Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

Уникальный программный ключ; 088d9d84706d89073c4a3aa167

ФИО: Раджабов Агамагомед Курбанович

Должность: И.о. директора института садоводства и ландшафтной архитектуры

Дата подписания: 7.07.2023 11:51:25 министерство сельского хозяйства российской федерации

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования 2db «РОССИЙСКИЙ ГОСУДА РСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ—
МСХА имени К.А. ТИМИРЯЗЕВА»

(ФГБОУ ВО РГАУ - МСХА имени К.А. Тимирязева)

Институт садоводства и ландшафтной архитектуры Кафедра ботаники, селекции и семеноводства садовых растений

УТВЕРЖДАЮ: "УТВЕРЖДАЮ: И.о. директора института садоводства и ландшафтной архитектуры А.К.Раджабов "23" августа 2021 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б1.В.06.09 Основы ДНК-технологий в селекции

для подготовки бакалавров

ΦΓΟС ΒΟ

Направление: 35.03.05 «Садоводство»

Направленность: «Селекция, генетика и биотехнология садовых культур»

Курс 4 Семестр 8

Форма обучения очная

Год начала подготовки 2021

Москва, 2021

Разработчик (и): С.Г. Монахос, д.сх.н., доцент
А.В. Вишнякова, к.сх.н
Рецензент: Монахос Г.Ф., к.сх.н., ст.н.с. (ФИО, ученая степень, ученое звание) (подпись) (подпись) (30» июня 2021г.
Программа составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВО, профессионального стандарта и учебного плана по направлению подготовки 35.03.05 «Садоводство».
Программа обсуждена на заседании кафедры ботаники, селекции и семеновод ства садовых растений, протокол № 16 от «30» июня 2021 г.
Зав. кафедрой С.Г. Монахос, д.сх.н., доцент (подпись) (подпись) (мио, ученая степень, ученое звание) (подпись) (мона 2021г.
Согласовано:
Председатель учебно-методической комиссии института садоводства и ландшафтной архитектуры Самощенков Е.Г., к.сх.н. ПРОТОКОЛ № И (ФИО, ученая степень, ученое звание) (подпись) «23» августа 2021 г.
Заведующий выпускающей кафедры ботаники, селекции и семеноводства садовых растений, С.Г. Монахос, д.сх.н., доцент
Заведующий отделом комплектования ЦНБ У Едильска В.В. (подпись)

СОДЕРЖАНИЕ

АННОТАЦИЯ	4
1. ЦЕЛЬ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ	4
2. МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В УЧЕБНОМ ПРОЦЕССЕ	4
3. ПЕРЕЧЕНЬ ПЛАНИРУЕМЫХ РЕЗУЛЬТАТОВ ОБУЧЕНИЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ, СООТНЕСЕ С ПЛАНИРУЕМЫМИ РЕЗУЛЬТАТАМИ ОСВОЕНИЯ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ	
4. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ	7
4.1 РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ТРУДОЁМКОСТИ ДИСЦИПЛИНЫ ПО ВИДАМ РАБОТ	7 7
5. ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ	13
6. ТЕКУЩИЙ КОНТРОЛЬ УСПЕВАЕМОСТИ И ПРОМЕЖУТОЧНАЯ АТТЕСТАЦИЯ ПО ИТОІ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ	`AM 14
6.1. ТИПОВЫЕ КОНТРОЛЬНЫЕ ЗАДАНИЯ ИЛИ ИНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ОЦЕНКИ ЗНАНИЙ, УМЕ НАВЫКОВ И (ИЛИ) ОПЫТА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ	14 17
7. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ	20
7.1 ОСНОВНАЯ ЛИТЕРАТУРА7.2 ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА	
8. ПЕРЕЧЕНЬ РЕСУРСОВ ИНФОРМАЦИОННО-ТЕЛЕКОММУНИКАЦИОННОЙ СЕТИ «ИНТЕРНЕТ», НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)	21
9. ОПИСАНИЕ МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ БАЗЫ, НЕОБХОДИМОЙ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЈ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОГО ПРОЦЕССА ПО ДИСЦИПЛИНЕ (МОДУЛЮ)	
10. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ОБУЧАЮЩИМСЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЬ	I . 22
Виды и формы отработки пропущенных занятий	22
12. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРЕПОДАВАТЕЛЯМ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ОБУЧЕНЬ ЛИСПИПЛИНЕ	

Аннотация

Цель освоения дисциплины: освоение на практике и ознакомление студентов с современными методами молекулярно-генетического анализа, типами маркерных систем, маркер-опосредованного отбора в практической селекции растений, основами создания картирующих популяций, разработки генетических карт, локализации на картах генов целевых признаков, в том числе локусов количественных признаков (QTL) и их использования в практической селекции.

Место дисциплины в учебном плане: Обязательная дисциплина вариативной части, дисциплина осваивается в 8 семестре.

Требования к результатам освоения дисциплины: в результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции: **ПКос-2.**

Краткое содержание дисциплины: Генетическое сцепление и картирование у эукариот; Маркер-опосредованный отбор; Системы молекулярного маркирования; Рестриктный анализ; ПЦР-анализ, Real time-ПЦР, Цифровая ПЦР; Основы генетического картирования; Основы QTL-катирования; Создание картирующих популяций; Генотипирование/Фенотипирование; Программное обеспечение.

Общая трудоемкость дисциплины/в т.ч. практическая подготовка: 72/2 (часы/зач. ед.), 4 часа

Промежуточный контроль: зачет.

1. Цель освоения дисциплины

Целью освоения дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» является освоение на практике и ознакомление студентов с современными методами молекулярно-генетического анализа, типами маркерных систем, маркеропосредованного отбора в практической селекции растений, основами создания картирующих популяций, разработки генетических карт, локализации на картах генов целевых признаков, в том числе локусов количественных признаков (QTL) и их использования в практической селекции.

Задачи курса

- теоретическое изучение основ молекулярной генетики;
- практическое знакомство с основами современных методов молекулярной селекции;

2. Место дисциплины в учебном процессе

Дисциплина «Основы ДНК-технологий в селекции» включена в часть формируемую участниками образовательных отношений (Б1.В.06.09) учебного плана. Реализация в дисциплине «Основы ДНК-технологий в селекции» требований ФГОС ВО, ОПОП ВО и Учебного плана по направлению 35.03.05 «Садоводство» для подготовки бакалавров по направленности «Селекция, генетика и биотехнология садовых культур».

