

МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА РФ
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
КУБАНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ
ИМ.И.Т.ТРУБИЛИНА

Факультет плодоовощеводства и виноградарства



УТВЕРЖДАЮ

Декан факультета
плодоовощеводства и
виноградарства

доцент

М.А. Осипов

июня 2021 г

Рабочая программа дисциплины

«Основы биотехнологии садовых культур»

Направление подготовки
35.03.05 Садоводство

Направленность
«Декоративное садоводство, плодоовощеводство,
виноградарство и виноделие»

Уровень высшего образования
бакалавриат

Форма обучения
очная, заочная

Краснодар
2021

Рабочая программа дисциплины «Основы биотехнологии садовых культур» разработана на основе федерального государственного образовательного стандарта высшего образования (ФГОС ВО) по направлению подготовки 35.03.05 «Садоводство», утвержденного приказом Министерства образования и науки РФ от 1 августа 2017 г. № 737.

Автор:



канд. биол. наук, доцент

Н.Л.Мачнева

Рабочая программа обсуждена и рекомендована к утверждению решением кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики от 1.06.2021 г., протокол № 36

Заведующий кафедрой
к. с.-х. наук, доцент



А. Н. Гнеуш

Рабочая программа одобрена на заседании методической комиссии факультета «Плодоовощеводства и виноградарства», протокол от 07.06.2021 № 11

Председатель
методической комиссии,
д. с.-х., профессор



С. С. Чумаков

Руководитель
основной профессиональной
образовательной программы
к. с.- х. н, доцент



Л. Г. Рязанова

1 Цель и задачи освоения дисциплины

Целью освоения дисциплины «Основы биотехнологии садовых культур» является научить студентов пониманию фундаментальных основ биотехнологии, генетической инженерии, клеточных технологий, биотехнологического синтеза веществ и биоконверсии отходов с/х производства.

Задачи дисциплины

— Способность решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий.

— Способность осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования.

2 Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения ОПОП ВО

В результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции:

ОПК-1 – Способен решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий;

ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования.

В результате изучения дисциплины «Основы биотехнологии садовых культур» обучающийся должен получить знания и навыки для успешного освоения следующих трудовых функций и выполнения следующих трудовых действий:

Профессиональный стандарт Агроном от 09.07.2018 г. № 454 н

Трудовая функция Разработка системы мероприятий по повышению эффективности производства (код В/01.6)

Трудовые действия – Общий контроль реализации технологического процесса производства продукции растениеводства в соответствии с разработанными технологиями возделывания сельскохозяйственных культур.

3 Место дисциплины в структуре ОПОП ВО

«Основы биотехнологии садовых культур» является дисциплиной обязательной части (части формируемой участниками образовательных отношений) ОПОП ВО подготовки обучающихся по направлению 35.03.05

4 Объем дисциплины (108 часов, 3 зачетных единиц)

Виды учебной работы	Объем, часов	
	Очная	Заочная
Контактная работа в том числе: — аудиторная по видам учебных занятий	35	11
— лекции	18	4
- лабораторные	16	6
— внеаудиторная	1	1
— зачет	1	1
Самостоятельная работа в том числе:	73	97
— прочие виды самостоятельной работы	73	97
Итого по дисциплине	108	108

5 Содержание дисциплины

По итогам изучаемой дисциплины студенты сдают зачет, выполняют.

Дисциплина изучается по очной форме обучения на 2 курсе, в 4 семестре, на заочной на 4 курсе в 7 семестре.

Содержание и структура дисциплины по очной форме обучения

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоемкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практической подготовки	Лабораторные занятия	в том числе в форме практической подготовки*	Самостоятельная работа
1	ОСНОВЫ БИОТЕХНОЛОГИИ Биотехнология как научная дисциплина. Предмет, история развития, цели и задачи биотехнологии. Объекты и методы	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	-	-	8

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	биотехнологии. Многообразие биотехнологических процессов. Перспективы развития биотехнологических производств.							
2	Основы генной инженерии и создание геномодифицированных объектов. Сущность и задачи генетической инженерии. Ферменты и комплексы, участвующие в процессах репликация, транскрипция и трансляции. Ферменты генной инженерии. Рестриктирующие эндонуклеазы (рестриктазы) и их применение. Рестриктазы, дающие фрагменты ДНК с тупыми и липкими концами. Лигаза, получение с ее помощью рекомбинантной ДНК. Получение инсулина. Синтез РНК-зависимой ДНК- полимеразой (ревертазой) комплементарной ДНК (кДНК). Преимущества генов, полученных с помощью ревертазы: отсутствие интронов, пути обогащения популяции мРНК необходимыми копиями генов. ДНК-полимераза, ее применение для синтеза второй цепи кДНК. Векторы генной инженерии. Плазмиды, вирусы и космиды в качестве векторов. Электрофорез нуклеиновых кислот как метод анализа	ОПК-1; ПКС-7	4	4	-	4	-	16

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	сложных смесей фрагментов ДНК и их выделения. Рестрикционное картирование генома. Полимеразная цепная реакция (ПЦР). Понятие биомаркера. Определение нуклеотидной последовательности ДНК. Выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток. Получения рекомбинантных ДНК.							
3	Микробиологическая биотехнология и культивирование клеток растений. Микроорганизмы как объект биотехнологического производства. Биотехнология микробного биосинтеза. Культивирование микроорганизмов, селекция Способы культивирования микроорганизмов: глубинный и поверхностный методы. Ферментёры: назначение, устройство, принцип работы. Основные субстраты для микробной биотехнологии. Получение микробной биомассы. Производство биологически активных веществ, протеиновых микробиологических концентратов, аминокислот, витаминов, антибиотиков, ферментных препаратов. Пробиотики как альтернатива антибиотикам Иммобилизированные ферменты. Основные методы	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	2	-	8

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	иммобилизации. Химические конструкции при иммобилизации ферментов. Носители и их характеристика. Микробиологическая трансформация органических соединений. Трансформация стероидов, углеводов. Приготовление питательных сред. Культивирование микроорганизмов.							
4	Биотехнология в растениеводстве Понятие о биологически активных веществах. Применение ферментативных препаратов в перерабатывающих и пищевых производствах. Применение биотехнологии в производстве пищевого белка. Выращивание мицелия высших грибов в биореакторе. Микромицеты в питании человека. Способы интенсификации производства этилового спирта с использованием ферментов.. Клональное микроразмножение растений. Культивирование каллусной ткани.	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	4	-	8
5	Биотехнологические методы консервирования и хранения. Биоконверсия растительного сырья и отходов с\х производства. Понятие о биоконверсии, общие принципы. Классификация и краткая характеристика растительной	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	2	-	8

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	продукции пригодной для технологической переработки. Фракционирование зеленых растений и биоконверсия компонентов. Технология фракционирования и биоконверсии Компостировании органических отходов							
6	Биоконверсия растительного сырья и отходов с\х производства. Биотрансформация вторичных ресурсов перерабатывающих производств, отходов растениеводства и животноводства. Растительное сырье и отходы его промышленной переработки. Отходы животноводства. Другие виды сырья. Предварительная обработка сырья. Способы гидролиза растительного сырья. Биотрансформация вторичных сырьевых ресурсов консервного, винодельческого, сахарного, зерноперерабатывающего, спиртового и других видов перерабатывающих производств. Культивирование микроорганизмов на зерно-картофельной и меласной барде. Биотрансформация негидролизированных растительных отходов. Биотрансформация отходов животноводческих	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	2	-	8

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	комплексов. Биоконверсия целлюлозолигнинных субстратов методом твердофазной ферментации. Компостировании органических отходов.							
7	Экологическая биотехнология Биологическая очистка сточных вод. Аэробные и анаэробные процессы биodeградации органических соединений. Получение биогаза. Аммонификация и нитрификация. Биохимия и микробиология этих процессов. Биоконверсия отходов растениеводства и пищевой промышленности. Технология метанового брожения при утилизации отходов животноводства. Микробиологические процессы, происходящие при компостировании органических отходов. Вермикультивирование	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	2	-	8
9	Биобезопасность Понятия и основные требования к биобезопасности трансгенных организмов. Степень риска и опасности в биоинженерии. Основные законы, постановления и нормативные акты РФ в области биобезопасности генно-инженерной деятельности. Регистрация и использование сортов с.-х. культур и пород животных, созданных методами генной	ОПК-1; ПКС-7	4	2	-	-	-	9

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и Трудоёмкость (в часах)				
				Лекции	в том числе в форме практи ческой подгот овки	Лабо ратор ные занят ия	в том числе в форме практи ческой подгот овки*	Самост оатель ная работа
	инженерии. Экологическая экспертиза безопасности трансгенных сортов растений и пород животных. Медико-биологическая оценка и маркировка новых видов пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников							
Итого				18	-	16	-	73

Содержание и структура дисциплины по заочной форме обучения

№ п/ п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и трудоемкость (в часах)				
				Л ек ц и и	в том числе в форме практи ческой подгото вки	Лаборат орные занятия	в том числе в форме практи ческой подгото вки*	Сам осто ятел ьная рабо та
1	Основы генной инженерии. Сущность и задачи генетической инженерии. Рестриктазы, дающие фрагменты ДНК с тупыми и липкими концами. Лигаза, получение с ее помощью рекомбинантной ДНК. Получение инсулина. Синтез РНК-зависимой ДНК-полимеразой (ревертазой) комплементарной ДНК (кДНК). Преимущества генов, полученных с помощью ревертазы: отсутствие интронов, пути обогащения популяции	ОПК-1; ПКС-7	7	1	-	-	-	25

№ п / п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и трудоемкость (в часах)				
				Л е к ц и и	в том числе в форме практической подготовки	Лабораторные занятия	в том числе в форме практической подготовки*	Самостоятельная работа
	мРНК необходимыми копиями генов. ДНК-полимераза, ее применение для синтеза второй цепи кДНК. Определение нуклеотидной последовательности ДНК.. Выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток. Получения рекомбинантных ДНК.							
2	Микробиологическая биотехнология и культивирование клеток растений. Микроорганизмы как объект биотехнологического производства. Культивирование микроорганизмов, селекция. Основные субстраты для микробной биотехнологии. Получение микробной биомассы.. Пробиотики как альтернатива антибиотикам Иммобилизованные ферменты. Основные методы иммобилизации. Химические конструкции при иммобилизации ферментов. Носители и их характеристика. Микробиологическая трансформация органических соединений. Клональное микроразмножение растений. Культивирование каллусной ткани	ОПК-1; ПКС-7	7	1	-	2	-	25
3	Генная инженерия и создание геномодифицированных	ОПК-1; ПКС-7	7	1	-	2	-	20

