# ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «БАШКИРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

# ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ

## Современные методы и проблемы биотехнологии

Разработчик

кафедра фармации ИДПО

Специальность/Направление подготовки

06.05.01 Биоинженерия и биоинформа-

тика

Наименование ООП

06.05.01 Биоинженерия и биоинформа-

тика

Квалификация

Биоинженер и биоинформатик

ΦΓΟС ΒΟ

Утвержден Приказом Министерства науки и высшего образования Российской Федерации от «12» августа 2020 г.

№973

## Цель и задачи ФОМ (ФОС)

**Цель ФОМ (ФОС)** – установить уровень сформированности компетенций у обучающихся по программе высшего образования - программе магистратуры по специальности 06.05.01 – Биоинженерия и биоинформатика, изучивших дисциплину «Современные методы и проблемы биотехнологии».

**Основной задачей ФОМ (ФОС)** дисциплины «Современные методы и проблемы биотехнологии» является оценка достижения обучающимися результатов обучения по дисциплине.

# Паспорт оценочных материалов по дисциплине/ практике «Современные методы и проблемы биотехнологии»

№	Наименование пункта	Значение
1.	Специальность/Направление	06.05.01 – Биоинженерия и
	подготовки	биоинформатика
2.	Кафедра	Фармации ИДПО
3.	Автор-разработчик	Катаев Валерий Алексеевич
		Федотова Анастасия Анатольевна
		Халиков Рустам Ахтямьянович
4.	Наименование дисциплины	Современные методы и проблемы
		биотехнологии
5.	Общая трудоемкость по учебному	108ч (3 3Ч)
	плану	
6.	Наименование папки	Фонд оценочных средств по
		дисциплине «Современные методы и
		проблемы биотехнологии»
7.	Количество заданий всего по	200
	дисциплине	
8.	Количество заданий	50
9.	Из них правильных ответов должно	
	быть (%):	
10.	Для оценки «отл» не менее	91%
11.	Для оценки «хор» не менее	81%
12.	Для оценки «удовл» не менее	71%
13.	Время (в минутах)	60 минут
14.	Вопросы к аттестации	95
15.	Задачи	8

# В результате изучения дисциплины у обучающегося формируются следующие компетенции: $(Для\Phi \Gamma OC 3++)$

Наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции
УК-1.	УК-1.1. Знать метод системного анализа,
	способы обоснования решения (индукция,
Способен осуществлять критический	дедукция, по аналогии) проблемной ситуации.
анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий	УК-1.2. Уметь применять методики поиска, сбора и обработки информации; осуществляет оценку адекватности информации о проблемной ситуации путём выявления диалектических и формально-логических противоречий в анализируемой информации.
	УК-1.3. Владеть методами поиска, сбора и обработки, критического анализа и синтеза информации; навыком выбора методов критического анализа, адекватных проблемной
ОПК-2. Способен использовать	ОПК-2.1. Знать способы использования
специализированные знания	специализированных знаний фундаментальных
фундаментальных разделов	разделов математики, физики, химии и
математики, физики, химии и	биологии для проведения исследований в
биологии для проведения исследований в области	области биоинженерии, биоинформатики и смежных дисциплин (модулей).
исследований в области биоинженерии, биоинформатики и	смежных дисциплин (модулеи).
смежных дисциплин (модулей)	ОПК-2.2. Владеть способами использования
emercial and an emercial and a	специализированных знаний фундаментальных
	разделов математики, физики, химии и
	биологии для проведения исследований в
	области биоинженерии, биоинформатики и
	смежных дисциплин (модулей).
	ОПК-2.3. Уметь использовать
	специализированные знания фундаментальных
	разделов математики, физики, химии и
	биологии для проведения исследований в
	области биоинженерии, биоинформатики и смежных дисциплин (модулей).
	смежных дисциплин (модулеи).

# Задания

На закрытый вопрос рекомендованное время -2 мин.

На открытое задание рекомендованное время – 4 мин.

Компетенции /индикаторы		Правильные ответы
достижения компетенции	Тестовые вопросы /заполняется разработчиком	
Заполняется разработчико		
M	1	
	Выберите один правильный ответ	
УК-1 (1.1,	1.БИОТЕХНОЛОГИЯ ЭТО:	Γ
1.2, 1.3)	а) совокупность научных отраслей, использующих	
	успехи биологических дисциплин для технических	
	целей	
	б) комплекс знаний о жизни и совокупность научных	
	дисциплин, изучающих жизнь	
	в) биологическая дисциплина, изучающая	
	микроорганизмы – их систематику, морфологию,	
	физиологию, биохимию г) направление научно-технического прогресса,	
	использующее биопроцессы и объекты для	
	целенаправленного воздействия на человека,	
	животных и окружающую среду	
УК-1 (1.1, 1.2,	2.ПРОИЗВОДСТВА ИСПОЛЬЗУЮЩИЕ	б
1.3)	ЭЛЕМЕНТЫ БИОТЕХНОЛОГИИ:	
	а) авиастроение	
	б) производство лекарственных препаратов	
	в) электроника	
VIC 1 (1 1 1 2	г) машиностроение	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3)	3.НАПРАВЛЕНИЯ НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОГО ПРОГРЕССА С КОТОРЫМИ ТЕСНО СВЯЗАНА	В
1.3)	СОВРЕМЕННАЯ БИОТЕХНОЛОГИЯ:	
	а) ядерная физика	
	б) информатика	
	в) медицина	
	г) механика	
УК-1 (1.1, 1.2,	4.БИОЭНЕРГОТЕХНОЛОГИЯ ИЗУЧАЕТ И	В
1.3)	ИСПОЛЬЗУЕТ:	
	а) увеличение числа копий нужного гена	
	б) белки, продуцируемые бактериями или	
	дрожжами и используемые в пищевых целях	
	в) запасы энергии в растительном покрове Земли г) низкомолекулярные органические соединения,	
	используемые в энергетических целях	
УК-1 (1.1, 1.2,	5.ТРАНСФОРМИРОВАННЫЕ КЛЕТКИ	В
1.3)	ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ:	
ĺ	а) кольцевые молекулы ДНК, присутствующие в	
	клетках вне хромосом	