Предшествующими курсами, на которых непосредственно базируется дисциплина «Основы ДНК-технологий в селекции», являются «Ботаника», «Генетика», «Основы молекулярной генетики и цитогенетики», «Селекция и семеноводство садовых культур».

Дисциплина «Основы ДНК-технологий в селекции» является основополагающей для изучения следующих дисциплин: «Селекция декоративных культур», «Семеноводство и семеноведение», «Селекция на устойчивость и качество».

Особенностью дисциплины является представление основ маркеропосредованного отбора (MAS) в непосредственной привязке к практическим методам селекции растений.

Рабочая программа дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» для инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья разрабатывается индивидуально с учетом особенностей психофизического развития, индивидуальных возможностей и состояния здоровья таких обучающихся.

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

Образовательные результаты освоения дисциплины обучающимся, представлены в таблице 1.

Таблица 1 **Требования к результатам освоения учебной дисциплины**

No	Код	Содержание	Индикаторы компе-	В результате изучени	я учебной дисциплины об	учающиеся должны:
п/п	компе- тенции	компетенции (или её части)	тенций	знать	уметь	владеть
1.	ПКос-2	Способен осуществлять	ПКос-2.1 Использует	основы ДНК-технологий	применять знания об ос-	навыками проведения
		оценку качества продукции	знания о требовани-	в селекции растений	новах ДНК-технологий в	молекулярно-
		садоводства и определять	ях к качеству про-		селекции растений	генетического анализа
		способы ее использования	дукции садоводства.			
			ПКос-2.2 Обеспечи-	основы генетического	применять генетический	навыками проведения
			вает общий контроль	картирования	анализ при решении се-	генетического анализа
			реализации техноло-		лекционных задач, пла-	и решения селекцион-
			гического процесса		нировании селекцион-	ных задач
			производства про-		ных экспериментов и	
			дукции садоводства		выполнении практиче-	
			в соответствии с ре-		ских и лабораторных	
			гламентирующей		работ	
			документацией.			
			ПКос-2.3 Владеет	молекулярно-	анализировать нуклео-	базовыми методами
			стандартными мето-	генетические методы	тидную последователь-	молекулярно-
			дами определения	анализа растительных	ность генов	генетического анализа,
			качества посевного и	образцов		ПЦР, электрофорез,
			посадочного матери-			окрашивание и визуа-
			ала			лизация ДНК
			ПКос-2.4 Владеет	Основы молекулярно-	использовать программ-	основами современных
			визуальными и ин-	генетического анализа	ное обеспечение для	методов селекции, ге-
			струментальными		анализа нуклеотидных	нетики
			методами оценки		последовательностей	
			качества продукции		молекулы ДНК	
			садоводства.			

4. Структура и содержание дисциплины

4.1 Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ по семестрам

Общая трудоёмкость дисциплины составляет 2 зач.ед. (72 часа), их распределение по видам работ семестрам представлено в таблице 2.

Таблица 2 Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ по семестрам

Вид учебной работы	Трудоёмкость
	Час. всего/ в том числе практическая подготовка
Общая трудоёмкость дисциплины по учебному плану	72
1. Контактная работа:	
Аудиторная работа	48,25
в том числе:	
лекции (Л)	12
практические занятия (ПЗ)/семинары (С)	12
лабораторные работы (ЛР)	24/4
курсовая работа (проект) (КР/КП) (консультация, защи-	-
ma)	
консультация перед экзаменом	-
контактная работа на промежуточном контроле (КРА)	0,25
2. Самостоятельная работа (СРС)	23,75
реферат/эссе (подготовка)	-
курсовая работа/проект (КР/КП) (подготовка)	-
расчётно-графическая работа (РГР) (подготовка)	-
контрольная работа	-
самостоятельное изучение разделов, самоподготовка	14,75
Подготовка к экзамену (контроль)	9
Вид промежуточного контроля:	зачет

4.2 Содержание дисциплины

Таблица 3 **Тематический план учебной дисциплины**

		Аудиторная работа				
Наименование разделов и тем дисциплин (укрупнённо)	Всего	Л	ПЗ/С всего/ в том числе практиче ская подготов ка	ЛР всего/ в том числе практиче ская подготов ка	ПКР всего/ в том числе практиче ская подготов ка	Внеаудито рная работа СР
Раздел 1 Основы ДНК-технологий	14	2	-	8/4	-	4
Тема 1 Выделение ДНК	3	2	-	2/1	-	1
Тема 2 Рестриктный анализ	3	-	-	2/1	-	1
Тема 3 ПЦР-анализ	5	-	-	2/1	-	1
Тема 4 Разделение ДНК-фрагментов,	3	-	-	2/1	-	1
окрашивание и визуализация ДНК						
Раздел 2 Системы ДНК-маркирования	19	4	4	6	-	5
Тема 5 RAPD- и AFLP-технологии	5	2	-	2	-	1
Тема 6 SSR- и STS-технологии	3	_	_	2	-	1
Тема 7 SCAR- и CAPS-технологии	3	-	-	2	-	1

		A	удиторн	ая рабо	га	
Наименование разделов и тем дисциплин (укрупнённо)	Всего	Л	ПЗ/С всего/ в том числе практиче ская подготов ка	ЛР всего/ в том числе практиче ская подготов ка	ПКР всего/ в том числе практиче ская подготов ка	Внеаудито рная работа СР
Тема 8 SNP-технология	3	-	2	-	-	1
Тема 9 Real time-ПЦР	5	2	2	-	-	1
Раздел 3 Основы генетического кар-	19	4	6	6	-	3
тирования						
Тема 10 Генетическое сцепление и кар-	7	2	2	2	-	1
тирование						
Тема 11 Создание картирующих популя-	7	2	2	2	-	1
ций						
Тема 12 Генотипирова-	5	-	2	2	-	1
ние/Фенотипирование						
Раздел 4. Маркер-опосредованный от-	10,75	2	2	4	-	2,75
бор						
Тема 13 Локализация целевых генов на	3	2	-	2	-	1
генетической карте						
Тема 14 Основы QTL-картирования	5	-	-	2	-	1
Тема 15 Программное обеспечение в ге-	2,75	-	2	-	-	0,75
нетическом картировании						
Контактная работа на промежуточном	0,25	_	-		0,25	_
контроле (КРА)						
Подготовка к зачету	9	-	-	-	-	9
Итого по дисциплине	72	12	12	24	0,25	23,75