№ п / п	Тема. Основные вопросы	Формируемые компетенции	Семестр	Виды учебной работы, включая самостоятельную работу студентов и трудоемкость (в часах)				
				Л е к ц и и	в том числе в форме практической подготовки	Лабораторные занятия	в том числе в форме практической подготовки*	Самостоятельная работа
	х объектов Применение ферментативных препаратов в перерабатывающих и пищевых производствах Ферменты, используемые для получения рекомбинантных ДНК. Источники генов. Потенциальная опасность применения трансгенных культур. Основные методы контроля генетической конструкции.							
4	Биотехнология в растениеводстве Понятие о биологически активных веществах. Применение биотехнологии в производстве пищевого белка. Выращивание мицелия высших грибов в биореакторе. Биоконверсия целлюлозолигнинных субстратов методом твердофазной ферментации. Компостирование органических отходов. Вермикультивирование	ОПК-1; ПКС-7	7	1	-	2	-	27
Итого				4	-	6	-	97

6 Перечень учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся по дисциплине

1. Основы биотехнологии : метод. рекомендации / А. Н. Гнеуш, Н. Л. Мачнева, С. А. Волокова – Краснодар : КубГАУ, 2020. – 85 с
https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Osnovy_biotehnologii_MR_po_vyp_laboratornykh_rabot_54_5383_v1_.PDF
2. Основы биотехнологии : метод. указания по выполнению самостоятельной работы / сост. А. Н. Гнеуш, Н. Л. Мачнева. – Краснодар : КубГАУ, 2020. – 31 с.

https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Osnovy_biotehnologii_MU_po_vyp_samostojatelnoi_raboty_545381_v1_.PDF

3. Биотехнология в экологии и энергетике [Электронный ресурс]: учебное пособие/ Н.Л. Мачнева [и др.].— Краснодар, КубГАУ, 2019 – 96 с.
https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Biotehnologija_v_ekologii_i_energetike_514490_v1_.PDF

4. Биотехнология рациональной переработки животного сырья : учебное пособие для вузов / Ю. Ф. Мишанин. 3е изд., стер. СанктПетербург : Лань, 2021. 720 с. : ил. Текст : непосредственный. Режим доступа: <https://e.lanbook.com/reader/book/175152/#2> — Загл. с экрана.

5. Сапукова, А. Ч. Основы биотехнологии : учебно-методическое пособие / А. Ч. Сапукова, А. А. Магомедова, С. М. Мурсалов. — Махачкала : ДагГАУ имени М.М.Джамбулатова, 2020. — 98 с. — Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. — URL: <https://e.lanbook.com/book/159406>

7 Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации

7.1 Перечень компетенций с указанием этапов их формирования в процессе освоения ОПОП ВО

Номер семестра*	Этапы формирования и проверки уровня сформированности компетенций по дисциплинам, практикам в процессе освоения ОПОП ВО
ОПК-1 – Способен решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий;	
1	Химия
1	Математика и математическая статистика
1	Физика
1	Ботаника
2	Микробиология
2	Цифровые технологии в АПК
2	Агрометеорология
3	Физиология и биохимия растений
3	Генетика
3	Фитопатология и энтомология
2,4	Производственная практика
6	Технологическая практика
8	Выполнение и защита выпускной квалификационной работы
ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования	

Номер семестра*	Этапы формирования и проверки уровня сформированности компетенций по дисциплинам, практикам в процессе освоения ОПОП ВО
2	Интегрированная защита садовых растений
3	Хранение, переработка плодов и овощей
3	Оборудование и автоматизация винодельческой отрасли
3	Химия и биохимия вина
2,4	Производственная практика
6	Технологическая практика
8	Выполнение и защита выпускной квалификационной работы

7.2 Описание показателей и критериев оценивания компетенций на различных этапах их формирования, описание шкалы оценивания

Индикаторы достижения компетенции	Уровень освоения				Оценочное средство
	неудовлетвори- тельно (минимальный)	удовлетвори- тельно (пороговый)	хорошо (средний)	отлично (высокий)	
ОПК-1 – Способен решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий;					
ИД-1	Компетенци я в полной мере не сформирова на. Имеющихся знаний, умений, навыков недостаточн о для решения практически х (профессион альных) задач.	Сформирова нность компетенции соответстvue т минималны м требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков в целом достаточно для решения практически х (профессион альных) задач, но требуется дополнитель ная практика по	Сформирова нность компетенции в целом соответстvue т требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков и мотивации в целом достаточно для решения стандартных практически х (профессион альных) задач	Сформирова нность компетенции полностью соответстvue т требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков и мотивации в полной мере достаточно для решения сложных практически х (профессион альных) задач	Лабораторны е работы, тестирование , доклады, дискуссия, зачет
ИД-2					
ИД-3					

Индикаторы достижения компетенции	Уровень освоения				Оценочное средство
	неудовлетвори- тельно (минимальный)	удовлетвори- тельно (пороговый)	хорошо (средний)	отлично (высокий)	
		большинств у практически х задач			
ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования					
	Компетенци я в полной мере не сформирова на. Имеющихся знаний, умений, навыков недостаточн о для решения практически х (профессион альных) задач.	Сформирова нность компетенции соответстве т минимальны м требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков в целом достаточно для решения практически х (профессион альных) задач, но требуется дополнитель ная практика по большинств у практически х задач	Сформирова нность компетенции в целом соответстве т требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков и мотивации в целом достаточно для решения стандартных практически х (профессион альных) задач	Сформирова нность компетенции полностью соответстве т требованиям . Имеющихся знаний, умений, навыков и мотивации в полной мере достаточно для решения сложных практически х (профессион альных) задач	<i>Лабораторны е работы, тестирование , доклады, дискуссия, зачет</i>

7.3 Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения ОПОП ВО

Темы лабораторных работ

7.3.1.1 Для текущего контроля по компетенции ОПК-1 Способен решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий

Темы докладов

1. Создание и производство генно-инженерного гормона инсулина.
2. Полимеразная цепная реакция
3. Двойная спираль и другие научные работы Дж. Уотсона и Ф. Крика
4. Сущность и задачи генетической инженерии.
5. Электрофорез нуклеиновых кислот.
6. Фракционирование и биоконверсия вегетативной массы растений
7. Биоконверсия целлюлозо-лигнинных субстратов методом твердофазной ферментации.
8. Растительное сырье и отходы его промышленной переработки.
9. Биотрансформация негидролизированных растительных отходов.
10. Применение ферментативных препаратов в перерабатывающих и пищевых производствах.

Лабораторные работы:

1. **Выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток.** Цель работы: выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток методом щелочного лизиса с последующей визуализацией и анализом полученной ДНК с помощью горизонтального электрофореза в агарозном геле.
2. **Получения рекомбинантных ДНК.** Цель работы: научиться проводить рестрикцию ДНК, анализировать ее результаты и получать рекомбинантные ДНК.
3. **Приготовление питательных сред. Культивирование микроорганизмов.** *Цели работы* изучение технологии приготовления питательных сред для выращивания микроорганизмов, ознакомление с процессом стерилизации питательных сред с помощью автоклава.
4. **Биоконверсия целлюлозолигнинных субстратов методом твердофазной ферментации** *Цели работы.* Знакомство с технологией твердофазной ферментации; изучение возможности переработки лигноцеллюлозного сырья; получение практических навыков основных технологических операций выращивания вешенки обыкновенной.

7.3.2 Оценочные средства по компетенции ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования

7.3.2.1 Для текущего контроля по компетенции ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования

Темы докладов

1. Клональное микроразмножение растений
2. Экологическая экспертиза безопасности трансгенных сортов.
3. Культивирование каллусной ткани
4. Компостировании органических отходов.
5. Медико-биологическая оценка и маркировка новых видов пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников.
6. Степень риска и опасности в биоинженерии
7. Биологическая очистка сточных вод
8. Метановое брожение
9. Биоконверсия органических отходов.
10. Фракционирование зеленых растений и биоконверсия компонентов.

Лабораторные работы:

1. **Клональное микроразмножение растений** *Цели работы.* Знакомство с технологией клонального микроразмножения растений; изучение возможности применения данной технологии на практике.

2. **Культивирование каллусной ткани** *Цель работы:* ознакомиться с действием экзогенных фитогормонов на рост и развитие соматических клеток зародышей пшеницы.

3. **Компостировании органических отходов.** *Цель работы:* изучение экологических, биохимических и микробиологических аспектов биоконверсии органических отходов; определение скорости метанового брожения и факторов влияющих на этот процесс; ознакомление со схемой биогазовых установок и с основными требованиями к ее компонентам.

4. **Вермикультивирование.** *Цели работы:* ознакомление с биологией дождевого червя и с технологией закладки субстрата для вермикультивирования

7.3.3 Для промежуточного контроля по компетенции ОПК-1 Способен решать типовые задачи профессиональной деятельности на основе знаний основных законов математических и естественных наук с применением информационно-коммуникационных технологий

Вопросы к зачету:

1. Биотехнология как научная дисциплина.
2. Предмет, история развития, цели и задачи биотехнологии.
3. Объекты и методы биотехнологии.
4. Многообразие биотехнологических процессов
5. Значение биотехнологии для сельского хозяйства.
6. Сущность и задачи генетической инженерии.
7. Ферменты генной инженерии. Векторы генной инженерии
8. Электрофорез нуклеиновых кислот как метод анализа сложных смесей фрагментов ДНК и их выделения.
9. Рестрикционное картирование генома.
10. Полимеразная цепная реакция (ПЦР)
11. Общая схема получения трансгенных микроорганизмов
12. Выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток
13. Получения рекомбинантных ДНК.
14. Микроорганизмы как объект биотехнологического производства.
15. Способы культивирования микроорганизмов.
16. Ферменты: назначение, устройство, принцип работы.
17. Способы выделения целевых биопродуктов
18. Приготовление питательных сред.
19. Культивирование микроорганизмов.
20. Вегетативное размножение растений методом культур тканей
21. Поверхностное культивирование клеток растений
22. Культивирование клеток растений в глубинных условиях
23. Иммобилизация растительных клеток
24. Сохранение культур клеток растений
25. Использование методов генетической инженерии в фитобиотехнологии
26. Культивирование каллуса растений
27. Биологическая очистка сточных вод.
28. Аэробные и анаэробные процессы биodeградации органических соединений.
29. Аммонификация и нитрификация.
30. Биохимия и микробиология процессов аммонификации и нитрификации.

