕЙ В ЦЕПИ РЕАКЦИЙ ПОЛУКОЛИЧЕСТВЕННОГО МЕТОДА ЭКС-ПРЕСС-АНАЛИЗА НА БУМАГЕ (МНОГОСЛОЙНЫЕ ЦЕЛЛЮЛОЗНЫЕ ПОЛОСКИ) ПРИ ОПРЕДЕЛЕ-НИИ ТЕОФИЛЛИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) присоединение коньюгатасФАД к глюкозо-оксидазе
- Б) реакция пероксида водорода с пероксидазой и донором протонов
- В) вытеснение коньюгата (теофиллин-ФАД) из комплекса его антителами свободным теофиллином

Г) измерение интенсивности окрашивания

66. МОНИТОРИНГ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕРАПИИ ЗАБОЛЕВАНИЙ НЕЦЕЛЕ-СООБРАЗЕН В СЛУЧАЕ

- А) высокого терапевтического эффекта
- Б) низкого терапевтического эффекта
- В) длительного применения лекарственных средств
- Г) возможности проявления побочных эффектов

67. МОЛОЧНО-КИСЛЫЕ БАКТЕРИИ МОГУТ ОКАЗЫВАТЫПО-ЛОЖИТЕЛЬНОЕ ДЕЙСТВИЕ ПУТЕМ ВЛИЯНИЯ

- А) одновременно на расщепление лактозы, на усиление неспецифического иммунитета и на метаболизм холестерина
- Б) только на расщепление лактозы путем гидролитического расщепления
- В) только на усиление неспецифического иммунитета организма хозяина
- Г) только на метаболизм холестерина

68. ТИТРУЕМАЯ КИСЛОТНОСТЬ КУЛЬТУРАЛЬНОЙ СРЕДЫ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ МЕТОДОМ ТИТРИРОВАНИЯ

- А) кислотно-основного
- Б) окислительно-восстановительного
- В) комплексонометрического
- Г) потенциометрического

69. БЕЛКИ-ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ БИОПОЛИМЕРЫ, СОСТОЯЩИЕ ИЗ ОСТАТКОВ АМИНОКИСЛОТ, СОЕДИНЕННЫХ МЕЖДУ СОБОЙ

- А) амидными и дисульфидными связями
- Б) сложноэфирными и амидными связями
- В) только сложноэфирными связями
- Г) только дисульфидными связями

70. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АНТИБИОТИКОВ РИФАМПИЦИНОВ НАПРАВЛЕН НА

- А) ингибирование синтеза РНК и метаболизма фолиевой кислоты
- Б) нарушение синтеза биомакромолекул в клетке
- В) изменение функции цитоплазматической мембраны
- Г) воздействие на синтез белка в рибосомах

71. КАКОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО ИМЕЮТ МЕМБРАНЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В БИОТЕХНОЛО-ГИИ

- А) конечный продукт не подвергается тепловым и химическим воздействиям
- Б) очистка и концентрирование происходит с изменением агрегатного состояния лекарственных соединений
 - В) конечный продукт подвергается химическим изменениям
 - Г) выраженное механическое и гидродинамическое воздействие на биологический материал

72. МОНИТОРИНГ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ В ТЕРАПИИ, НЕОБХО-ДИМ В СЛУЧАЕ

- А) достаточно трудно измеряемого фармакологического эффекта и лечении новорожденных
- Б) легко измеряемого фармакологического эффекта и лечении новорожденных
- В) только при лечении новорожденных
- Г) только при лечении взрослых

73. НАЧАЛЬНОЙ СТАДИЕЙ В ОБЩЕЙ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЙ СХЕМЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) подготовка посевного материала или инокулята
- Б) подготовка питательной среды
- В) ферментационный процесс
- Г) очистка и концентрирование

74. КАКАЯ ПОДВИЖНАЯ ФАЗА ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ ОБРАЩЕННО-ФАЗВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

- А) полярная и градиент с понижением полярности
- Б) неполярная и градиент с понижением полярности
- В) полярная и градиент с повышением полярности
- Г) неполярная и градиент с повышением полярности

75. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПОЛИЕНОВЫХ АНТИБИОТИКОВ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

- А) изменении функции цитоплазматической мембраны
- Б) нарушении синтеза биомакромолекул в клетке
- В) воздействии на синтез белка в рибосомах

Г) ингибировании синтеза РНК и метаболизма фолиевой кислоты

76. СУПРЕССИЮ ИММУННОГО ОТВЕТА ПРИ СПЕЦИФИЧЕСКОМ ПАССИВНОМ ВОЗ-ДЕЙСТВИИ ВЫЗЫВАЕТ ПРИМЕНЕНИЕ ИММУНОБИОПРЕПАРАТОВ И МЕТОДОВ

- А) иммунотоксинов, антиидиотипических антител, моноклональных антител
- Б) неспецифической гемосорбции иммуноплазмофореза
- В) специфической гемосорбции иммуноплазмофореза
- Г) рекомбинантных антигенов, толерогенов, гаптенов, поликлональных антител

