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

ФАКУЛЬТЕТ ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ И ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПЕРЕПОДГОТОВКИ СПЕЦИАЛИСТОВ

ПРИНЯТО на заседании ученого совета ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России Протокол № 6

«17» июня 2025 г

УТВЕРЖДЕНО приказом ректора «20» июня 2025г. № 341

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПЕРЕПОДГОТОВКИ ВРАЧЕЙ

по специальности: Лабораторная генетика

Трудоемкость: 576 часов

Форма освоения: очная

Документ о квалификации: диплом о присвоении квалификации

Дополнительная профессиональная программа профессиональной переподготовки по специальности «Лабораторная генетика» обсуждена и одобрена на заседании кафедры персонализированной и трансляционной медициныфакультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистовФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.

Заведующий кафедрой д.м.н Бурцев Д.В.

Программа рекомендована к утверждению рецензентами:

- 1. 1. Лобанова Ирина Владимировна, к.м.н., заведующая Клиникодиагностической лабораторией ГБУ РО «КВД»
- 2. Корниенко Игорь Валерьевич, д.б.н., главный научный сотрудник ЮНЦ РАН

Дополнительная профессиональная программа профессиональной переподготовки «Лабораторная генетика» (далее - Программа) разработана рабочей группой сотрудников кафедры персонализированной трансляционной факультета повышения квалификации медицины И профессиональной переподготовки специалистовФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России, заведующий кафедрой Д.В.Бурцев.

Состав рабочей группы:

NºNº	Фамилия, имя, отчество	Учёная степень, звание	Занимаемая должность	Место работы
1	2	3	4	5
1.	Бурцев Д.В.	д.м.н.	Заведующий кафедры Персонализированной и трансляционной медицины факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
2.	Пименова В.В.	-	Ассистент кафедры персонализированной и трансляционной медицины ФПК и ППС	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
3.	Перевезенцев О.А.	K.M.H.	Доцент кафедры Персонализированной и трансляционной медицины факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России

Глоссарий

- ДПО дополнительное профессиональное образование;
- ФГОС Федеральный государственный образовательный стандарт
- ПС профессиональный стандарт
- ОТФ обобщенная трудовая функция
- ТФ трудовая функция
- ПК профессиональная компетенция
- ЛЗ лекционные занятия
- СЗ семинарские занятия;
- ПЗ практические занятия;
- СР самостоятельная работа;
- ДОТ дистанционные образовательные технологии;
- ЭО электронное обучение;
- ПА промежуточная аттестация;
- ИА итоговая аттестация;
- УП учебный план;
- АС ДПО автоматизированная система дополнительного профессионального образования.

КОМПОНЕНТЫ ПРОГРАММЫ.

1. Общая характеристика Программы.

- 1.1. Нормативно-правовая основа разработки программы.
- 1.2. Категории обучающихся.
- 1.3. Цель реализации программы.
- 1.4. Планируемые результаты обучения.

2. Содержание Программы.

- 2.1. Учебный план.
- 2.2. Календарный учебный график.
- 2.3. Рабочие программы модулей.
- 2.4. Оценка качества освоения программы.
- 2.4.1. Формы промежуточной (при наличии) и итоговой аттестации.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.
- 2.5. Оценочные материалы.

3. Организационно-педагогические условия Программы.

- 3.1. Материально-технические условия.
- 3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.
- 3.3. Кадровые условия.

1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРОГРАММЫ.

1.1. Нормативно-правовая основа разработки Программы.

- Федеральный закон от 29 декабря 2012 г. № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации», статья 76.
- Приказ Минобрнауки России от 1 июля 2013 г. № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».
- Единый квалификационный справочник должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел «Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения» (утвержден приказом Министерством Здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.07.2010 г. N 541н)
- Приказ Минздрава России от 02.05.2023 N 206н "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием" (Зарегистрировано в Минюсте России 01.06.2023 N 73677).
- Лицензия Федеральной службы по надзору в сфере образования и науки на осуществление образовательной деятельности ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России от 22июня 2017 г. № 2604.

1.2. Категории обучающихся.

Категория обучающихся: специалитет по одной из специальностей: "Лечебное дело", "Медико-профилактическое дело", "Медицинская биохимия", "Медицинская биофизика", "Медицинская кибернетика" "Педиатрия", "Стоматология", специалисты при наличии подготовки в интернатуре/ординатуре одной специальностей: "Генетика", ПО ИЗ "Клиническая лабораторная диагностика".

1.3. Цель реализации программы

Формирование системы теоретических знаний и практических умений в областилабораторной генетики, а именно расширение и углубление знаний в области молекулярно-генетических исследований с использованием методов лабораторной генетики, приобретение новых профессиональных компетенций, необходимых для выполнения нового вида профессиональной деятельности, то есть в приобретении новой квалификации.

Вид профессиональной деятельности: осуществление медицинской деятельности в области лабораторной генетики

Уровень квалификации:8

Таблица 1 Связь Программы с квалификационными характеристиками

Единый квалификационный справочник должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел «Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения» (утвержден приказом Министерством Здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.07.2010 г. N 541н)

		Трудовые функции
ОТФ	Код ТФ	Наименование ТФ
	KX	Проведение лабораторных
		исследований в соответствии со
		стандартом
		медицинской помощи.
		Организация рабочего место для
		проведения лабораторных
		исследований;
		осуществление мероприятий по
		обеспечению и контролю качества
		лабораторных исследований на
		преаналитическом, аналитическом и
		постаналитическом этапах;
		Освоение и внедрение новых методов
		лабораторных исследований и
		оборудования; ведение медицинской
		документации в установленном
		порядке
		Планирование и анализ результатов
		своей работы, подготовка отчета о
		своей работе

	Руководство
	работой среднего и младшего
	медицинского персонала

1.4. Планируемые результаты обучения

Таблица 2

Планируемые результаты обучения

	панирусмые результаты боучен	Квалификационная
ПК	Описание компетенции	_
ПК-1	готовность к: определению у пациентов патологических состояний, симптомов, синдромов, нозологических форм в соответствии с Международной классификацией болезней и проблем, связанных со здоровьем должен знать: Основные принципы и методы осваиваемых клинических лабораторных исследований должен уметь: организовать и производить контроль качества новых методов клинических лабораторных исследований должен владеть: процедурами	кх
ПК-2	контроля качества фармакогенетических методов и оценивать их результат	
	онкогенетических анализов должен знать: теоретические основы онкогенетики должен уметь: формулировать заключение по результатам молекулярно-генетического тестирования генов наследственной предрасположенности к определённому онкологическому заболеванию должен владеть: различными лабораторными молекулярно-генетическими методами	KX
ПК-3	готовность к выполнению фармакогенетических анализов должен знать: теоретические основы фармакогенетики должен уметь: формулировать заключение по результатам	KX

	молекулярно-генетического	
	тестирования в области	
	фармакогенетики	
	должен владеть: различными	
	лабораторными молекулярно-	
	генетическими методами	
TITC 4		1037
ПК-4	готовность к выполнению	KX
	молекулярно-генетических анализов	
	наследственной	
	предрасположенности к широко	
	распространённым заболеваниям	
	должен знать: теоретические	
	основы генетики сложно	
	наследуемых заболеваний	
	должен уметь: формулировать	
	заключение по результатам	
	молекулярно-генетического	
	тестирования в области	
	фнаслдетсвенной	
	предрасположенности к	
	мультифакториальным	
	заболеваниям	
	должен владеть: различными	
	лабораторными молекулярно-	
	генетическими методами	
	тепети пескими методами	

1.5 Форма обучения

	График обучения	Акад. часов	Дней	Общая продолжительность
		в день	в неделю	программы, месяцев
Форма обучения				(дней, недель)
Очная		6	6	4 месяца, 16 недель, 96 дней

2. СОДЕРЖАНИЕ ПРОГРАММЫ.

2.1 Учебный план.

дополнительной профессиональной программыпрофессиональной переподготовки врачей по специальности «Лабораторная генетика», в объёме 576 часов

		D	Час		Вт	ом чис	сле			Вто	ом числ	пе		Обучающи		
№	Наименование модулей	Всег о часо в	без	ЛЗ	ПЗ	СЗ	СР	Часы с ДОТ и ЭО		СЗ	ПЗ	СР	Стажировк а	й симуляцио нный курс	Соверше нствуем ые ПК	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
	Специальные дисц	иплин	Ы		•		1	1	l			1				
1	Генетика	60	56	8	39	9		4	4						ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
2	Биохимия	30	28	10	16	2		2	2						ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
3	Генетика человека	52	48	16	16	16		4	4						ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
4	Клиническая генетика, характеристика	19	17	4	10	3		2	2						ПК-1 ПК-2 ПК-3	ПА

	наследственных										ПК-4	
	болезней											
5	Лабораторные методы диагностики наследственных болезней	32	24	14	8	2	8	8			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
6	Цитогенетические методы диагностики хромосомных болезней	43	35	6	25	4	8	8			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
7	Биохимические методы диагностики наследственных болезней	46	42	8	30	4	4	4			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
8	Молекулярно- генетические методы диагностики наследственных болезней	87	82	10	67	5	5	5			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
9	Современные достижения в области лабораторной генетики	85	80	25	45	10	5	5			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА
10	Профилактика наследственных болезней	60	58	8	50		2	2			ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4	ПА

	ВСЕГО часов	514	470	109	306	55		44	44						
			4/0	109	300	33		44	44						
	Смежные дисципл			_					1			1			
11	Мобилизационная	48		30		18									
	подготовка и														
	гражданская														
	оборона в сфере														
	здравоохранения														
	on processing and pro														
12	Базовая сердечно - легочная реанимация и поддержание проходимости дыхательных путей	8	8		8										
	Итоговая	6													Zwaawaw
		6													Экзамен
	аттестация				1		1			-	T	1	T	Γ	
	Всего часов по программе	576													

2.2. Календарный учебный график.

Учебные занятия проводятся в течение 4 месяцев, 16 недель, шесть дней в неделю по 6 академических часа в день.

2.3. Рабочие программы учебных модулей.