Раздел 1 Основы ДНК-технологий

Тема 1 Выделение ДНК

Выделение, очистка и определение количества ДНК, Спектрофотометрический способ определения концентрации и чистоты ДНК

Тема 2 Рестриктный анализ

Рестрикция ДНК, ферменты-рестриктазы, принцип рестриктного анализа

Тема 3 ПЦР-анализ

Принцип полимеразной цепной реакции, Полимеразная цепная реакция, праймеры, ДНК-полимераза, термоциклер, качество ДНК, выход и специфичность амплификации, контаминация

Тема 4 Разделение ДНК-фрагментов, окрашивание и визуализация ДНК

Принцип разделения ДНК-фрагментов электрофорезом в агарозном и полиакриламидном геле; Окрашивание ДНК флуоресцентным красителем

Раздел 2 Системы ДНК-маркирования

Tema 5 RAPD- и AFLP-технологии

Гены и маркеры, возможности молекулярных маркеров, типы молекулярных маркеров AFLPs, RAPDs, преимущества и недостатки

Tema 6 SSR- и STS-технологии

Типы молекулярных маркеров STSs, SSRs, преимущества и недостатки

Tema 7 SCAR- и CAPS-технологии

Типы молекулярных маркеров SCARs и CAPSs, преимущества и недостатки

Тема 8 SNP-технология

Типы молекулярных маркеров SNPs, преимущества и недостатки

Тема 9 Real time-ПЦР

Принцип и технология Real time-ПЦР, Возможности и преимущества Real time-ПЦР; Зонды; Количественная Real time-ПЦР, Real time-ПЦР с обратной транскрипцией

Раздел 3 Основы генетического картирования

Тема 10 Генетическое сцепление и картирование

Основы генетического сцепления и генетического картирования; Анализ генетического сцепления и построение генетических карт; Генетическое расстояние; Генетическая карта; Применение генетических карт

Тема 11 Создание картирующих популяций

Типы картирующих популяций; Популяция линий удвоенных гаплоидов (DH); Популяция рекомбинантных инбредных линий (RIL); Расщепляющиеся популяции BC1, BC1F2; Близко-изогенные линии (NIL)

Тема 12 Генотипирование/Фенотипирование

Генетическая информация; Генотип vs. фенотип; Кроссинговер, Рекомбинация, Частота рекомбинации, определение частоты рекомбинации

Раздел 4. Маркер-опосредованный отбор

Тема 13 Локализация целевых генов на генетической карте

Сцепление; Нарушение сцепления; Картирующие функции; Картирование генетических маркеров: определение частоты рекомбинации, оценка максимального правдоподобия сцепления (частоты рекомбинации); Оценка сцепления: LOD значения; Разработка и визуализация генетической карты

Тема 14 Основы QTL-картирования

Основы картирования растительных геномов

Типы и размеры геномов; Содержание ядерной ДНК в геномах растений; Геномное или хромосомное картирование; Генетическая карта, Физическая карта; Генетическое картирование в эру классической генетики; Практическое применение генетического картирования, Маркер-опосредованный отбор, Мар-based клонирование генов и QTL, Установление филогенетических связей и эволюционного развития; Роль генетического картирования

Тема 15 Программное обеспечение в генетическом картировании

Построение генетических карт; программное обеспечение для генетического картирования; Создание групп сцепления; Идентификация групп сцепления; Упорядочивание маркеров в пределах группы сцепления; Ошибки при генетическом картировании и их влияние на качество генетических карт; Отклоняющиеся расщепления в генетическом картировании

4.3 Лекции/лабораторные/практические/ занятия

Таблица 4 Содержание лекций/лабораторного практикума/практических занятий занятий и контрольные мероприятия

Формируемые Кол-во Название № и название лекций/ компетенции Часов/ Вид № из них раздела, телабораторных/ практических/ контрольного п/п практичесеминарских занятий мероприятия МЫ ская подготовка 1. ПКос-2 Контрольная 10/4 Раздел 1 Основы ДНК-технологий работа 1 на занятии №6 Тема 1. Лекция №1 Основы ДНК-ПКос-2 устный опрос 2 Выделение технологий ДНК Лабораторная работа №1 ПКос-2 2/1 Выделение ДНК Лабораторная работа №2 Ре-Тема 2. ПКос-2 устный опрос 2/1 Рестриктный стриктный анализ анализ ПКос-2 2/1 Лабораторная работа № 3. Тема 3. устный опрос ПЦР-анализ ПЦР-анализ ПКос-2 2/1 **Тема 4.** Разделение Лабораторная работа №4 ДНК-Разделение ДНКфрагментов, устный опрос фрагментов, окрашивание и окрашивавизуализация ДНК ние и визуализация ДНК 2. ПКос-2 14 устный опрос Раздел 2. Системы ДНК-маркирования ПКос-2 2 Лекция №2 Системы ДНКустный опрос Тема 5 маркирования

