



## МИНОБРНАУКИ РОССИИ

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования

«ИРКУТСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ»  
ФГБОУ ВО «ИГУ»

Кафедра физико-химической биологии, биоинженерии и биоинформатики



### Рабочая программа дисциплины

Наименование дисциплины: Б1.О.41«БИОТЕХНОЛОГИЯ»

Направление подготовки: 06.03.01 «Биология»

Квалификация выпускника: Бакалавр

Форма обучения: очно-заочная с элементами электронного обучения и дистанционных образовательных технологий

Согласовано с УМК биолого-почвенного факультета

Протокол № 8 от 12.05.21  
Председатель А. Н. Матвеев

Рекомендовано кафедрой физико-химической биологии, биоинженерии и биоинформатики:

Протокол № 15 от 09.04.21  
Зав. кафедрой В.П. Саловарова

Иркутск 2021 г.

## Содержание

	стр.
I. Цель и задачи дисциплины .....	3
II. Место дисциплины в структуре ОПОП .....	3
III. Требования к результатам освоения дисциплины .....	3
IV. Содержание и структура дисциплины .....	5
4.1 Содержание дисциплины, структурированное по темам, с указанием видов учебных занятий и отведенного на них количества академических часов .....	5
4.2 План внеаудиторной самостоятельной работы обучающихся по дисциплине .....	6
4.3 Содержание учебного материала .....	7
4.3.1 Перечень семинарских, практических занятий и лабораторных работ .....	10
4.3.2. Перечень тем (вопросов), выносимых на самостоятельное изучение в рамках самостоятельной работы студентов .....	11
4.4. Методические указания по организации самостоятельной работы студентов .....	11
4.5. Примерная тематика курсовых работ (проектов) .....	13
V. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины .....	13
а) перечень литературы .....	13
б) периодические издания .....	13
в) список авторских методических разработок .....	15
г) базы данных, поисково-справочные и информационные системы .....	15
VI. Материально-техническое обеспечение дисциплины .....	16
6.1. Учебно-лабораторное оборудование .....	16
6.2. Программное обеспечение .....	17
6.3. Технические и электронные средства обучения .....	17
VII. Образовательные технологии .....	17
VIII. Оценочные материалы для текущего контроля и промежуточной аттестации .....	18



и биомедицинских производств, генной инженерии, нанобиотехнологии, молекулярного моделирования		<p><b>Уметь:</b> ориентироваться в современных направлениях биологических и биомедицинских технологий, современных методах работы с биологическими объектами, обеспечения условий асептического проведения биотехнологического процесса и получения целевых продуктов;</p> <p><b>Владеть:</b> базовой терминологией дисциплины, знаниями о реализации генетической информации и возможностях модификации генома организма с целью получения определенных продуктов</p>
	<p><i>ИДК опк 5.2</i> Умеет оценивать и прогнозировать перспективность объектов своей профессиональной деятельности для биотехнологических производств.</p>	<p><b>Знать:</b> современные методы совершенствования биообъектов, общие принципы осуществления биотехнологических процессов, основное оборудование и технику культивирования продуцентов, получения конечного продукта;</p> <p><b>Уметь:</b> творчески применять полученные знания совершенствования биотехнологического процесса с целью получения высококачественного конечного продукта и выполнять содержательную интерпретацию результатов;</p> <p><b>Владеть:</b> навыками анализа биотехнологического процесса, способами и средствами получения биообъектов-продуцентов, методами их культивирования и получения целевого продукта</p>
	<p><i>ИДК опк 5.3</i> Владеет приемами определения биологической безопасности продукции биотехнологических и биомедицинских производств.</p>	<p><b>Знать:</b> важнейшие биотехнологические производства, основные факторы, влияющие на выход, качество целевого продукта, безопасность продукции биотехнологических и биомедицинских производств.</p> <p><b>Уметь:</b> обосновывать целесообразность применения биотехнологических процессов и оценивать биобезопасность продуктов биотехнологических и биомедицинских производств;</p> <p><b>Владеть:</b> навыками самостоятельного поиска, обработки, анализа научно-методической, справочной литературы и основной нормативной документации, определяющей организацию и безопасность биотехнологических работ.</p>





























## **VIII. ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ТЕКУЩЕГО КОНТРОЛЯ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ**

Для входного контроля оценки уровня знаний студентов используются по основным разделам биохимии, цитологии, генетики и молекулярной биологии.

