Документ подписан простой электронной подписью

Информация о влад МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФИО: Юлдашба Сурка Тыковое деральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования
Должность: И. О ТОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ —
Дата подписан Должность и Сурка Таковое деральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования
ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРАРНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ —
МСХА имени К.А. ТИМИРЯЗЕВА»
Уникальный протиска Тимирязева

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

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

УТВЕРЖДАЮ:

Директор института зоотехнии

и биологии

Юлдашбаев Ю.А.

"21" августа 2023 г

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ Б1.В.ДВ.02.01 Биоинформатика в селекции животных

для подготовки магистров

ΦΓΟС ΒΟ

Направление 06.04.01 Биология Направленность (программа) «Биоинформатика»

Курс: 2 Семестр: 3

Форма обучения: очная

Год начала подготовки: 2023

Регистрационный номер _____

Разработчики(и): С.Г. Монахос, д.сх.н., профессор
Д.Д. Лисовая, ассистент
Рецензент: Монахос Г.Ф., к.сх.н., ст.н.с. (ФИО, ученая степень, ученое звание) (ФИО, ученая степень, ученое звание) (21» августа 2023 г. (подпись) (21» августа 2023 г. (подпись)
Программа составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВО, по направлению подготовки 06.04.01 Биология и учебного плана.
Программа обсуждена на заседании кафедры ботаники, селекции и семеноводства садовых растений, протокол №15 от «21» августа 2023 г. Зав. кафедрой С.Г. Монахос, д.сх.н., профессор (ФИО, ученая степень, ученое звание) «21» августа 2023 г.
Согласовано: Председатель учебно-методической комиссии факультета Маланкина Е.Л., д.сх.н. (ФИО, ученая степень, ученое звание) Заведующий выпускающей кафедрой С.Г. Монахос, д.сх.н., профессор (ФИО, ученая степень, ученое звание) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись) (подпись)
Зав. Отделом комплектования ЦНБ
Бумажный экземпляр ПП, электронные варианты ПП и оценочных материалов получены: Методический отдел УМУ «»20г

СОДЕРЖАНИЕ

1. ЦЕЛЬ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ4
2. МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В УЧЕБНОМ ПРОЦЕССЕ4
3. ПЕРЕЧЕНЬ ПЛАНИРУЕМЫХ РЕЗУЛЬТАТОВ ОБУЧЕНИЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ «БИОИНФОРМАТИКА В СЕЛЕКЦИИ ЖИВОТНЫХ», СООТНЕСЕННЫХ С ПЛАНИРУЕМЫМИ РЕЗУЛЬТАТАМИ ОСВОЕНИЯ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ5
4. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ5
4.1 РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ТРУДОЁМКОСТИ ДИСЦИПЛИНЫ ПО ВИДАМ РАБОТ 5 ПО СЕМЕСТРАМ 5 4.2 СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ 9 4.3 ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ 12
5. ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ
6. ТЕКУЩИЙ КОНТРОЛЬ УСПЕВАЕМОСТИ И ПРОМЕЖУТОЧНАЯ АТТЕСТАЦИЯ ПО ИТОГАМ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ16
6.1. ТИПОВЫЕ КОНТРОЛЬНЫЕ ЗАДАНИЯ ИЛИ ИНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ОЦЕНКИ ЗНАНИЙ, УМЕНИЙ И НАВЫКОВ И (ИЛИ) ОПЫТА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ16
7. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ21
7.1 ОСНОВНАЯ ЛИТЕРАТУРА
8. ПЕРЕЧЕНЬ РЕСУРСОВ ИНФОРМАЦИОННО-ТЕЛЕКОММУНИКАЦИОННОЙ СЕТИ «ИНТЕРНЕТ», НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)21
9. ПЕРЕЧЕНЬ ПРОГРАММНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ИНФОРМАЦИОННЫХ СПРАВОЧНЫХ СИСТЕМ21
10. ОПИСАНИЕ МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ БАЗЫ, НЕОБХОДИМОЙ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОГО ПРОЦЕССА ПО ДИСЦИПЛИНЕ22
11. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ СТУДЕНТАМ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ23
Виды и формы отработки пропущенных занятий
12. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРЕПОДАВАТЕЛЯМ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ОБУЧЕНИЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ23

АННОТАЦИЯ

рабочей программы учебной дисциплины Б1.В.ДВ.02.01 «Биоинформатика в селекции животных»

для подготовки магистра по направлению 06.04.01 Биология направленности «Биоинформатика»

Цель освоения дисциплины: получение теоретических знаний и практических навыков поиска и обработки систематизированных биологических данных с применением международных баз данных и использованием современных подходов в области структурной и системной биоинформатики. Знакомство с алгоритмами основных биоинформатических подходов и их применением для решения актуальных задач генетики, биотехнологии и селекции.

Место дисциплины в учебном плане: дисциплина включена в часть, формируемую участниками образовательных отношений, учебного плана по направлению подготовки 06.04.01 Биология

Требования к результатам освоения дисциплины: в результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции: 2 профессиональные компетенции ПКос-3, ПКос-4 (ПКос-3.1; ПКос-3.2; ПКос-3.3; ПКос-4.1; ПКос-4.2; ПКос-4.3).