№ п/п	Название раздела, те- мы	№ и название лекций/ лабораторных/ практических/ семинарских занятий	Формируемые компетенции	Вид контрольного мероприятия	Кол-во Часов/ из них практиче- ская под- готовка
	RAPD- и AFLP- технологии	Лабораторная работа № 5. RAPD- и AFLP-технологии	ПКос-2	устный опрос	2
	Tema 6 SSR- и STS- технологии	Лабораторная работа № 6. SSR- и STS-технологии	ПКос-2	устный опрос	2
	Тема 7 SCAR- и CAPS- технологии	Лабораторная работа №7 SCAR- и CAPS-технологии	ПКос-2	устный опрос	2
	Тема 8 SNP- технология	Практическое занятие №8 SNP-технология	ПКос-2	устный опрос	2
	Тема 9 Real	Лекция №3 Real time-ПЦР	ПКос-2	устный опрос	2
	time-ПЦР	Практическое занятие № 9. Real time-ПЦР.	ПКос-2	устный опрос	2
3.	Раздел 3. Осн вания	овы генетического картиро-	ПКос-2	Контрольная работа 3 на занятии №13	16
	Тема 10 Ге-	Лекция №4 Генетическое сцепление и картирование	ПКос-2	устный опрос	2
	нетическое сцепление и картирова-	Лабораторная работа № 10. Генетическое сцепление и картирование.	ПКос-2	устный опрос	2
	ние	Практическое занятие № 11. Генетическое сцепление и картирование.	ПКос-2	устный опрос	2
	Тема 11 Со-	Лекция №5 Создание карти- рующих популяций	ПКос-2	устный опрос	2
	здание кар- тирующих популяций	Лабораторная работа № 12. Практическое занятие № 13 Создание картирующих популяций.	ПКос-2	устный опрос	4
	Тема 12 Генотипирование/Фенотип	Лабораторная работа №14 Генотипирова- ние/Фенотипирование	ПКос-2	устный опрос	2
	ирование	Практическое занятие № 15 Генотипирова- ние/Фенотипирование.	ПКос-2	устный опрос	2
4.	Раздел 4. Мар	окер-опосредованный отбор	ПКос-2	устный опрос	8
	Тема 13 Ло- кализация	Лекция №6 Маркер- опосредованный отбор	ПКос-2	устный опрос	2
	целевых генов на генетической карте	Лабораторная работа № 16 Локализация целевых генов на генетической карте	ПКос-2	устный опрос	2
	Тема 14 Ос- новы QTL-	Лабораторная работа № 17 Основы QTL-картирования	ПКос-2	устный опрос	2

№ п/п	Название раздела, те- мы	№ и название лекций/ лабораторных/ практических/ семинарских занятий	Формируемые компетенции	Вид контрольного мероприятия	Кол-во Часов/ из них практиче- ская под- готовка
	картирова-				
	ния				
	Тема 15		ПКос-2		2
	Программ-				
	ное обеспе-	Практическое занятие № 18			
	чение в ге-	Программное обеспечение в		устный опрос	
	нетическом	генетическом картировании			
	картирова-				
	нии				

Таблица 5

Перечень вопросов для самостоятельного изучения дисциплины

№	№ раздела и те-	Перечень рассматриваемых вопросов для
п/п	МЫ	самостоятельного изучения
	Раздел 1. Основы,	ДНК-технологий
1.	Тема 1. Выделение ДНК	Спектрофотометрический способ определения концентрации и чистоты ДНК
2.	Тема 2. Рестриктный анализ	Рестрикция ДНК, ферменты-рестриктазы, принцип рестриктного анализа
3.	Тема 3. ПЦР- анализ	Полимеразная цепная реакция, выход и специфичность амплификации, контаминация
4.	Тема 4. Разделение ДНКфрагментов, окрашивание и визуализация ДНК	Окрашивание ДНК флуоресцентным красителем
	Раздел 2. Системы	ДНК-маркирования
5.	Tema 5 RAPD- и AFLP-технологии	Типы молекулярных маркеров AFLPs, RAPDs, пре- имущества и недостатки
6.	Tema 6 SSR- и STS-технологии	Типы молекулярных маркеров STSs, SSRs, преимущества и недостатк
7.	Tema 7 SCAR- и CAPS-технологии	Типы молекулярных маркеров SCARs и CAPSs, пре- имущества и недостатки
8.	Тема 8 SNP- технология	Типы молекулярных маркеров SNPs, преимущества и недостатки
9.	Тема 9 Real time- ПЦР	Количественная Real time-ПЦР, Real time-ПЦР с обратной транскрипцией

No	№ раздела и те-	Перечень рассматриваемых вопросов для
п/п	мы	самостоятельного изучения
11/11		тенетического картирования
10.	Тема 10 Генети- ческое сцепление и картирование	Генетическое расстояние; Генетическая карта; Применение генетических карт
11.	Тема 11 Создание картирующих по-пуляций	Расщепляющиеся популяции F2, расщепляющиеся популяции BC1, BC1F2; Близко-изогенные линии (NIL)
12.	Тема 12 Геноти- пирова- ние/Фенотипиров ание	Частота рекомбинации, определение частоты рекомбинации
	Раздел 4. Маркер-	опосредованный отбор
13.	Тема 13 Локали- зация целевых ге- нов на генетиче- ской карте	Оценка сцепления: LOD значения; Разработка и визуализация генетической карты
14.	Тема 14 Основы QTL- картирования	Практическое применение генетического картирования, Маркер-опосредованный отбор, Мар-based клонирование генов и QTL, Установление филогенетических связей и эволюционного развития; Роль генетического картирования
15.	Тема 15 Программное обеспечение в генетическом картировании	Ошибки при генетическом картировании и их влияние на качество генетических карт; Отклоняющиеся расщепления в генетическом картировании

5. Образовательные технологии

Таблица 6

Применение активных и интерактивных образовательных технологий

№ п/п	Тема и форма занятия		Наименование используемых активных и интерактивных образовательных технологий
1.	Тема 1. Выделение ДНК	Л	Интерактивная форма: мастер- класс
2.	Тема 2. Рестриктный анализ	Л	Интерактивная форма: мастер-класс
3.	Тема 3 ПЦР-анализ	Л	Активная неимитационная форма: проблемная лекция
4.	Тема 4. Разделение ДНК- фрагментов, окрашивание и визуа-	ПЗ	Интерактивная форма: мастер- класс

			Наименование используемых ак-
№	Тема и форма занятия	тивных и интерактивных образо-	
п/п	теми и форми запитии	вательных технологий	
	лизация ДНК		Datembria Teanonom
5.	Tema 5. RAPD- и AFLP-технологии	Л	A CTUDING HAMMITOHINAHING
٦.	Tema J. KAI D- и AI LI - I exhoлогии	71	Активная неимитационная
		ПО	форма: проблемная лекция
6.	Тема 6. SSR- и STS-технологии	П3	Интерактивная форма: мастер-
			класс
7.	Тема 7. SCAR- и CAPS-технологии	Л	Активная неимитационная
	Toma / Bornt in orn & Termonorium		форма: проблемная лекция
8.	Тема 8. SNP-технология		Круглый стол
9.	Тема 9. Real time-ПЦР	С	Круглый стол
10.	Тема 10. Генетическое сцепление и	ПЗ	Интерактивная форма: мастер-
			класс
11	картирование	п	A
11.	Тема 11. Создание картирующих	Л	Активная неимитационная
	популяций		форма: проблемная лекция
12.	Тема 12. Генотипирова-	С	Круглый стол
	•		
1.2	ние/Фенотипирование		TC V
13.	Тема 13. Локализация целевых ге-	С	Круглый стол
	нов на генетической карте		
14.	Тема 14. Основы QTL-	П3	Интерактивная форма: мастер-
	картирования		класс
15.	Тема 15 Программное обеспечение	Л	Активная неимитационная
	в генетическом картировании		форма: проблемная лекция