### ***Оценочные материалы текущего контроля***

Оценочные материалы текущего контроля формируются в соответствии с ЛНА университета. В рамках дисциплины «Биотехнология» используются следующие формы текущего контроля:

- устный опрос;
- защита докладов;
- контроль самостоятельной работы.
- Тесты

#### Фонд оценочных средств включает:

- контрольные вопросы;
- перечень тем докладов;
- вопросы для самостоятельного изучения (СРС);
- Тесты

Назначение оценочных средств: выявить сформированность компетенции ОПК-5. Студенты, не выполнившие задания текущего контроля или получившие за них оценку «не удовлетворительно», до промежуточной аттестации не допускаются, пока не будут ликвидированы все задолженности.

### **Вопросы для проведения входного контроля**

1. Какова химическая природа ферментов, и каковы отличия их от неорганических катализаторов?
2. Чем обусловлена специфичность ферментов? Какое биологическое значение она имеет?
3. Перечислите факторы, влияющие на скорость ферментативной реакции.
4. Как можно обнаружить присутствие фермента в биологическом материале?
5. Каков принцип определения активности ферментов?
6. Каково строение ДНК и РНК?
7. Что такое гены?
8. Что такое репликация и какой принцип лежит в основе данного процесса?
9. Каким образом и где осуществляются процессы транскрипции и трансляции?
10. Как можно охарактеризовать генетический код?
11. Что такое стоп-кодоны?
12. Назовите компоненты нуклеотидов ДНК
13. Выберите нуклеотиды, входящие в состав молекулы РНК

### **Вопросы для проведения текущего контроля**

1. Что такое биотехнология и каковы ее цели?
2. Какие науки внесли большой вклад в развитие биотехнологии?
3. Перечислите основные этапы развития биотехнологии.
4. Охарактеризуйте рынок биотехнологической продукции в России и в мире
5. Производство каких продуктов биотехнологии осуществляется с использованием микробиологического синтеза?
6. Назовите методы, используемые для получения генетически модифицированных организмов
7. Что такое интенсивные технологии? Приведите примеры.
8. Расскажите о прорывных технологиях и их преимуществах по сравнению с другими видами технологий.

9. Перечислите отличия между экстенсивными и интенсивными высокими биотехнологиями.
10. Охарактеризуйте основные виды объектов, используемые в биотехнологии.
11. Образование каких биотехнологических продуктов происходит с использованием бактерий?
12. Приведите примеры продуктов грибного происхождения, получаемых методами биотехнологии
13. Какие продукты можно получать на основе лишайников?
14. Перечислите возможности использования клеток высших растений в биотехнологии
15. Расскажите о продуктах биотехнологии, получаемых из культур клеток и тканей высших растений.
16. Для каких целей используют культуры клеток животных?
17. Современные методы, применяемые в биотехнологии
18. Конструирование промышленных штаммов микроорганизмов.
19. Генетическое конструирование *in vivo*.
20. Генетическое конструирование *in vitro*.
21. Основные достижения генетической инженерии микроорганизмов, растений и животных
22. Что такое генные банки и их предназначение?
23. Какие соединения используют в качестве криопротекторов?
24. Основные принципы культивирования биологических объектов в лабораторных условиях и в промышленных условиях.
25. Подготовка биологических объектов для биотехнологического производства.
26. Подбор питательных сред для оптимизации биотехнологического процесса.
27. Подбор физико-химических условий для оптимизации биотехнологического процесса
28. Системы подготовки и очистки воздуха, теплообмена, перемешивания и аэрации, пеногашения, стерилизации, контроля и управления
29. Биореакторы периодического и непрерывного действия.
30. Способы культивирования биологических объектов
31. Современные методы очистки целевых продуктов.
32. Пути модификации и методы стабилизации целевого продукта.
33. Биотехнологическое производство первичных метаболитов на примере аминокислот.
34. Биотехнологическая схема производства микробного белка
35. Биотехнологическое производство вторичных метаболитов на примере антибиотиков.
36. Новые методы получения вакцин.
37. Биотехнология биологически активных веществ
38. Бактериофаги и их применение в антибактериальной терапии
39. Какие требования предъявляются к производственному штамму микроорганизма-симбионта?
40. Охарактеризуйте использование иммобилизованных ферментов в органическом синтезе, приведите схему конкретного примера.
41. Как осуществляют конструирование искусственных полиферментных систем.
42. Укажите основные направления использования иммобилизованных ферментов в медицинской практике
43. Какие основные методы получения трансгенных растений существуют?
44. Какой процесс определяет формирование каллусной ткани растений?
45. Какие условия необходимы для перехода растительных клеток к морфогенезу?