77. ТРЕТЬЕЙ СТАДИЕЙ В ЦЕПИ РЕАКЦИЙ ПОЛУКОЛИЧЕСТВЕННОГО МЕТОДА ЭКС-ПРЕСС-АНАЛИЗА НА БУМАГЕ ПРИ ОПРЕЛЕЛЕНИИ ТЕОФИЛЛИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) реакция пероксида водорода с пероксидазой и донором протонов
- Б) присоединение коньюгатас ФАД к глюкозо-оксидазе с последующей активацией ее и образованием пероксида водорода
- В) вытеснение коньюгата (теофиллин-ФАД) из комплекса его с антителами свободным теофиллином
 - Г) измерение интенсивности окрашивания

78. С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ДИНАМИКИ РОСТА ПРОДУЦЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ФАЗОЙ АУТОЛИЗА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) полное истощение субстрата, скорость прироста биомассы нулевая
- Б) адаптация культуры микроорганизмов к новым условиям и практическое отсутствие митотической активности
 - В) быстрое накопление биомассы и продуктов метаболизма
- Г) скорость роста культуры снижается в связи с накоплением токсичных продуктов метаболизма и расходом питательных веществ

79. НАИБОЛЕЕ ОПТИМАЛЬНЫМ СПОСОБОМ РАЗРУШЕНИЯ КЛЕТОК В ГЕННОЙ ИНЖЕ-НЕРИИ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) химико-ферментативный
- Б) механический
- В) термический
- Г) осмотический

80. ЕМКОСТЬЮ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ ЭЛЕКТРОЛИТОМ ПРИ ЭЛЕКТРОФОРЕЗЕ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) электрофоретическая камера
- Б) источник тока
- В) пластина
- Г) гребенка

81. ИДЕНТИФИКАЦИЮ РЕКОМБИНАНТНОЙ ДНК МОЖНО ПРОВЕСТИ С ПОМОЩЬЮ

- А) ультрафиолетовой лампы
- Б) электрофоретической камеры
- В) пластины
- Г) гребенки

82. ТЕХНОЛОГИЯ, ОСНОВАННАЯ НА ИММОБИЛИЗАЦИИ БИООБЪЕКТА, УМЕНЬШАЕТ В ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ НАЛИЧИЕ ПРИМЕСЕЙ

- А) белков
- Б) следовых количеств тяжелых металлов
- В) пирогенных веществ
- Г) органических растворителей

83. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ БАКТЕРИЙ В КАЧЕСТВЕ ПРОДУЦЕНТОВ БЕЛКА И ВИТАМИНОВ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ ПРОИЗВОДСТВЕ ИМЕЕТ ОПРЕДЕЛЕННОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО, КАКОВЫМ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) относительно несложная технология
- Б) невысокая скорость реакции биосинте забелка
- В) возможность биосинтеза вторичных метаболитов
- Γ) возможность ненаправленного воздействия через селекцию на химический состав клеток для повышения биологической активности конечного продукта

84. РИБОФЛАВИНЫ СПОСОБНЫ СИНТЕЗИРОВАТЬ

- А) высшие растения
- Б) низшие растения
- В) грибы
- Г) простейшие

85. ДЕЙСТВУЮЩИМ НАЧАЛОМ ВАКЦИНЫ ЯВЛЯЮТСЯ

- А) вещества, являющиеся специфическими антигенами
- Б) вещества, повышающие стабильность вакцины при ее хранении

- В) вещества, повышающие вирулентность
- Г) вещества, повышающие иммуногенность

86. В ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ РЕКОМБИНАНТНЫХ БЕЛКОВ СТАДИЕЙ ПОЛУЧЕНИЯ КЛОНИРОВАННОГО ЛНК ЯВЛЯЕТСЯ

- А) перенос рекомбинантного вектора в клетку хозяина
- Б) синтез и выделение рекомбинантных белков
- В) отбор трансформированных клеток с рекомбинантной ДНК по гену-маркеру
- Г) встраивание гена в вектор ДНК

87. В ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ РЕКОМБИНАНТНЫХ БЕЛКОВ ВЕКТОРНОЕ ЛНК ПОЛУЧАЮТ

- А) встраиванием нужного гена в векторную ДНК
- Б) синтезом и выделением рекомбинантных белков
- В) отбором трансформированных клеток с рекомбинантной ДНК по гену-маркеру
- Г) введением рекомбинантного вектора в клетку хозяина

88. ВТОРОЙ СТАДИЕЙ В ОБЩЕЙ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЙ СХЕМЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) подготовка питательной среды
- Б) подготовка посевного материала или инокулята
- В) ферментационный процесс
- Г) очистка и концентрирование

89. НАЛИЧИЕ РЕГУЛИРУЕМОГО ПРОМОТОРА ПОЗВОЛЯЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ СИНТЕЗ ЦЕЛЕВОГО ПРОДУКТА

- А) на определенных этапах роста клеточной культуры
- Б) на любом этапе роста клеточной культуры
- В) независимо от температуры или концентрации кислорода
- Г) независимо от состава питательной среды

90. ПРИ ГЕЛЬ-ФИЛЬТРАЦИИ ПОСЛЕДНИМИ ЭЛЮИРУЮТСЯ

- А) низкомолекулярные соединения Б) крупные белки В)мелкие пептиды
- Г) высокомолекулярные соединения