6. Текущий контроль успеваемости и промежуточная аттестация по итогам освоения дисциплины

6.1. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений и навыков и (или) опыта деятельности

Задания для контрольных работ

Вопросы контрольной работы $N \hspace{-0.1em} \underline{\hspace{0.1em}} 1$

Вариант 1

- 1. Выделение, очистка и определение количества ДНК
- 2. Спектрофотометрический способ определения концентрации и чистоты ДНК
- 3. Принцип полимеразной цепной реакции
- 4. Полимеразная цепная реакция, праймеры

Вариант 2

- 1. Рестрикция ДНК, ферменты-рестриктазы
- 2. Принцип рестриктного анализа

- 3. Полимеразная цепная реакция, ДНК-полимераза
- 4. Полимеразная цепная реакция, термоциклическая реакция

Вариант 3

- 1. Полимеразная цепная реакция, качество ДНК
- 2. Полимеразная цепная реакция, выход и специфичность амплифика-
- 3. Окрашивание ДНК флуоресцентным красителем
- 4. Возможности молекулярных маркеров и маркер-опосредованного отбора

Вариант 4

- 1. Полимеразная цепная реакция, контаминация
- 2. Принцип разделения ДНК-фрагментов электрофорезом в агарозном и полиакриламидном геле
- 3. Типы молекулярных маркеров AFLPs, RAPDs, преимущества и недостатки
- 4. Типы молекулярных маркеров STSs, SSRs, преимущества и недостатки

Вопросы контрольной работы №2

Вариант 1

- 1. Типы молекулярных маркеров SNPs, преимущества и недостатки
- 2. Анализ генетического сцепления и построение генетических карт
- 3. Типы картирующих популяций
- 4. Популяция линий удвоенных гаплоидов (DH)

Вариант 2

- 1. Принцип и технология Real time-ПЦР
- 2. Генетическая карта
- 3. Частота рекомбинации, определение частоты рекомбинации
- 4. Картирующие функции

Вариант 3

- 1. Генетическая карта, Физическая карта
- 2. Маркер-опосредованный отбор
- 3. Программное обеспечение для генетического картирования
- 4. Ошибки при генетическом картировании и их влияние на качество генетических карт

Вариант 4

- 1. Содержание ядерной ДНК в геномах растений
- 2. Map-based клонирование генов и QTL

- 3. Упорядочивание маркеров в пределах группы сцепления;
- 4. Отклоняющиеся расщепления в генетическом картировании

Примерный перечень вопросов для устного опроса:

- 1. Map-based клонирование генов и QTL
- 2. Real time-ПЦР с обратной транскрипцией
- 3. Анализ генетического сцепления и построение генетических карт
- 4. Близко-изогенные линии (NIL)
- 5. Возможности и преимущества Real time-ПЦР
- 6. Возможности молекулярных маркеров и маркер-опосредованного отбора
- 7. Выделение, очистка и определение количества ДНК
- 8. Генетическая карта
- 9. Генетическая карта, Физическая карта
- 10. Генетическое расстояние
- 11. Картирование генетических маркеров: определение частоты рекомбина-
- 12. Картирование генетических маркеров: оценка максимального правдоподобия сцепления
- 13. Картирующие функции
- 14. Количественная Real time-ПЦР
- 15. Кроссинговер, Рекомбинация
- 16. Маркер-опосредованный отбор
- 17. Окрашивание ДНК флуоресцентным красителем
- 18.Отклоняющиеся расщепления в генетическом картировании
- 19. Оценка сцепления: LOD значения
- 20.Ошибки при генетическом картировании и их влияние на качество генетических карт
- 21.Полимеразная цепная реакция, выход и специфичность амплификации
- 22.Полимеразная цепная реакция, ДНК-полимераза
- 23.Полимеразная цепная реакция, качество ДНК
- 24.Полимеразная цепная реакция, контаминация
- 25.Полимеразная цепная реакция, праймеры
- 26.Полимеразная цепная реакция, термоциклическая реакция
- 27.Популяция линий удвоенных гаплоидов (DH)
- 28.Популяция рекомбинантных инбредных линий (RIL)
- 29. Построение генетических карт
- 30. Практическое применение генетического картирования,
- 31.Применение генетических карт
- 32. Принцип и технология Real time-ПЦР
- 33. Принцип полимеразной цепной реакции
- 34.Принцип разделения ДНК-фрагментов электрофорезом в агарозном и полиакриламидном геле
- 35. Принцип рестриктного анализа
- 36.Программное обеспечение для генетического картирования
- 37. Разработка и визуализация генетической карты

- 38. Расщепляющиеся популяции F2, расщепляющиеся популяции BC1
- 39. Рестрикция ДНК, ферменты-рестриктазы
- 40. Роль генетического картирования
- 41. Содержание ядерной ДНК в геномах растений
- 42. Создание групп сцепления, Идентификация групп сцепления
- 43.Спектрофотометрический способ определения концентрации и чистоты ДНК
- 44. Типы и размеры геномов
- 45.Типы картирующих популяций
- 46.Типы молекулярных маркеров AFLPs, RAPDs, преимущества и недостатки
- 47. Типы молекулярных маркеров SCARs и CAPSs, преимущества и недостатки
- 48. Типы молекулярных маркеров SNPs, преимущества и недостатки
- 49. Типы молекулярных маркеров STSs, SSRs, преимущества и недостатки
- 50. Упорядочивание маркеров в пределах группы сцепления;
- 51. Установление филогенетических связей и эволюционного развития
- 52. Частота рекомбинации, определение частоты рекомбинации