МОДУЛЬ 1

Генетика

Код	Наименования тем, элементов
1.1	История развития и становления генетики как науки
1.1.1	Мировая история генетики
1.1.2	История генетики в нашей стране
1.2	Хромосомная теория наследственности
1.3	Популяционная генетика
1.3.1	Базисные понятия популяционной генетики
1.3.2	Роль популяционной генетики в диагностике наследственных болезней
1.4	Геномика и геномные технологии

МОДУЛЬ 2

Биохимия

Код	Наименования тем, элементов
2.1	Строение информационных молекул и матричные биосинтезы
2.1.1	Строение и синтез РНК и ДНК
2.1.2	Строение и синтез белка
2.2	Основные особенности метаболических процессов
2.2.1	Базисные сведения о метаболизме
2.2.2	Роль ферментов в метаболизме
2.3	Методы исследования нарушений обмена веществ
2.3.1	Основные методы исследования нарушений обмена веществ

2.3.2 П азовая хроматография и масс-спектрометрия

Генетика человека

Код	Наименования тем, элементов
3.1	История развития и становления генетики как науки
3.1.1	Мировая история генетики
3.1.2	История генетики в нашей стране
3.2	Наследственность и ее молекулярные основы
3.2.1	Понятие о генах и геномах
3.2.2	Функциональное устройство генов человека
3.2.3	Доминантность и рецессивность генов. Генное взаимодействие
3.2.5	Эпигенетика
3.3	Цитологические основы наследственности
3.3.1	Роль клеточных структур в реализации наследственности
3.3.2	Митоз и мейоз
3.4	Гены и признаки
3.5	Изменчивость
3.6	Методы генетики человека

МОДУЛЬ 4 Клиническая генетика, характеристика наследственных болезней

Код Наименования тем, элементов 4.1 Наследственность и патология 4.1.1 Моногенные наследственные заболевания 4.1.2 Мультифакториальные (сложно наследуемые) заболевания 4.2 Моногенные формы наследственных болезней (патогенез, клиника, диагностика, частота в популяции) 4.2.1 Наиболее часто встречающиеся моногенные заболевания. Неонатальный скрининг

4.2.2	Болезни геномногоимпритинга
4.3	Болезни, имеющие генетическую предрасположенность

Лабораторные методы диагностики наследственных болезней

Код	Наименования тем, элементов				
5.1	Место	лабораторных	исследований	вдиагностик	наследственной
	патолог	ии			
5.2.	Общела	Общелабораторные методы диагностики наследственных болезней			
5.3.	Устрой	ство молекулярно	о-генетическойо	аборатории	

МОДУЛЬ 6

Цитогенетические методы диагностики хромосомных болезней

Код	Наименования тем, элементов
6.1	Хромосомный анализ. Общие положения. Особенности хромосомного
	анализа. Клинические показания для проведения хромосомного анализа.
6.2.	Технические аспекты цитогенетического анализа.
6.3.	Номенклатура и морфология хромосом. Хромосомные аберрации.
6.4.	Хромосомные аномалии и синдромы.
6.5.	Цитогенетика бесплодия.
6.6.	Цитогенетичесие исследования недифференцированных форм
	умственной отсталости у детей.

МОДУЛЬ 7

Биохимические методы диагностики наследственных болезней

Код	Наименования тем, элементов		
7.1	Правила сбора и хранения биологического материала		
7.2	Качественные, количественные и полуколичественные методы биохимической диагностики наследственных болезней		
7.3	Общая характеристика физико-химических методов		
7.4	Теоретические основы биохимических методов диагностики		
7.5	Компартментализация клеточных процессов. Клеточные органеллы		
7.6	Методы анализа и идентификации гликозаминогликанов		
7.7	Методы анализа и идентификации олигосахаридов		
7.8	Тандемная масс-спектрометрия		
7.9	Современные биохимические анализаторы в диагностике наследственных болезней		

7.10	Роль энзимодиагностики наследственных болезней
------	--

Молекулярно-генетические методы диагностики наследственных болезней

Код	Наименования тем, элементов	
8.1	Программа «Геном человека» и ее итоги	
8.2	Энзимы, употребляемые в молекулярном клонировании и ДНК- диагностике	
8.3	Сайты рестрикции. Полиморфизм длин рестрикционных фрагментов (далее – ПДРФ)	
8.4	Молекулы нуклеиновых кислот, используемые в ДНК-диагностике	
8.5	Амплификационные методы, применяемые в ДНК-диагностике	
8.6	Гибридизационные методы, применяемые в ДНК-диагностике	
8.7	Электрофорез нуклеиновых кислот	
8.8	ДНК-диагностика наследственных болезней	
8.9	ДНК-диагностика и оценка генетического риска	
8.10	ДНК-диагностика заболеваний, связанных с нарушением импринтинга	
8.11	Методы оценки аллельногометилирования	
8.12	Область применения ДНК-диагностики	
8.13	Автоматические системы для молекулярно-генетической диагностики	
8.14	Методы диагностики с использованием микрочипов	
8.15	Компьютерные базы данных для анализа выявленных мутаций	

МОДУЛЬ 9

Современные достижения в области лабораторной генетики

Код	Наименования тем, элементов		
9.1	Молекулярно-генетические исследования - основа персонифицированной медицины		
9.2	Определение генетически обусловленной предрасположенности к развитию заболеваний		
9.3	Использование полногеномных методов исследования в диагностике наследственных заболеваний		
9.4	Преимущества и ограничения персонифицированной диагностики и		

	лечения
9.5	Персонифицированная и таргетная терапия онкологических заболеваний
9.6	Персонифицированная фармакогеномика
9.7	Персонифицированная и таргетнаятерапиянейродегенеративных заболеваний
9.8	ПЦР диагностика инфекционной патологии

Профилактика наследственных болезней

Код	Наименования тем, элементов	
10.1	Уровни профилактики наследственной и врожденной патологии	
10.2	Основы медико-генетического консультирования	
10.3	Мониторинг врожденных аномалий развития	
10.4	Основы периконцепционной профилактики наследственных болезней	
10.5	Пренатальная диагностика	
10.6	Неонатальный скрининг наследственных болезней и его осуществление в России	
10.7	Доимплантационнаяпренатальная диагностика при ЭКО	

Рабочая программа «Смежные дисциплины»

Мобилизационная подготовка и гражданская оборона в сфере здравоохранения

Код	Наименование тем, элементов и т. д.
11.1	Обороноспособность и национальная безопасность Российской Федерации
11.2	Основы национальной безопасности Российской Федерации
11.3	Законодательное и нормативное правовое регулирование в области и охраны государственной тайны
11.4	Основы мобилизационной подготовки экономики Российской Федерации
11.5	Законодательное нормативное правовое обеспечение мобилизационной подготовки и мобилизации в Российской Федерации

11.6	Мобилизационная подготовка здравоохранения Российской Федерации
11.7	Специальное формирования здравоохранения (СФЗ), их место и роль в современной системе лечебно–эвакуационного обеспечения войск
11.8	Подвижные медицинские формирования. Задачи, организация, порядок работы
11.9	Государственный материальный резерв
11.10	Нормативное правовое регулирование вопросов формирования, хранения, накопления и освежения запасов мобилизационного резерва
11.11	Избранные вопросы медицины катастроф
11.12	Организация и основы деятельности службы медицины катастроф (СМК)
11.13	Хирургическая патология в военное время
11.14	Комбинированные поражения
11.15	Терапевтическая патология в военное время
11.16	Заболевания внутренних органов при травматических повреждениях

Базовая сердечно - легочная реанимация и поддержание проходимости дыхательных путей

Код	Наименования тем, элементов
12.1	Базовая сердечно - легочная реанимация и поддержание проходимости дыхательных путей
12.1.1	Общие принципы оказания первой помощи
12.1.2	Поддержание проходимости дыхательных путей
12.1.3	Базовая сердечно - легочная реанимация взрослых и детей
12.1.4	Правила эксплуатации и безопасности использования автоматического наружного дефибриллятора

2.4. Оценка качества освоения программы.

- 2.4.1. Форма промежуточной и итоговой аттестации.
- 2.4.1.1. Контроль результатов обучения проводится:
- в виде ΠA по каждому учебному модулю Программы. Форма ΠA зачёта. Зачет проводится посредством тестового контроля в автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (далее $AC\ Д\Pi O$).
 - в виде итоговой аттестации (ИА).

Обучающийся допускается к ИА после освоения рабочих программ учебных модулей в объёме, предусмотренном учебным планом (УП), при успешном прохождении всех ПА в соответствии с УП. Форма итоговой аттестации – экзамен, который проводится посредством собеседования, тестового контроля в АС ДПО и решения одной ситуационной задачи в АС ДПО.

- 2.4.1.2. Лицам, успешно освоившим Программу и прошедшим ИА, выдаётся диплом о присвоении квалификации.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.

КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ ВОПРОС

на теоретический вопрос			
	Дескрипторы		
Отметка		умение объяснять	логичность и
	прочность знаний	сущность явлений,	последовательно
		процессов, делать выводы	сть ответа
отлично	прочность знаний, знание	высокое умение объяснять	высокая
	основных процессов	сущность, явлений,	логичность и
	изучаемой предметной	процессов, событий,	последовательно
	области, ответ отличается	делать выводы и	сть ответа
	глубиной и полнотой	обобщения, давать	
	раскрытия темы; владением	аргументированные	
	терминологическим	ответы, приводить	
	аппаратом; логичностью и	примеры	
	последовательностью ответа		
хорошо	прочные знания основных	умение объяснять	логичность и
	процессов изучаемой	сущность, явлений,	последовательно
	предметной области,	процессов, событий,	сть ответа
	отличается глубиной и	делать выводы и	
	полнотой раскрытия темы;	обобщения, давать	
	владение терминологическим	аргументированные	
	аппаратом; свободное	ответы, приводить	
	владение монологической	примеры; однако	
	речью, однако допускается	допускается одна - две	
	одна - две неточности в ответе	неточности в ответе	
удовлетвор	удовлетворительные знания	удовлетворительное	удовлетворитель
ительно	процессов изучаемой	умение давать	ная логичность и
	предметной области, ответ,	аргументированные	последовательно
	отличающийся недостаточной	ответы и приводить	сть ответа
	глубиной и полнотой	примеры;	
	раскрытия темы; знанием	удовлетворительно	
	основных вопросов теории.	сформированные навыки	
	Допускается несколько	анализа явлений,	
	ошибок в содержании ответа	процессов.	
		Допускается несколько	
		ошибок в содержании	
		ответа	
неудовлетво	слабое знание изучаемой	неумение давать	отсутствие
рительно	предметной области,	аргументированные	логичности и
	неглубокое раскрытие темы;	ответы	последовательно
	слабое знание основных		сти ответа
	вопросов теории, слабые		
	навыки анализа явлений,		

процессов. Допускаются	
серьезные ошибки в	
содержании ответа	

КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ РЕШЕНИЯ СИТУАЦИОННОЙ ЗАДАЧИ

	Дескрипторы			
Отметка	понимание проблемы	анализ ситуации	навыки решения ситуации	профессиональное мышление
отлично	полное понимание проблемы. Все требования, предъявляемые к заданию, выполнены	высокая способность анализировать ситуацию, делать выводы	высокая способность выбрать метод решения проблемы уверенные навыки решения	высокий уровень профессионального мышления
хорошо	полное понимание проблемы. Все требования, предъявляемые к заданию, выполнены	способность анализировать ситуацию, делать выводы	ситуации способность выбрать метод решения проблемы уверенные навыки решения ситуации	достаточный уровень профессионального мышления. Допускается одна-две неточности в ответе
удовлетворител ьно	частичное понимание проблемы. Большинство требований, предъявляемых к заданию, выполнены	Удовлетворител ьная способность анализировать ситуацию, делать выводы	Удовлетворитель ные навыки решения ситуации	достаточный уровень профессионального мышления. Допускается более двух неточностей в ответе
неудовлетворит ельно	непонимание проблемы. Многие требования, предъявляемые к заданию, не выполнены. Нет ответа. Не было попытки решить задачу	Низкая способность анализировать ситуацию	Недостаточные навыки решения ситуации	Отсутствует

КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕСТОВЫЕ ВОПРОСЫ

Процент правильных ответов	Отметка
91-100	онрикто

81-90	хорошо
71-80	удовлетворительно
Менее 71	неудовлетворительно

2.5. Оценочные материалы.