46. Какие преимущества характерны для метода клонального микроразмножения по сравнению с традиционными методами размножения растений?
47. Назовите способы слияния протопластов
48. Каковы особенности культуры животных клеток и особенности органной культуры.
49. Как получают межвидовые химеры?
50. Охарактеризуйте процесс получения моноклональных антител
51. Как осуществляют клонирование животных?
52. Как производят оплодотворение *in vitro* и транспланацию эмбрионов?
53. Каковы принципы тканевой инженерии?
54. Какие методы используются в создании искусственных органов?
55. Укажите перспективы создания биосенсоров, их основные характеристики и способы получения.
56. Какими принципами руководствуются при создании искусственных биосовместимых материалов?
57. Принципы и подходы для очистки газо-воздушных выбросов.
58. Новые подходы к очистке сточных вод
59. Современное состояние в области микробиологических методов повышения нефтеотдачи и выделения металлов из низкоконцентрированных руд.
60. Биологическая очистка почвы от нефти и нефтепродуктов
61. Биогербициды: принципы получения и применения
62. Биоудобрения: характеристика, принципы получения и применения
63. Получение биогаза
64. Роль биотехнологии в создании новых высокочувствительных методов анализа загрязнений
65. Какие законы, постановления правительства и другие нормативно-правовые акты приняты в России в области биотехнологии, генно-инженерной деятельности и биобезопасности?
66. Биомедицинские наноматериалы.
67. Нанотехнологии на основе вирусов.
68. Биологическая безопасность наноконструкций и нанотехнологий.

### ***Перечень тем устных докладов- презентаций***

1. Современные методы создания и усовершенствования промышленных штаммов микроорганизмов
2. Генетическая инженерия микроорганизмов.
3. Проблемы и перспективы использования генетически модифицированных сельскохозяйственных растений и животных
4. Современная аппаратура для промышленного культивирования клеток, контроля и управления процессом ферментации
5. Характеристика способов культивирования аэробных и анаэробных микроорганизмов
6. Особенности культивирования растительных и животных клеток
7. Сравнительная характеристика питательных сред и условий культивирования микроорганизмов и культур клеток.
8. Принципы составления рецептуры питательных сред для биообъектов
9. Современные методы выделения и очистки целевых продуктов
10. Аффинная хроматография и ее использование в биотехнологическом производстве
12. Перспективность применения мембранных технологий в биотехнологическом производстве

13. Сушка биотехнологических продуктов
14. Основные направления внедрения биотехнологий в пищевой промышленности.
15. Биотехнологические методы получения новых вакцинных препаратов.
16. Роль биотехнологии в защите и оздоровлении биосфера
17. Получение биотоплива
18. Особенности стволовых клеток и их применение
19. Методы современной биотехнологии в кормопроизводстве.
20. Современные биопрепараты защиты растений.
21. Биотехнологии, применяемые для обогащения горных пород в металлургии.
22. Получение микробных препаратов – удобрений почв, стимуляторов и регуляторов роста растений
23. Биотехнологические процессы получения органических кислот
24. Бактериальное окисление сульфидных минералов
25. Биотехнология новых материалов. Разрушаемые биопластики
26. Бактериофаги и их использование в биотехнологии.
27. Биотехнологическое производство аминокислот.
28. Классификация антибиотических веществ. Биотехнологические схемы получения антибиотиков.
29. Тотипотентность растительных клеток. Клональное микроразмножение растений и его классификация.
30. Создание искусственных ассоциаций клеток высших растений с микроорганизмами как способ модификации растительной клетки.
31. Промышленные процессы с использованием иммобилизованных ферментов и клеток
32. Характеристика биосенсоров и перспективность их использования в целях диагностики различных заболеваний.
33. Микробиологический синтез белка и проблемы бесклеточной биотехнологии.
34. Клеточная инженерия в создании клеток растений – новых продуцентов биологически активных веществ
35. Клеточная инженерия. Культура клеток животных.
36. Генно-инженерные подходы к решению проблемы усвоения азота.
37. Криосохранение биологического материала. Криопротекторы. Принципы размораживания клеточных культур.
38. Создание трансгенных животных. Генотерапия.
39. Применение культур клеток млекопитающих в иммунобиотехнологии.
40. Особенности стволовых клеток и их применение в отдельных областях медицины.
41. Реализация научного проекта «Геном человека».
42. Принципы биологических методов аэробной и анаэробной очистки сточных вод.
43. Биотехнология получения этанола как топлива
44. Биотехнология получения биогаза и водорода – топлива будущего
45. Биогеотехнология и получение металлов.
46. Биомедицинские наноматериалы.
47. Антитела как молекулярные сенсоры узнавания.
48. Гибридные гибридомы (фузомы) и создание искусственных антител, абизимов. Перспективы их применения в медицине.
49. Производство препаратов нормофлоры. Требования к штаммам микроорганизмов симбионтов
50. Использование нанотехнологий в современной промышленной биотехнологии, методах лечения, диагностике.