	б) множество копий одного генома	
	в) микроорганизмы, а также клетки, растущие	
	вне организма, после переноса в них новых генов	
	г) продуценты биологически активных веществ	
УК-1 (1.1, 1.2,	6.ОСНОВНЫЕ ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ	Γ
1.3)	ТРАДИЦИОННОЙ БИОТЕХНОЛОГИИ:	
	а) легкая промышленность	
	б) космическая промышленность	
	в) химическая промышленность	
	г) пищевая промышленность	
УК-1 (1.1, 1.2,	7.ОСНОВОЙ БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ	б
1.3)	ПРОИЗВОДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ:	
	а) культивирование растений	
	б) культивирование микроорганизмов	
	в) культивирование грибов	
	г) культивирование водорослей	
УК-1 (1.1, 1.2,	8.ВОЗНИКНОВЕНИЕ СОВРЕМЕННОЙ	В
1.3)	БИОТЕХНОЛОГИИ КАК НАУЧНОЙ	
	ДИСЦИПЛИНЫ СТАЛО ВОЗМОЖНЫМ ПОСЛЕ:	
	а) создания концепции гена	
	б) полного секвенирования ДНК у ряда организмов	
	в) создания методов культивирования	
	микроорганизмов	
TTC 1 (1 1 1 2	г) дифференциации микроорганизмов	
УК-1 (1.1, 1.2,	9.БИОТЕХНОЛОГИЯ – ЭТО НАПРАВЛЕНИЕ	В
1.3)	НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОГО ПРОГРЕССА,	
	ИСПОЛЬЗУЮЩЕЕ ДЛЯ ЦЕЛЕНАПРАВЛЕННОГО	
	ВОЗДЕЙСТВИЯ НА ЧЕЛОВЕКА, ЖИВОТНЫХ И	
	ОКРУЖАЮЩУЮ СРЕДУ:	
	а) ферменты и антибиотики	
	б) процессы и аппараты	
	в) биопроцессы и объекты	
VIIC 1 (1 1 1 2	г) вакцины и пищевые белки	<u> </u>
УК-1 (1.1, 1.2,	10.БИОТЕХНОЛОГИЯ ФОРМИРОВАЛАСЬ И	б
1.3)	ЭВОЛЮЦИОНИРОВАЛА ПО МЕРЕ РАЗВТИЯ:	
	а) окружающего мира	
	б) человеческого общества	
	в) электроники	
VV 1 (1 1 1 2	г) климата Земли	
УК-1 (1.1, 1.2,	11.ПЕРЕЛОМНЫЕ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ ПЕРИОДЫ	a
1.3)	В РАЗВИТИИ БИОТЕХНОЛОГИИ ВСЕ КРОМЕ:	
	а) допастеровский	
	б) послепастеровский	
	в) антибиотиков	
УК-1 (1.1, 1.2,	г) управляемого биосинтеза 12.БИОПОЛИМЕРЫ СИНТЕЗИРУЕМЫЕ	2
· ·		a
1.3)	МИКРООРГАНИЗМАМИ, КОТОРЫЕ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ	
	ТОНКОЙ ПЛЕНКИ ДЛЯ УПАКИ ПИЩЕВЫХ	
	ПРОДУКТОВ:	
	а) ксантан	
	б) желатин	
	в) декстран	
	г) коллаген	
	1) ROBBIAL CH	

	T	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3)	13.УСИЛИТЕЛЬ ВКУСА ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ, ПОЛУЧАЕМЫЙ ПУТЕМ КУЛЬТИВИРОВАНИЯ МІСКОСОССИМ GLUTAMICUS: а) изомальт б) ацесульфам-М	В
	в) глутаминовая кислота	
	г) неогеспередин	
УК-1 (1.1, 1.2,	14.ИММОБИЛИЗОВАННЫЕ ФЕРМЕНТЫ,	a
1.3)	ИСПОЛЬЗУЮЩИЕСЯ В ПРОМЫШЛЕННОСТИ:	-
	а) глюкозоизомераза	
	б) глюкозоредуктаза	
	в) глюкозотрансфераза	
	г) β-галактотрансфераза	
УК-1 (1.1, 1.2,	15.ФЕРМЕНТЫ, ПРИДАЮЩИЕ ПИЩЕВЫМ	a
1.3)	ПРОДУКТАМ НОВЫЕ ДИЕТИЧЕСКИЕ	
	КАЧЕСТВА:	
	а) глюкозоизомераза	
	б) глюкозоредуктаза	
	в) глюкозотрансфераза	
	г) пенициллиназа	
УК-1 (1.1, 1.2,	16.ОСНОВУ ТРАДИЦИОННОЙ И	б
1.3)	СУЩЕСТВЕННУЮ ЧАСТЬ НОВЕЙШЕЙ	
	БИОТЕХНОЛОГИИ СОСТАВЛЯЮТ:	
	а) фундаментальные дисциплины	
	б) биотехнологические процессы производства	
	в) аппаратура	
	г) биообъект	
УК-1 (1.1, 1.2,	17.ВАЖНЕЙШИМ ЗВЕНОМ ЛЮБОГО	В
1.3)	БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА ЯВЛЯЕТСЯ:	
	а) аппаратура	
	б) энергообеспечение	
	в) биообъект	
	г) технология	
УК-1 (1.1, 1.2,	18.БИООБЪЕКТАМИ, ИСПОЛЬЗУЮМЫМИ В	Γ
1.3)	БИОТЕХНОЛОГИИ ЯВЛЯЮТСЯ ВСЕ, КРОМЕ:	
	а) бактерии	
	б) низшие грибы	
	в) культуры клеток	
	г) плазмиды	
УК-1 (1.1, 1.2,	19.ТРЕБОВАНИЕ ПРЕДЪЯВЛЯЕМОЕ К	Γ
1.3)	БИООБЪЕКТАМ-ПРОДУЦЕНТАМ:	
	а) низкая стоимость	
	б) размер	
	в) доступность	
VIC 1 (1.1.1.2	г) активность и стабильность биомолекул	
УК-1 (1.1, 1.2,	20.БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА	a
1.3)	ПОЛУЧАЕМЫЕ ИЗ БИООБЪЕКТОВ ЖИВОТНОГО	
	ПРОИСХОЖДЕНИЯ:	
	а) аминокислоты, диагностикумы, гормоны б) антибиотики, диагностикумы, гормоны	
	в) алкалоиды, гормоны	
	г) диагностикумы, антибиотики, алкалоиды	
УК-1 (1.1, 1.2,	21.БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА,	В
1 VN-1 1 1 1 /		