91. НА РАСТВОРИМОСТЬ БЕЛКОВ СУЩЕСТВЕННОЕ ВЛИЯНИЕ ОКАЗЫВАЮТ

- А) рН, ионная сила, диэлектрические свойства растворителя
- Б) температура, давление, рН В) ионная сила, температура
- Г) диэлектрические свойства растворителя, давление

92. ПОВЫШЕНИЕ КАЧЕСТВА ФИЛЬТРАЦИИ В БИОСИНТЕЗЕТРЕБУЕТ

- А) тепловой коагуляции Б) обработки культуральной жидкости неэлектролитами
- В) химической коагуляции Г) нефильтрующих наполнителей

93. МЕТОД ПРЯМОГО ПЕРЕНОСА ГИБРИДНОЙ ДНК В ИЗОЛИРОВАННЫЕ ПРОТОПЛАСТЫ

А) упаковкав липосомы Б) химико-энзиматический В) биологический Г) микробиологический

94. ОСНОВНОЕ ОГРАНИЧЕНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕМБРАННЫХ МЕТОДОВ

- А) высокая температура. Б) агрегатное состояние лекарственных соединений
- В) механическое воздействие на биологический материал Г)герметичность

95. ПЯТОЙ СТАДИЕЙ В ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ РЕКОМБИНАНТНЫХ БЕЛКОВ ЯВ-ЛЯЕТСЯ

- А) лианеризация векторной ДНК Б) выбор клонирующего вектора
- В) выбор селективного маркера Г) ферментативное расшепление нужного белка рестриктазами
- 96. КОНСЕРВАНТАМИ ВАКЦИН ЯВЛЯЮТСЯ ВЕЩЕСТВА
- А) определяющие стабильность вакцин при хранении Б) повышающие вирулентность
- В) понижающие вирулентность Г) повышающие иммуногенность антигена

97. ЕСЛИ ТИП ВОЗДЕЙСТВИЯ КАК СПОСОБ УСИЛЕНИЯ ИММУННОГО ОТВЕТА ОТНО-СИТСЯ К АКТИВНОМУ, ТО ЕГО ВЫЗЫВАЮТ

- А) вакцины на основе рекомбинантных протективных антигенов, живых гибридных носителей
- Б) рекомбинантные интерлейкины, интерфероны
- В) проликлональные антитела к инфекционным агентам, к микробным токсинам Г) толерогены

98. ДЛЯ РАЗДЕЛЕНИЯ БЕЛКОВ ПО ЗАРЯДУ ИСПОЛЬЗУЮТ

- А) электрофорез в отсутствии додецилсульфатанатрия, изоэлектрофокусирование, ионообменную хроматографию
- Б) электрофорез в присутствии додецилсульфатанатрия, изоэлектрофокусирование, ионообменную хроматографию

В) только изоэлектрофокусирование Г)только ионообменную хроматографию

99. К ИММУНОТОКСИНАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) цитостатики с антителами и токсины с антителами
- Б) только цитостатики с антителами В) только токсины с антителами Г)цитокины

100.К ЛЕКАРСТВЕННЫМ И ДИАГНОСТИЧЕСКИМ ПРЕПАРАТАМ НА ОСНОВЕ МЕДИАТО-РОВ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ОТНОСЯТСЯ ЦИТОКИНЫ-БЕЛКИ, СИНТЕЗИРУЕМЫЕ

А) моноцитами Б) лейкоцитами В)нейтрофилами Г)эритроцитами

101.БОЛЬШИНСТВО МЕДИАТОРОВ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ВЫРАБАТЫВАЕТСЯ В ОРГА-НИЗМЕ В

- А) небольших количествах и быстро инактивируются
- Б) больших количествах и являются стабильными
- В) больших количествах и быстро инактивируются
- Г) небольших количествах и являются стабильными

102.ПРИ ПРОМЫШЛЕННОМ ПОЛУЧЕНИИ ВИТАМИНА С ИСПОЛЬЗУЮТСЯ МЕТОЛЫ

А) химико-энзиматические Б) химические В) микробиологические Г) биотрансформации

103.ПО МЕТОДУ ПОЛУЧЕНИЯ ГИБРИДОМ СОМАТИ-ЧЕСКИХ КЛЕТОК КЕЛЛЕРА И МИЛЬШТЕЙНА ПРОИСХОДИТ

А) слияние лимфоцитов иммунизированной антигеном мыши с опухолевой клеткой

- Б) слияние лимфоцитов иммунизированной антигеном мыши с фагами
- В) слияние опухолевых клеток иммунизированной антигеном мыши
- Г) слияние лимфоцитов иммунизированной антигеном мыши с дрожжевой клеткой

104.ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ, ОТНОСЯЩИХСЯ ТОЛЬКО К ДИАГНОСТИКЕ

- А) типирование групп крови и тканей
- Б) исследование этиологии и патогенеза различных заболеваний
- В) направленный транспорт лекарств
- Г) идентификация молекул