Примерный перечень вопросов к зачету по дисциплине

- 1. Выделение, очистка и определение количества ДНК
- 2. Спектрофотометрический способ определения концентрации и чистоты ДНК
- 3. Рестрикция ДНК, ферменты-рестриктазы
- 4. Принцип рестриктного анализа
- 5. Принцип полимеразной цепной реакции
- 6. Полимеразная цепная реакция, праймеры
- 7. Полимеразная цепная реакция, ДНК-полимераза
- 8. Полимеразная цепная реакция, термоциклическая реакция
- 9. Полимеразная цепная реакция, качество ДНК
- 10. Полимеразная цепная реакция, выход и специфичность амплификации
- 11. Полимеразная цепная реакция, контаминация
- 12. Принцип разделения ДНК-фрагментов электрофорезом в агарозном и полиакриламидном геле
- 13. Окрашивание ДНК флуоресцентным красителем
- 14. Возможности молекулярных маркеров и маркер-опосредованного отбора
- 15. Типы молекулярных маркеров AFLPs, RAPDs, преимущества и недостатки
- 16. Типы молекулярных маркеров STSs, SSRs, преимущества и недостатки
- 17. Типы молекулярных маркеров SCARs и CAPSs, преимущества и недостатки
- 18. Типы молекулярных маркеров SNPs, преимущества и недостатки
- 19. Принцип и технология Real time-ПЦР
- 20. Возможности и преимущества Real time-ПЦР

- 21. Количественная Real time-ПЦР
- 22. Real time-ПЦР с обратной транскрипцией
- 23. Анализ генетического сцепления и построение генетических карт
- 24. Генетическое расстояние
- 25. Генетическая карта
- 26. Применение генетических карт
- 27. Типы картирующих популяций
- 28. Популяция линий удвоенных гаплоидов (DH)
- 29. Популяция рекомбинантных инбредных линий (RIL)
- 30. Расщепляющиеся популяции F2, расщепляющиеся популяции BC1
- 31. Близко-изогенные линии (NIL)
- 32. Кроссинговер, Рекомбинация
- 33. Частота рекомбинации, определение частоты рекомбинации
- 34. Картирующие функции
- 35. Картирование генетических маркеров: определение частоты рекомбинации
- 36. Картирование генетических маркеров: оценка максимального правдоподобия сцепления
- 37. Оценка сцепления: LOD значения
- 38. Разработка и визуализация генетической карты

39.

- 40. Типы и размеры геномов
- 41. Содержание ядерной ДНК в геномах растений
- 42. Генетическая карта, Физическая карта
- 43. Практическое применение генетического картирования,
- 44. Маркер-опосредованный отбор
- 45. Map-based клонирование генов и QTL
- 46. Установление филогенетических связей и эволюционного развития
- 47. Роль генетического картирования
- 48. Построение генетических карт
- 49. Программное обеспечение для генетического картирования
- 50. Создание групп сцепления, Идентификация групп сцепления
- 51. Упорядочивание маркеров в пределах группы сцепления;
- 52. Ошибки при генетическом картировании и их влияние на качество генетических карт
- 53. Отклоняющиеся расщепления в генетическом картировании

6.2. Описание показателей и критериев контроля успеваемости, описание шкал оценивания

Балльно-рейтинговая система оценки - зачет

Объем рейтинга составляет: за текущий контроль - 30% от нормативного рейтинга дисциплины, за рубежный контроль - 30% от нормативного рейтинга дисциплины и за итоговый контроль - 40% от нормативного рейтинга дисциплины.

Текущий контроль осуществляется в течение семестра в форме устного опроса, выполнение реферата по заданной теме. Он позволяет оценить успехи в учебе на протяжении семестра.

Рубежный контроль проводится 3 раза в течение семестра в соответствии с рабочей учебной программой дисциплины с целью определения степени усвоения материала соответствующих разделов дисциплины. Вид рубежного контроля - контрольная работа.

Итоговый контроль - экзамен, принимаемый в традиционной форме.

Накопление рейтинга по дисциплине происходит в соответствии с формулой:

R дисц.= R тек.+R руб.+R итог., где

R дисц. – фактический рейтинг студента, полученный им по окончании изучения дисциплины,

R тек. – фактический рейтинг по текущему контролю, выполненному в течение периода обучения,

R руб. – фактический рейтинг по рубежному контролю, выполненному в течение периода обучения,

R итог. – фактический рейтинг итогового контроля (зачета/экзамена).

Система рейтинговой оценки

		<u>`</u>			
Оценочные средства	Баллы				
Устный опрос	0	2	4	5	
Реферат	0-4	5-6	7-8	9-10	
Контрольная работа	0-4	5-6	7-8	9-10	
Зачёт	0-8	9-13	14-17	18-20	
Оценка	Неуд.	Удовл.	Хорошо	Отлично	
Посещение лекций и практических занятий					
Посещаемость	≤85%	86-88%	89-91%	92-100%	
Баллы	0	10	20	30	

Посещаемость рассчитывается, как отношение числа пропущенных занятий к общему числу занятий.

Максимальное число баллов – 100

Для допуска к сдаче экзамена по дисциплине необходимо:

- фактический рейтинг семестрового контроля должен составлять более 50% от нормативного рейтинга семестрового контроля для дисциплины

(Rфакт.ceм > 50%Rнорм семестр), т.е. должен быть достигнут пороговый рейтинг;

- должен быть выполнен объем аудиторных занятий (включая посещение лекций), предусмотренный учебным планом.

Рейтинговый балл, выставляемый студенту

Рейтинговый балл Оценка по традиционной шкале (в % от макс. балла за дисциплину)

65,1 – 100 % Зачет

7. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины

7.1 Основная литература

- 1. Баженова, И. А. Основы молекулярной биологии. Теория и практика: учебное пособие для вузов / И. А. Баженова, Т. А. Кузнецова. 2-е изд., стер. Санкт-Петербург: Лань, 2021. 140 с. ISBN 978-5-8114-6787-7. Текст: электронный // Лань: электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/152444 (дата обращения: 26.10.2021). Режим доступа: для авториз. пользовате-пей
- 2. Инге-Вечтомов, С. Г.Генетика с основами селекции [Текст] : учебник для студентов ВУЗов / С. Г. Инге-Вечтомов. 2-е изд. Санкт-Петербург : Изд. Н-Л, 2010. 718 с.
- 3. Абдукаева, Н. С. Сборник задач по генетике и молекулярной биологии : учебное пособие / Н. С. Абдукаева, Н. С. Косенкова, Н. В. Васильева. Санкт-Петербург : СПбГПМУ, 2021. 52 с. ISBN 978-5-907321-95-3. Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/174367 (дата обращения: 26.10.2021). Режим доступа: для авториз. пользователей.