1.2)		
1.3)	ПОЛУЧАЕМЫЕ ИЗ БИООБЪЕКТОВ	
	РАСТИТЕЛЬНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ:	
	а) аминокислоты	
	б) антибиотики	
	в) алкалоиды	
	г) диагностикумы	
УК-1 (1.1, 1.2,	22.БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА,	a
1.3)	ПОЛУЧАЕМЫЕ ИЗ БИООБЪЕКТОВ	
	МИКРООРГАНИЗМОВ:	
	а) аминокислоты, антибиотики, витамины	
	б) антибиотики, алкалоиды, витамина	
	в) алкалоиды, витамины, диагностикумы	
	г) диагностикумы, витамины, аминокислоты	
УК-1 (1.1, 1.2,	23.БИООБЪЕКТЫ – МАКРОМОЛЕКУЛЫ С	a
1.3)	ФЕРМЕНТАТИВНОЙ АКТИВНОСТЬЮ	
	ИСПОЛЬЗУЮТСЯ В БИОТЕХНОЛОГИИ ДЛЯ:	
	а) биотрансформации, химического синтеза ДНК,	
	разделения рацемических смесей	
	б) лечения, диагностических систем	
	в) диагностических систем, химического синтеза	
	ДНК	
	г) химического синтеза ДНК, лечения	
УК-1 (1.1, 1.2,	24.МИКРООРГАНИЗМЫ НЕ ОТНОСЯЩИЕСЯ К	a
1.3)	НАДЦАРСТВУ АКАРИОТ:	
	а) бактерии	
	б) грибы	
	в) вирусы	
	г) протозоа	
УК-1 (1.1, 1.2,	25.МИКРООРГАНИЗМЫ ОТНОСЯЩИЕСЯ К	a
1.3)	НАДЦАРСТВУ ПРОКАРИОТ:	
1.5)	а) бактерии	
	б) грибы	
	в) вирусы	
	г) протозоа	
УК-1 (1.1, 1.2,	26.МИКРООРГАНИЗМЫ ОТНОСЯЩИЕСЯ К	б
1.3)	НАДЦАРСТВУ ЭУКАРИОТ:	O
1.0)	а) бактерии	
	б) грибы	
	в) вирусы	
	г) бактериофаги	
УК-1 (1.1, 1.2,	27.МАКРОБИООБЪЕКТАМИ ЯВЛЯЮТСЯ:	б
1.3)	а) микроскопические водоросли	O
1.3)	б) животные	
	в) человек	
	г) растения	
УК-1 (1.1, 1.2,	28.ОСОБЕННОСТИ СТРОЕНИЯ РАСТИТЕЛЬНОЙ	Γ
1.3)	КЛЕТКИ:	1
1.3)		
	а) способность к образованию цист б) наличие в составе клеточной стенки пектинов	
	в) отсутствие клеточной стенки	
WV 1 (1 1 1 2	г) наличие в ней целлюлозы	
УК-1 (1.1, 1.2,	29. В РИГИТЕР СОГОЙ ПРИРОДЕ	В
1.3)	ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ:	
	а) аминогликан	

I	б) протеин	
	в) гликопротеин	
	г) хитин	
УК-1 (1.1, 1.2,	30.ВАЖНЕЙШИЙ ПРИНЦИП УПРАВЛЕНИЯ В	a
1.3)	МИКРОБНОЙ КЛЕТКЕ:	u
	а) ретроингибирование	
	б) строгий аминокислотный контроль	
	в) катаболитная репрессия	
	г) индукция	
УК-1 (1.1, 1.2,	31.ПЛЕСНЕВЫЕ ГРИБЫ ПРОДУЦИРУЮТ:	Г
1.3)	а) тетрациклины	-
	б) аминогликозиды	
	в) бактерицины	
	г) цефалоспорины	
УК-1 (1.1, 1.2,		2
1.3)	32.ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ПРОТОПЛАСТОВ ИЗ КЛЕТОК ГРИБОВ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ:	a
1.3)		
	а) лизоцим	
	б) пектиназа	
	в) целлюлаза	
VIIC 1 (1 1 1 2	г) амилаза	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3)	33.ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ПРОТОПЛАСТОВ ИЗ	В
1.3)	БАКТЕРИАЛЬНЫХ КЛЕТОК ИСПОЛЬЗУЕТСЯ:	
	а) трипсин	
	б) «улиточный фермент»	
	в) лизоцим	
	г) папаин	
УК-1 (1.1, 1.2,	34.СИГНАЛЬНАЯ ТРАНСДУКЦИЯ:	a
1.3)	а) передача сигнала от клеточной мембраны на геном	
	б) инициация белкового синтеза	
	в) пострансляционные изменения белка	
	г) выделение литических ферментов	
УК-1 (1.1, 1.2,	35.НЕОРГАНИЧЕСКИЙ НОСИТЕЛЬ ДЛЯ	б
1.3)	АДСОРБЦИОННОГО МЕТОДА	
	ИММОБИЛИЗАЦИИ:	
	а) оксид железа	
	б) оксид алюминия	
	в) квасцы	
	г) силикагель	
УК-1 (1.1, 1.2,	36.ОРГАНИЧЕСКИЕ НОСИТЕЛИ ДЛЯ	Γ
1.3)	АДСОРБЦИОННОГО МЕТОДА	
	иммобилизации:	
	а) углеводы	
	б) пектин	
	в) поллулан	
	г) коллаген	
УК-1 (1.1, 1.2,	37.GLP РЕГЛАМЕНТИРУЕТ:	Γ
1.3)	а) лабораторные исследования	