Оценочные материалы представлены в виде вопросов, тестов и ситуационных задач на электронном носителе, являющимся неотъемлемой частью Программы.

3. ОРГАНИЗАЦИОННО-ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

3.1. Материально-технические условия.

3.1.1. Перечень помещений Университета и/или медицинской организации, предоставленных структурному подразделению для образовательной деятельности:

NºNº	Наименование ВУЗА, учреждения здравоохранения, клинической базы или др.), адрес	Этаж, кабинет
1	ГАУ РО «ОКДЦ»	Помещение кафедры Персонализированной и трансляционной медицины; лаборатория клинико- гематологических исследований
2	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	Sdo.rostdmu.ru

3.1.2. Перечень используемого для реализации Программы медицинского оборудования и техники:

NºNº	Наименование медицинского оборудования, техники, аппаратуры,		
	технических средств обучения и т.д.		
1.	.ПК с выходом в интернет, ОС WinXPu выше		
2.	Амплификатор типа ДТ-96 или CFX-96		
3.	Лабораторная информационная система		

4.	Медицинская информационная система

3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.

3.2.1. Литература

NºNº	Автор, название, место издания, издательство, год издания учебной и учебно-		
	методической литературы, кол стр		
	Основная литература		
1.	Наследственные болезни. Национальное руководство. Под ред. Е.К. Гинтера, В.П. Пузырева - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017 464 с. Учебник		
2.	Медицинская генетика : национальное руководство / под ред. Е. К.		
	Гинтера, В. П. Пузырева, С. И. Куцева Москва : ГЭОТАР-Медиа,		
	2022 896 c.		
	Дополнительная литература		
1.	Клиническая генетика: учебник / Н.П.Бочков, В.П.Пузырев,		
	$C.A.$ Смирнихина : под ред. $H.\Pi.$ Бочкова. -4 -е изд., доп. и перераб. $-M.$		
	: ГОЭТАР-Медиа, 2018. –592 с. : ил.		
2.	Генетика человека с основами медицинской генетики: учебник /		
	Э.Д.Рубан. – М. : Феникс, 2017. – 320 с. : ил.		
3.	Семьянихина А.В., Поспехова Н.И., Филиппова М.Г., Головина Д.А.,		
	Расулов А.О., Любченко Л.Н. Клинико-анамнестические и		
	молекулярно-генетические критерии синдрома Линча // Успехи		
	молекулярной онкологии. 2019. Статья		

3.2.2. Информационно-коммуникационные ресурсы.

ЭЛЕКТОРОННЫЕ	Доступ
ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ РЕСУРСЫ	к ресурсу
Электронная библиотекаРостГМУ. — URL: http://109.195.230.156:9080/opacg/	Доступ неограничен
Консультант студента [Комплекты: «Медицина. Здравоохранение. ВО», «Медицина. Здравоохранение СПО», «Психологические науки», к отдельным изданиям комплектов: «Гуманитарные и социальные науки», «Естественные и точные науки» входящих в «ЭБС «Консультант студента»]: Электронная библиотечная система. — Москва: ООО «Консультант студента» URL: https://www.studentlibrary.ru + возможности для	Доступ неограничен

инклюзивного образования	
Консультант врача. Электронная медицинская библиотека:Электронная библиотечная система. — Москва : ООО «Высшая школа организации и управления здравоохранениемКомплексный медицинский консалтинг» URL: http://www.rosmedlib.ru + возможности для инклюзивного образования	Доступ неограничен
Научная электронная библиотека eLIBRARY URL: http://elibrary.ru	Открытый доступ
Национальная электронная библиотека URL: <u>http://нэб.рф/</u>	Виртуальный читальный зал при библиотеке
БД издательства SpringerNature URL: https://link.springer.com/ по IP-адресам РостГМУ и удалённо после регистрации, удалённо через КИАС РФФИ https://kias.rfbr.ru/reg/index.php (Haцпроект)	Бессрочная подписка, доступ не ограничен
WileyJournalBackfiles:БД[Полнотекстоваяколлекцияэлектронныхж урналовJohnWiley&SonsIns] : архив/ Wiley. — URL : https://onlinelibrary.wiley.com/ по IP-адресам РостГМУ и удалённо после регистрации (Нацпроект).	Бессрочная подписка, доступ не ограничен
WileyJournalsDatabase :БД[ПолнотекстоваяколлекцияэлектронныхжурналовMedicalScien cesJournalBackfile] : архив/ Wiley. — URL : https://onlinelibrary.wiley.com/ по IP-адресам РостГМУ и удалённо после регистрации (Нацпроект)	Бессрочная подписка, доступ не ограничен
Российское образование: федеральный портал URL: http://www.edu.ru/ . — Новая образовательная среда.	Открытый доступ
Федеральный центр электронных образовательных ресурсов URL: http://srtv.fcior.edu.ru/(поисковая система Яндекс)	Открытый доступ
Электронная библиотека Российского фонда фундаментальных исследований (РФФИ) URL: http://www.rfbr.ru/rffi/ru/library	Открытый доступ
Федеральная электронная медицинская библиотека Минздрава России. - URL: https://femb.ru/femb/ (поисковаясистемаЯндекс)	Открытый доступ
ЦНМБ имени Сеченова. - URL: https://rucml.ru(поисковаясистемаЯндекс)	Ограниченный доступ
Wiley: офиц. сайт; раздел «OpenAccess» / JohnWiley&Sons. — URL: https://authorservices.wiley.com/open-research/open-access/browse-journals.html (поисковаясистемаЯндекс)	Контент открытого доступа
CochraneLibrary:офиц.сайт ;раздел «OpenAccess» URL:	Контент открытого

https://cochranelibrary.com/about/open-access	доступа
КокрейнРоссия: российское отделение Кокрановского сотрудничества / РМАНПО. – URL: https://russia.cochrane.org/	Контент открытого доступа
Вебмединфо.ру : мед. сайт [открытый информобразовательный медицинский ресурс]. – Москва URL: https://webmedinfo.ru/	Открытый доступ
UnivadisfromMedscape: международ. мед.портал URL: https://www.univadis.com/ [Регулярно обновляемая база уникальных информ. и образоват. мед. ресурсов]. Бесплатная регистрация	•
Med-Edu.ru : медицинскийобразовательныйвидеопортал URL: http://www.med-edu.ru/ . Бесплатная регистрация.	Открытый доступ
Мир врача :профессиональный портал [информационный ресурс для врачей и студентов] URL: https://mirvracha.ru(поисковаясистемаЯндекс) . Бесплатная регистрация	Открытый
DoctorSPB.ru :информсправ. портал о медицине [для студентов и врачей] URL: http://doctorspb.ru/	Открытый доступ
МЕДВЕСТНИК: портал российского врача [библиотека, база знаний] URL: https://medvestnik.ru	Открытый доступ
PubMed : электронная поисковая система [по биомедицинским исследованиям]URL:https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/(поисковаясистемаЯндекс)	Открытый доступ
CyberleninkaOpenScienceHub:открытая научная электронная библиотека публикаций на иностранных языках. – URL: https://cyberleninka.org/	Открытый доступ
Научное наследие России : электронная библиотека / МСЦ PAH URL: http://www.e-heritage.ru/	Открытый доступ
KOOB.ru :электронная библиотека книг по медицинской психологии URL: http://www.koob.ru/medical_psychology/	Открытый доступ
Президентская библиотека: сайт URL: https://www.prlib.ru/collections	Открытый доступ
SAGE Openaccess: pecypсыоткрытогодоступа / Sage Publications. — URL: https://uk.sagepub.com/en-gb/eur/open-access-at-sage	Контент открытого доступа
EBSCO&OpenAccess : ресурсы открытого доступа. — URL: https://www.ebsco.com/open-access (поисковаясистемаЯндекс)	Контент открытого доступа
Lvrach.ru : мед. научпрактич. портал [профессиональный ресурс	

для врачей и мед. сообщества, на базе научпрактич. журнала	Открытый
«Лечащий врач»] URL:	доступ
https://www.lvrach.ru/(поисковаясистемаЯндекс)	
ScienceDirect :офиц. сайт; раздел «Open Access» / Elsevier	Контент открытого
URL: https://www.elsevier.com/open-access/open-access-journals	доступа
Taylor & Francis. Dove Medical Press. Openaccessjournals	Контент открытого
журналы открытого доступа. –URL: https://www.tandfonline.com/openaccess/dove	доступа
Taylor & Francis. Open access books :книгиоткрытогодоступа. –	Контент открытого
URL: https://www.routledge.com/our-products/open-access-books/taylor-francis-oa-books	доступа
Thieme. Openaccessjournals :журналыоткрытогодоступа /	Контент открытого
ThiemeMedicalPublishingGroup . —URL: https://open.thieme.com/home(поисковаясистемаЯндекс)	доступа
KargerOpenAccess: журналы открытого доступа / S. Karger AG. –	Контент открытого
URL: https://web.archive.org/web/20180519142632/https://www.karge	доступа
<u>г.com/OpenAccess(поисковая система Яндекс)</u> Архив научных журналов /НП НЭИКОН	Vouzou
Архив научных журналов/НП НЭИКОН URL:https://arch.neicon.ru/xmlui/(поисковая система Яндекс)	Контент открытого
O 1 CL. Marine Committee (12 Cl. Marine)	доступа
Русский врач : сайт[новости для врачей и архив мед.журналов] /	Открытый
ИД «Русский врач» URL: https://rusvrach.ru/	доступ
Directory of Open Access Journals: [полнотекстовые журналы 121	KOUTAUT OTVOLITOEO
DirectoryofOpenAccessJournals:[полнотекстовые журналы 121 стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL:	Контент открытого
DirectoryofOpenAccessJournals:[полнотекстовые журналы 121 стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/	Контент открытого доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/	-
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL:	доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/	доступа Контент открытого
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/	доступа Контент открытого доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications. — URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet : офиц. сайт. — URL: https://www.thelancet.com Эко-Вектор: портал научных журналов / ІТ-платформа	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications. — URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet : офиц. сайт. — URL: https://www.thelancet.com Эко-Вектор: портал научных журналов / ІТ-платформа российской ГК «ЭКО-Вектор» URL: http://journals.eco-	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com International Scientific Publications. — URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet : офиц. сайт. — URL: https://www.thelancet.com Эко-Вектор: портал научных журналов / IT-платформа российской ГК «ЭКО-Вектор» URL: http://journals.eco-vector.com/	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ Открытый доступ
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com FreeMedical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet: oфиц. caйт. — URL: http://journals.eco-vector.com/ Медлайн.Ру: медико-биологический информационный портал	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ Открытый доступ Открытый доступ
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com International Scientific Publications. — URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet : офиц. сайт. — URL: https://www.thelancet.com Эко-Вектор: портал научных журналов / IT-платформа российской ГК «ЭКО-Вектор» URL: http://journals.eco-vector.com/	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ Открытый доступ
стран мира, в т.ч. по медицине, биологии, химии] URL: http://www.doaj.org/ Free Medical Journals URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet: oфиц. caйт. — URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ Эко-Вектор: портал научных журналов / IT-платформа российской ГК «ЭКО-Вектор» URL: http://journals.eco-vector.com/ Медлайн.Ру: медико-биологический информационный портал для специалистов: сетевое электронноенаучное издание URL: http://www.medline.ru Медицинский Вестник Юга России :электрон.журнал/	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ Открытый доступ Открытый доступ
тее Medical Journals URL: http://freemedicaljournals.com Free Medical Books URL: http://www.freebooks4doctors.com International Scientific Publications URL: http://www.scientific-publications.net/ru/ The Lancet : офиц. сайт. — URL: https://www.thelancet.com Эко-Вектор: портал научных журналов / IT-платформа российской ГК «ЭКО-Вектор» URL: http://journals.eco-vector.com/ Медлайн.Ру: медико-биологический информационный портал для специалистов : сетевое электронноенаучное издание URL: http://www.medline.ru	доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Контент открытого доступа Открытый доступ Открытый доступ Открытый доступ