105.К ВОЛОРАСТВОРИМЫМ ВИТАМИНАМ ОТНОСИТСЯ

А) аскорбиновая кислота Б) холекальцийферол (Д3) В) в каротин Г) эргокальциферол (Д2)

106.ВЫБЕРИТЕ ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ, ОТНОСЯЩУ-ЮСЯ ТОЛЬКО К НАУЧНЫМ ИССЛЕДОВАНИЯМ

- А) исследование системных и межсистемных механизмов регуляции
- Б) направленный транспорт лекарств
- В) влияние на иммунные регуляторные механизмы с помощью антител к лимфокинам
- Г) очистка молекул и клеток, несущих специфический антиген

107.К СПЕЦИФИЧЕСКИМ ЗАЩИТНЫМ БЕЛКАМ ОТНОСЯТСЯ

А) антитела Б) ревертазы В) гистоны Г)шапероны

108.ВОЗМОЖНО ЛИ ПОЛУЧЕНИЕ ВТОРИЧНЫХ МЕТАБОЛИТОВ (АНТИБИОТИКОВ) В РЕЖИМЕ НЕПРЕРЫВНОГО КУЛЬТИВИРОВАНИЯ?

- А) возможно по схеме двухступенчатого хемостата Б) невозможно
- В) возможно в турбидостатическом режиме Г)возможно в хемостатическом режиме

109.К ПОСЛЕДНЕЙ СТАДИИ В ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ РЕКОМБИНАНТНЫХ БЕЛКОВ ОТНОСИТСЯ

А)синтез и выделение рекомбинантных белков

- Б) отбор трансформированных клеток с рекомбинантной ДНК по гену-маркеру
- В)трансформирование рекомбинантного вектора в клетку хозяина

Г)встраивание гена в вектор ДНК

110.ПОСЛЕДНЯЯ СТАДИЯ ПРОЦЕССА ПОЛУЧЕНИЯ НОРМОФЛОРОВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ

А)фасовка Б) культивирование бактерий В)подготовка питательной среды Г)отделение биомассы

111.КАКИЕ МЕТОДЫ НЕОБХОДИМЫ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО МОНИТО-РИНГА

- А) иммуноаналитические Б) колориметрические В) спектрофотометрические
- Г) хроматографические

112.ТЕСТЫ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ВЫСОКОЭФФЕКТИВНОЙ ЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТО-ГРАФИИ ОТЛИЧАЮТСЯ ОТ ИММУНОАНАЛИТИЧЕСКИХ

- А) предварительной обработкой проб Б) точностью В) чувствительностью
- Г) высокой стоимостью анализа

113.К ЖИРОРАСТВОРИМЫМ ВИТАМИНАМ ОТНОСИТСЯ

А) холекальцийферол Б) цианокобаламин В)аскорбиновая кислота Г)никотиновая кислота

114.ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ КОНЦЕНТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АНАЛИЗИРУЕ-МОЙ ПРОБЕ, ИСПОЛЬЗУЯ ИЗВЕСТНЫЕ КОЛИЧЕСТВА НЕМЕЧЕННОГО ВЕЩЕСТВА (ПРОБЫ), ПРИМЕНЯЮТ

- А) построение калибровочного графика Б) химический индикатор В) метод одного стандарта
- Г) потенциометрический индикатор

115. ФЕРМЕНТНЫЕ МЕТКИ В ИММУНОАНАЛИЗЕ ОТЛИЧАЮТСЯ ОТ РАДИОАКТИВНЫХ

- А) стабильностью и безопасностью Б) точностью В) чувствительностью Г)только стабильностью
- 116. ФЕРМЕНТЫ ПО СВОЕЙ БИОХИМИЧЕСКОЙ ПРИРОЛЕ ЯВЛЯЮТСЯ
- А) белками и РНК Б) липопротеидами В) белками Г)нуклеиновыми кислотами

117.В КАКИХ ПОЛОЖЕНИЯХ УГЛЕРОДНОГО ATOMA ПРИСУТСТВИЕ ГИДРОКСИЛЬНЫХ ГРУПП В ЯДРЕ ЦИКЛОПЕНТАНПЕРГИДРОФЕНАНТРЕНА ОБУСЛОВЛИВАЕТ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКУЮ АКТИВНОСТЬ ДЛЯ БОЛЬШИНСТВА СТЕРОИДНЫХ ГОРМОНОВ

118. ТРЕТЬЯ СТАЛИЯ ПРОЦЕССА ПОЛУЧЕНИЯ НОРМОФЛОРОВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ

- А) отделение биомассы Б) смешивание концентрата бактерий с наполнителями
- В) культивирование бактерий Г) подготовка питательной среды

123. С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ДИНАМИКИ РОСТА ПРОДУЦЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЭКСПОНЕНЦИАЛЬНОЙ ФАЗОЙ РОСТА КУЛЬТУРЫ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) быстрое накопление биомассы и продуктов метаболизма
- Б) адаптация культуры микроорганизмов к новым условиям и практическое отсутствие митотической активности
 - В) динамическое равновесие
 - Г) полное истощение субстрата