Тестирование

Тестовые задания по дисциплине «Основы биотехнологии садовых культур» включены в базу тестовых заданий в конструкторе тестов адаптивной структуры

тестирования (Индиго).

Письменное тестирование

Письменное тестирование рассматривается как рубежный контроль успеваемости и проводится после изучения определенного раздела дисциплины.

Варианты тестовых заданий приведены ниже.

Знать:

№1 (Балл 1)

В состав вектора на основе вируса входят последовательности, отвечающие за

- 1 способность к передаче в клетку хозяина
- 2 способность к амплификации
- 3 маркерный признак
- 4 все перечисленные последовательности

№2 (1)

При рестриктазно-лигазном методе происходит сшивание концов ДНК

- 1 тупой-липкий
- 2 липкий-липкий
- 3 тупой-тупой

№3 (1)

Для денатурации (плавления) ДНК требуется

- 1 щелочной pH
- 2 кислый pH
- 3 высокая температура
- 4 низкая температура

№4 (1)

При гибридизации спариваются фрагменты ДНК

- 1 одноцепочечные
- 2 двуцепочечные
- 3 одно- и двуцепочечные

№5 (1)

При гибридизации возможно спаривание

- 1 ДНК — ДНК
- 2 ДНК — РНК
- 3 РНК — РНК
- 4 все перечисленные сочетания

№6 (1)

Год рождения генной инженерии

- 1 1953
- 2 1917
- 3 1973
- 4 1996

№7 (1)

Рестрикционные карты позволяют определить

- 1 полную нуклеотидную последовательность
- 2 степень гомологии участков ДНК
- 3 нарушения в работе гена
- 4 структуру гена

№8 (1)

Полимеразную цепную реакцию можно считать амплификацией ДНК

- 1 in vitro
- 2 in vivo

№9 (1)

При получении животных белков с помощью бактериальной клетки лучше использовать библиотеку ДНК

- 1 клоновую
- 2 геномную

№10 (1)

Назовите метод многократного удвоения (точного копирования) *in vitro* фрагмента ДНК с помощью фермента полимеразы и коротких затравочных фрагментов (праймеров) ДНК, комплиментарных последовательностям противоположных цепей ДНК, ограничивающих нужный сегмент. Процесс состоит из серии циклически повторяющихся реакций: денатурации ДНК, отжига праймеров, синтеза ДНК.

Ответ: " (без учета регистра)

№11 (1)

Присоединение к макромолекуле метильной группы

Ответ: (без учета регистра)

№12 (1)

Фермент, отвечающий за синтез комплементарной цепи ДНК

Ответ: " (без учета регистра)

№13 (1)

Основным фактором, регулирующим процессы при силосовании, является...

- 1 pH среды
- 2 вегетационная фаза скошенных растений
- 3 видовой состав травосмеси

№14 (1)

Ферментацию силоса проводят в анаэробных условиях для предотвращения...

- 1 появления насекомых
- 2 появления грызунов
- 3 развития плесневых грибов
- 4 развития шляпочных грибов
- 5 высыхания зеленой массы

№15 (1)

Самосогревание силосуемой массы происходит в результате...

- 1 высокой температуры окружающей среды
- 2 высокой влажности сырья
- 3 развития аэробных бактерий
- 4 развития анаэробных бактерий
- 5 высокого pH сырья

№16 (1)

Степень силосуемости растений зависит от содержания

- 1 клетчатки
- 2 жиров
- 3 белков
- 4 каротина
- 5 сахара

№17 (1)

Максимальное количество растительного белка и витаминов содержится в

- 1 стеблях
- 2 корнях
- 3 листьях
- 4 соцветиях
- 5 ветвях

№18 (1)

Заготовку зеленой массы из бобовых трав производят в фазе

- 1 бутонизации
- 2 цветения
- 3 плодоношения
- 4 вегетации
- 5 проростка

№19 (1)

К биологическим методам переработки лигноцеллюлозных субстратов относятся

- 1 микроволновое облучение
- 2 использование ферментов микроорганизмов
- 3 использование ферментов грибов
- 4 обработка озоном
- 5 обработка этиленом

№20 (1)

К физическим методам переработки лигноцеллюлозных субстратов относятся

- 1 микроволновое облучение
- 2 использование ферментов микроорганизмов
- 3 использование ферментов грибов
- 4 обработка озоном
- 5 обработка этиленом

Уметь:

№21 (1)

Установите последовательность событий

- 1 обнаружение антибиотиков
- 2 появление возможности автоматически определять структуру белков в результате усовершенствования аналитических методов анализа биополимеров
- 3 появление возможности автоматически определять структуру ДНК
- 4 появление возможности синтеза биополимеров по установленной структуре
- 5 получение комбинированной молекулы ДНК

Ответ:

№22 (1)

Установите в правильной последовательности. Требования для выпуска трансгенного организма в окружающую среду

- 1 испытание на биобезопасность
- 2 испытание на пищевую безопасность
- 3 проведение экологической экспертизы
- 4 временное разрешение на проведение государственного сортоиспытания
- 5 включение сорта в Государственный реестр селекционных достижений

Ответ:

№23 (1)

Отметьте правильный ответ: Заявка на проведение экологической экспертизы трансгенного сорта должна быть подана после:

- 1 1-го месяца испытаний
- 2 6-ти месяцев испытаний

№24 (1)

.... - состояние обоснованной уверенности в том, что пищевые продукты при обычных условиях их использования не являются вредными и не представляют опасности для здоровья нынешнего и будущих поколений

Ответ: (без учета регистра)

№25 (1)

Производителями белка при микробиосинтезе могут выступать

- 1 дрожжи
- 2 бактерии

- 3 плесени
- 4 микроводоросли
- 5 тараканы
- 6 КРС

№26 (1)

Недостаток микробиологического белка

- 1 отсутствие полного аминокислотного баланса
- 2 дороговизна по сравнению с животным
- 3 накопление загрязнений в виде гербицидов
- 4 неприятный запах

№27 (1)

Гидролитические ферментные препараты микробного происхождения добавляют в растительные корма животным для

- 1 улучшения перевариваемости клетчатки
- 2 улучшения перевариваемости белка
- 3 улучшения вкуса
- 4 хорошего настроения

№28 (1)

Дрожжи

- 1 богаты витаминами группы В
- 2 содержат незначительно количество витаминов группы В
- 3 не содержат витаминов

№29 (1)

Молекула ДНК или РНК, состоящая из двух компонентов: векторной части (носителя) и клонируемого чужеродного гена, способный донести выбранную ДНК в клетку-реципиент, встроить ее в геном, позволить идентификацию трансформированных клеток, обеспечить стабильную экспрессию гена -

Ответ: " (без учета регистра)

№30 (1)

Ультрамикроскопический облигатный внутриклеточный паразит, способный к автономному размножению или размножению совместно с клеткой-хозяином в случае встраивания в ее геном, может служить основой для создания вектора генной инженерии -

Ответ: (без учета регистра)

№31 (1)

Фермент, который катализируют синтез фосфодиэфирной связи в 2-х цепочечной молекуле нуклеиновой кислоты (восстанавливает разорванные ковалентные связи у молекул ДНК) -

Ответ: " (без учета регистра)

№32(1)

Началом генной инженерии считается

- 1 открытие законов Менделя
- 2 открытие структуры ДНК Уотсоном и Криком
- 3 первое клонирование животного (овца Долли)
- 4 создание первого трансгенного микроорганизма

№33 (1)

Генная инженерия позволяет

- 1 изучать генетику
- 2 строить перерабатывающие предприятия
- 3 ввести ген в клетку и получить его фенотипическое проявление
- 4 повышать производительность труда

№34 (1)

Генная инженерия позволяет получить организмы, которые называют

- 1 трангенными

- 2 генно-инженерными
- 3 клонированными
- 4 бактерицидными

№35 (1)

Генно-инженерными методами можно получить

- 1 трансгенные растения
- 2 новую конструкцию зерноуборочных машин
- 3 новый закон генетики
- 4 силос
- 5 ПВК

№36 (1)

Объектами генной инженерии являются (является)

- 1 экологические системы
- 2 безопасные виды жизнедеятельности
- 3 геном живого организма
- 4 биосфера

№37 (1)

Плазмида представляет собой

- 1 мембрану цитоплазмы
- 2 органеллу клетки
- 3 кольцевую молекулу ДНК
- 4 молекулу РНК

№38 (1)

Зачем необходим лизоцим при выделении плазмидной ДНК из E coli?

- 1 для мягкого ферментативного гидролиза клеточной стенки бактерий
- 2 для лизиса клеточных белков при выделении ДНК
- 3 для очистки ДНК от РНК
- 4 лизоцим при выделении плазмидной ДНК не требуется

№39 (1)

Чтобы избавиться от РНК, находящейся в растворе, необходимо

- 1 провести ферментативную реакцию с лизоцимом
- 2 провести ферментативную реакцию с ДНКазой
- 3 обработать раствор фенолом
- 4 провести ферментативную реакцию с РНКазой

№40 (1)

Обработка раствора нуклеиновых кислот фенолом нужна

- 1 для очистки раствора нуклеиновых кислот от полисахаридов
- 2 обработка не нужна
- 3 для концентрирования нуклеиновых кислот
- 4 для очистки раствора нуклеиновых кислот от белков

Владеть:

№41 (1)

Молекулы нуклеиновых кислот в вязкой среде, к которой приложено постоянное электрическое поле

- 1 выпадают в осадок
- 2 коагулируют
- 3 движутся к положительному электроду
- 4 движутся к отрицательному электроду

№42 (1)

Для восстановления ковалентных связей в нити ДНК необходим

- 1 фермент лигаза

- 2 хирургический скальпель
- 3 бритвенный станок
- 4 фермент рестриктирующая эндонуклеаза (рестриктаза)

№43 (1)

Сайты рестрикции – это...