в) в стационарную fazу

**26. Преимущества непрерывного процесса ферментации перед периодическим:**

- а) отсутствие необходимости в оборудовании для сбора клеток, их разрушения
- б) несогласованность биосинтетических процессов
- в) продолжительность процесса более 500 ч

**27. Основной аппаратурный элемент биотехнологического процесса:**

- а) биореактор-ферментер
- б) головной фильтр очистки технологического воздуха
- в) барботеры

**28. При разрушении бактериальных клеточных стенок применяют:**

- а) лизоцим
- б) «улиточный фермент»
- в) папаин

**29. Физические методы дезинтеграции клеток:**

- а) многократное замораживание-оттаивание
- б) обработка щелочью
- в) применение литических ферментов

**30. Понятие «среда для культивирования» включает:**

- а) определенный качественный и количественный состав компонентов питательной среды
- б) физико-химические и физиологические показатели питательной среды
- в) совокупность параметров, отражающих качественный и количественный состав компонентов питательной среды и ее физико-химические и физиологические свойства

**31. Цель стерилизации питательных сред:**

- а) разрушение бактериальных спор
- б) стабилизация качественного и количественного состава
- в) обеспечение дыхания микроорганизмов-биообъектов

**32. Способы стерилизации фильтров, применяемых для очистки технологического воздуха:**

- а) нагревание
- б) обработка горячим паром
- в) радиация в малых дозах

**33. Питательные среды стерилизуют:**

- а) насыщенным паром
- б) облучением
- в) радиацией в малых дозах

**34. Периодический процесс ферментации:**

- а) в ферментере одновременно загружают все компоненты питательной среды и посевной материал, совершается полный цикл ферментации и по завершении процесса собирают весь объем отработанной культуральной жидкости
- б) в процессе биосинтеза из ферментера непрерывно отбирают небольшие порции культуральной среды и одновременно в него вносят такой же объем питательной среды
- в) в процессе биосинтеза из ферментера непрерывно отбирают крупные порции культуральной среды и одновременно в него вносят такой же объем питательной среды

**35. Отъемно-доливной процесс ферментации:**

- а) по завершении ферментационного цикла при сливе культуральной жидкости в аппарате оставляют ее примерно на 10%, с последующим внесением 90% свежей питательной среды
- б) в процессе биосинтеза из ферментера непрерывно отбирают небольшие порции культуральной среды и одновременно в него вносят такой же объем питательной среды
- в) в процессе биосинтеза из ферментера непрерывно отбирают крупные порции культуральной среды и одновременно в него вносят такой же объем питательной среды

**36. Последовательность основных faz роста микроорганизмов:**

- а) стационарная фаза, лаг-фаза, фаза ускорения, экспоненциальная фаза, фаза отмирания
- б) лаг-фаза, стационарная фаза, фаза ускорения, экспоненциальная фаза, фаза отмирания
- в) лаг-фаза, фаза ускорения, экспоненциальная фаза, фаза замедления, стационарная фаза, фаза отмирания

**37. Первичные метаболиты синтезируются (в большем количестве):**

- а) в фазе ускоренного роста;
- б) в экспоненциальной фазе;

в) в фазе замедленного роста;

**38. Для выделения клеток из больших объемов культуральной среды применяют:**

- а) мембранный фильтрацию
- б) низкоскоростное центрифугирование
- в) инкубацию в термостате

**39. Биосинтез антибиотиков, используемых как лекарственные вещества, усиливается и наступает раньше на средах:**

- а) богатых источниками азота;
- б) богатых источниками углерода;
- в) бедных питательными веществами.