Вестник урологии («UrologyHerald») :электрон.журнал / РостГМУ. – URL: https://www.urovest.ru/jour(поисковая система Яндекс)	Контент открытого доступа
Южно-Российский журнал терапевтической практики / РостГМУ. — URL: http://www.therapeutic-j.ru/jour/index(поисковая система Яндекс)	Контент открытого доступа
ГастроСкан. Функциональная гастроэнтерология: сайт URL:www.gastroscan.ru	Открытый доступ
Meduniver.comВсе по медицине:сайт[для студентов-медиков] URL: www.meduniver.com	Открытый доступ
Всё о первой помощи :офиц. сайт URL: https://allfirstaid.ru/ Регистрация бесплатная	Контент открытого доступа
Рубрикатор клинических рекомендаций Минздрава России URL: https://cr.minzdrav.gov.ru/	Контент открытого доступа
ФБУЗ « Информационно-методический центр » Роспотребнадзора : офиц. сайт. –URL: https://www.crc.ru	Открытый доступ
Министерство здравоохранения Российской Федерации: офиц. сайт URL: https://minzdrav.gov.ru (поисковая система Яндекс)	Открытый доступ
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения: офиц. сайт URL: https://roszdravnadzor.gov.ru/ (поисковая система Яндекс)	Открытый доступ
Всемирная организация здравоохранения: офиц. сайтURL: http://who.int/ru/	Открытый доступ
Министерство науки и высшего образования Российской Федерации: офиц. сайт URL: http://minobrnauki.gov.ru/ (поисковая система Яндекс)	Открытый доступ
Современные проблемы науки и образования : электрон.журнал. Сетевое издание URL: http://www.science-education.ru/ru/issue/index	Контент открытого доступа
Словари и энциклопедии на Академике URL: http://dic.academic.ru/	Открытый доступ
Официальный интернет-портал правовой информации URL: http://pravo.gov.ru/	Открытый доступ
Образование на русском:образовательный портал / Гос. ин-т рус.яз. им. А.С. ПушкинаURL: http://pushkininstitute.ru/	Открытый доступ
История.РФ . [главный исторический портал страны] URL: https://histrf.ru/	Открытый доступ
Другие открытые ресурсы вы можете найти по адресу: http://rostgmu.ru → Библиотека → Электронный	

каталог→Открытые ресурсы интернет→далее по ключевому слову...

3.2.3. Автоматизированная система (АС ДПО).

Обучающиеся, в течение всего периода обучения, обеспечиваются доступом к автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (АС ДПО) sdo.rostgmu.ru.

Основными дистанционными образовательными технологиями Программы являются интернет-технологии с методикой синхронного и/или асинхронного дистанционного обучения. Методика синхронного дистанционного обучения предусматривает on-line общение, которое реализуется в виде вебинара, онлайнчата, виртуальный класс. Асинхронное обучение представляет собой offlineпросмотр записей аудиолекций, мультимедийного и печатного материала. Каждый слушатель получает доступ к учебным материалам портала и к электронной информационно-образовательной среде.

АС ДПО обеспечивает:

- возможность входа обучающегося из любой точки, в которой имеется доступ к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;
- одновременный доступ не менее 25 процентов обучающихся по Программе;
- доступ к учебному содержанию Программы и электронным образовательным ресурсам в соответствии с формой обучения (вопросы контроля исходного уровня знаний, вопросы для самоконтроля по каждому разделу, тестовые задания, интернет-ссылки, нормативные документы);
- фиксацию хода образовательного процесса, результатов итоговой аттестаций.

3.3 Кадровые условия.

Реализация Программы обеспечивается научно-педагогическими работниками кафедры персонализированной и трансляционной медицины факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов Доля научно-педагогических работников, имеющих образование, соответствующее профилю преподаваемой дисциплины, модуля, имеющих сертификат специалиста лабораторной генетики в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 70 %.

Доля научно-педагогических работников, имеющих ученую степень и/или ученое звание, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 66 %.

Доля работников из числа руководителей и работников организации, деятельность которых связана с направленностью реализуемой Программы

(имеющих стаж работы в данной профессиональной области не менее 3 лет), в общем числе работников, реализующих Программу, составляет 33 %.

Профессорско-преподавательский состав программы

№ п/п	Фамилия, имя, отчество,	Ученая степень, ученое звание	Должность	Место работы (основное/ совмещение)
1	Бурцев Дмитрий Владимирович	Д.м.н	Зав.кафедрой персонализированной и трансляционной медицины	Совмещение
2	Пименова Виктория Валерьевна	-	Ассистент кафедры персонализированной и трансляционной медицины	Совмещение
3	Перевезенцев Олег Александрович	К.м.н.	Доцент кафедры персонализированной и трансляционной медицины	Совмещение
4	Данилова Дарья Игоревна	к.м.н.	Ассистент кафедры персонализированной и трансляционной медицины	Основное

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

1. Оформление тестов фонда тестовых заданий.

к дополнительной профессиональной программе повышения квалификации врачей «Лабораторная генетика» со сроком освоения 576 академических часов по специальностям "Лабораторная генетика"

Модуль 1

		модуль 1
1	Кафедра	Персонализированной и трансляционной
		медицины
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной
	Факультет	переподготовки специалистов
3	Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО
		ОКДЦ
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
5	Ответственный	Перевезенцев О.А.
	составитель	
6	E-mail	PZPO@mail.ru
7	Моб. телефон	89889974035
8	Кабинет №	Nº1104,1106
9	Учебная	Лабораторная генетика
9	дисциплина	Лаоораторная тенетика
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика
11	Учебный год	2024
4 4	составления	
12	Специальность	Лабораторная генетика
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	Генетика
15	Тема	1.1-1.4
16	Подтема	-
17	Количество	15
	вопросов	
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

Список тестовых заданий

			список тестовых задании	
1	1	1		
1			Наследственные заболевания появились в	
			человеческой популяции	
			, .	
	*		Со времени формирования человека как б	
			иологического вида	
			в связи с уменьшением груза инфекционн	
			ой патологии	
			в связи с улучшением условий жизни и здр	
			авоохранения	
			со времени переоткрытия законов Г. Менд	
			еля	
1	1	2		
1			Первая специфическая хромосомная	
			патология была описана при синдроме	
	*		Дауна	
			"кошачьего крика"	
			Клайнфельтера	
			Шерешевского-Тернера	
1	1	3		
			Гены групп крови человек системы АВО	
1			при наследовании взаимодействуют по	
			принципу	
			эпистаза	
<u> </u>		<u> </u>		

Полимерии Сверхдоминантности При болезни Вильсона нарушен обмен: Меди Холестерина Калия Билирубина Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислотной последовательности: З З З З З З З З З		*		кодоминантности	
1 1 4 1 При болезни Вильсона нарушен обмен: * меди холестерина калия билирубина билирубина 1 1 1 5 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 4 2 1 1 4 2 1 1 4 3 4 4 5 1 6 1 7 1 8 1 8 1 9 1 1 1 1 1 1 1 1 1 2 1 3 1 4 1 5 1 6 1 6 1 7 2 8<				полимерии	
1 При болезни Вильсона нарушен обмен: * меди холестерина калия билирубина билирубина 1 Т Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: з * 3 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				сверхдоминантности	
1 При болезни Вильсона нарушен обмен: * меди холестерина калия билирубина билирубина 1 Т Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: з * 3 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике					
* меди холестерина калия билирубина билирубина 1 5 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислотной последовательности: 3 * 3 4 2 1 1 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике	1	1	4		
	1			При болезни Вильсона нарушен обмен:	
Калия билирубина 1 1 5 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 1 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике		*		меди	
билирубина 1 1 5 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				холестерина	
1 1 5 1 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 4 1 4 2 5 1 6 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				калия	
1 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				билирубина	
1 Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике					
1 последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 Kакие методы используются в молекулярно-генетической диагностике	1	1	5		
1 последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 Kакие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				Какому количеству нуклеотилов	
аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последовательности: * 3 4 2 1 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				· · ·	
тоследовательности: * 3 4 2 1 1 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике	1				
* 3 4 2 1 1 1 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике					
1 4 2 1 1 1 Kакие методы используются в молекулярно-генетической диагностике		*			
2 1 1 1 6 1 1 6 1 1 1 6 1 1 1 6 1 1 1 6 1 1 1 6 1 1 1 1 6 1 1 1 6 1 1 1 1 6 1					
1 1 1 1 6 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				4	
1 1 6 1 Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				2	
Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике				1	
Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике					
молекулярно-генетической диагностике молекулярно-генетической диагностике	1	1	6		
	1				
				новых мутаций.	

			SSCP	
			гетеродуплексный анализ	
	*		Верны первые два варианта	
			ПЦР в реальном времени	
1	1	7		
1			"Филадельфийская хромосома" может быть обнаружена в клетках больного при:	
			болезни Дауна	
			синдроме "кошачьего крика"	
	*		хроническом миелолейкозе	
			синдроме Блюма	
1	1	8		
1			Частота синдрома Шерешевского-Тернера среди новорожденных девочек составляет	
			1:1000	
	*		1:3000	
			1:5000	
			1:15000	
1	1	9		
1			Какие из перечисленных ниже пар оснований являются комплементарными:	

			A-T	
			G-C	
	*		А-Т и G-C	
			A-G	
1	1	10		
1			Какой из реагентов не используется при ПЦР диагностике ДНК содержащих вирусов:	
			ДНК-полимераза	
			специфические праймеры	
	*		обратная транскриптаза (ревертаза)	
			ПЦР буфер	
1	1	11		
1			При какой температуре обычно проходит элонгация целевого фрагмента ДНК ДНК-полимеразой при проведении ПЦР:	
	*		72°C	
			94°C	
			57°C	
			40°C	
1	1	12		
1			При проведении ПЦР анализа в реальном времени на наличие в биоматериале	

Ī			инфекционного агента обязательно	
			используются:	
			положительный контроль	
			отрицательный контроль	
			внутренний контроль.	
	*		все варианты верные	
1	1	13		
1			Сколько всего в геном человека	
			содержится генов, кодирующих белки.	
			100 000-200 000	
			5 000-7 000	
			500 000-700 000	
	*		20 000-40 000	
1	1	14		
1			Основная догма молекулярной биологии	
*			схематично может быть представлена в	
			виде следующей последовательности:	
	*		РНК-ДНК-белок	
			ДНК-РНК-белок	
			белок-РНК-ДНК	
			ДНК-белок-РНК.	
1	1	15		
1			Разрыв хромосомы в двух местах и	
			последующее соединение фрагмента, с	