- 1 ферменты генной инженерии
- 2 начало и конец нити ДНК
- 3 последовательности нуклеотидов в ДНК, которые узнаются рестриктазами
- 4 начало и конец полипептида

№44 (1)

Полимеразная цепная реакция используется

- 1 при создании химерных животных
- 2 при создании клонировании животных
- 3 для приготовления силоса
- 4 для многократного копирования участка ДНК

№45 (1)

Высококопийные плазмиды – это ...

- 1 плазмиды, которые несут гены устойчивости к антибиотикам
- 2 плазмиды, представленные одно-нитевой ДНК
- 3 плазмиды, число копий которых в клетке не превышает 10
- 4 плазмиды, число копий которых в клетке составляет несколько десятков

№46 (1)

Ферменты генной инженерии необходимы

- 1 для сбраживания виноградного сока
- 2 для ферментации силосной массы
- 3 для манипулирования с молекулой ДНК
- 4 для хорошего настроения

№47 (1)

Трансгенные организмы получают путем ввода чужеродного гена в

- 1 соматическую клетку
- 2 яйцеклетку
- 3 сперматозоид
- 4 митохондрии
- 5 вакуоли
- 6 рибосомы

№48 (1)

Генная инженерия это

- 1 наука о генах
- 2 набор методов для получения генов
- 3 набор методов для переноса генов в новое генетическое окружение
- 4 генетика микроорганизмов

№49 (1)

Началом генной инженерии считается

- 1 открытие законов Менделя
- 2 открытие структуры ДНК Уотсоном и Криком
- 3 первое клонирование животного (овца Долл)
- 4 создание первого трансгенного микроорганизма

№50 (1)

Генная инженерия позволяет

- 1 изучать генетику
- 2 строить перерабатывающие предприятия

- 3 ввести ген в клетку и получить его фенотипическое проявление
- 4 повышать производительность труда

№51 (1)

Генная инженерия позволяет получить организмы, которые называются

- 1 трансгенными
- 2 генно-инженерными
- 3 клонированными
- 4 бактерицидными

№52 (1)

Объектами генной инженерии являются

- 1 экологические системы
- 2 безопасные виды жизнедеятельности
- 3 геном живого организма
- 4 биосферу

№53 (1)

Плазмида представляет собой

- 1 мембрану цитоплазмы
- 2 органеллу клетки
- 3 кольцевую молекулу ДНК
- 4 молекулу РНК

№54 (1)

Фермент, вносящий разрывы в двойную цепь ДНК -

Ответ: (без учета регистра)

№55 (1)

Внехромосомные автономно реплицирующиеся двухцепочечные кольцевые молекулы ДНК -

Ответ: (без учета регистра)

Для промежуточного контроля по компетенции ПКС-7 – Способен осуществлять оценку качества продукции садоводства и определять способы ее использования

Вопросы к зачету:

1. Биоконверсия растительного сырья и отходов с\х производства.
2. Понятие о биоконверсии, общие принципы.
3. Классификация и краткая характеристика растительной продукции пригодной для технологической переработки
4. Фракционирование зеленых растений и биоконверсия компонентов
5. Технология фракционирования и биоконверсии
6. Фракционирование и биоконверсия вегетативной массы растений
7. Биотрансформация вторичных ресурсов перерабатывающих производств, отходов растениеводства и животноводства.
8. Способы гидролиза растительного сырья.
9. Биотрансформация вторичных сырьевых ресурсов.
10. Биоконверсия отходов растениеводства.
11. Вермикультивирование.
12. Биоконверсия целлюлозолигниновых субстратов методом твердофазной ферментации.
13. Общие сведения об удобрениях
14. Виды бактериальных удобрений
15. Гормоны растений (фитогормоны)
16. Фиторегуляторы.
17. Клональное микроразмножение растений.
18. Микробиологические процессы, происходящие при компостировании органических отходов

19. Понятия и основные требования к биобезопасности трансгенных организмов.
20. Степень риска и опасности в биоинженерии.
21. Основные законы, постановления и нормативные акты РФ в области биобезопасности генно-инженерной деятельности.
22. Регистрация и использование сортов с.-х. культур, созданных методами генной инженерии.
23. Экологическая экспертиза безопасности трансгенных сортов растений.
24. Медико-биологическая оценка и маркировка новых видов пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников

Тестирование

Тестовые задания по дисциплине «Основы биотехнологии садовых культур» включены в базу тестовых заданий в конструкторе тестов адаптивной структуры тестирования (Индиго).

Письменное тестирование

Письменное тестирование рассматривается как рубежный контроль успеваемости и проводится после изучения определенного раздела дисциплины.

Варианты тестовых заданий приведены ниже.

Знать:

№1 (1)

Зачем необходим лизоцим при выделении плазмидной ДНК из E coli?

- 1 для мягкого ферментативного гидролиза клеточной стенки бактерий
- 2 для лизиса клеточных белков при выделении ДНК
- 3 для очистки ДНК от РНК
- 4 лизоцим при выделении плазмидной ДНК не требуется

№2 (1)

Чтобы избавиться от РНК, находящейся в растворе, необходимо

- 1 провести ферментативную реакцию с лизоцимом
- 2 провести ферментативную реакцию с ДНКазой
- 3 обработать раствор фенолом
- 4 провести ферментативную реакцию с РНКазой

№3 (1)

Обработка раствора нуклеиновых кислот фенолом нужна

- 1 для очистки раствора нуклеиновых кислот от полисахаридов
- 2 обработка не нужна
- 3 для концентрирования нуклеиновых кислот
- 4 для очистки раствора нуклеиновых кислот от белков

№4 (1)

Молекулы нуклеиновых кислот в вязкой среде, к которой приложено постоянное электрическое поле, ...

- 1 выпадают в осадок
- 2 коагулируют
- 3 движутся к положительному электроду
- 4 движутся к отрицательному электроду

№5 (1)

Для разрезания молекулы ДНК в строго определенном месте необходим

- 1 электронный микроскоп
- 2 хирургический скальпель
- 3 бритвенный станок
- 4 фермент рестриктирующая эндонуклеаза (рестриктаза)

№6 (1)

Для восстановления ковалентных связей в нити ДНК необходим

- 1 фермент лигаза
- 2 хирургический скальпель
- 3 бритвенный станок
- 4 фермент рестриктирующая эндонуклеаза (рестриктаз)

№7 (1)

Сайты рестрикции – это...

- 1 ферменты генной инженерии
- 2 начало и конец нити ДНК
- 3 последовательности нуклеотидов в ДНК, которые узнаются рестриктазами
- 4 начало и конец полипептида

№8 (1)

Рекомбинантными ДНК называют...

- 1 двухнитевые
- 2 одонитевые
- 3 со встроенными в них чужеродными ДНК
- 4 со встроенными в них чужеродными генами

№9 (1)

Высококопийные плазмиды – это ...

- 1 плазмиды, которые несут гены устойчивости к антибиотикам
- 2 плазмиды, представленные одонитевой ДНК
- 3 плазмиды, число копий которых в клетке не превышает 10
- 4 плазмиды, число копий которых в клетке составляет несколько десятков

№10 (1)

Ферменты генной инженерии необходимы

- 1 для сбраживания виноградного сока
- 2 для ферментации силосной массы
- 3 для манипулирования с молекулой ДНК
- 4 для клонирования животных

№11 (1)

Метод выращивания микроорганизмов, при котором микроорганизмы выращивают на поверхности твердых сред (влажные отруби, МПА и пр.) или жидких, залитых тонким слоем -

Ответ: (без учета регистра)

№12 (1)

Микробиологическое производство белка включает основные стадии в следующем порядке

- 1 приготовление питательных сред и выращивание посевной культуры
- 2 ферментация
- 3 сепарирование биомассы, ее инаktivация и сушка
- 4 очистка сточных вод и воздушных масс

Ответ:

№13 (1)

Способ культивирования при котором клетки находятся внутри питательной среды называют

Ответ: (без учета регистра)

№14 (1)

К химическим методам переработки лигноцеллюлозных субстратов относятся

- 1 микроволновое облучение
- 2 использование ферментов микроорганизмов
- 3 использование ферментов грибов
- 4 обработка озоном
- 5 обработка этиленом

№15 (1)

В состав клетчатки входят

- 1 белки
- 2 полисахариды
- 3 лигнин
- 4 лизин
- 5 гемицеллюлоза

№16 (1)

Аббревиатура БАВ расшифровывается как

- 1 белковые активные вещества
- 2 биологически активные вещества
- 3 безбелковые активные вещества
- 4 биоконверсионные активные вещества
- 5 биотехнологические активные вещества
- 6 Раздел
- 7 Микробиологическая биотехнология

№17 (1)

В микробном синтезе используются клетки

- 1 растений
- 2 животных
- 3 бактерий
- 4 вирусов

№18 (1)

Источниками углерода в питательной среде могут служить

- 1 нитраты
- 2 полисахариды
- 3 белки
- 4 аминокислоты

№19 (1)

Источниками азота в питательной среде могут служить

- 1 спирты
- 2 кислоты
- 3 белки
- 4 углеводороды

Уметь:

№20 (1)

В переводе с латинского Vermis обозначает

- 1 червь
- 2 навоз
- 3 компост
- 4 субстрат
- 5 ил

№21 (1)

Процесс разведения червей в искусственных условиях называется

- 1 компостирование
- 2 вермикомпостирование
- 3 вермиклонирование
- 4 вермикультивирование
- 5 флотация

№22 (1)

Технология вермикомпостирования основана на способности червей

- 1 быстро размножатся
- 2 поглощать растительные остатки
- 3 поглощать почву
- 4 достигать больших размеров
- 5 регенерировать