**40. Комплексный компонент питательной среды, резко повысивший производительность ферментации в случае пенициллина:**

- а) соевая мука;
- б) гороховая мука;
- в) кукурузный экстракт;

**41. Термин «мультиферментный комплекс» означает:**

- а) комплекс ферментных белков, выделяемый из клетки путем экстракции и осаждения;
- б) комплекс ферментов клеточной мембрany;
- в) комплекс ферментов, катализирующих синтез первичного или вторичного метаболита;

**42. Инженерная энзимология:**

- а) метод, основанный на выделении и культивировании тканей и клеток высших организмов
- б) изменение первичной структуры ДНК в конкретном ее участке, что, в конечном счете, приводит к изменению фенотипа биологического объекта, используемого в биотехнологических процессах
- в) биотехнологические процессы с использованием каталитического действия ферментов, выделенных из состава биологических систем или находящихся внутри клеток, искусственно лишенных способности расти.

**43. Химический метод иммобилизации ферментов:**

- а) образование ковалентных связей между носителем и ферментом
- б) включение фермента в микрокапсулы
- в) включение фермента в полимерные гели

**44. Иммобилизация индивидуальных ферментов ограничивается таким обстоятельством, как:**

- а) высокая лабильность фермента;
- б) наличие у фермента кофермента;
- в) наличие у фермента субъединиц;

**45. Иммобилизация клеток продуцентов целесообразна в случае, если целевой продукт:**

- а) растворим в воде;
- б) не растворим в воде;
- в) локализован внутри клетки;

**46. Целями иммобилизации ферментов в биотехнологическом производстве являются:**

- а) повышение удельной активности;
- б) повышение стабильности;
- в) многократное использование

**47. Физический метод иммобилизации ферментов:**

- а) с помощью ковалентного связывания
- б) металлохелатный метод
- в) адсорбция на нерастворимом носителе

**48. В основе металлохелатного метода иммобилизации лежит:**

- а) образование химической связи между молекулами фермента и носителя
- б) действие электростатических сил и сил поверхностного натяжения.
- в) свойства переходных металлов образовывать комплексы
- г) удержание раствора, окружающего фермент

**49. В основе метода микрокапсулирования иммобилизации лежит:**

- а) образование химической связи между молекулами фермента и носителя
- б) действие электростатических сил и сил поверхностного натяжения.
- в) свойство переходных металлов образовывать комплексы

**50. Материал для иммобилизации ферментов металлохелатным методом:**

- а) хлорид или гидроксиды титана
- б) полиакриламид
- в) альгинат кальция
- г) бычий сывороточный альбумин д) агар

**51. Фермент, применяемый для получения фруктозы из глюкозы:**

- а) глюкозоизомераза
- б) аминоацилаза
- в)  $\beta$ -галактозидаза

**52. В основе метода иммобилизации «адсорбция на носителе» лежит:**

- а) образование химической связи между молекулами фермента и носителя
- б) действие электростатических сил и сил поверхностного натяжения.
- в) свойства переходных металлов образовывать комплексы

**53. Носители для иммобилизации ферментов методом «включение в гель»:**

- а) хлорид или гидроксиды титана
- б) полиакриламид
- в) производные целлюлозы

**54. Экономическое преимущество биотехнологического производства, основанного на иммобилизованных биообъектах, перед традиционным обусловлено:**

- а) меньшими затратами труда;
- б) ускорением производственного процесса.
- в) многократным использованием биообъекта;

**55. Клеточная инженерия – это ...:**

- а) метод, основанный на выделении и культивировании тканей и клеток высших многоклеточных организмов
- б) изменение первичной структуры ДНК в конкретном ее участке, что, в конечном счете, приводит к изменению фенотипа биологического объекта, используемого в биотехнологических процессах
- в) метод создания рекомбинантных или гибридных ДНК

**56. Способностью превращать сахар в этанол обладают:**

- а) *Aspergillus oryzae*
- б) *Bacillus subtilis*
- в) *Saccharomyces cerevisiae*

**57. Ауксины – термин, под которым объединяются специфические стимуляторы роста:**

- а) растительных тканей;
- б) актиномицетов;
- в) животных тканей;

**58. Моноклональные антитела получают в производстве:**

- а) при фракционировании антител организмов;
- б) фракционированием лимфоцитов;
- в) с помощью гибридом;

**59. Активный ил, применяемый при очистке стоков биотехнологических производств - это:**

- а) смесь микроорганизмов, полученных генно-инженерными методами;
- б) смесь сорбентов;
- в) природный комплекс микроорганизмов.

**60. Фермент, применяемый для получения безлактозного молока:**

- а) глюкозоизомераза
- б) аминоацилаза
- в)  $\beta$ -галактозидаза .