	поворотом 180 градусов:	
	делеция	
*	инверсия	
	дупликация	
	транслокация	

Модуль 2

Кафелла	Персонализированной и трансляционной
Пафедра	медицины
Факультет	Повышения квалификации и профессиональной
Факультет	переподготовки специалистов
Алпес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО
лдрес (оаза)	ОКДЦ
Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
Ответственный	Перевезенцев О.А.
составитель	
E-mail	PZPO@mail.ru
Моб. телефон	89889974035
Кабинет №	Nº1104,1106
Учебная	Поборотория гонотии
дисциплина	Лабораторная генетика
Учебный предмет	Лабораторная генетика
Учебный год	2024
составления	
	Лабораторная генетика
Специальность	
Форма обучения	Очная
Модуль	Биохимия
Тема	2.1-2.3
Подтема	-
Количество	15
вопросов	
	Ответственный составитель Е-mail Моб. телефон Кабинет № Учебная дисциплина Учебный предмет Учебный год составления Специальность Форма обучения Модуль Тема Подтема Количество

18	Тип вопроса	Single	
19	Источник	-	

Список тестовых заданий

			список тестовых задании	
2	1	1		
1			К методам выделения ДНК из	
	биологического материала относятся:		биологического материала относятся:	
			фенол-хлороформный метод	
			сорбентный метод	
			метод фиксации ДНК на магнитных	
			частицах.	
	*		все варианты верные	
2	1	2		
			Для ускорения реакции полимеризации	
1			ПАА геля для электрофореза используется:	
	*		TEMED	
			сульфат натрия	
			бикарбонат натрия	
			фосфат натрия.	
2	1	3		
			Наиболее удобна для изучения хромосом	
1			стадия клеточного деления:	
	*		метафаза	

			анафаза	
			профаза	
			телофаза	
2	1	4		
1			Секвенирование ДНК представляет собой:	
			определение последовательности нуклеотидов ДНК	
			определение последовательности аминокислот в продукте структурного гена	
			метод "сортировки" хромосом	
			исследование взаимодействия ДНК с белками	
	*		все ответы верные	
		_		
2	1	5		
1			Персонализированная медицина включает в себя следующие разделы	
			фармакогенетика	
			персональная геномика	
			таргетная терапия	
	*		все ответы верные	
2	1	6		
1			Интер- и интраиндивидуальная вариабельность ферментов	

			биотрансформации лекарственных	
			средств определяет различия в	
			фармакокинетике и фармакодинамике, приводят	
			к чрезмерному терапевтическому эффекту	
			– при низкой их активности (у медленных	
			фенотипов)	
			к сниженному эффекту – при высокой	
			активности (у быстрых фенотипов)	
			к появлению токсичности от	
			метаболических продуктов, образующихся	
			на различных, отличающихся от главного,	
			путях метаболизма.	
	*		все ответы верные	
2	1	7		
1			Какой примерный процент составляют	
1			среди опухолевых заболеваний	
	ala		наследственные синдромы	
	*		1	
			5	
			10	
			20	
2	1	8		
			Генетический полиморфизм в гене	
1			аполипопротеина E (APOE), имеет	
			определенное значение в эффективности терапии	
			болезни Паркинсона	

	*		Болезни Альцгеймера	
			Болезни Гентингтона	
			БАС	
2	1	9		
1			Вариантные последовательности с прямым влиянием на ответ обнаружены в гене	
			бета-2-адренорецептора	
			АПФ	
	*		верны первые два ответа	
			альфа-2-адренорецептора	
2	1	10		
1			С изоформамицитохрома Р450 связан метаболизм	
			антигистаминных препаратов	
			ингибиторов ретровирусной протеазы	
			бензодиазепинов	
	*		все ответы верные	
2	1	11		
1			Гены, которые кодируют цитохромы, объединяются	
			в 16 семейств	
	*		В 17 семейств	

			В 10 семейств	
			В 2 семейства	
2	1	12		
1			По мутации гена фермента, метаболизирующего определенное лекарство и, соответственно, по скорости метаболизма используемых лекарственных препаратов выделяются следующие группы индивидуумов	
			экстенсивные метаболизаторы	
			"Медленные метаболизаторы"	
			"Быстрые метаболизаторы"	
	*		Все ответы верные	
2	1	13		
1			Любая группа метаплазированных клеток генетически представляет собой	
			гомогенную популяцию	
	*		гетерогенную популяцию	
			клонированную популяцию	
			все ответы верные	
2	1	14		
1			Какой процент индивидуумов белой расы является "медленными метаболизаторами"	
			8	

			6	
	*		7	
			10	
2	1	15		
1			Нормальным аллелем атипичной псевдохолинэстеразы является	
			Es	
			Ef	
	*		Eu	
			Ex	

Кафелра	Персонализированной и трансляционной	
Пафедра	медицины	
Факультот	Повышения квалификации и профессиональной	
Факультет	переподготовки специалистов	
A noc (6222)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО	
Адрес (база)	ОКДЦ	
Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.	
Ответственный	Перевезенцев О.А.	
составитель		
E-mail	PZPO@mail.ru	
Моб. телефон	89889974035	
Кабинет №	Nº1104,1106	
Учебная	Пабораториая гонотииз	
дисциплина	Лабораторная генетика	
Учебный предмет	Лабораторная генетика	
Учебный год	2024	
составления		
	Ответственный составитель Е-mail Моб. телефон Кабинет № Учебная дисциплина Учебный предмет Учебный год	

12	Специальность	Лабораторная генетика
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	Генетика человека
15	Тема	3.1,3.2,3.3,3.4,3.5,3.6
16	Подтема	-
17	Количество вопросов	15
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

_			список тестовых задапии	-	
3	1	1			
1			Недостаточность глюкозо-6-		
			фосфатдегидрогеназы наследуется как		
	*		сцепленный с Х-хромосомой рецессивный		
			признак		
			аутосомно-доминантный признак		
			аутосомно-рецессивный признак		
			митохондриальный признак		
3	1	2			
1			Количество изоферментов		
			алкогольдегидрогеназы		
			2		
	*		5		
			3		
			4		

ĺ	I		I	
3	1	3		
1			Альдегиддегидрогеназа (АЛДГ) представляет собой	
			пентамерный фермент	
			гексамерный фермент	
	*		тетрамерный фермент	
			тримерный фермент	
3	1	4		
1			Полиморфизм какого гена играет роль в развитии сердечной недостаточности	
			ADRB2	
	*		ACE	
			FTO	
			CYP5	
3	1	5		
1			С наследственной предрасположенностью к раку молочной железы и/или яичников ассоциированы мутации в генах	
			F2	
			MYH	
	*		BRCA 1 и 2	
			CHER	

3	1	6			
1			Кровное родство при мультифакториальном наследовании		
-			тультификториальном наследовании		
			CVILLOCTROLLIO VIRGINIARROST FIORTORIA IN PAGA		
			существенно увеличивает повторный риск		
	*		немного увеличивает повторный риск		
			не влияет на повторный риск		
			немного снижает повторный риск		
3	1	7			
	_	,			
			При мультифакториальных заболеваниях		
1			родословные по характеру семейного		
			накопления могут напоминать:		
			аутосомно-доминантное наследование		
			аутосомно-рецессивное наследование		
			рецессивное наследование, сцепленное с		
	*		полом		
	*		любой из простых типов наследования		
3	1	8			
			В российской популяции наиболее часто		
1			встречается следующая мутация в гене BRCA1		
	*		5382insC		
				<u> </u>	

	Ī		185del	
			300G>T	
			2085del.	
3	1	9		
1			Одним из типов наследственных опухолей толстой кишки является	
	*		Синдром Линча	
			Синдром Дауна	
			Синдром Жильбера	
			Синдром Ли-Фраумени	
3	1	10		
1			Степень ассоциации генетического варианта какого-либо гена с мультифакториальным заболеванием характеризуется величиной:	
			р	
			q	
			CI	
	*		OR	
3	1	11		
1			Какие возможности есть у метода детекциимикрРНК при диагностике опухолей	

			Ранняя диагностика	
			Определение гистотипа опухоли, стадии	
			развития, потенциала к метастазированию	
			Потенциальная терапия	
	*		Все ответы верные	
3	1	12		
1			Мутации в генах BRCA1 и BRCA2 повышают вероятность развития	
			рака молочной железы	
			рака яичников	
	*		рака молочной железы и/или яичников	
			рака тела матки	
3	1	13		
1			Секвенирование ДНК представляет собой	
			определение последовательности нуклеотидов ДНК	
	*		определение последовательности аминокислот в продукте структурного гена	
			метод "сортировки" хромосом	
			исследование взаимодействия ДНК с белками	
3	1	14		
1			Основная догма молекулярной биологии	
			схематично может быть представлена в	

			виде следующей последовательности	
	*		РНК-ДНК-белок	
			ДНК-РНК-белок	
			Белок-РНК-ДНК	
			ДНК-белок-РНК	
3	1	15		
1			Какому количеству нуклеотидов последовательности ДНК соответствует 1 аминокислота в кодируемой участком ДНК аминокислотной последоветльности	
			2	
			1	
	*		3	
			4	

1	Кафедра	Персонализированной и трансляционной медицины
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов
3	Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО ОКДЦ
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
5	Ответственный составитель	Перевезенцев О.А.
6	E-mail	PZPO@mail.ru
7	Моб. телефон	89889974035
8	Кабинет №	Nº1104,1106

9	Учебная дисциплина	Лабораторная генетика
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика
11	Учебный год	2024
11	составления	
12	Специальность	Лабораторная генетика
13	Форма обучения	Очная
14	Monya	Клиническая генетика, характеристика
14	Модуль	наследственных болезней
15	Тема	4.1-4.3
16	Подтема	-
17	Количество	15
17	вопросов	
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

4	1	1	
1			Для почти всех опухолей характерны
			следующие черты
	*		потеря чувствительности к сигналам,
			сдерживающим процесс пролиферации,
			обусловленная
			инактивациейсупрессорных
			(антимитотических) белков;
			быстрый рост
			раннее метастазирование
			нечувствительность к химиотерапии
4	1	2	
1			Какой из ниже

	Ī		перечисленныепротивоопухолевых	
			препаратов создан по технологии малых	
			интерферирующих РНК	
			гефитиниб	
	*		MRX34	
			куркумин	
			гармин	
4	1	3		
1			Персонализированная терапия опухолей	
			должна опираться на	
			стохастическую модель строения опухоли	
			иерархическую модель строения опухоли	
			тканевую модель строения опухоли	
	*		все ответы верные	
4	1	4		
1			Ключевым сигнальным путем онкогенеза	
			является путь	
			RAAS	
	*		mTOR	
			p60	
			p80	
4	1	5		
1			Диагностические генетические маркеры в	
			онкогенетике используются	