№23 (1)

Процесс минерализации органических отходов при использовании вермикультуры

- 1 ускоряется
- 2 замедляется
- 3 прекращается
- 4 не изменяется
- 5 временно приостанавливается

№24 (1)

Биогазовые установки применяют с целью получения

- 1 горючего газа
- 2 высокоэффективных органических удобрений
- 3 вермикомпоста
- 4 вермикультуры
- 5 органических отходов

№25 (1)

Установите порядок основных событий в развитии биотехнологии

- 1 Использование в хозяйстве бродильных процессов
- 2 Открытие антибиотиков
- 3 Открытие структуры ДНК
- 4 Получение рекомбинантной молекулы ДНК
- 5 Клонирование с/х животных

Ответ:

№26 (1)

Расположите в правильной последовательности этапы передачи информации в клетке

- 1 Репликация
- 2 транскрипция
- 3 трансляция

Ответ:

№27 (3)

Разработка методов и приемов, позволяющих получать биологически активные соединения (ферменты, гормоны, аминокислоты, вакцины, лекарственные препараты), а также конструировать молекулы новых веществ и создавать новые формы организмов, отсутствующие в природе (химерные гибридные молекулы, химерные животные ткани и химерные организмы) является целью и задачей

Ответ: (без учета регистра)

№28 (1)

Заслуга Д. Такамина в становлении биотехнологии:

- 1 впервые применил ферментный препарат для получения сахара из крахмала промышленным способом
- 2 доказал, что ферментация - результат деятельности различных микроорганизмов
- 3 разработал технологию очистки пенициллина
- 4 разработал быстрый метод химического анализа ДНК
- 5 на основе его исследований были разработаны первые коммерческие приборы, производящие автоматизированный синтез полипептидов

№29 (1)

Источниками азота в питательной среде могут служить

- 1 спирты
- 2 кислоты
- 3 белки

4 углеводороды

№30 (1)

Для анаэробных микроорганизмов ядом является

- 1 кислород
- 2 аргон
- 3 аммиак
- 4 азот

№31 (1)

Гетеротрофные микроорганизмы хорошо развиваются на ... средах

- 1 минеральных
- 2 бедных органическими веществами
- 3 богатых органическими веществами
- 4 твердых

№32 (1)

Для химической стерилизации используют

- 1 температуру
- 2 радиацию
- 3 дезинфицирующие растворы
- 4 излучение

№33 (1)

При промышленном культивировании микроорганизмов в микробиологическом синтезе используют ... культуру.

- 1 чистую
- 2 грязную
- 3 смешанную
- 4 зараженную вирусом

№34 (1)

Метод выращивания микроорганизмов, при котором клетки находятся в жидкости во взвешенном состоянии называется -

Ответ: (без учета регистра)

№35 (1)

Устройство, в котором протекают биохимические реакции при участии живых микроорганизмов, клеточных экстрактов или ферментов -

Ответ: (без учета регистра)

№36 (1)

Ферментационное оборудование аэробных процессов и нормы технологического режима подбирают таким образом, чтобы

- 1 перенос кислорода из газовой фазы в жидкую обеспечивал поступление кислорода к клеткам в необходимых и оптимальных количествах
- 2 удалить кислород из газовой фазы над культуральной жидкостью
- 3 исключить возможность попадания кислорода в жидкую фазу
- 4 перенос кислорода из газовой фазы в жидкую обеспечивал поступление углекислого газа к клеткам в необходимых и оптимальных количествах

№37 (1)

С помощью микробиологического производства можно получать

- 1 белки
- 2 аминокислоты
- 3 ферменты
- 4 витамины
- 5 антибиотики
- 6 органические кислоты
- 7 все перечисленные варианты

№38 (1)

Установите соответствие между элементами групп

- | | | |
|----------------------|--------------------------|---|
| 1 (1) Биоремедиация | ☐ | применение технологий и устройств, предназначенных для биологической очистки почв и водоемов от загрязнения |
| 2 (2) Биостимуляция | ☐ | стимулирование роста природных микроорганизмов, присутствующих в загрязненной почве и потенциально способных утилизировать загрязнения |
| 3 (3) Биоаугментация | ☐ | внесение в почву выращенных в ферментерах на питательных селективных средах набора микроорганизмов, содержащих не только естественные, но и чужеродные для почвы штаммы микроорганизмов |

Владеть:

№39 (1)

Дефицит кормового белка приводит к снижению продуктивности животных на

- 1 30-35%
- 2 5-10%
- 3 70-80%

№40 (1)

Как производители белка микроорганизмы могут использовать для своего существования:

- 1 парафины нефти
- 2 целлюлозосодержащие субстраты
- 3 сточные воды
- 4 отходы животноводческих фирм
- 5 все перечисленные субстраты

№41(1)

Производителями белка при микробиосинтезе могут выступать

- 1 дрожжи
- 2 бактерии
- 3 плесени
- 4 микроводоросли
- 5 тараканы
- 6 КРС

№42 (1)

Установите соответствие между элементами групп

- | | | |
|-------------------|--------------------------|---|
| 1 (1) пробиотики | ☐ | живые культуры микроорганизмов, которые могут применяться для профилактики заболеваний, улучшения пищеварения и как следствие увеличение продуктивности животных. |
| 2 (2) антибиотики | ☐ | низкомолекулярные продукты микробного метаболизма, в низких концентрациях подавляющие рост других микроорганизмов |
| 3 (3) вакцины | ☐ | препараты биологического происхождения, обладающие антигенными свойствами и создающие иммунитет в организме человека и животных против болезней вызываемых бактериями и вирусами. |

№43 (1)

Вакцины производят в виде:

- 1 живых бактериальных или вирусных препаратов
- 2 ослабленных бактериальных или вирусных препаратов
- 3 инактивированных бактериальных или вирусных препаратов
- 4 токсинов белковой природы, продуцируемых микроорганизмами
- 5 все перечисленные варианты

№44 (1)

Потребность микроорганизма в питательных веществах выясняют при культивировании их на питательных средах состоящих из...

- 1 отдельных химически чистых веществ.
- 2 высокопитательных веществ
- 3 мясо-пептонного бульона
- 4 солодового суслу

№45 (1)

Метод выращивания микроорганизмов, при котором микроорганизмы выращивают на поверхности твердых сред (влажные отруби, МПА и пр.) или на жидких, залитых тонким слоем -

Ответ: (без учета регистра)

№46 (1)

Микробиологическое производство белка включает основные стадии в следующем порядке

- 1 приготовление питательных сред и выращивание посевной культуры
- 2 ферментация
- 3 сепарирование биомассы, ее инаktivация и сушка
- 4 очистка сточных вод и воздушных масс

Ответ:

№47 (1)

Методы выделения продуктов микробиологического синтеза если целевой продукт в растворе:

- 1 экстракция
- 2 ионный обмен
- 3 адсорбция
- 4 кристаллизация
- 5 все перечисленные варианты

№48 (1)

Процесс разделения смеси твердых и жидких веществ с помощью избирательных (селективных) растворителей (экстрагентов) -

Ответ: (без учета регистра)

№49 (1)

Процесс поглощения одного или нескольких компонентов целевого продукта из газовой смеси или раствора твердым веществом -

Ответ: (без учета регистра)

№50 (1)

Гидролитические ферментные препараты микробного происхождения добавляют в растительные корма животным для

- 1 улучшения перевариваемости клетчатки
- 2 улучшения перевариваемости белка
- 3 улучшения вкуса
- 4 хорошего настроения

№51 (1)

Дрожжи

- 1 богаты витаминами группы В
- 2 содержат незначительно количество витаминов группы В
- 3 не содержат витаминов
- 4 являются химически чистым препаратом витамина В

7.3.4 Контрольные задания по дисциплине по заочной форме обучения

Порядок изучения курса «Основы биотехнологии» следующий. Во время установочной сессии на лекции рассматривается содержание дисциплины, некоторые наиболее сложные вопросы и даются рекомендации по методике изучения курса «Основы биотехнологии» и выполнению контрольной работы.

В межсессионный период студенты заочного отделения самостоятельно изучают и прорабатывают материал в соответствии с программой курса. В период экзаменационной сессии выполняются лабораторные работы, проводятся консультации и сдаются контрольные работы.

Контрольные работы выполняются в рукописном варианте в ученической тетради. Титульный лист содержит информацию о студенте: факультет, группа, ФИО, изучаемый предмет, по которому написана работа, номер зачетной книжки, домашний адрес.

По последним двум цифрам зачетной книжки определяется вариант контрольной работы, который включает в себя три задачи и три теоретических вопроса.

Все представленные теоретические вопросы являются зачетными.

При выполнении работы вопрос обязательно переписывается, затем следует подробный ответ, который обязательно должен сопровождаться необходимыми рисунками и графиками. Рисунки могут быть выполнены самостоятельно. Работа должна быть выполнена в едином стиле. В конце контрольной работы приводится список использованной литературы или интернет ресурсов.

Контрольная работа регистрируется в лаборантской кафедры.

Объем контрольной работы не должен превышать 16-18 страниц рукописного текста.

Вопросы для выполнения контрольной работы

Задание № 1. С какими концами получаются фрагменты ДНК, если их обработать предложенной рестриктазой. Объясните полученный результат. (сайты рестрикции для рестриктаз даны в рис 1).