### **11.3. Оценочные средства для промежуточной аттестации**

*Промежуточная аттестация* проходит в форме экзамена (7 семестр), к которому допускаются студенты, выполнившие в полном объеме аудиторную нагрузку, самостоятельную работу и успешно сдавшие промежуточную аттестацию. Студенты, имеющие задолженность, должны выполнить все обязательные виды деятельности.

#### ***Примерный список вопросов к экзамену***

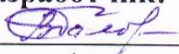
1. Биотехнология как научная дисциплина, цели и задачи биотехнологии.
2. Подбор и требования к объектам для биотехнологических процессов. Методы хранения

биологических объектов.

3. Банки биологических образцов и генетического материала. Криоконсервация клеток растений и животных как метод сохранения генофонда
4. Технология рекомбинантных ДНК. Ферменты, используемые для получения рекомбинантных ДНК.
5. Использование генной инженерии для получения новых веществ. Генно- инженерные вакцины.
6. Создание трансгенных животных.
7. Генная инженерия растений. Создание методами генной инженерии гербицидустойчивых растений.
8. Методы генетического конструирования микроорганизмов *in vivo*.
9. Субстраты для культивирования биообъектов. Состав и методы оптимизации питательных сред.
10. Принципы действия и конструкции биореакторов.
11. Системы подготовки и очистки воздуха, теплообмена, перемешивания и аэрации, пеногашения, стерилизации, контроля и управления
12. Основные параметры глубинной периодической ферментации
13. Биотехнологические процессы и аппараты непрерывного действия
14. Сравнительная характеристика роста микробных культур в условиях периодического и непрерывного культивирования
15. Особенности культивирования клеток животных и растений
16. Получение конечного продукта. Методы выделения и очистки целевого продукта
17. Микробиологические производства, основанные на получении микробной биомассы.
18. Производства, основанные на получении микробных метаболитов. Понятие о первичных и вторичных метаболитах. Принципы получения первичных и вторичных метаболитов.
19. Биотехнологическое производство аминокислот.
20. Классификация антибиотических веществ, продуцируемых микроорганизмами. Биотехнологические схемы получения антибиотиков.
21. Получение энтомопатогенных препаратов, особенности организации производства.
22. Биотехнологии, применяемые для обогащения горных пород в металлургии.
23. Получение экологически чистых биопластиков
24. Получение микробных препаратов – удобрений почв, стимуляторов и регуляторов роста растений
25. Получение продуктов брожения. Интенсивные технологии получения этанола.
26. Получение бактериальных препаратов, нормализующих микрофлору кишечника
27. Биотрансформация растительных субстратов с целью получения биотоплива
28. Ферментативное превращение целлюлозы в сахара
29. Применение биотехнологических методов для очистки сточных вод
30. Получение водорода, перспективы и проблемы.
31. Биотехнологическое производство ферментов микроорганизмов
32. Иммобилизованные ферменты. Методы иммобилизации. Области применения иммобилизованных ферментов.
33. Культура клеток высших растений. Каллусогенез как основа создания клеточных культур.
34. Способы получения и слияния растительных протопластов. Регенерация клеток, клеточных культур и растений из протопластов
35. Принципы создания ассоциаций клеток высших растений с микроорганизмами
36. Микроклональное размножение, его достоинства и недостатки, методы микроклонального размножения растений. Получение безвирусных растений.
37. Гибридомы. Значение гибридом для производства современных диагностических препаратов
38. Получение и применение моноклональных антител.

39. Использование метода культур тканей для получения ряда иммунорегулирующих веществ. Производство интерферона.
40. Культуры тканей в трансплантологии. Создание банка трансплантируемых культур тканей.
41. Технология трансплантации эмбрионов.
42. Получение клонированных животных. Этические и профессиональные проблемы.
43. Особенности стволовых клеток и применение стволовых клеток в отдельных областях медицины
44. Биосенсоры и биочипы
45. Использование нанотехнологий в современной промышленной биотехнологии, методах лечения, диагностике

Разработчик:

  
(подпись)

профессор

В.П. Саловарова

Программа составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВО по направлению 06.03.01  
Биология.

Программа рассмотрена на заседании кафедры физико-химической биологии,  
бюоинженерии и биоинформатики

«9» 04 2021г. Протокол № 15

Зав. кафедрой, д.б.н., профессор В.П. Саловарова 

*Настоящая программа, не может быть воспроизведена ни в какой форме без  
предварительного письменного разрешения кафедры-разработчика программы*