124. ГЕН-МИШЕНЬ В ДНК-ДИАГНОСТИКЕ ДОЛЖЕН

- А) быть специфичен
- Б) иметь небольшой размер В) отвечать за жизненно-важные функции
- Г) иметь специфические сайты рестрикции

125. ЧЕТВЕРТОЙ СТАДИЕЙ В ОБЩЕЙ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЙ СХЕМЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) очистка и концентрирование Б) подготовка посевного материала или инокулята
- В) подготовка питательной среды Г) ферментационный процесс

126. ОГРАНИЧЕНИЯ ПРИМЕНЕНИЯ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ В ТЕРАПИИ ВОЗНИКАЮТ ПО ПРИЧИНЕ

- А) возможной контаминации Б) аллергических реакций В) токсических проявлений
- Г)снижения иммунитета

127.ФЕРМЕНТ, РАСЩЕПЛЯЮЩИЙ ЛАКТОЗУ И ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ЛАКТАЗНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ

А) бетагалактозидаза Б) солизим В)террилитин Г)стрептокиназа

128. ОСНОВНЫМ НЕЛОСТАТКОМ ЖИВЫХ ВАКЦИН ЯВЛЯЕТСЯ

- А) опасность спонтанного восстановления вирулентности
- Б) необходимость использования холодильников для хранения
- В) сложность культивирования многих патогенных микроорганизмов
- Г) низкая эффективность

129.В БИОТЕХНОЛОГИИ СТЕРИЛИЗАЦИИ СООТВЕТСТВУЕТ

- А) уничтожение всех микроорганизмов и их покоящихся форм
- Б) выделение бактерий из природного источника
- В) уничтожение патогенных микроорганизмов
- Г) уничтожение спор микроорганизмов

130.КОЛОНОЧНЫЙ БИОРЕАКТОР С ИММОБИЛИЗОВАННЫМИ ЦЕЛЫМИ КЛЕТКАМИ ОТ-ЛИЧАЕТСЯ ОТ РЕАКТОРА С ИММОБИЛИЗОВАННЫМИ ФЕРМЕНТАМИ

- А) наличием устройств для подвода или отвода газов
- Б) большим диаметром колонки
- В) более быстрым движением растворителя
- Г) устройством для перемешивания

131.ЭКОНОМИЧЕСКОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ОСНОВАННОГО НА ИММОБИЛИЗОВАННЫХ БИООБЪЕКТАХ, ПЕРЕД ТРАДИЦИОННЫМ ОБУ-СЛОВЛЕНО

- А) многократным использованием биообъекта
- Б) меньшими затратами труда
- В) более дешевым сырьем
- Г) ускорением производственного процесса

132.«СЛАБЫМИ ТОЧКАМИ» ФЕРМЕНТЕРА ЯВЛЯЮТСЯ

- А) трудностерилизуемые элементы конструкции
- Б) элементы конструкции наиболее подверженные коррозии
- В) элементы конструкции, в которых возможна разгерметизация
- Г) области ферментера, в которые затруднена доставка кислорода

133. ДЕФИЦИТ ВИТАМИНА В1 ПРИ КУЛЬТИВИРОВАНИИ ТИАМИНГЕТЕРОТРОФНЫХ МИКРООРГАНИЗМОВ НА ПИТАТЕЛЬНОЙ СРЕДЕ, СОДЕРЖАЩЕЙ Н-ПАРАФИНЫ, ПРИВОДИТ К НАКОПЛЕНИЮ В СРЕДЕ КИСЛОТЫ

А) а-кетоглутаровой Б) лимонной В) пировиноградной Г) щавелевоуксусной

134. КАЛЛУСНЫЕ КУЛЬТУРЫ НУЖДАЮТСЯ В ОСВЕЩЕНИИ ДЛЯ

- А) образования вторичных метаболитов
- Б) осуществления в клетках процессов фотосинтеза
- В) осуществления процессов клеточной дифференциации
- Г) инициации процессов деления клеток

135.В СЛУЧАЕ БИОСИНТЕЗА КАКОЙ АМИНОКИСЛОТЫ ПРОПЕСС ИМЕЕТ

2-ХФАЗНЫЙ ХАРАКТЕР

А) лизина Б) треонина В)валина Г)изолейцина

136.ДЛЯ ВЫДЕЛЕНИЯ ПРОДУКТОВ БЕЛКОВОЙ ПРИРОДЫ ИЗ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ ИС-ПОЛЬЗУЮТ

- А) соли щелочных металлов Б) соли тяжелых металлов В)трихлоруксусную кислоту
- Г) сильные кислоты и щелочи

137.3АВЕРШАЮЩЕЙ СТАДИЕЙ В ОБЩЕЙ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЙ СХЕМЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕНЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) получение конечной субстанции или готовой лекарственной формы
- Б) подготовка посевного материала или инокулята
- В) ферментационный процесс Г)очистка и концентрирование

138.ПОДДЕРЖАНИЕ КУЛЬТУРЫ ПРОДУЦЕНТА НА ОПРЕДЕЛЕННОЙ СТАДИИ РАЗВИТИЯ В ТУРБИДОСТАТЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ЗА СЧЕТ