А \ Б	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
0	EcoR I	Alu I	BamH I	Cla I	EcoR I	Mst I	Hind III	Mst II	Pst I	Sal I
1	Mst II	Hind III	EcoR I	Mst I	Pst I	Sal I	Xma I	Cla I	Alu I	BamH I
2	Xma I	Sal I	Pst I	Sal I	Alu I	EcoR I	Pst I	Mst I	Pst I	Mst I
3	EcoR I	Alu I	BamH I	Cla I	EcoR I	Mst I	Hind III	Mst II	Pst I	Sal I
4	Mst II	Hind III	EcoR I	Mst I	Pst I	Sal I	Xma I	Cla I	Alu I	BamH I
5	Xma I	Sal I	Pst I	Sal I	Alu I	EcoR I	Pst I	Mst I	Pst I	Mst I
6	EcoR I	Alu I	BamH I	Cla I	EcoR I	Mst I	Hind III	Mst II	Pst I	Sal I
7	Mst II	Hind III	EcoR I	Mst I	Pst I	Sal I	Xma I	Cla I	Alu I	BamH I
8	Xma I	Sal I	Pst I	Sal I	Alu I	EcoR I	Pst I	Mst I	Pst I	Mst I
9	EcoR I	Alu I	BamH I	Cla I	EcoR I	Mst I	Hind III	Mst II	Pst I	Sal I

Задание № 2. На рис.2 представлена нуклеотидная последовательность, представленная одной нитью ДНК. Найдите сайты рестрикции (если они имеются) для Ваших рестриктаз и отметьте на данной нуклеотидной последовательности. Сколько фрагментов получится после ее совместного гидролиза рестриктазами, указанными в таблице? (сайты рестрикции для рестриктаз даны на рис.1)

Б A	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
0	EcoRI ClaI BamHI	AluI BamHI PstI	BamHI ClaI MstI	ClaI EcoRI BamHI	EcoRI MstI PstI	MstI HindIII EcoRI	HindIII MstII BamHI	MstII PstI ClaI	PstI SalI EcoRI	SalI AluI PstI
1	MstII BamHI ClaI	HindIII EcoRI MstII	EcoRI PstI MstI	MstI EcoRI ClaI	PstI MstII BamHI	SalI BamHI EcoRI	XmaI EcoRI MstI	ClaI HindIII EcoRI	AluI XmaI MstII	BamHI ClaI MstII
2	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI	PstI AluI MstII	SalI BamHI MstI	AluI HindIII BamHI	EcoRI ClaI MstI	PstI SalI BamHI	MstI HindIII ClaI	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI
3	EcoRI Cl BamHI aI	AluI BamHI PstI	BamHI ClaI MstI	ClaI EcoRI BamHI	EcoRI MstI PstI	MstI HindIII EcoRI	HindIII MstII BamHI	MstII PstI ClaI	PstI SalI EcoRI	SalI AluI PstI
4	MstII BamHI ClaI	HindIII EcoRI MstII	EcoRI PstI MstI	MstI EcoRI ClaI	PstI MstII BamHI	SalI BamHI EcoRI	XmaI EcoRI MstI	ClaI HindIII EcoRI	AluI XmaI MstII	BamHI ClaI MstII
5	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI	PstI AluI MstII	SalI BamHI MstI	AluI HindIII BamHI	EcoRI ClaI MstI	PstI SalI BamHI	MstI HindIII ClaI	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI
6	EcoRI ClaI BamHI	AluI BamHI PstI	BamHI ClaI MstI	ClaI EcoRI BamHI	EcoRI MstI PstI	MstI HindIII EcoRI	HindIII MstII BamHI	MstII PstI ClaI	PstI SalI EcoRI	SalI AluI PstI
7	MstII BamHI ClaI	HindIII EcoRI MstII	EcoRI PstI MstI	MstI EcoRI ClaI	PstI MstII BamHI	SalI BamHI EcoRI	XmaI EcoRI MstI	ClaI HindIII EcoRI	AluI XmaI MstII	BamHI ClaI MstII
8	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI	PstI AluI MstII	SalI BamHI MstI	AluI HindIII BamHI	EcoRI ClaI MstI	PstI SalI BamHI	MstI HindIII ClaI	XmaI AluI BamHI	SalI BamHI PstI
9	EcoRI ClaI BamHI	AluI BamHI PstI	BamHI ClaI MstI	ClaI EcoRI BamHI	EcoRI MstI PstI	MstI HindIII EcoRI	HindIII MstII BamHI	MstII PstI ClaI	PstI SalI EcoRI	SalI AluI PstI

Задание № 3.

Состав биогаза: 65% - CH_4 ; 30% - CO_2 ; 1% - H_2S ; 4% - смесь CO ; N_2 ; O_2 .

С M_1 кг субстрата выделяется V кг CO_2 .

Какое количество метана можно получить с M_2 т субстрата?

5	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
0	$M_1=1$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=10$ $V=1$ $M_2=5,5$
1	$M_1=1,5$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2,5$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3,5$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4,5$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5,5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6,5$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7,5$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8,5$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9,5$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=0,5$ $V=0,1$ $M_2=5,5$
2	$M_1=1$ $V=0,3$ $M_2=6$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$	$M_1=4$ $V=0,6$ $M_2=7,5$	$M_1=5$ $V=0,7$ $M_2=8$	$M_1=6$ $V=0,8$ $M_2=8,5$	$M_1=7$ $V=0,9$ $M_2=9$	$M_1=8$ $V=0,2$ $M_2=9,5$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$
3	$M_1=1$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=10$ $V=1$ $M_2=5,5$
4	$M_1=1,5$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2,5$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3,5$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4,5$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5,5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6,5$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7,5$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8,5$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9,5$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=0,5$ $V=0,1$ $M_2=5,5$
5	$M_1=1$ $V=0,3$ $M_2=6$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$	$M_1=4$ $V=0,6$ $M_2=7,5$	$M_1=5$ $V=0,7$ $M_2=8$	$M_1=6$ $V=0,8$ $M_2=8,5$	$M_1=7$ $V=0,9$ $M_2=9$	$M_1=8$ $V=0,2$ $M_2=9,5$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$
6	$M_1=1$ $V=0,3$ $M_2=6$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$	$M_1=4$ $V=0,6$ $M_2=7,5$	$M_1=5$ $V=0,7$ $M_2=8$	$M_1=6$ $V=0,8$ $M_2=8,5$	$M_1=7$ $V=0,9$ $M_2=9$	$M_1=8$ $V=0,2$ $M_2=9,5$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$
7	$M_1=1$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=10$ $V=1$ $M_2=5,5$
8	$M_1=1,5$ $V=0,1$ $M_2=1$	$M_1=2,5$ $V=0,2$ $M_2=1,5$	$M_1=3,5$ $V=0,3$ $M_2=2$	$M_1=4,5$ $V=0,4$ $M_2=2,5$	$M_1=5,5$ $V=0,5$ $M_2=3$	$M_1=6,5$ $V=0,6$ $M_2=3,5$	$M_1=7,5$ $V=0,7$ $M_2=4$	$M_1=8,5$ $V=0,8$ $M_2=4,5$	$M_1=9,5$ $V=0,9$ $M_2=5$	$M_1=0,5$ $V=0,1$ $M_2=5,5$
9	$M_1=1$ $V=0,3$ $M_2=6$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$	$M_1=4$ $V=0,6$ $M_2=7,5$	$M_1=5$ $V=0,7$ $M_2=8$	$M_1=6$ $V=0,8$ $M_2=8,5$	$M_1=7$ $V=0,9$ $M_2=9$	$M_1=8$ $V=0,2$ $M_2=9,5$	$M_1=2$ $V=0,4$ $M_2=6,5$	$M_1=3$ $V=0,5$ $M_2=7$

Задание № 4

Дайте письменные ответы на поставленные вопросы

Номер варианта	Номер вопросов
01, 34, 67	12, 45, 78
02, 35, 68	13, 46, 79
03, 36, 69	14, 47, 80
04, 37, 70	15, 48, 81
05, 38, 71	16, 49, 82
06, 39, 72	17, 50, 83
07, 40, 73	18, 51, 84
08, 41, 74	19, 52, 85
09, 42, 75	20, 53, 86
10, 43, 76	21, 54, 87
11, 44, 77	22, 55, 88
12, 45, 78	23, 56, 89
13, 46, 79	24, 57, 90
14, 47, 80	25, 58, 91
15, 48, 81	26, 59, 92
16, 49, 82	27, 60, 93
17, 50, 83	28, 61, 94

Номер варианта	Номер вопросов
18, 51, 84	29, 62, 95
19, 52, 85	30, 63, 96
20, 53, 86	31, 64, 97
21, 54, 87	32, 65, 98
22, 55, 88	33, 66, 99
23, 56, 89	01, 34, 67
24, 57, 90	02, 35, 68
25, 58, 91	03, 36, 69
26, 59, 92	04, 37, 70
27, 60, 93	05, 38, 71
28, 61, 94	06, 39, 72
29, 62, 95	07, 40, 73
30, 63, 96	08, 41, 74
31, 64, 97	09, 42, 75
32, 65, 98	10, 43, 76
33, 66, 99, 00	11, 44, 77

1. Биотехнология как научная дисциплина.
2. Предмет, история развития, цели и задачи биотехнологии.
3. Объекты и методы биотехнологии.
4. Многообразие биотехнологических процессов
5. Применение знаний биотехнологии в сельском хозяйстве.
6. Применение знаний биотехнологии в медицине.
7. Применение знаний биотехнологии в вопросах охраны окружающей среды.
8. Сущность и задачи генетической инженерии.
9. Ферменты генной инженерии. Векторы генной инженерии
10. Электрофорез нуклеиновых кислот как метод анализа сложных смесей фрагментов ДНК и их выделения.
11. Рестрикционное картирование генома.
12. Полимеразная цепная реакция (ПЦР)
13. Общая схема получения трансгенных микроорганизмов
14. Выделение плазмидной ДНК из бактериальных клеток
15. Ферменты генной инженерии.
16. Получения рекомбинантных ДНК.
17. Что такое электропорация?
18. Плазмиды и их функции.
19. Микроорганизмы как объект биотехнологического производства.
20. Способы культивирования микроорганизмов.
21. Ферменты: назначение, устройство, принцип работы.
22. Способы выделения целевых биопродуктов
23. Приготовление питательных сред.
24. Стерилизация питательных сред.
25. Сырьевые источники для питательных сред.
26. Дифференциация питательных сред по целевому назначению.