			для формирования групп риска развития	
			тех или иных опухолевых заболеваний как	
			в семьях с отягощенной онкологической	
			наследственностью, так и при	
			спорадических формах	
			в качестве тестов для	
			досимптоматической диагностики	
			при дифференциальной диагностике тех	
			или иных гистологических форм	
	*		все ответы верные	
			· ·	
4	1	6		
1			Определение маркеров опухолевой	
-			прогрессии проводится	
			с целью выявления метастазов и	
			рецидивов первичного очага	
			для прогнозирования течения	
			опухолевого процесса (скорости	
			прогрессирования заболевания и уровня	
			выживаемости больных	
			при мониторинге возможности и сроков	
			появления очагов вторичного роста	
	*		все ответы верные	
4	1	7		
			При мультифакториальных заболеваниях	
1			родословные по характеру семейного	
1			накопления могут напоминать:	
			аутосомно-доминантное наследование	
			аутосомно-рецессивное наследование	
			рецессивное наследование, сцепленное с полом	
<u></u>			HONOM	<u>, </u>

	*		любой из простых типов наследования	
4	1	8		
1			Кровное родство при мультифакториальном наследовании:	
			существенно увеличивает повторный риск	
	*		немного увеличивает повторный риск	
			не влияет на повторный риск	
			немного снижает повторный риск	
4	1	9		
1			Термин "болезни импринтинга" подразумевает:	
			мультифакториальные заболевания	
			патологию митохондриальных генов	
	*		заболевания, обусловленные родительским типом унаследованного патологического гена	
			последствия радиоактивного воздействия на геном	
4	1	10		
	_			
1			Наибольшее значение генетическое	
			предрасположение имеет при: коклюше	
			скарлатине	
	*		инфекционном гепатите	

			все варианты верные	
4	1	11		
1			Значение генетики для	
			персонализированной медицины.	
			Позволяет разрабатывать меры вторичной	
			профилактики мультифакториальных	
			заболеваний.	
			Важна для разработки таргетной терапии	
			онкологических заболеваний.	
			Помогает в назначении индивидуальной	
			лекарственной терапии различных	
			патологических состояний.	
	*		все варианты верные	
4	1	12		
1			К мультифакториальным заболеваниям	
			относится:	
			лучевая болезнь	
			брюшной тиф	
	*		гипертоническая болезнь	
			ВИЧ инфекция.	
4	1	13		
1			Факторами риска синдрома потери плода	
	L	<u> </u>	являются:	
	_		гипергомоцистеинемия	
			мутация Лейдена	
			семейная отягощенность по	
			невынашиванию беременности.	

	*		все варианты верные		
4	1	14			
1			Какой из нижеперечисленных генов предрасположенности к тромбофилиям относится к тромбоцитарному звену гемостаза:		
			F2		
			F13		
	*		ITGA2		
			PAI		
4	1	15			
1			Для ПЦР анализа какого вируса нужна стадия обратной транскрипции: вируса гепатита В		
			вируса гепатита А	_	
	*		вируса гепатита С		
			все ответы верные		

1	ікамелра	Персонализированной и трансляционной медицины
2	іФакультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов
3	IAлрес (раза)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО ОКДЦ
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
5	Ответственный	Перевезенцев О.А.

	составитель		
6	E-mail	PZPO@mail.ru	
7	Моб. телефон	89889974035	
8	Кабинет №	Nº1104,1106	
	Учебная	Makanaranya sayarwa	
9	дисциплина	Лабораторная генетика	
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика	
11	Учебный год	2024	
11	составления		
12		Лабораторная генетика	
12	Специальность		
13	Форма обучения	Очная	
14	Молуль	Лабораторные методы диагностики	
14	Модуль	наследственных болезней	
15	Тема	5.1-5.3	
16	Подтема	-	
17	Количество	10	
17	вопросов		
18	Тип вопроса	Single	
19	Источник	-	

_			стист тетерих задатии	
5	1	1		
1			Какие методы используются в молекулярно-генетической диагностике новых мутаций.	
			SSCP	
			гетеродуплексный анализ	
	*		Верны первые два варианта	
			ПЦР в реальном времени	
5	1	2		

1			"Филадельфийская хромосома" может	
			быть обнаружена в клетках больного при:	
			болезни Дауна	
			синдроме "кошачьего крика"	
	*		хроническом миелолейкозе	
			синдроме Блюма	
5	1	3		
1			Частота синдрома Шерешевского-Тернера среди новорожденных девочек составляет	
			1:1000	
	*		1:3000	
			1:5000	
			1:15000	
5	1	4		
1			Какие из перечисленных ниже пар	
			оснований являются комплементарными:	
			A-T	
			G-C	
	*		А-Т и G-C	
			A-G	
5	1	5		

1			Какой из реагентов не используется при ПЦР диагностике ДНК содержащих	
			вирусов:	
			ДНК-полимераза	
			специфические праймеры	
	*		обратная транскриптаза (ревертаза)	
			ПЦР буфер	
5	1	6		
			При какой температуре обычно проходит	
1			элонгация целевого фрагмента ДНК ДНК-	
			полимеразой при проведении ПЦР:	
	*		72°C	
			94°C	
			57°C	
			40°C	
5	1	7		
			При проведении ПЦР анализа в реальном	
1			времени на наличие в биоматериале	
			инфекционного агента обязательно	
			используются:	
			положительный контроль	
			отрицательный контроль	
			внутренний контроль.	
	*		все варианты верные	

1	8			
		Сколько всего в геном человека		
		100 000-200 000		
		5 000-7 000		
		500 000-700 000		
*		20 000-40 000		
1	9			
		Основная догма молекулярной биологии		
		схематично может быть представлена в		
		виде следующей последовательности:		
*		РНК-ДНК-белок		
		ДНК-РНК-белок		
		белок-РНК-ДНК		
		ДНК-белок-РНК.		
1	10			
		Разрыв хромосомы в двух местах и		
		последующее соединение фрагмента, с		
		поворотом 180 градусов:		
		делеция		
*		инверсия	=	
		дупликация		
		транслокация		
	1	* 1 9 1 10	Сколько всего в геном человека содержится генов, кодирующих белки. 100 000-200 000 5 000-7 000 500 000-700 000 * 20 000-40 000 * Основная догма молекулярной биологии схематично может быть представлена в виде следующей последовательности: * РНК-ДНК-белок ДНК-РНК-белок белок-РНК-ДНК ДНК-белок-РНК. 1 10 Разрыв хромосомы в двух местах и последующее соединение фрагмента, с поворотом 180 градусов: делеция * инверсия дупликация	Сколько всего в геном человека содержится генов, кодирующих белки. 100 000-200 000 5 000-7 000 5 000-7 000 20 000-40 000 1 9 Основная догма молекулярной биологии схематично может быть представлена в виде следующей последовательности: PHK-ДНК-белок ДНК-РНК-белок белок-РНК-ДНК ДНК-белок-РНК. 1 10 Разрыв хромосомы в двух местах и последующее соединение фрагмента, с поворотом 180 градусов: делеция инверсия дупликация

		ічіодуль 6
1	Кафедра	Персонализированной и трансляционной медицины
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов
3	Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО ОКДЦ
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
5	Ответственный составитель	Перевезенцев О.А.
6	E-mail	PZPO@mail.ru
7	Моб. телефон	89889974035
8	Кабинет №	Nº1104,1106
9	Учебная дисциплина	Лабораторная генетика
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика
11	Учебный год составления	2024
12	Специальность	Лабораторная генетика
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	Цитогенетические методы диагностики хромосомных болезней
15	Тема	6.1-6.6
16	Подтема	-
17	Количество вопросов	10
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

		_		
6	1	1		
1			Какие из перечисленных ниже пар оснований являются комплементарными:	
			А-Т	

			G-C	
	*		А-Т и G-C	
			A-G	
6	1	2		
1			Какой из реагентов не используется при ПЦР диагностике ДНК содержащих вирусов:	
			ДНК-полимераза	
			специфические праймеры	
	*		обратная транскриптаза (ревертаза)	
			ПЦР буфер	
6	1	3		
			При какой температуре обычно проходит	
1			элонгация целевого фрагмента ДНК ДНК-	
			полимеразой при проведении ПЦР:	
	*		72°C	
			94°C	
			57°C	
			40°C	
6	1	4		
1			При проведении ПЦР анализа в реальном времени на наличие в биоматериале инфекционного агента обязательно используются:	

			положительный контроль	
			отрицательный контроль	
			внутренний контроль.	
	*		все варианты верные	
6	1	5		
1			Сколько всего в геном человека содержится генов, кодирующих белки.	
			100 000-200 000	
			5 000-7 000	
			500 000-700 000	
	*		20 000-40 000	
6	1	6		
	1			
1			Основная догма молекулярной биологии схематично может быть представлена в виде следующей последовательности:	
	*		РНК-ДНК-белок	
			ДНК-РНК-белок	
			белок-РНК-ДНК	
			ДНК-белок-РНК.	
6	1	7		
1			Разрыв хромосомы в двух местах и последующее соединение фрагмента, с поворотом 180 градусов:	

			делеция	
	*		инверсия	
			дупликация	
			транслокация	
6	1	8		
1			Какой из ниже перечисленные противоопухолевых препаратов создан по технологии малых интерферирующих РНК	
			гефитиниб	
	*		MRX34	
			куркумин	
			гармин	
6	1	9		
1			Мутации в генах BRCA1 и BRCA2 повышают вероятность развития	
			рака молочной железы	
			рака яичников	
	*		рака молочной железы и/или яичников	
			рака тела матки	
6	1	10		
1			Секвенирование ДНК представляет собой	
			определение последовательности нуклеотидов ДНК	

*	определение последовательности аминокислот в продукте структурного гена	
	метод "сортировки" хромосом	
	исследование взаимодействия ДНК с белками	

V 2 ф 2 п 2	Персонализированной и трансляционной	
кафедра	медицины	
Фания тот	Повышения квалификации и профессиональной	
Факультет	переподготовки специалистов	
Адрес (база)		
Адрес (база)	окдц	
Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.	
Ответственный	Перевезенцев О.А.	
составитель		
E-mail	PZPO@mail.ru	
Моб. телефон	89889974035	
Кабинет №	Nº1104,1106	
Учебная	Лабораторная генетика	
дисциплина		
Учебный предмет	Лабораторная генетика	
Учебный год	2024	
составления		
	Лабораторная генетика	
Специальность		
Форма обучения	Очная	
i opina ooy iciniii	Биохимические методы диагностики	
Модуль	наследственных болезней	
Тема	7.1-7.10	
Подтема	-	
	10	
Количество	10	
	Зав.кафедрой Ответственный составитель Е-mail Моб. телефон Кабинет № Учебная дисциплина Учебный предмет Учебный год составления Специальность Форма обучения Модуль	

18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

7	1	1		
1			Интер- и интраиндивидуальная вариабельность ферментов биотрансформации лекарственных средств определяет различия в фармакокинетике и фармакодинамике, приводят	
			к чрезмерному терапевтическому эффекту – при низкой их активности (у медленных фенотипов)	
			к сниженному эффекту – при высокой активности (у быстрых фенотипов)	
			к появлению токсичности от метаболических продуктов, образующихся на различных, отличающихся от главного, путях метаболизма.	
	*		все ответы верные	
7	1	2		
1			Какой примерный процент составляют среди опухолевых заболеваний наследственные синдромы	
	*		1	
			5	
			10	
			20	