7.2 Дополнительная литература

- 1. Глазко, Валерий Иванович ДНК-технологии в генетике и селекции [Текст]: курс лекций / В. И. Глазко, Т. Т. Глазко; Всероссийский научно-исследовательский институт риса (Краснодар). Краснодар: ВНИИР, 2006. 399 с.
- 2. Пухальский, В. А. Введение в генетику [Текст] : краткий конспект лекций: Учебное пособие для студ. по агрон. спец. / В. А. Пухальский ; Международная ассоциация "Агрообразование". М. : КолосС, 2007. 224 с.
- 3. Глик, Бернард. Молекулярная биотехнология. Принципы и применение [Текст] : учебник / Б. Глик, Д. Пастернак ; ред. перевода Н. К. Янковский. М. : Мир, 2002. 589 с.

4. Жученко, А. А. Генетика [Текст] : учебное пособие для студ. вузов по агрон. спец.; Рекомендовано МСХ РФ / А. А. Жученко, Ю. Л. Гужов, В. А. Пухальский; Ред. А. А. Жученко. - М. : КолосС, 2006. - 480 с.

8. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения дисциплины (модуля)

- 1. Genetics Education Center http://www.kumc.edu
- 2.DNA Learning Center http://www.dnalc.org
- 3. Plant Breeding Training Network http://passel.unl.edu
- 4. Modern Genetics Online http://bcs.whfreeman.com
- 5.eXtension Plant Breeding and Genomics http://www.extension.org/plant_breeding_genomics
- 6.Gene School '99 http://library.thinkquest.org
- 7. Федеральное государственное бюджетное учреждение «Российская государственная библиотека» (ФГБУ «РГБ») http://www.rsl.ru
- 8. Государственное научное учреждение Центральная научная сельскохозяйственная библиотека Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ЦНСХБ Россельхозакадемии) http://www.cnshb.ru
- 9.The National Center for Biotechnology Information advances science and health by providing access to biomedical and genomic information http://www.ncbi.nlm.nih.gov/
- 10.Springer Science+Business Media http://www.springer.com
- 11.Researcher@ Форум Информационный центр http://www.researcherat.ru/
- 12. *Brassica* genomics and genetics Sharing information worldwide for: The Multinational *Brassica* Genome Project (MBGP)- http://www.brassica.info/

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

Лекционные аудитории, аудитории для проведения практических занятий оснащенные средствами мультимедиа, биотехнологическая лаборатория оснащенная приборами, инструментами и материалами для проведения лабораторных занятий.

Таблица 8 Сведения об обеспеченности специализированными аудиториями, кабинетами, лабораториями

Наименование специальных помещений (№ учебного корпуса, № аудитории)	Оснащенность специальных помещений
1	2
Учебный корпус №30, аудитории №206, 207,	Столы, стулья, маркерная доска
211 Практические занятия, групповые и инди-	
видуальные консультации, текущий контроль,	
промежуточная аттестация и самостоятельная	
работа студентов	

Лаборатория селекции, генетики и биотехно- логии овощных культур, лаборатория: про- ведение практических занятий	набор центрифуг, ДНК-амплификаторы, электрофоретическое оборудование для разделения фрагментов ДНК, лабораторный и стереомикроскопы (в т.ч. с флюоресценцией), спектрофотометры, ламинарные боксы для стерильной работы с культурой клеток и тканей, автоклав, шейкер-инкубатор, термоинкубаторы
Зал для самоподготовки: Центральная научная библиотека имени Н.И. Железнова. Компьютерный читальный зал (каб. № 144)	Компьютеры – 20 шт. Столы – 39 шт. Wi-fi
Общежитие. Комната для самоподготовки	Столы, стулья.

10. Методические рекомендации обучающимся по освоению дисциплины

Образовательный процесс по дисциплине организован в форме учебных занятий (контактная работа (аудиторной и внеаудиторной) обучающихся с преподавателем и самостоятельная работа обучающихся). Учебные занятия (в том числе по реализации практической подготовки) представлены следующими видами, включая учебные занятия, направленные на практическую подготовку обучающихся и проведение текущего контроля успеваемости:

лекции (занятия лекционного типа);

семинары, практические занятия, лабораторные работы (занятия семинарского типа);

групповые консультации;

самостоятельная работа обучающихся.

На учебных занятиях обучающиеся выполняют запланированные настоящей программой отдельные виды учебных работ, в том числе отдельных элементов работ, связанных с будущей профессиональной деятельностью.

Основной объем материала студенту необходимо освоить самостоятельно в соответствии с темами для самостоятельной подготовки из таблицы 5. Для получения практических навыков работы с молекулярными маркерами крайне рекомендуется посещать практические занятия по выделению ДНК, постановке ПЦР, активно участвовать в дискуссиях и обсуждениях посвященных работе с молекулярными маркерами. При возникновении вопросов — сразу уточнять непонятные моменты у преподавателя, т.к. работа с молекулярными маркерами имеет множество особенностей, которые могут повлиять на конечный результат.

Виды и формы отработки пропущенных занятий

Студент, пропустивший занятия обязан предоставить и защитить конспект по пропущенной теме.

12. Методические рекомендации преподавателям по организации обучения по дисциплине

Педагог, проводящий занятия должен обладать высокой квалификацией и опытом проведения молекулярно-генетических исследований. Необходимо

фикатор
иние до
боратог
с флюс
лами
50ты с
дией.

бираться в нюансах работы с молекулярными маркерами, чтобы при необходимости была возможность исправить ошибку студента и скорректировать используемые протоколы в зависимости от вида культуры и типа маркера. Для успешного освоения предмета необходимо периодически организовывать обсуждения и дискуссии по темам дисциплины.

Все практические работы носят строго профессиональный характер. Навыки, полученные при выполнении этих работ, пригодятся студенту на всех этапах обучения, при подготовке выпускной работы магистра и в профессиональной деятельности.