	б) планирование поисковых работ	
	в) набор тестов при предклинических испытаниях	
	г) производство лекарственных средств	
УК-1 (1.1, 1.2,	38.РОЛЬ ВЕКТОРА В ТЕХНОЛОГИИ	a
1.3)	РЕКОМБИНАНТНЫХ ДНК ВЫПОЛНЯЮТ:	
	а) плазмиды	
	б) аминокислоты	
	в) грибы	
	г) ферменты	
УК-1 (1.1, 1.2,	39.ИНСУЛИН СОСТОИТ ИЗ:	б
1.3)	а) 3-х полипептидных цепей	O
	б) 2-х полипентидных цепей	
	в) 2-х дисульфидных мостиков	
	г) 3-х дисульфидных мостиков	
	1) 3-х дисульфидных мостиков	
УК-1 (1.1, 1.2,	40.ПАРАМЕТР ПОДВЕРГАЩИЙСЯ КОНТРОЛЮ В	a
1.3)	БИОРЕАКТОРАХ:	u
	а) коэффициент заполнения	
	б) мощность мешалки	
	в) количество растворенного азота	
	г) количество растворенного кислорода	
УК-1 (1.1, 1.2,	41.ПАРАМЕТР ПОДВЕРГАЮЩИЙСЯ КОНТРОЛЮ	a
1.3)	В БИОРЕАКТОРАХ:	u
	а) коэффициент заполнения	
	б) мощность мешалки	
	в) количество растворенного азота	
	г) количество растворенного кислорода	
УК-1 (1.1, 1.2,	42. GMP СЛЕДУЕТ ПОНИМАТЬ КАК:	В
1.3)	а) единую систему требований по организации	2
,	производства	
	б) единую систему требований по организации	
	производства от начала переработки сырья до	
	производства готовой продукции	
	в) единую систему требований по организации	
	производства и контролю качества любых	
	лекарственных средств от начала переработки и до	
	переработки готовых продуктов, включая общие	
	требования к помещениям, оборудованию и	
	персоналу	
	г) регламент производства лекарственных средств	
УК-1 (1.1, 1.2,	43.СТАДИЯ ЯВЛЯЮЩАЯСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ	a
1.3)	ПРИ ПОДГОТОВКЕ СБАЛАНСИРОВАННОЙ	u
	ПИТАТЕЛЬНОЙ СРЕДЫ:	
	а) смешивание	
	б) нагревание	
	в) сушка	
	г) стерилизация	
	т / Сторилизация	

УК-1 (1.1, 1.2, 1.3)	44.ВЫСОКАЯ СТАБИЛЬНОСТЬ ПРОТОПЛАСТОВ	б
1.3)	ДОСТИГАЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ:	
	а) в холоде	
	б) в гипертонической среде	
	в) в среде с добавлением антиоксидантов	
	г) в анаэробных условиях	
УК-1 (1.1, 1.2,	45.ОТЛИЧИЯ SACCHAROMYCES CEREVISIAE OT	a
1.3)	ДРУГИХ ПРОКАРИОТИЧЕСКИХ ПРОДУЦЕНТОВ:	
	а) непатогенность	
	б) аэробный тип развития	
	в) анаэробный тип развития	
	г) неспособность продуцировать полноценные	
	эукариотические белки	
УК-1 (1.1, 1.2,	46.СПОСОБНОСТЬ ПРЕВРАЩАТЬ	Γ
1.3)	(СБРАЖИВАТЬ) САХАР В ЭТАНОЛ ОБЛАДАЮТ:	
	a) Aspergillus oryzae	
	Spergillus terricola	
	B) Escherichia coli	
	r) Saccharomyces cerevisiae	
УК-1 (1.1, 1.2,	Выберите несколько правильных ответов 47.РАСЧЕТЫ ПРИ КОЛИЧЕСТВЕННОМ	а,б
1.3)	ОПРЕДЕЛЕНИИ СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧЕСКИ В	u,o
1.3)	ВИДИМОЙ ОБЛАСТИ СПЕКТРА ПО ГФ	
	ПРОВОДЯТ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ:	
	а) растворов стандартных образцов	
	б) удельного показателя поглощения	
	в) растворов внутреннего стандарта	
	г)относительного показателя светопоглощения	
УК-1 (1.1, 1.2,	48.ВЫБЕРИТЕ ОДИН ИЛИ НЕСКОЛЬКО	а,г
1.3)	ПРАВИЛЬНЫХ ОТВЕТОВ:	
	ПРИ ПОДТВЕРЖДЕНИИ ПОДЛИННОСТИ	
	ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ МЕТОДОМ ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ	
	СРАВНИВАЮТ У ИСПЫТУЕМОГО И СТАН-	
	ДАРТНОГО РАСТВОРОВ	
	а) значения Rst	
	б) высоту основных пиков	
	в) площадь основных пиков	
	г) значения Rf	
УК-1 (1.1, 1.2,	49.МЕТОДЫ РАСЧЕТА КОНЦЕНТРАЦИИ	а,б,в,г
1.3)	АНАЛИЗИРУЕМОГО ВЕЩЕСТВА ПО	
	ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ ДАННЫМ:	
	а) нормирования	
	б) внешнего стандарта. в) внутреннего стандарта.	
	в) внутреннего стандарта. г) стандартных добавок	
УК-1 (1.1, 1.2,	50.ПОКАЗАТЕЛЬ ПРЕЛОМЛЕНИЯ В РАСТВОРАХ	а,б,в,г
1.3)	ЗАВИСИТ ОТ:	w, v, u, i
	а) температуры	
	б) длины волны света	
	в) от концентрации вещества	
	г) природы растворителя	