27. Промышленное культивирование микроорганизмов.
28. Периодическое и непрерывное культивирование микроорганизмов.
29. Культивирование микроорганизмов
30. Биоконверсия растительного сырья и отходов с\х производства.
31. Понятие о биоконверсии, общие принципы.
32. Классификация и краткая характеристика растительной продукции пригодной для технологической переработки
33. Фракционирование зеленых растений и биоконверсия компонентов
34. Технология фракционирования и биоконверсии
35. Фракционирование и биоконверсия вегетативной массы растений
36. Способы гидролиза растительного сырья.
37. Биотрансформация вторичных сырьевых ресурсов.
38. Биоконверсия отходов растениеводства.
39. Вермикультивирование.
40. Биоконверсия целлюлозолигнинных субстратов методом твердофазной ферментации.
41. Биоконверсия послеспиртовой барды.
42. Конверсия молочной сыворотки.
43. Биоконверсия агропромышленного сырья в биотопливо.
44. Что такое компостирование и вермикультивирование?
45. Гранулирование помета.
46. Общие сведения об удобрениях
47. Виды бактериальных удобрений
48. Гормоны растений (фитогормоны)
49. Фиторегуляторы.
50. Клональное микроразмножение растений
51. Вегетативное размножение растений методом культур тканей
52. Поверхностное культивирование клеток растений
53. Культивирование клеток растений в глубинных условиях
54. Иммобилизация растительных клеток
55. Сохранение культур клеток растений
56. В чем заключается принцип криосохранения? Какие операции проводят перед криосохранением культур клеток растений?
57. С какой целью в культуру клеток растений вносят криопротекторы? Какие вещества используют в качестве криопротекторов?
58. Использование методов генетической инженерии в фитобиотехнологии
59. Культивирование каллуса растений
60. Биологическая очистка сточных вод.
61. Аэробные и анаэробные процессы биodeградации органических соединений.
62. Аммонификация и нитрификация. Биохимия и микробиология процессов аммонификации и нитрификации.
63. Микробиологические процессы, происходящие при компостировании органических отходов
64. Понятия и основные требования к биобезопасности трансгенных организмов.
65. Степень риска и опасности в биоинженерии.
66. Основные законы, постановления и нормативные акты РФ в области биобезопасности генно-инженерной деятельности.
67. Регистрация и использование сортов с.-х. культур, созданных методами генной инженерии.
68. Экологическая экспертиза безопасности трансгенных сортов растений.
69. Медико-биологическая оценка и маркировка новых видов пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников.

70. Пробиотики и антибиотики.
71. Микроразмножение растений.
72. Биodeградация ксенобиотиков
73. Система мер биобезопасности трансгенных организмов
74. Создание и производство генно-инженерного гормона инсулина
75. Создание продуцентов лекарственных препаратов
76. Аэробные и анаэробные процессы биodeградации органических соединений.
77. Биотехнологические методы консервирования.
78. Консерванты простого действия.
79. Консерванты комплексного действия.
80. Консерванты, обогащающие корма азотом.
81. Консерванты, обогащающие корма серой.
82. Консерванты, обогащающие корма фосфором.
83. Биологические консерванты.
84. Фитонцидные консерванты.
85. Характеристика биоудобрений.
86. Азотные бактериальные удобрения.
87. Биоудобрения на основе азотфиксирующих микроорганизмов.
88. Биопрепараты на основе цианобактерий.
89. Фосфорные удобрения растений.
90. Комплексные удобрения.
91. Что такое «экологическая биотехнология»?
92. Биологическая очистка сточных вод.
93. Оценка качества водных ресурсов.
94. Аэробная биологическая очистка сточных вод.
95. Анаэробная биологическая очистка сточных вод.
96. Активный ил и его значение.
97. Биологические очистные сооружения.
98. Биологическая очистка и дезодорация газовоздушных выбросов.
99. Пищевая безопасность трансгенных растений.

Приложение к контрольной работе по биотехнологии

Рестрик таза	Сайт рестрикц ии	Рестрик таза	Сайт рестрикц ии
Alu I	↓ AGCT	Hind III	AAGCTT ↓
BamH I	↓ GGATCC	Mst II	CCTNAGG ↓
Cla I	↓ ATCGAT	Pst I	CTCAG ↓
EcoR I	↓ GAATTC	Sal I	GTCGAC ↓
Mst I	↓ TGCGCA	Xma I	CCCGGG ↓

Рис. 1. Список рестриктаз с указанием их сайтов рестрикции,

GAATTCGGATCCATCGATAAGCTTAGCTCCCGTGCCAGTCGACTGCA

Рис. 2. Нуклеотидная последовательность

7.4 Методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений, навыков характеризующих этапы формирования компетенций

Контроль освоения дисциплины и оценка знаний обучающихся по дисциплине производится в соответствии с Пл КубГАУ 2.5.1 «Текущий контроль успеваемости и промежуточная аттестация обучающихся.

Защита лабораторной работы

Критерии оценивания уровня защиты лабораторной работы

Оценка **«отлично»** ставится, если студент: 1) полно излагает изученный материал, дает правильное определение языковых понятий; 2) обнаруживает понимание материала, может обосновать свои суждения, применить знания на практике, привести необходимые примеры не только по литературе, но и самостоятельно составленные; 3) излагает материал последовательно и правильно с точки зрения норм литературного языка.

Оценка **«хорошо»** ставится, если студент дает ответ, удовлетворяющий тем же требованиям, что и для оценки «5», но допускает 1-2 ошибки, которые сам же исправляет, и 1-2 недочета в последовательности и языковом оформлении излагаемого.

Оценка **«удовлетворительно»** ставится, если студент обнаруживает знание и понимание основных положений данной темы, но: 1) излагает материал неполно и допускает неточности в определении понятий или формулировке правил; 2) не умеет достаточно глубоко и доказательно обосновать свои суждения и привести свои примеры; 3) излагает материал непоследовательно и допускает ошибки в языковом оформлении излагаемого.

Оценка **«неудовлетворительно»** ставится, если студент обнаруживает незнание большей части соответствующего раздела изучаемого материала, допускает ошибки в формулировке определений и правил, искажающие их смысл, беспорядочно и неуверенно излагает материал. Оценка «2» отмечает такие недостатки в подготовке студента, которые являются серьезным препятствием к успешному овладению последующим материалом.

Доклад

Критерии оценки доклада

Оценка **«отлично»** – содержание доклада соответствует заявленной в названии тематике; реферат оформлен в соответствии с общими требованиями написания и техническими требованиями оформления доклада; доклад имеет чёткую композицию и структуру; в тексте доклада отсутствуют логические нарушения в представлении материала; корректно оформлены и в полном объёме представлены список использованной литературы и ссылки на использованную литературу в тексте доклада; отсутствуют орфографические, пунктуационные, грамматические, лексические, стилистические и иные ошибки в авторском тексте; доклад представляет собой самостоятельное исследование, представлен качественный анализ найденного материала, отсутствуют факты плагиата;

Оценка **«хорошо»** – содержание доклада соответствует заявленной в названии тематике; доклад оформлен в соответствии с общими требованиями написания реферата, но есть погрешности в техническом оформлении; реферат имеет чёткую композицию и структуру; в тексте доклада отсутствуют логические нарушения в представлении материала; в полном объёме представлены список использованной литературы, но есть ошибки в оформлении; корректно оформлены и в полном объёме представлены ссылки на использованную литературу в тексте доклада; отсутствуют орфографические, пунктуационные, грамматические, лексические, стилистические и иные ошибки в авторском тексте; доклад представляет собой самостоятельное исследование, представлен качественный анализ найденного материала, отсутствуют факты плагиата;

Оценка **«хорошо»** – содержание доклада соответствует заявленной в названии

тематике; в целом доклад оформлен в соответствии с общими требованиями написания доклада, но есть погрешности в техническом оформлении; в целом доклад имеет чёткую композицию и структуру, но в тексте доклада есть логические нарушения в представлении материала; в полном объёме представлен список использованной литературы, но есть ошибки в оформлении; некорректно оформлены или не в полном объёме представлены ссылки на использованную литературу в тексте доклада; есть единичные орфографические, пунктуационные, грамматические, лексические, стилистические и иные ошибки в авторском тексте; в целом доклад представляет собой самостоятельное исследование, представлен анализ найденного материала, отсутствуют факты плагиата;

Оценка **«неудовлетворительно»** – содержание доклада соответствует заявленной в названии тематике; в докладе отмечены нарушения общих требований написания реферата; есть погрешности в техническом оформлении; в целом доклад имеет чёткую композицию и структуру, но в тексте доклада есть логические нарушения в представлении материала; в полном объёме представлен список использованной литературы, но есть ошибки в оформлении; некорректно оформлены или не в полном объёме представлены ссылки на использованную литературу в тексте доклада; есть частые орфографические, пунктуационные, грамматические, лексические, стилистические и иные ошибки в авторском тексте; доклад не представляет собой самостоятельного исследования, отсутствует анализ найденного материала, текст доклада представляет собой непереработанный текст другого автора.

Тестовые задания

Критерии оценки знаний студентов при проведении тестирования

Оценка **«отлично»** выставляется при условии правильного ответа студента не менее чем 85 % тестовых заданий;

Оценка **«хорошо»** выставляется при условии правильного ответа студента не менее чем 70 % тестовых заданий;

Оценка **«удовлетворительно»** выставляется при условии правильного ответа студента не менее 51 % тестовых заданий;

Оценка **«неудовлетворительно»** выставляется при условии правильного ответа студента менее чем на 50 % тестовых заданий.

Зачет

Критерии оценки на зачете

Оценки **«зачтено»** и **«незачтено»** выставляются по дисциплинам, формой заключительного контроля которых является зачет. При этом оценка **«зачтено»** должна соответствовать параметрам любой из положительных оценок («отлично», «хорошо», «удовлетворительно»), а **«незачтено»** — параметрам оценки «неудовлетворительно».

Оценка **«отлично»** выставляется обучающемуся, который обладает всесторонними, систематизированными и глубокими знаниями материала учебной программы, умеет свободно выполнять задания, предусмотренные учебной программой, усвоил основную и ознакомился с дополнительной литературой, рекомендованной учебной программой. Как правило, оценка «отлично» выставляется обучающемуся усвоившему взаимосвязь основных положений и понятий дисциплины в их значении для приобретаемой специальности, проявившему творческие способности в понимании, изложении и использовании учебного материала, правильно обосновывающему принятые решения, владеющему разносторонними навыками и приемами выполнения практических работ.