При преподавании курса необходимо ориентироваться на современные образовательные технологии путем использования группового способа обучения на семинарских и практических занятиях, разбора конкретных ситуаций и интерактивного обсуждения результатов исследовательских учебных работ. Реализация современного подхода должна обеспечиваться широким использованием активных интерактивных форм проведения занятий, посещение профильных научно-исследовательских учреждений и повысить интерес к изучению дисциплины. Задачей преподавателя является приведение максимального количества позитивных примеров учреждений и специалистов добившихся высоких результатов в своих отраслях биотехнологии, для стимулирования интереса студентов к углубленному изучению данных дисциплин.

(подпись)

(подпись)

Программу разработал (и):

Монахос С.Г., д.с.-х.н., доцент

Вишнякова А.В., к.с.-х.н.

23

РЕЦЕНЗИЯ

на рабочую программу дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» ОПОП ВО по направлению 35.03.05 "Садоводство", направленность «Селекция, генетика и биотехнология садовых культур» (квалификация выпускника – бакалавр)

Монахосом Григорием Федоровичем, генеральным директором Селекционной станции им. Н.Н.Тимофеева, кандидатом сельскохозяйственных наук, старшим научным сотрудником (далее по тексту рецензент), проведена рецензия рабочей программы дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» ОПОП ВО по направлению 35.03.05 - "Садоводство", направленность «Селекция, генетика и биотехнология садовых культур» (бакалавриат), разработанной в ФГБОУ ВО «Российский государственный аграрный университет — МСХА имени К.А. Тимирязева», на кафедре ботаники, селекции и семеноводства садовых растений (разработчики — Монахос Сократ Григорьевич, заведующий кафедрой ботаники, селекции и семеноводства садовых растений, доктор сельскохозяйственных наук, доцент, Вишнякова Анастасия Васильевна, доцент, к.с.-х.н.)

Рассмотрев представленные на рецензию материалы, рецензент пришел к следующим выводам:

- 1. Предъявленная рабочая программа дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» (далее по тексту Программа) <u>соответствует</u> требованиям ФГОС ВО по направлению 35.03.05 «Садоводство». Программа <u>содержит</u> все основные разделы, <u>соответствует</u> требованиям к нормативно-методическим документам.
- 2. Представленная в Программе *актуальность* учебной дисциплины в рамках реализации ОПОП ВО *не подлежит сомнению* дисциплина относится к части учебного цикла формируемой участниками образовательных отношений **Б1**.
- 3. Представленные в Программе *цели* дисциплины *соответствуют* требованиям ФГОС ВО направления 35.03.05 «Садоводство».
- 4. В соответствии с Программой за дисциплиной «Основы ДНК-технологий в селекции» закреплена 1 компетенция. Дисциплина «Основы ДНК-технологий в селекции» и представленная Программа способна реализовать их в объявленных требованиях. Результаты обучения, представленные в Программе в категориях знать, уметь, владеть соответствуют специфике и содержанию дисциплины и демонстрируют возможность получения заявленных результатов.
- 5. Общая трудоёмкость дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» составляет 2 зачётных единицы (72 часа/из них практическая подготовка 4 часа).
- 6. Информация о взаимосвязи изучаемых дисциплин и вопросам исключения дублирования в содержании дисциплин <u>соответствует</u> действительности. Дисциплина «Основы ДНК-технологий в селекции» взаимосвязана с другими дисциплинами ОПОП ВО и Учебного плана по направлению 35.03.05 «Садоводство»и возможность дублирования в содержании отсутствует.
- 7. Представленная Программа предполагает использование современных образовательных технологий, используемые при реализации различных видов учебной работы. Формы образовательных технологий <u>соответствуют</u> специфике дисциплины.
- 8. Программа дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» предполагает 15 занятий в интерактивной форме.
- 9. Виды, содержание и трудоёмкость самостоятельной работы студентов, представленные в Программе, $\underline{coomsemcmsyom}$ требованиям к подготовке выпускников, содержащимся во ФГОС ВО направления 35.03.05 «Садоводство».
- 10. Представленные и описанные в Программе формы *текущей* оценки знаний (опрос, как в форме обсуждения отдельных вопросов, так и выступления и участие в дискуссиях, диспутах, круглых столах, участие в тестировании), *соответствуют* специфике дисциплины и требованиям к выпускникам.

H)) я, гене-

стантруд-ЛИНЫ TBO". pa3-XA ИЙ И 3a

Форма промежуточного контроля знаний студентов, предусмотренная Программой, осуществляется в форме зачета, что соответствует статусу дисциплины, как дисциплины части учебного цикла формируемой участниками образовательных отношений – Б1 ФГОС ВО направления 35.03.05 - «Садоводство».

11. Формы оценки знаний, представленные в Программе, соответствуют специфике

дисциплины и требованиям к выпускникам.

12. Учебно-методическое обеспечение дисциплины представлено: основной литературой -3 источника (базовый учебник), дополнительной литературой -4 наименований, $\hat{\mathbf{H}}$ нтернет-ресурсы – 12 источников и *соответствует* требованиям ФГОС ВО направления 35.03.05 - «Садоводство».

13. Материально-техническое обеспечение дисциплины соответствует специфике дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» и обеспечивает использование совре-

менных образовательных, в том числе интерактивных методов обучения.

14. Методические рекомендации студентам и методические рекомендации преподавателям по организации обучения по дисциплине дают представление о специфике обучения по дисциплине «Основы ДНК-технологий в селекции».

ОБЩИЕ ВЫВОДЫ

На основании проведенной рецензии можно сделать заключение, что характер, структура и содержание рабочей программы дисциплины «Основы ДНК-технологий в селекции» ОПОП ВО по направлению 35.03.05 - «Садоводство», направленность «Селекция, генетика и биотехнология садовых культур» (квалификация выпускника – бакалавр), разработанная, заведующим кафедрой ботаники, селекции и семеноводства садовых растений, д.с.-х.н., доцентом Монахос С.Г. и Вишняковой Анастасией Васильевной, доцентом, к.с.-х.н. соответствует требованиям ФГОС ВО, современным требованиям экономики, рынка труда и позволит при её реализации успешно обеспечить формирование заявленных компетенций.

Монахос Григорий Федорович, директор Селекционной станции им. Рецензент: Н.Н.Тимофеева, кандидат сельскохозяйственных наук, старший научный сотруд-«30» июня 2021 г.

Подпись ренеизента Монахоса Григория Федоровича заверяю по рисконсульствания имени В Пилково в. А. Я, рей ствующее им Соверенныем пз вт 11.01. когле.

25