- А) регулирования скорости протока жидкости Б) контроля рН среды
- В) контроля за потреблением кислорода
- Г) поддержания концентрации компонентов питательной среды на определенном уровне

139. АДЬЮВАНТАМИ ВАКЦИН ЯВЛЯЮТСЯ

- А) вещества, повышающие иммуногенность
- Б) специфические антигены, продукты жизнедеятельности микроорганизмов
- В) вещества, определяющие стабильность вакцины при ее хранении
- Г) химические соединения, повышающие вирулентность

140. МОНОКЛОНАЛЬНЫЕ ТЕЛА ПРИМЕНЯЮТСЯ INVIVO

- А) для нейтрализации ядов и токсинов Б) для профилактики инфекционных заболеваний
- В) при инсультах Г) при заболеваниях желудочно-кишечного тракта

141.ПРИ ОЧИСТКЕ ЖИДКИХ ОТХОДОВ БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА ИСПОЛЬЗУЕТСЯ БИОЦЕНОЗ «АКТИВНЫЙ ИЛ», В СОСТАВ КОТОРОГО ВХОДЯТ МИКРООРГАНИЗМЫ РОДА

- A) Bacterium, Pseudomonas, Bacillus B) Pseudomonas, Streptomyces
- B) Bacillus, Nocardia Γ) Bacterium, Pseudomonas, Neisseria

142.К СПЕЦИФИЧЕСКИМ БЕЛКАМ-ФЕРМЕНТАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) гидролазы, оксиредуктазы, трансферазы, лиазы Б) оксиредуктазы, протеазы
- В) рибонуклезы, трансферазы, ДНК-полимеразы, липазы Г) лиазы, изомеразы

143.ОСНОВНОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО ФЕРМЕНТАТИВНОЙ БИОКОНВЕРСИИ СТЕРОИДОВ ПЕРЕД ХИМИЧЕСКОЙ ТРАНСФОРМАЦИЕЙ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

- А) избирательности воздействия Б) доступности реагентов
- В) сокращении времени процесса Г) получении принципиально новых соединений

144.БАРБОТЕР ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ

- А) подачи воздуха (газа) в ферментер Б) подачи питательной среды в ферментер
- В) измерения уровня жидкости в ферментере Г)стерилизации ферментера

145.ФЕРМЕНТ, ОТВЕЧАЮЩИЙ ЗА УСТОЙЧИВОСТЬ ПАТОГЕННЫХБАК-ТЕРИЙ К ПЕНИЦИЛЛИНАМ,

- **А)** β -лактамаза β) стрептокиназа β) уреаза β -галактозидаза
- А) диагностических Б) лекарственных В) технологических Г) научных исследований

146.ВЫРАЩИВАНИЕ МИКРООРГАНИЗМОВ В ЗАКРЫТОЙ СИСТЕМЕ, БЕЗ ДОБАВЛЕНИЯ ПИТАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ РЕЖИМОМ КУЛЬТИВИРОВАНИЯ

А) непрерывным Б) экстремальным В)периодическим Г) отъемно-доливным

147.ВЕКТОР НА ОСНОВЕ ПЛАЗМИДЫ ПРЕДПОЧТИТЕЛЬНЕЙ ВЕКТОРА НА ОСНОВЕ ФА-ГОВОЙ ЛНК БЛАГОДАРЯ

- А) отсутствию лизиса клетки хозяина Б) большему размеру В) меньшей токсичности
- Г) большей частоте включения

148. ВАКЦИНАМИ ЯВЛЯЮТСЯ ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ

- А) антигены одного или нескольких возбудителей инфекционных заболеваний
- Б) комплекс антибиотиков для лечения инфекционной патологии
- В) комплекс витаминов для поддержания иммунитета
- Г) дезинфектанты широкого спектра действия

149. ДЕЙСТВУЮЩИМ НАЧАЛОМ ПРОБИОТИКОВ ЯВЛЯЮТСЯ

- А) микроорганизмы- симбионты ЖКТ Б) высокоочищенные витамины
- В) гормональные компоненты Г) дрожжевые микроорганизмы

150.ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ПИТАТЕЛЬНЫЕ СРЕДЫ ДЛЯ БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГОПРО-ИЗВОДСТВА ИЗГОТОВЛИВАЮТСЯ НА ОСНОВЕ ВОДЫ

А) водопроводной Б) для инъекций В) деминерализованной Г) стерильной

Задания для проведения промежуточной аттестации

Вопросы к экзамену

https://dis.ggtu.ru/course/view.php?id=896

- 1. Предмет и содержание медицинской биотехнологии, взаимосвязь с другими предметами.
- 2. История развития медицинской биотехнологии
- 3. Основные достижения современного этапа развития биотехнологии.
- 4. Принципиальная технологическая схема биотехнологического производства.
- 5. Приоритетные направления медицинских биотехнологий в мире и в России.
- 6. Биообъекты как средство производства лекарственных, профилактических и диагностических средств.
- 7. Классификация и характеристика биообъектов как средство производства лекарственных препаратов.
 - 8. Требования к продуцентам.
 - 9. Номенклатура лекарственных препаратов, полученных на основе биообъектов.
- 10. Объекты медицинской биологии вирусы, бактерии, грибы, клетки (ткани) растений, животных и человека,

вещества биологического происхождения (ферменты, лектины, нуклеиновые кислоты), первичные и вторичные

метаболиты.