7	1	3		
1			Генетический полиморфизм в гене аполипопротеина E (APOE), имеет определенное значение в эффективности терапии	
			болезни Паркинсона	
	*		Болезни Альцгеймера	
			Болезни Гентингтона	
			БАС	
7	1	4		
1			Вариантные последовательности с прямым влиянием на ответ обнаружены в гене	
			бета-2-адренорецептора	
			ΑΠΦ	
	*		верны первые два ответа	
			альфа-2-адренорецептора	
7	1	5		
1			С изоформамицитохрома Р450 связан метаболизм	
			антигистаминных препаратов	
			ингибиторов ретровирусной протеазы	
			бензодиазепинов	
	*		все ответы верные	

			1	
7	1	6		
1			Гены, которые кодируют цитохромы, объединяются	
			в 16 семейств	
	*		В 17 семейств	
			В 10 семейств	
			В 2 семейства	
7	1	8		
1			По мутации гена фермента, метаболизирующего определенное лекарство и, соответственно, по скорости метаболизма используемых лекарственных препаратов выделяются следующие группы индивидуумов	
			экстенсивные метаболизаторы	
			"Медленные метаболизаторы"	
			"Быстрые метаболизаторы"	
	*		Все ответы верные	
7	1	9		
1			Любая группа метаплазированных клеток генетически представляет собой	
			гомогенную популяцию	
	*		гетерогенную популяцию	
			клонированную популяцию	

			все ответы верные	
7	1	10		
1			Какой процент индивидуумов белой расы является "медленными метаболизаторами"	
			8	
			6	
	*		7	
			10	

13	Форма обучения	Очная
12	Специальность	Лабораторная генетика
11	Учебный год составления	2024
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика
9	Учебная дисциплина	Лабораторная генетика
8	Кабинет №	Nº1104,1106
7	Моб. телефон	89889974035
6	E-mail	PZPO@mail.ru
5	Ответственный составитель	Перевезенцев О.А.
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
3	Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО ОКДЦ
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов
1	Кафедра	Персонализированной и трансляционной медицины

14	Модуль	Молекулярно-генетические методы диагностики наследственных болезней
15	Тема	8.1-8.15
16	Подтема	-
17	Количество	10
17	вопросов	
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

8	1	1	
1			Кровное родство при мультифакториальном наследовании
			существенно увеличивает повторный риск
	*		немного увеличивает повторный риск
			не влияет на повторный риск
			немного снижает повторный риск
8	1	2	
1			При мультифакториальных заболеваниях родословные по характеру семейного накопления могут напоминать:
		_	аутосомно-доминантное наследование
			аутосомно-рецессивное наследование
			рецессивное наследование, сцепленное с полом

	*		любой из простых типов наследования	
8	1	3		
1			В российской популяции наиболее часто встречается следующая мутация в гене BRCA1	
	*		5382insC	
			185del	
			300G>T	
			2085del.	
8	1	4		
1			Одним из типов наследственных опухолей толстой кишки является	
	*		Синдром Линча	
			Синдром Дауна	
			Синдром Жильбера	
			Синдром Ли-Фраумени	
8	1	5		
1			Степень ассоциации генетического варианта какого-либо гена с мультифакториальным заболеванием характеризуется величиной:	
			р	
			q	

			СІ	
	*		OR	
8	1	6		
1			Какие возможности есть у метода детекциимикрРНК при диагностике опухолей	
			Ранняя диагностика	
			Определение гистотипа опухоли, стадии развития, потенциала к метастазированию	
			Потенциальная терапия	
	*		Все ответы верные	
8	1	7		
1			Мутации в генах BRCA1 и BRCA2 повышают вероятность развития	
			рака молочной железы	
			рака яичников	
	*		рака молочной железы и/или яичников	
			рака тела матки	
8	1	8		
1			Секвенирование ДНК представляет собой	
			определение последовательности нуклеотидов ДНК	
	*		определение последовательности аминокислот в продукте структурного гена	

			метод "сортировки" хромосом	
			исследование взаимодействия ДНК с	
			белками	
8	1	9		
			Ochobica dotas vodenivadnioù biodotian	
1			Основная догма молекулярной биологии	
			схематично может быть представлена в	
	-1-		виде следующей последовательности	
	*		РНК-ДНК-белок	
			ДНК-РНК-белок	
			Белок-РНК-ДНК	
			ДНК-белок-РНК	
8	1	10		
			Какому количеству нуклеотидов	
1			последовательности ДНК соответствует 1	
			аминокислота в кодируемой участком	
			ДНК аминокислотной последоветльности	
			2	
			1	
	*		3	
			4	

		• • •
1	У афолра	Персонализированной и трансляционной
	Кафедра	медицины

2		Повышения квалификации и профессиональной
	Факультет	переподготовки специалистов
3	Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО ОКДЦ
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.
5	Ответственный составитель	Перевезенцев О.А.
6	E-mail	PZPO@mail.ru
7	Моб. телефон	89889974035
8	Кабинет №	Nº1104,1106
9	Учебная дисциплина	Лабораторная генетика
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика
11	Учебный год составления	2024
12	Специальность	Лабораторная генетика
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	Современные достижения в области лабораторной генетики
15	Тема	9.1-9.8
16	Подтема	-
17	Количество вопросов	10
18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

9	1	1		
1			Определение маркеров опухолевой прогрессии проводится	
			с целью выявления метастазов и рецидивов первичного очага	
			для прогнозирования течения опухолевого процесса (скорости прогрессирования заболевания и уровня	
			выживаемости больных	

			при мониторинге возможности и сроков	
			появления очагов вторичного роста	
	*		все ответы верные	
9	1	2		
			При мультифакториальных заболеваниях	
1			родословные по характеру семейного	
1			накопления могут напоминать:	
			аутосомно-доминантное наследование	
			аутосомно-рецессивное наследование	
			рецессивное наследование, сцепленное с полом	
	*		любой из простых типов наследования	
			7 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	
9	1	3		
			Кровное родство при	
1			мультифакториальном наследовании:	
			существенно увеличивает повторный риск	
	*		немного увеличивает повторный риск	
			не влияет на повторный риск	
			немного снижает повторный риск	
9	1	4		
1			Термин "болезни импринтинга"	
			подразумевает:	

			мультифакториальные заболевания	
			патологию митохондриальных генов	
	*		заболевания, обусловленные родительским типом унаследованного патологического гена	
			последствия радиоактивного воздействия на геном	
9	1	5		
1			Наибольшее значение генетическое	
			предрасположение имеет при:	
			коклюше	
			скарлатине	
	*		инфекционном гепатите	
			все варианты верные	
9	1	6		
1			Значение генетики для	
			персонализированной медицины.	
			Позволяет разрабатывать меры вторичной	
			профилактики мультифакториальных	
			заболеваний.	
			Важна для разработки таргетной терапии онкологических заболеваний.	
			Помогает в назначении индивидуальной	
			лекарственной терапии различных	
			патологических состояний.	
	*		все варианты верные	
9	1	7		

1			К мультифакториальным заболеваниям относится:	
			лучевая болезнь	
			брюшной тиф	
	*		гипертоническая болезнь	
			ВИЧ инфекция.	
9	1	8		
1			Факторами риска синдрома потери плода являются:	
			гипергомоцистеинемия	
			мутация Лейдена	
			семейная отягощенность по невынашиванию беременности.	
	*		все варианты верные	
9	1	9		
1			Какой из нижеперечисленных генов предрасположенности к тромбофилиям относится к тромбоцитарному звену гемостаза:	
			F2	
			F13	
	*		ITGA2	
			PAI	
9	1	10		

1		Для ПЦР анализа какого вируса нужна стадия обратной транскрипции:	
		вируса гепатита В	
		вируса гепатита А	
	*	вируса гепатита С	
		все ответы верные	

1	V 2 ф 2 п 2	Персонализированной и трансляционной		
	Кафедра	медицины		
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной		
	Факультет	переподготовки специалистов		
3	 Адрес (база)	Ростов-на-Дону, ул. Пушкинская, 127, ГАУ РО		
	лдрес (оаза)	ОКДЦ		
4	Зав.кафедрой	Бурцев Д.В.		
5	Ответственный	Перевезенцев О.А.		
	составитель			
6	E-mail	PZPO@mail.ru		
7	Моб. телефон	89889974035		
8	Кабинет №	Nº1104,1106		
0	Учебная	Пабораториза гонотика		
9	дисциплина	Лабораторная генетика		
10	Учебный предмет	Лабораторная генетика		
11	Учебный год	2024		
11	составления			
		Лабораторная генетика		
12	Специальность			
13	Форма обучения	Очная		
14	Модуль	Профилактика наследственных болезней		
15	Тема	10.1-10.7		
16	Подтема	-		
17	Количество	10		
17	вопросов			

18	Тип вопроса	Single
19	Источник	-

•			Список тестовых задании	
10	1	1		
1			Полиморфизм какого гена играет роль в развитии сердечной недостаточности	
			ADRB2	
	*		ACE	
			FTO	
			CYP5	
10	1	2		
1			С наследственной предрасположенностью к раку молочной железы и/или яичников ассоциированы мутации в генах	
			F2	
			МҮН	
	*		BRCA 1 и 2	
			CHER	
10	1	2		
10	1	3		
1			Кровное родство при мультифакториальном наследовании	
			существенно увеличивает повторный риск	

	*		немного увеличивает повторный риск	
			не влияет на повторный риск	
			немного снижает повторный риск	
10	1	4		
1			При мультифакториальных заболеваниях родословные по характеру семейного накопления могут напоминать:	
			аутосомно-доминантное наследование	
			аутосомно-рецессивное наследование	
			рецессивное наследование, сцепленное с полом	
	*		любой из простых типов наследования	
10	1	5		
1			В российской популяции наиболее часто встречается следующая мутация в гене BRCA1	
	*		5382insC	
			185del	
			300G>T	
			2085del.	
10	1	6		

1			Одним из типов наследственных опухолей		
	.1.		толстой кишки является		
	*		Синдром Линча		
			Синдром Дауна		
			Синдром Жильбера		
			Синдром Ли-Фраумени		
10	1	7			
			Степень ассоциации генетического		
4			варианта какого-либо гена с		
1			мультифакториальным заболеванием		
			характеризуется величиной:		
			р		
			q		
			CI		
	*		OR		
10	1	8			
			Какие возможности есть у метода		
1			детекциимикрРНК при диагностике		
_			опухолей		
			Ранняя диагностика		
			Определение гистотипа опухоли, стадии		
			развития, потенциала к метастазированию		
			Потенциальная терапия		
	*		Все ответы верные		
<u> </u>				<u> </u>	1

10	1	9		
1			Мутации в генах BRCA1 и BRCA2 повышают вероятность развития	
			рака молочной железы	
			рака яичников	
	*		рака молочной железы и/или яичников	
			рака тела матки	
10	1	10		
1			Какой процент индивидуумов белой расы является "медленными метаболизаторами"	
			8	
			6	
	*		7	
			10	

2. Оформление фонда ситуационных задач

(для проведения экзамена в АС ДПО).