Оценка **«хорошо»** выставляется обучающемуся, обнаружившему полное знание материала учебной программы, успешно выполняющему предусмотренные учебной программой задания, усвоившему материал основной литературы, рекомендованной учебной программой. Как правило, оценка «хорошо» выставляется обучающемуся,

показавшему систематизированный характер знаний по дисциплине, способному к самостоятельному пополнению знаний в ходе дальнейшей учебной и профессиональной деятельности, правильно применяющему теоретические положения при решении практических вопросов и задач, владеющему необходимыми навыками и приемами выполнения практических работ.

Оценка **«удовлетворительно»** выставляется обучающемуся, который показал знание основного материала учебной программы в объеме, достаточном и необходимым для дальнейшей учебы и предстоящей работы по специальности, справился с выполнением заданий, предусмотренных учебной программой, знаком с основной литературой, рекомендованной учебной программой. Как правило, оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся, допустившему погрешности в ответах на экзамене или выполнении экзаменационных заданий, но обладающему необходимыми знаниями под руководством преподавателя для устранения этих погрешностей, нарушающему последовательность в изложении учебного материала и испытывающему затруднения при выполнении практических работ.

Оценка **«неудовлетворительно»** выставляется обучающемуся, не знающему основной части материала учебной программы, допускающему принципиальные ошибки в выполнении предусмотренных учебной программой заданий, неуверенно с большими затруднениями выполняющему практические работы. Как правило, оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся, который не может продолжить обучение или приступить к деятельности по специальности по окончании университета без дополнительных занятий по соответствующей дисциплине.

8 Перечень основной и дополнительной учебной литературы

Основная учебная литература

1. Основы биотехнологии : метод. указания по выполнению самостоятельной работы / сост. А. Н. Гнеуш, Н. Л. Мачнева. – Краснодар : КубГАУ, 2020. – 31 с. https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Osnovy_biotehnologii_MU_po_vyp_samostojatelnoi_raboty_545381_v1_.PDF
2. Теоретические и практические аспекты использования биотехнологии и генной инженерии [Электронный ресурс]: учебное пособие/ Г.В. Максимов [и др.].— Электрон. текстовые данные.— Саратов: Ай Пи Эр Медиа, 2018.— 471 с. Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/73635.html>. — ЭБС «IPRbooks»
3. Основы биотехнологии : учебное пособие / составитель А. А. Панкратова. — пос. Караваево : КГСХА, 2019. — 75 с. — Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. — URL: <https://e.lanbook.com/book/133620>
4. Ожимкова, Е. В. Теоретические основы биотехнологии и производства биологически активных веществ – стимуляторов роста растений : учебное пособие / Е. В. Ожимкова. — Тверь : ТвГТУ, 2018. — 96 с. — ISBN 978-5-7995-0992-7. — Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. — URL: <https://e.lanbook.com/book/171332>
5. Биотехнология в экологии и энергетике [Электронный ресурс]: учебное пособие/ Н.Л. Мачнева [и др.].— Краснодар, КубГАУ, 2019 — 96 с. https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Biotehnologija_v_ekologii_i_energetike_514490_v1_.PDF

Дополнительная учебная литература

1. Сельскохозяйственная биотехнология и биоинженерия : учебник / под ред. В.С. Шевелухи. - 4-е изд., значительно перераб. и доп. - М. : ЛЕНАНД, 2015. - 700 с. -

ISBN 978-5-9710-0982-5 : 6 Режим доступа: <https://e.lanbook.com/book/70633> . — Загл. с экрана.

2. Основы биотехнологии [Электронный ресурс]: учебное пособие/ А.Ю. Просеков [и др.].— Электрон. текстовые данные.— Кемерово: Кемеровский технологический институт пищевой промышленности, 2015.— 214 с. Режим доступа: <http://www.iprbookshop.ru/61271.html> .— ЭБС «IPRbooks»

3. Дышлюк, Л.С. Введение в направление. Биотехнология [Электронный ресурс] : учебное пособие / Л.С. Дышлюк, О.В. Кригер, И.С. Милентьева, А.В. Позднякова. — Электрон. дан. — Кемерово : КемГУ, 2014. — 157 с. Режим доступа: <https://e.lanbook.com/book/60191> . — Загл. с экрана.

9 Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»

№	Наименование ресурса	Тематика	Уровень доступа	Начало действия и срок действия договора	Наименование организации и номер договора
1	Znanium.com	Универсальная	Интернет доступ	16.07.2018 16.07.2019 17.07.2019 17.07.2020	Договор № 3135 ЭБС Стоимость 800 000руб. Договор № 3818 ЭБС Стоимость 800 000руб.
2	Издательство «Лань»	Ветеринария Сельск. хоз-во Технология хранения и переработки пищевых продуктов	Интернет доступ	12.01.19.- 12.01.20 13.01.20 12.01.21	ООО «Изд-во Лань» Контракт №237 Стоимость 173 000руб. Контракт №940 Стоимость 218000руб.
3	IPRbook	Универсальная	Интернет доступ	12.11.18- 11.05.19 12.05. 19 11.11.19. 12.11.19-11.05.20	ООО «Ай Пи Эр Медиа» Лицензионный договор№4617/18 Стоимость 495 000руб. ООО «Ай Пи Эр Медиа» Лицензионный договор№5202/19 Стоимость 495 000руб. ООО «Ай Пи Эр Медиа» Лицензионный договор№5891/19 Стоимость 502 500руб.
4	Образовательный портал КубГАУ	Универсальная	Доступ с ПК университета		

5	Электронный Каталог библиотеки КубГАУ	Универсальная	Доступ с ПК библиотeki		
---	---------------------------------------	---------------	------------------------	--	--

10 Методические указания для обучающихся по освоению дисциплины

1. Основы биотехнологии : метод. рекомендации / А. Н. Гнеуш, Н. Л. Мачнева, С. А. Волокова – Краснодар : КубГАУ, 2020. – 85 с
https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Osnovy_biotehnologii_MR_po_vyp_laboratornykh_rabot_545383_v1_.PDF
2. Основы биотехнологии : метод. указания по выполнению самостоятельной работы / сост. А. Н. Гнеуш, Н. Л. Мачнева. – Краснодар : КубГАУ, 2020. – 31 с.
https://edu.kubsau.ru/file.php/116/Osnovy_biotehnologii_MU_po_vyp_samostojatelnoi_raboty_545381_v1_.PDF.

11 Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине, включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем

Перечень лицензионного ПО

№	Наименование	Тематика
1	Microsoft Windows	Операционная система
2	Microsoft Office (включает Word, Excel, PowerPoint)	Пакет офисных приложений
3	Система тестирования INDIGO	Тестирование

Перечень профессиональных баз, данных и информационных справочных систем

№	Наименование	Тематика
1	Научная электронная библиотека eLibrary	Универсальная

12 Материально-техническое обеспечение для обучения по дисциплине

№ п/п	Наименование учебных предметов, курсов, дисциплин (модулей), практики, иных видов учебной деятельности, предусмотренных учебным планом образовательной программы	Наименование помещений для проведения всех видов учебной деятельности, предусмотренной учебным планом, в том числе помещения для самостоятельной работы, с указанием перечня основного оборудования, учебно- наглядных пособий и используемого программного обеспечения	Адрес (местоположение) помещений для проведения всех видов учебной деятельности, предусмотренной учебным планом (в случае реализации образовательной программы в сетевой форме дополнительно указывается наименование организации, с которой заключен договор)
1	Основы биотехнологии	Помещение №010 ЗОО, площадь — 82,6м²; посадочных мест — 25; учебная аудитория для проведения занятий лекционного типа, занятий семинарского типа, курсового проектирования (выполнения курсовых работ), групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации лабораторное оборудование (шкаф лабораторный — 2 шт.); технические средства обучения (экран — 1 шт.; проектор — 1 шт.; компьютер персональный — 26 шт.); доступ к сети «Интернет»; доступ в электронную информационно-образовательную среду университета; Программное обеспечение: Windows, Office, Indigo, Notepad++, AutoCAD, КОМПАС, 1С:Предприятие 8.3; специализированная мебель(учебная доска, учебная мебель).	350044, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. им. Калинина, 13
2		Помещение №007 ЗОО, площадь — 42,7м²; посадочных мест — 12; Учебная лаборатория сельскохозяйственной биотехнологии (кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики) . холодильник — 1 шт.; лабораторное оборудование (оборудование лабораторное — 2 шт.; шкаф лабораторный — 1 шт.; весы — 2 шт.; калориметр — 2 шт.; термостат — 1 шт.); технические средства обучения (компьютер персональный — 1 шт.; телевизор — 1 шт.); программное обеспечение: Windows, Office; специализированная мебель(учебная доска, учебная мебель).	350044, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. им. Калинина, 13

3		Помещение №005 ЗОО, площадь — 42,1м²; посадочных мест — 12; Лаборатория "Сельскохозяйственной биотехнологии" (кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики) . холодильник — 1 шт.; лабораторное оборудование (оборудование лабораторное — 3 шт.; весы — 2 шт.; колбонагреватель — 3 шт.); технические средства обучения (принтер — 1 шт.; ибп — 1 шт.); программное обеспечение: Windows, Office специализированная мебель(учебная доска, учебная мебель).	350044, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. им. Калинина, 13
4		Помещение №051а ЗОО, площадь — 35м²; посадочных мест — 12; Учебно-инновационная лаборатория биотехнологии (кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики) . лабораторное оборудование: (оборудование лабораторное — 9 шт.; автоклав — 1 шт.; пресс — 1 шт.; шкаф лабораторный — 1 шт.; дозатор — 1 шт.; центрифуга — 1 шт.; стенд лабораторный — 1 шт.; калориметр — 1 шт.; термостат — 2 шт.); технические средства обучения (компьютер персональный — 1 шт.); программное обеспечение: Windows, Office; специализированная мебель(учебная доска, учебная мебель).	350044, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. им. Калинина, 13
		Помещение №051д ЗОО, площадь — 22,6м²; Лаборатория "Маточных культур" (кафедры биотехнологии, биохимии и биофизики). лабораторное оборудование (оборудование лабораторное — 1 шт.; шкаф лабораторный — 1 шт.; колбонагреватель — 1 шт.; термостат — 2 шт.); специализированная мебель(учебная доска, учебная мебель).	350044, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. им. Калинина, 13