- 11. Макробиообъекты животного происхождения.
- 12. Культуры тканей человека и других млекопитающих. Основные группы получаемых биологически активных

веществ.

13. Биообъекты растительного происхождения. Дикорастущие, плантационные растения. Культуры растительных

тканей. Основные группы получаемых биологически активных веществ.

- 14. Биообъекты микроорганизмы.
- 15. Эукариоты (простейшие, грибы, дрожжи).
- 16. Прокариоты (актиномицеты, эубактерии). Вирусы. Виды и состав питательных сред для выращивания разных

биообъектов.

17. Совершенствование биообъектов - продуцентов лекарственных веществ, методами генной инженерии и

молекулярной биологии.

- 18. Методы для получения чистых продуктов: колоночная и тонкослойная хроматография, электрофорез.
 - 19. Индуцируемый мутагенез: принцип метода, классификация мутагенов.
 - 20. Совершенствование биообъекта методами клеточной инженерии.
 - 21. Способы нарушения регуляции обменных процессов микроорганизмов.

- 22. Регуляция объема синтеза ферментов (индукция и репрессия биосинтеза ферментов).
- 23. Катаболитная репрессия и регуляция переноса веществ через мембраны
- 24. Сохранение свойств промышленных штаммов микроорганизмов продуцентов лекарственных веществ.
 - 25. Проблемы стабилизации промышленных штаммов.
 - 26. Причины нестабильности суперпродуцентов.
 - 27. Способы поддержания активности.
- 28. Международные и национальные коллекции культур микроорганизмов и их значение для развития

биотехнологии. Банки данных о микроорганизмах,

- 29. растительных и животных клетках и отдельных штаммах микроорганизмов.
- 30. Криобиотехнология.
- 31. Методика криоконсервации, способы замедления роста.
- 32. Криосохранение крупных биологических объектов.
- 33. Методы и этапы подготовки посевного материала.
- 34. Способы стерилизации оборудования.
- 35. Разнообразие и характеристика подготовки питательных сред для культивирования продуцентов.
- 36. Основное оборудование, применяемое в промышленной практике биотехнологических про-изводств.
 - 37. Ферментеры, различных конструкций,
 - 38. Аппараты для разделения культуральной жидкости и биомассы,
 - 39. Аппараты для сушки биомассы и целевых продуктов
 - 40. Решение проблемы применения ферментов для лечебных целей.
- 41. Восполнение образовавшегося в организме дефицита того или иного фермента путем введения в организм

недостающего фермента - заместительная энзимотерапия.

42. Неспецифическое использование специфических свойств отдельных ферментов для устранения

патологического процесса.

- 43. Применение в лечебной практике ингибиторов ферментов и коферментов.
- 44. Инженерная энзимология, основанная на иммобилизованных объектах, ферментах и целых клеток.
- 45. Использование иммобилизованных ферментов при производстве полусинтетических β-лактамных

антибиотиков, трансформации стероидов и разделении рацематов аминокислот на стереоизомеры.

- 46. Производственные типы биореакторов для иммобилизованных ферментов и клеток продуцентов.
 - 47. Иммобилизованные ферменты и лечебное питание
 - 48. Удаление лактозы из молока с помощью иммобилизованной β-галактозидазы.
 - 49. Превращение глюкозы во фруктозу с помощью иммобилизованной глюкоизомеразы.
- 50. Значение витаминов для человека. Перспективы развития биотехнологии в получении витаминных препаратов.
 - 51. Водорастворимые витамины. Источники водорастворимых витаминов.
- 52. Рибофлавин (витамин B2), Цианокоболамин (витамин B12), Пантотеновая кислота (витамин B3), Аскорбиновая

кислота (витамин С).

- 53. Применение генной инженерии при синтезе витамина В2 и витамина С.
- 54. Необходимость дробной подачи компонентов в питательные среды при производстве витамина В12 и сорбозы.
 - 55. Жирорастворимые витамины. Источники жирорастворимых витаминов.
 - 56. Производство Эргостерина (витамин Д 2), β-каротина, Убихинона.
- 57. Несколько вариантов выращивания дрожжей ? продуцентов эргостерина. Получение β -каротина из

водорослей и микроорганизов.

58. Получение убихинона на основе каллусных культур или опухолевой ткани. Использование бактерий и дрожжей

при производстве убихинона.

- 59. Биоконверсия (биотрансформация) при получении витаминов.
- 60. Спектр биотехнологического производства рекомбинантных белков.
- 61. Требования к микроорганизмам в производстве рекомбинантных белков.
- 62. Правила безопасности в работе с рекомбинантными белками.
- 63. Промышленное производство рекомбинантного инсулина.
- 64. Схема получения рекомбинантного инсулина.
- 65. Контроль концентрации инсулина в крови человека.
- 66. Интерфероны
- 67. Значение геномики для целей фармации.
- 68. Новые подходы к созданию лекарств.
- 69. Целенаправленный поиск лекарственного агента, начиная с выбора гена, при взаимодействии с продуктами

экспрессии которого, предполагается испытывать ряды природных и синтетических соединений как

потенциальных лекарств.