Уст	ановите правильную посл	•	эженных
		пах ответов	
УК-1 (1.1, 1.2,	51.УСТАНОВИТЕ ПРАВИ		а,б,в,г
1.3)	ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТ		
	ИЗМЕРЕНИИ РН ВОДЫ С	•	
	а) подготовить электроды н	<u>*</u>	
	б) откалибровать прибор по		
	растворам		
	в) подготовить воду очище		
	г) измерить рН воды очиш		
УК-1 (1.1, 1.2,	52.ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ИС		а,б,в,г
1.3)	ЧИСТОТУ, В СЛУЧАЕ, К		
	СООТВЕТСТВУЮЩЕЙ Ф	АРМАКОПЕИНОИ	
	СТАТЬЕ ИЛИ		
		ИМЕНТАЦИИ УКАЗАНО,	
	ЧТО В ДАННОЙ КОНЦ	ЕНТРАЦИИ РАСТВОРА	
	HE		
	ДОЛЖНО ОБНАРУЖИІ	ВАТЬСЯ ТОЙ ИЛИ ИНОЙ	
	ПРИМЕСИ, ПОСТУПАІ	ОТ СЛЕДУЮЩИМ	
	ОБРАЗОМ.		
	а) К 10 мл испытуемого рас	створа прибавляют	
	применяемые для каждой р		
	указанные в методике, кроп	ме основного реактива,	
	открывающего данную при	імесь.	
	б) Раствор делят на две рав	ные части.	
	в) К одной из них прибавля		
	г) Оба раствора сравниваю		
	между собой. Между ними		
	разницы.		
Уст	ановите соответствия мех		<i>риантов</i>
VIIC 1 (1 1 1 0		<i>1ветов</i>	1
УК-1 (1.1, 1.2,	53. Установите соответстви	е методов исследования	a-1
1.3), ОПК-2	измеряемым параметрам:		б-1
(2.1, 2.2, 2.3)	а) спекторофотометри	· /	в-2
		плотность	г-3
	б) фотоколориметрия	2) показатель	
		преломления	
	в) рефрактометрия	3) угол вращения	
	г) поляриметрия		
УК-1 (1.1, 1.2,	54. Установите соответстви	е методов исследования	a-1
1.3), ОПК-2	определяемым параметрам	:	б-2
(2.1, 2.2, 2.3)	а) рН-метрия	1) pH	в-3
		, -	г-4
	б) кондуктометрия	2) электропроводность	
	в) ВЭЖХ	3) время удерживания	
	г) тонкослойная	4) R <sub>s</sub>	
	хроматография	/3	
УК-1 (1.1, 1.2,	55.При фармакопейном анализе воды очищенной		a-1
1.3), ОПК-2	ээ.При фармакопеином анализе воды очищенной установите соответствие определяемой примеси		б-2
(2.1, 2.2, 2.3)	установите соответствие определяемои примеси раствору основного реактива:		в-3
(2.1, 2.2, 2.3)	а) хлориды а) серебра нитрат		г-4
	и) мюриды		1 1

б) соли аммония	б) реактив Несслера
в) нитриты и нитраты	в) сернокислый
	раствор
	дифениламина
г) восстанавливающие	г) калия перманганат
вещества	

	Вопросы				
	Дополните				
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	56. Направление научно-технического прогресса, использующее биопроцессы и объекты для целенаправленного воздействия на человека, животных и окружающую среду это	биотехнология			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	57.Отрицательный десятичный логарифм активности ионов водорода это	pН			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	58. Экспериментально найденный показатель преломления 1% раствора это рефрактометрический	фактор (F)			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	59.Придаваемое лекарственному средству удобное для применения состояние, при котором достигается необходимый лечебный эффект это — лекарственная	форма			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	60.Основным требованием к вакцинным препаратам является	высокая иммуногенность			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	61.Специфические стимуляторы роста эубактерий это	ауксины			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	62. Гибридизация протопластов возможна, если клетки исходных растений обладают	половой несовместимостью			
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2	63.Гибридомы образуются в результате слияния в-лимфоцита и	миеломной клетки			

(2.1, 2.2, 2.3)		
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	64.Все реакции жизнеобеспечения, происходящие в микробной клетке и катализируемые ферментами составляют	обмен веществ
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	65.При аминокислотном голодании штаммов дикого типа	протеолиз
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	66.Продуцентом препарата лактобактерин является	Lactobacillus acidophilus
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	67.Продуцентом препарата бифидумбактерин является	Bifidobacterium bifidum
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	68.Превращение карденолида дигитоксина в менее токсичный дигоксин осуществляется культурой клеток	Digitalis lanata
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	69.Технологический воздух для биотехнологического производства стерилизуют	многократным фильтрованием
	Вставьте пропущенное слов	0
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	70.рН это отрицательный логарифм активности ионов водорода	десятичный
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	71.Монохроматический свет — это излучение сдлиной волны	одной
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2	72.GMP – англоязычная аббревиатура, обозначающая «Надлежащая практика»	производственная

(2.1, 2.2, 2.3)		
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	73.Вязкость среды при культивировании микроорганизмов рост клеток	замедляет
	Ответьте на вопрос	<u> </u>
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	74.Сколько граммов вещества содержится в 500 мл 1% раствора	5,0
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	75.Назовите преимущество получения видоспецифических для человека белков путем микробиологического синтеза?	снятие этических проблем
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	76.Назовите источник азота, преимущественно используемый микроорганизмами?	аммония хлорид
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	77.Где используется иммобилизированный фермент-глюкозотрансфераза?	в пищевой промышленности
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	78.Назовите катализатор ковалентного связывания углеводно-фосфорной цепи ДНК с ДНК вектора?	фермент лигаза
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	79.Назовите механизм, где ингибитор образует комплекс с ключевым ферментом, при этом он связывается со специфическим участком?	механизм ретроингибирования
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	80. Какова важнейшая характеристика носителя для иммобилизации?	удельная поверхность
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3),	81. Назовите период в развитии микроорганизма, в котором активируются	фаза ускорения

ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	ферменты, стремительно возрастает количество нуклеиновых кислот и активируется митотическая активность?	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	82.Назовите период роста, в котором масса клеток в питательной среде достигает максимального уровня и когда число отмерших и автолизованных клеток превышает рост?	фаза отмирания
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	83Дайте определение понятию сплайсинг?	это стадия удаления неинформативных участков из предшественника РНК
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	84.В чем основное преимущество ферментативной биологической конверсии стероидов перед химической трансформацией?	в избирательности воздействия на определенные функциональные группы стероида
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	85. Какова причина невозможности непосредственной экспрессии гена человека в клетке прокариот?	невозможность сплайсинга
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	86.Для чего необходим «ген-маркер» в генетической инженерии?	для отбора колоний, образуемых клетками, в которые проник вектор
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	87.Назовите преимущество иммобилизованных клеток перед суспензионными культурами?	многократность использования
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	88. Какой главный критерий отбора продуцента в качестве биообъекта?	способность синтезировать целевой продукт
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	89. Что является преимуществом генно-инженерного инсулина?	меньшая аллергенность
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3),	90.В каком методе анализа используются ферменты, катализирующие превращение	в иммуноферментном анализе

ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	бесцветного субстрата в цветной продукт?	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	91.При какой ростовой фазе возрастает негативное влияние лимитирующих факторов?	замедленного роста
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	92.С помощью какого иммобилизированного фермента происходит удаление лактозы из молока?	В- галактозидазы
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	93.Для чего используется пенициламилаза?	при получении полусинтетических пенициллинов
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	94.Чем молекула инсулина свиней отличается от молекулы человеческого?	одной аминокислотой
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	95. Что является основным этапом получения препаратов нормофлоры?	получение биомассы клеток
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	96. Как называется процесс, при котором, в процессе биосинтеза из ферментера непрерывно отбирают небольшие порции культуральной среды и одновременно в него вносят такой же объем питательной среды?	непрерывный процесс ферментации
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	97. Как называется процесс, при котором, по завершении ферментационного процесса при сливе культуральной жидкости в аппарате оставляют ее примерно на 10%, с последующим внесением 90% свежей питательной среды?	многоциклический процесс ферментации
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	98.Совокупность приемов, методов и технологий получения рекомбинантных РНК и ДНК, это?	генная инженерия
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3),	99.В чем должен быть растворим целевой	растворим в воде

ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	продукт, для целесообразной иммобилизации клеток продуцентов?	
УК-1 (1.1, 1.2, 1.3), ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	100. Как называется опыт, который проводится теми же реактивами, в тех же условиях параллельно, но без определяемого вещества	контрольный

# Вопросы для проверки теоретических знаний по дисциплине

Компетенции /индикаторы достижения компетенции Заполняется разработчико м	Вопросы к зачету по дисциплине «Современные методы и проблемы биотехнологии»
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	1. Предмет биотехнологии.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	2. Цели и задачи биотехнологии.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	3. История развития биотехнологии.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	4. Слагаемые биотехнологического процесса.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	5. Структура биотехнологического производств.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	6. Оборудование, используемое в биотехнологическом производстве.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	7. Совершенствование биообъектов.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	8. Внутриклеточная регуляция метаболизма в микробной клетке.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	9. Основные термины и понятия биотехнологии.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	10. Классификация лабораторной посуды. Требования НД к лабораторной посуде.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	11. Требования НД к реактивам. Приготовление реактивов. Расчеты при приготовлении реактивов и индикаторов
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	12. Расчеты при определении концентрации объемными методами.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	13. Стандартные операционные процедуры.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	14. Требования GMP к производству биотехнологических лекарственных препаратов.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	15. Требования GMP к контролю качества биотехнологических лекарственных препаратов.
ОПК-2 (2.1, 2.2,	16. Общие требования НД к биотехнологическим лекарственным

2.3)	препаратам.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	17. Фармацевтические субстанции биотехнологических лекарственных препаратов. Требования к качеству.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	18. Требования к определению специфических и неспецифических примесей в ФС.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	19. Лекарственные формы биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	20. Требования НД к твердым биотехнологическим ЛФ.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	21. Требования НД к жидкие биотехнологическим ЛФ.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	22. Требования НД к биотехнологическим ЛФ с упруговязкопластичной средой.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	23. Вспомогательные вещества в производстве биотехнологических препаратов. Классификация.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	24. Вспомогательные вещества в производстве биотехнологических препаратов. Вода очищенная. Вода для инъекций. Требования к качеству.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	25. Вспомогательные вещества в производстве биотехнологических препаратов. Спирт этиловый. Требования к качеству.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	26. Фармацевтико-технологические испытания.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	27. Биотехнология белковых лекарственных веществ. Получение инсулина.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	28. Биотехнология белковых лекарственных веществ. Получение соматотропина.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	29. Биотехнология белковых лекарственных веществ. Получение интерферонов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	30. Биотехнология белковых лекарственных веществ. Получение интерлейкинов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	31. Биотехнология белковых лекарственных веществ. Получение факторов крови.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	32. Производство аминокислот.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	33. Получение гормональных ЛС на основе методов генной инженерии.	

ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	34. Производство вакцин.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	35. Ферменты. Определение. Классификация. Применение
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	36. Источники получения ферментов
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	37. Технология культивирования микроорганизмов-продуцентов ферментов
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	38. Технология выделения и очистки ферментных препаратов
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	39. Иммобилизованнные ферменты. Преимущества.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	40. Носители для иммобизизованных ферментов. Их классификация
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	41. Методы иммобилизации
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	42. Примеры использования иммобилизованных ферментов
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	43. Моноклональные антитела в диагностике и лечении различных заболеваний.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	44. Монклональные антитела (MA). Определение. Классификация. Характеристика.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	45. Источники получения МА.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	46. Методы получения МА.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	47. Стандартизация МА.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	48. Культуры клеток и тканей растений и животных.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	49. Условия и факторы влияющие на процесс культивирования клеток и тканей растений. Микроклональное размножение растений.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	50. Получение антибиотиков.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	51. Разработка новых биотехнологий и усовершенствование антибиотиков.
ОПК-2 (2.1, 2.2,	52. Биодеградация токсичных соединений. Система GMP

2.3)	производства и контроля качества ЛС.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	53. Перспективы развития биотехнологии в XXI веке.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	54. Фармацевтико-технологические испытания твердых ЛФ.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	55. Фармацевтико-технологические испытания жидких ЛФ.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	56. Фармацевтико-технологические испытания ЛФ с упругогвязкопластичной средой.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	57. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Извлекаемый объем. Масса (объем) содерпжимого упаковки.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	58. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Истираемость таблеток.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	59. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Механические включения.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	60. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Однородность дозирования.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	61. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Прочность таблеток на раздавливание.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	62. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Определение времени полной деформации суппозиториев.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	63. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Распадаемость ЛФ.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	64. Фармацевтико-технологические испытания на ЛФ. Растворение для ЛФ
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	65. Биотехнологические лекарственные препараты. Требования ОФС.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	66. Интерфероны. Требования ОФС.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	67. Моноклональные антитела. Требования ОФС.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	68. ОФС «Лекарственные средства, получаемые методами рекомбинантных ДНК». Требования.
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	69. ОФС «Пробиотики». Требования.
ОПК-2 (2.1, 2.2,	70. ОФС «Бактериофаги». Требования.

2.3)		
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	71. Требования к испытаниям биотехнологических ЛП в соответствии с ОФС.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	72. Упаковка и маркировка биотехнологических ЛП.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	73. Транспортировка и хранение биотехнологических ЛП.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	74. Генно-инженерные препараты инсулина человека.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	75. Буферные растворы. Приготовление. Применение. Стандартизация.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	76. Ионометрия. рН-метрия.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	77. Потециометрическое титрование.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	78. Кондуктометрия.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	79. Методы контроля качества биотехнологических лекарственных препаратов с использованием фотоэлектроколориметрии.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	80. Основной закон светопоглощения. Объединенный закон Бугера- Ламберта-Бера. Формулы для расчёта при количественном определении.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	81. Подтверждение подлинности и определение примесей биотехнологических лекарственных препаратов с использованием, спектрофотометрии в уф и видимой области.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	82. Количественное определение биотехнологических лекарственных препаратов с использованием, спектрофотометрии в уф и видимой области.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	83. Хроматография. Классификация хроматографических методов. Требования НД к хроматографическим методам.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	84. Применение ионообменной хроматографии в анализе качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	85. Применение тонкослойной хроматографии в анализе качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	86. Применение бумажной хроматографии в анализе качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2,	87. Высокоэффективная жидкостная хроматография как метод	

2.3)	контроля качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	88. Газовая хроматография как метод контроля качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	89. Рефрактометрия в контроле качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	90. Поляриметрия, в контроле качества биотехнологических лекарственных препаратов.	
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	91. Основы иммуноферментного анализа.	

# Задания для проверки сформированных знаний, умений и навыков

На открытое задание рекомендованное время – 15 мин

	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *
Компетенции /индикаторы достижения компетенции Заполняется разработчико	Задачи
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 1
2.3)	Основная часть Провести оценку качества Пробиотика бактерий ФС.3.3.1.0058.18 кишечной палочки монокомпонентный лиофилизат для приготовления суспензии для приема внутрь: Вопросы: Показатель «Потеря в массе при высушивании». При проведении испытания были получены следующие результаты - масса пустого бюкса доведенного до постоянной массы 12,0025 г., масса бюкса с препаратом до высушивания 12,5500 г., масса после высушивания
	12,5401г. Дать заключение.
Ответ	Формула для расчетов найти ОФС в ГФ т1. Стр567. Результат 1,8%. В соответствии с требованиями ФС д.б. не более 3,5%. Заключение: удовлетворяет требованию ФС по показателю «Потеря в массе при высушивании».
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 2
2.3)	Основная часть Провести оценку качества полученного Интерферон человеческий ФС.3.3.1.0069.18 рекомбинантный альфа-2b, субстанция раствор, раствор замороженный: Вопросы: Показатель «Чистота». Высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ). Дать заключение, если площадь основного пика 500000. Площади дополнительных пиков 15000 и 10000, сумма площадей всех пико 525000.
Ответ	Ответ: требования для расчетов в ОФС в ГФ т4. Стр5676. По результатам расчетов площадь основного пика 95,24%, площадь других пиков 2,86% и 1,91%, сумма 4.77% По ФС д.б. площадь основного пика должна составлять не менее 95% от суммы площадей всех пиков. Площадь любого дополнительного пика должна составлять не более 3% от суммы площадей всех пиков. Сумма площадей всех дополнительных пиков должна составлять не более 5% от суммы площадей всех пиков. Заключение:

ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА З
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества полученного Интерферон человеческий
	ФС.3.3.1.0069.18 рекомбинантный альфа-2b, субстанция раствор,
	раствор замороженный:
	Вопросы:
	Показатель «Удельная активность». Рассчитать и дать заключение,
	если специфическая активность и содержание белка содержатся в
	минимальных допустимых значениях по ФС. 2,1·10 <sup>8</sup> МЕ/мл,
	содержание белка 1,1мг/мл
Ответ	Ответ: порядок расчета в ОФС в ГФ т4. Стр5677. Результат $2 \cdot 10^8$
	МЕ. В соответствии с требованиями ФС д.б. не менее 1,4·10 <sup>8</sup> МЕ
	антивирусной активности субстанции/мг белка. Заключение:
	удовлетворяет требованию ФС по показателю «Удельная
	активность».
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 4
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества полученного Пробиотик бифидобактерий
	ФС.3.3.1.0071.18 бифидум монокомпонентный, таблетки.
	Вопросы:
	Показатель «Специфическая активность», определение показатель
	активности кислотообразования. Рассчитать предварительный расход
	титрованного раствора, если его поправочный коэффициент 1,0000.
	Дать заключение если на титрование пробы ушло 10 мл титрованного
	раствора.
Ответ	Ответ: формула для расчета в ОФС в ГФ т2. Стр2819. Результат
OIBCI	расчетов: не менее 9 мл должно пойти нп титрование. Результат
	определения <sup>о</sup> T=100. В соответствии с требованиями ФС показатель
	активности кислотообразования д.б. не ниже 90 °Т. Заключение:
	удовлетворяет требованию ФС по показателю «показатель
	активности кислотообразования».
ОПК-2 (2.1, 2.2, 2.3)	ЗАДАЧА 5
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества Пробиотик бифидобактерий
	ФС.3.3.1.0075.18 бифидум монокомпонентный, суппозитории
	вагинальные и ректальные
	Вопросы:
	1.Показатель «Средняя масса и отклонение от средней массы».
	Проведение испытания. Рассчитать и дать заключение, если массы
	свечей в граммах: 1,585; 1,575; 1,575; 1,575; 1,500; 1,500; 1,500; 1,500;
	1,500; 1,500; 1,500; 1,500; 1,500; 1,500; ; 1,450; 1,450; 1,450; 1,450;
	1,450; 1,440.
_	
Ответ	Ответ: Определение в ОФС в ГФ т2. Стр2148. Результат расчетов:
	средняя масса 1,500 г, с учетом допустимых отклонений по ОФС
	свечи д.б. не более 18\20 в пределах 1.425-1,575 г., и не более 2\20 в

	пределах 1.388-1.613 г.не менее 9 мл должно пойти нп титрование.
	Заключение: удовлетворяет требованию ФС по показателю
	«Средняя масса и отклонение от средней массы».
	«средняя масса и отклонение от среднеи массы».
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 6
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества препарата «Релатокс» в соответствии с
	требованиями ФСП.
	Вопросы:
	Показатель «Желатин». Проведение испытания. Рассчитать и дать
	заключение, если оптическая плотность анализируемого раствора и
	раствора для построения калибровочного графика с содержанием
	белка 4 мг/мл равны 0,450
	OCSIRU + MIT/MSI PUBLIBI 0,430
Ответ	Ответ: подставляем данные в формулу, приведенную в ФС.
	Результат 5 мг по ФС д.б. 3,5 до 8,5 мг в одном флаконе.
	Заключение: удовлетворяет требованию ФС по показателю
	«Желатин».
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 7
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества препарата «Релатокс» в соответствии с
	требованиями ФСП.
	Вопросы:
	Показатель «Мальтоза». Рассчитать содержание и дать заключение,
	если количество мальтозы найденное по калибровочному графику 50
	мг/мл.
Ответ	Ответ: подставляем данные в формулу, приведенную в ФС.
	Результат 12,5 мг по ФС д.б. Мальтоза. От 10 до 15 мг в одном
	флаконе . Заключение: удовлетворяет требованию ФС по
	показателю «Мальтоза».
ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 8
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества субстанции Азитромицина дигидрат
	ΦC.2.1.0049.18
	Вопросы:
	Показатель «Удельное вращение». Рассчитать и дать заключение по
	показателю, если при проведении измерения на поляриметре при
	длине кюветы 200,2 мм 2 % раствора субстанции в этаноле средний
	измеренный угол вращения $-1,825^0$ , нулевая точка прибора $-0,10^0$ .
	Вода 5,0%, органические растворители отсутствуют.
Ответ	Ответ: формула для расчетов найти ОФС в ГФ т1. Стр619. Результат
	с учетом влажности -45,35 <sup>0</sup>
	По $\Phi$ С д.б. от $-45^0$ до $-49^0$ в пересчете на безводное, не содержащее
	органических растворителей вещество. Заключение: удовлетворяет
	требованию ФС по показателю «Удельное вращение».

ОПК-2 (2.1, 2.2,	ЗАДАЧА 9
2.3)	Основная часть
	Провести оценку качества субстанции методом тонкослойной
	хроматографии
	Вопросы:
	Показатель «Посторонние примеси». Рассчитать и дать заключение
	по показателю, если при проведении измерения на поляриметре при
	длине кюветы 200,2 мм 2 % раствора субстанции в этаноле средний
	измеренный угол вращения $-1,825^{0}$ , нулевая точка прибора $-0,10^{0}$ .
	Вода 5,0%, органические растворители отсутствуют.
Ответ	<b>Ответ:</b> формула для расчетов найти ОФС в ГФ т1. Стр619. Результат с учетом влажности $-45,35^0$

## ШКАЛЫ И КРИТЕРИЙ ОЦЕНКИ РЕЗУЛЬТАТОВ ОБУЧЕНИЯ

#### ПО ДИСЦИПЛИНЕ

#### «Современные методы и проблемы биотехнологии»

Проведение зачета по дисциплине «Современные методы и проблемы биотехнологии» как основной формы проверки знаний, умений и навыков обучающихся предполагает соблюдение ряда условий, обеспечивающих педагогическую эффективность оценочной процедуры. Важнейшие среди них:

- 1. обеспечить самостоятельность ответа обучающегося по билетам одинаковой сложности требуемой программой уровня;
  - 2. определить глубину знаний программы по предмету;
  - 3. определить уровень владения научным языком и терминологией;
- 4. определить умение логически, корректно и аргументированно излагать ответ на зачете:
  - 5. определить умение выполнять предусмотренные программой задания.

#### Оценки «зачтено» заслуживает ответ, содержащий:

- знание важнейших разделов и основного содержания программы;
- умение пользоваться научным языком и терминологией;
- в целом логически корректное, но не всегда аргументированное изложение ответа;
  - умение выполнять предусмотренные программой задания.

### Оценки «не зачтено» заслуживает ответ, содержащий:

- незнание вопросов основного содержания программы;
- неумение выполнять предусмотренные программой задания