^{1.} Пациентка обратилась на консультацию к генетику с целью прогноза потомства. Срок беременности - 15,1 неделя. По данным клинико-генеалогического анализа установлено, что 2 родных брата и 1 двоюродный брат пациентки страдают наследственным X-сцепленным рецессивным заболеванием (синдром Мартина-Белл). Сама пациентка является носительницей данной патологии (заболевание при этом клинически не проявляется). Пациентке в сроке 14,3 нед. было проведено УЗИ. По результатам исследования грубых ВПР у плода выявлено не было. Был определен пол плода - мужской. Какова вероятность проявления патологии у ребенка в данном случае?

- 2. Пациентка обратилась на консультацию к генетику с целью прогноза потомства. Срок беременности 14,0 недель. На момент консультации получены результаты скрининга на наследственную и врожденную патологию 1-го триместра (программа ASTRAIA). По результатам исследования установлено значительное повышение уровня бета-ХГЧ на фоне сниженного уровня PAPP-A. Риск какой патологии повышен у плода в данном случае?
- 3. Пациентка обратилась на консультацию к генетику с целью прогноза потомства. Срок беременности 19,4 недели.

Известно, что по результатам скрининга на наследственную и врожденную патологию 1-го триместра (программа ASTRAIA) патологических отклонений выявлено не было. Индивидуальный риск пациентки по хромосомной патологии у плода не повышен. На консультацию предоставлены результаты исследования сывороточных маркеров 2-го триместра. Отмечается значительное повышение уровня АФП на фоне нормального уровня ХГЧ. Вопрос: Риск какой патологии повышен у плода в данном случае?

4. Родители вместе с ребенком обратились на обследование в генетическую клинику по рекомендации врача-кардиолога с целью уточнения диагноза.

Из анамнеза известно, что в 2013 г. лет ребенку было проведено 2 операции по поводу надклапанного стеноза аорты. В период госпитализации у ребенка была консультация генетика, по результатам которой врач заподозрил наличие синдромальной патологии синдром Вильямса.

Объективно у ребенка отмечаются специфические изменения со стороны лица, характерные для синдрома Вильямса.

Вопрос:

Какой метод лабораторной диагностики позволит подтвердить диагноз?

5. Пациентка обратилась на консультацию к генетику с целью прогноза потомства. Срок беременности - 13 нед.

Данная беременность 2-я. Первый ребенок у пациентки страдает миодистрофией Дюшенна (наследственным X-сцепленным рецессивным заболеванием). Кроме того поданным клинико-генеалогического анализа установлено, что у пациентки есть 2 родных дядипо материнской линии с аналогичной патологией. Вопрос:

Провести медико-генетическое консультирование семьи. Оценить риск развития миодистрофииДюшенна у ребенка от второй беременности.

6. Пациент обратился в генетическую клинику с целью обследования для уточнения Жалобы: желтушность кожи и склер.

Из анамнеза известно, что впервые на желтушность склер пациент обратил внимание полгода назад. В этот же период мать пациента обратила внимание на желтоватый оттенок кожи сына. Сам пациент допускает, что возможно и раньше склеры и кожа имели желтоватый оттенок, однако он не придавал этому значения.

По результатам биохимического анализа крови было установлено повышение уровня общего билирубина за счет непрямого. Заподозрен синдром Жильбера.

Вопрос:

Какой метод лабораторной диагностики позволит подтвердить диагноз?

- 7. Мама вместе с ребенком 3-х лет обратились на консультацию к генетику с целью обследования для уточнения диагноза.
- Жалобы:
- частые рецидивирующие инфекции нижних дыхательных путей

- обильный жирный стул с частичками непереваренной пищи и резким неприятным Из анамнеза известно, что ребенок от 2-й беременности, 2-х родов. Предыдущий ребенок умер в неонатальном периоде от острой кишечной непроходимости. В обоих случаях пациентка не вставала на учет в женскую консультацию, роды были домашние. Вопрос:

Установить предварительный диагноз у ребенка. Какие симптомы являются патогномоничными для данной патологии?

8. На консультацию обратилась супружеская пара с целью прогноза потомства. Семья планирует деторождение.

При сборе анамнеза установлено, что супруги имеют одного ребенка, у которого был диагностирован синдром Марфана. Также синдромом Марфана страдает супруг пациентки и его мать.

Задание:

Провести медико-генетическое консультирование семьи. Оценить риск развития синдрома Марфана у последующих детей в данной супружеской паре

9. Вас вызвали на срочную консультацию в инфекционное отделение городской больницы. Пациентка – беременная женщина. Срок беременности - 18,5 недель. Диагноз: ВИЧ, острый токсоплазмоз.

По результатам скрининга 1-го триместра у пациентки был установлен высокий риск хромосомной патологии у плода (наличие УЗ-маркера – расширение толщины воротникового пространства, наличие биохимических маркеров – значительное снижение уровня РАРР-А на фоне повышенного уровня бета-ХГЧ). Залание:

Составьте план индивидуального обследования пациентки

10. Вас вызвали на консультацию в отделение патологии новорожденных детской больницы.

Жалоба лечащего врача: наличие у ребенка множественных стигм дизэмбриогенеза, ВПС.

При сборе анамнеза установлено, что ребенок от 1-й беременности, 1-х родов. Воздействие экзогенных тератогенных факторов в период беременности мать ребенка отрицает.

Объективно у ребенка отмечаются множественные стигмы дизэмбриогенеза: квадратная несколько ассиметричная форма черепа. Гипертрихоз на лбу, рост волос на лбу по типу "завитка"; аномальная форма ушных раковин (вытянуты кверху и заострены, козелки несколько гипоплазированы, в области мочек отверстия (фистуы?)); первые пальцы на кистях особенно дистальные фалагни расширены; на стопах - на левой постаксиальная полидактилия, на правой - первый палец укорочен; нижние конечности визуально укорочены, косолапость легкой степени обеих стоп. По результатам ЭхоКГ у ребенка был диагностирован ВПС.

Задание:

Определить круг предполагаемых диагнозов и составить план обследования.

11. . Пациентка обратилась на консультацию к генетику с целью прогноза потомства. Срок беременности - 19,4 недели.

Известно, что по результатам скрининга на наследственную и врожденную патологию 1-го триместра (программа ASTRAIA) патологических отклонений выявлено не было.

Индивидуальный риск пациентки по хромосомной патологии у плода не повышен. На консультацию предоставлены результаты исследования сывороточных маркеров 2-го триместра. Отмечается значительное повышение уровня $A\Phi\Pi$ на фоне нормального уровня $X\Gamma\Psi$.

Вопрос:

Какой метод пренатальной диагностики целесообразно использовать для исключения заболевания?

- 12. Женщина с отягощённым анамнезом по тромбофилиям планирует беременность. Задание: какие молекулярно-генетические и биохимические тесты можно назначить для определения риска развития гестационнойтромбофилии?
- 13. Женщина с отягощённым семейным анамнезом планирует беременность. Задание: какие молекулярно-генетические и биохимические тесты можно назначить для опеределения риска развития гипертензии беременных
- 14. К вам для консультации пришла женщина с отягощённым семейным анамнезом по раку молочной железы. Какие молекулярно-генетические исследования можно назначить пациентке для определения риск развития у неё данной патологии?
- 15. У пациента методом ПЦР выявили ДНК вируса гепатита С в количестве 180 копий на мл. Задание: какими способами можно подтвердить или опровергнуть диагноз гепатита С у данного папиента?
- 16. К вам пришла женщина с отягощённым семейным анамнезом по раку шейки матки. Какие лабораторные исследования ей можно назначить для определения риска возникновения у неё данной патологии?
- 17. В ПЦР лаборатории внезапно во всех образцах детекирован положительный гепатит В. Задание: какое нежелательное событие произошло в лаборатории? Какие методы необходимо предпринять для его устранения?

3.Список теоретических вопросов:

- 1. Какой метод наиболее информативен для выявления наследственных нарушений аминокислотного обмена?
- 2. Чем отличается принципиально мейоз и митоз?
- 3. Как звучит основная догма молекулярной генетики?
- 4. По каким признакам классифицируют наследственную патологию?
- 5. Какая роль ДНК и РНК в хранении и передаче наследственной информации?
- 6. Назовите основные этапы синтеза белка в клетке.
- 7. Основные хромосомные болезни.
- 8. Назовите основные методы, применяемые в клинической генетике.
- 9. Основные итоги программы "Геном человека".
- 10. Что такое доминантные и рецессивные гены? Как реализуется доминантность и рецессивность на молекулярном уровне?
- 11.Взаимодействие генов. Что такое кодоминанность, эпистаз и полимерия.
- 12. Как происходит регуляция функционирования различных генов? Что такое эпигенетика?

- 13. Наследственность и изменчивость.
- 14. Какова роль различных клеточных структур в реализации наследственности?
- 15. Основные понятие генетики: ген, геном, гаплотип, генотип.
- 16. Расскажите о роли сателлитной ДНК в организации генома.
- 17. Понятие о моногенных наследственных болезнях. Наиболее часто встречающаяся моногенная наследственная патология.
- 18. Мультифакториальные (сложно наследуемые) заболевания: роль наследственных и приобретенных факторов в этиопатогенезе.
- 19. Методы выявления генетических вариантов, ассоциированных с мультифакториальными заболеваниями.
- 20. Анализ сцепления.
- 21. Что такое анализ ассоциаций генетических вариантов с мультифакториальными заболеваниями?
- 22. Муковисцидоз: социально значимое моногенное наследственное заболевание.
- 23. Фенилкетонурия как основное модельно заболевание группы наследственнх нарушений обмена.
- 24. Болезнь Дауна: наиболее часто встречающийся хромосомный синдром.
- 25. Основные хромосомные аутосомные синдромы.
- 26. Основные хромосомные гоносомные синдромы.
- 27. Какая роль хромосомной патологии в тератологии?
- 28. Геномный импритинг. Назовите примеры наследственной патологии.
- 29. Назовите основные методы лабораторной генетики.
- 30. ПЦР как базисный метод молекулярной генетики. Принципы и компоненты.
- 31. ПДРФ анализ.
- 32. Электрофорез в агарозном и полиакриламидном гелях.
- 33. ПЦР анализ в реальном времени.
- 34. Амплификационные методы молекулярной генетики.
- 35. Гибридизационные методы молекулярной генетики.
- 36. Назовите основные методы диагностики моногенных наследственных болезней.
- 37.ДНК-диагностика и оценка генетического риска.
- 38. Преимущества ПЦР диагностики инфекционной патологии.
- 39. Основные биохимические методы диагностики наследственных болезней.
- 40. Основные правила сбора, хранения и транспортировки биоматериала для ДНК диагностики.
- 41. Назовите основные методы выделения нуклеиновых кислот.
- 42. Отличия ПЦР диагностики ДНК- и РНК-содержащих вирусов.
- 43. Методы секвенирования.
- 44. Классическое секвенирование по Сэнгеру. Область применения и ограничения метода.
- 45. Массивное параллельное секвенирование нового поколения (NGS).
- 46. Понятие о персонифицированной медицине. Роль лабораторной генетики.
- 47. Персонифицированная медицина широко распространенные заболевания.
- 48. Мутация, полиморфизм или генетический вариант?
- 49. Генетические варианты, ассоциированные с предрасположенностью к тромбофилиям.
- 50. Генетические варианты, ассоциированные с предрасположенностью к гипертонической болезни.
- 51. Онкогенетика и персонифицированная медицина.