- 70. Искусственные белки с заданными свойствами.
- 71. Химическая модификация белков.
- 72. Сайт-направленный мутагенез и его виды.
- 73. Получение новых форм белков для медицины
- 74. Получение лекарственных средств на основе биотрансформации стероидных соединений.
- 75. Возможности использования микроорганизмов в создании лекарственных средств в целом и стероидной

структуры, в частности.

- 76. История развития трансформации стероидов.
- 77. Основные стероидные препараты.
- 78. Структура стероидных препаратов.
- 79. Сырье для получения стероидных гормонов.
- 80. Пути биосинтеза стероидных гормонов в организме (холестерин).
- 81. Основные микробиологические трансформации стероидов медицинского использования.
- 82. Пути развития микробиологической трансформации стероидов.
- 83. Липиды медицинского назначения.
- 84. Липосомальные лекарственные препараты в эксперименте и клинике.
- 85. Фосфолипидсодержащие препараты для лечения лекарственных осложнений.
- 86. Липидные препараты амфотерицина В.
- 87. Азолы и флуканазол в лечении детей.
- 88. Биологическая ценность полиненасыщенных жирных кислот.
- 89. Этапы и условия культивирования микроорганизмов для получения липидов, используемых в медицине
 - 90. Общая характеристика полисахаридов.
- 91. Альгинаты, геллан, курдлан, леван, бактериальная целлюлоза, гиалуроновая кислота. Характеристика и их

биосинтез.

- 92. Получение полисахаридов.
- 93. Микробиологический синтез полисахаридов в промышленности.
- 94. Экзополисахариды молочнокислых бактерий Декстран, ксантан.
- 95. Факторы, влияющие на биосинтез полисахаридов.
- 96. Применение и технология получения экзополисахаридов.
- 97. Хитин и хитозан: строение, свойства, применение.
- 98. Сферы применения хитозана.
- 99. Уникальные свойства хитозана при действии на организм. Получение хитина и хитозана.
- 100. Усиление иммунного ответа с помощью иммунобиопрепаратов.
- 101. Вакцины на основе рекомбинантных протективных антигенов или живых гибридных носителей.
 - 102. Антисыворотки к инфекционным агентам, к микробным токсинам.

- 103. Неспецифическое усиление иммунного ответа.
- 104. Рекомбинантные интерлейкины, интерфероны и др.
- 105. Механизмы биологической активности.
- 106. Подавление иммунного ответа с помощью иммунобиопрепаратов.
- 107. Рекомбинантные антигены. IgE связующие молекулы и созданные на их основе толерогены. Иммунотоксины.
 - 108. Антиидиотипические антитела в качестве мишени для аутоантител.
 - 109. Специфическая плазмоиммуносорбция.
- 110. Производство моноклональных антител и использование соматических гибридов животных клеток.
 - 111. Преимущества при использовании монеклональных антител.
 - 112. Клоны клеток злокачественных новообразований.
 - 113. Слияние с клетками, образующими антитела. Гибридомы.
- 114. Криоконсервирование. Банки гибридом. Технология производства моноклональных антител.
 - 115. Области применения моноклинальных антител.
- 116. Моноклональные антитела в терапии и профилактике. Перспективы высокоспецифичных вакцин,

иммунотоксинов.

- 117. Включение моноклональных антител в оболочку липосом и повышение направленности транспорта лекарств.
- 118. Цели и области применения микроорганизмов-симбионтов в медицине, ветеринарии и животноводстве.
 - 119. Понятие симбиоза микроорганизмов.
 - 120. Варианты симбиоза: мутуализм, паразитизм, нейтрализм, комменсализм.
 - 121. Микрофлора человека.
 - 122. Кожная микрофлора.
 - 123. Микрофлора слизистых оболочек.
 - 124. Микрофлора желудочно-кишечного тракта (полостная и пристеночная).
- 125. Кисломолочные продукты и лечебные препараты на основе живых культур бифидо- и молочнокислыхбактерий (лактобактерин, бифидумбактерин, колибактерин и бификол).

Схема соответствия типовых контрольных заданий и оцениваемых знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенний

Код и наименование компетенции	Наименование индикатора достижения компетенции	Типовое контрольное задание
ОПК- 1 Способность использовать основные	ИД(опк-1) -1. Знание	Тестовые задания. Вопросы к экзамену
биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и	ИД(опк-1) -2. Умение	Темы эссе. Темы рефератов. Вопросы к опросу. Вопросы к экзамену
экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов	ИД(опк-1) -3. Владение	Практические задания. Вопросы к экзамену
ПК-1 Способность изготавливать	ИД(пк-1) -1. Знание	Тестовые задания. Вопросы к экзамену
лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства лекарственных средств	ИД(пк-1) -2. Умение	Темы эссе. Темы рефератов. Вопросы к опросу. Вопросы к экзамену
	ИД(пк-1) -3. Владение	Практические задания. Вопросы к экзамену