Краткое содержание дисциплины: биоинформатика в селекции животных - это дисциплина, которая объединяет знания из области биологии и информатики для улучшения селекционных программ. Она использует различные методы анализа геномов, а также статистические и математические алгоритмы для идентификации генов, связанных с желаемыми признаками, и понимания механизмов их регуляции.

Общая трудоемкость дисциплины: 108/3 (часы/зач. ед.)

Промежуточный контроль: экзамен

1. Цель освоения дисциплины

Цель данной дисциплины заключается в получении основополагающих знаний о содержании и возможностях биоинформатики. Она поможет в использовании биоинформатических методов для решения основных и прикладных задач, связанных с селекцией, молекулярной генетикой и биотехнологией. Также, данная дисциплина охватывает задачи, возникающие на стыке биологических наук, математики и информатики, такие как анализ сходства аминокислотных и нуклеотидных последовательностей, компьютерное моделирование и визуализация трёхмерных структур белков, анализ геномных и транскриптомных данных.

2. Место дисциплины в учебном процессе

Дисциплина «Биоинформатика в селекции животных» включена в часть профессионального цикла, формируемую участниками образовательных отношений. Реализация в дисциплине «Биоинформатика в селекции животных» требований ФГОС ВО, ОПОП и Учебного плана по направлению 06.04.01 Биология для подготовки магистров направленности «Биоинформатика».

Предшествующими курсами, на которых непосредственно базируется дисциплина «Биоинформатика в селекции животных», являются «Популяционная генетика», «Структурная и сравнительная геномика», «Молекулярная биология», «Язык R в биологических исследованиях», «Генерация и анализ омиксных данных».

Дисциплина «Биоинформатика в селекции животных» является основополагающей для изучения следующих дисциплин: «Современная селекция растений», «Современная селекция животных», «Транскриптомика и протеомика».

Данная дисциплина знакомит студентов с основными методами и подходами биоинформатики, используемыми при работе с различными типами биологических данных. Кроме того, ее особенность заключается в том, что она помогает развивать навыки работы с ключевыми биоинформатическими базами данных белков и нуклеиновых кислот, а также навыки использования современных математических и статистических методов в молекулярно-биологических исследованиях для решения широкого спектра задач. На этом курсе студенты узнают, как искать кодирующие и регуляторные участки в ДНК, определять и исследовать точечные мутации, а также предсказывать структуру и функцию белков.

Рабочая программа дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» 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 «Биоинформатика в селекции животных», соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы

Изучение данной учебной дисциплины направлено на формирование у обучающихся компетенций, представленных в таблице 1.

4. Структура и содержание дисциплины

4.1 Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ по семестрам

Общая трудоёмкость дисциплины составляет 3 зач.ед. (108 часов), их распределение по видам работ семестрам представлено в таблице 2.

Требования к результатам освоения учебной дисциплины

пны обучающиеся	владеть	правилами расчетов оптимальных параметров проведения анализа, систематизации и интерпретации данных биологических объектов, и их корректирования	основными мето- дами, способами и средствами получе- ния, хранения, ана- лиза и систематиза- ции информации применительно к биологическим объектам
В результате изучения учебной дисциплины обучающиеся должны:	уметь	находить, анализировать, обобщать и систематизировать научные данные, полученные в ходе лабораторных экспериментов, для постановки целей исследования и выбора оптимальных методов их достижения;	подбирать необходи- мые и оптимальные условия проведения научного анализа в зависимости от спе- цифики поставлен- ной задачи с приме- нением методов био- информатики
В результате изуче	знать	основные термины и понятия биоинформатики, современные концепции биоинформатики; объекты изучения биоледовательности нуклеиновых кислот и аминокислот	методы исследования биологических последовательностей растений, их описания, предсказания структуры и функций белков;
Индикаторы ком-	пстепции	ПКос-3.1 научно-методи- ческие основы и методы биоин- форматики для решения произ- водственных и научно-исследо- вательских задач в области расте- ниеводства и	животноводства ПКос-3.2 прово- дить производ- ственно-техноло- гическую дея- тельность в обла- сти биоинформа- тики и смежных дисциплин, само- стоятельно ис- пользовать совре-
Содержание компетенции (или её ча-	сти)	Способен самостоя- тельно в качестве руко- водителя или члена кол- лектива организовывать и управлять производ-	ственной и научно-ис- следовательской дея- тельностью в избранной и смежных предметных областях
Код компе- тенции тенции ТЕНЦИИ З 3		10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	
₽ F			-

Меные техноло- нальной деятель ного фессио надинироформатики прифессио надинироформатики приферменных правите ских и пражитические и прособен профессио надинироформатики предметное станным предметное (приборами и установ надини прастами придорами и установ ной предметной областви правинах практия ной предметной областви правинах практия ной предметной области правития пакетва правинах практия ной предметной области правителя на правителя ной предметной области правителя на пр		навыками исполь- зования программ- ных средств и ра- боты в компьютер- ных сетях, исполь- зования ресурсов Интернета приме- нительно к биоло- гическим объектам	методами проведения необходимых этапов статистического и сравнительного анализа, компьютерной обработки, диагностики, моделирования биологических последовательностей
менные техноло- тии для решения задач профессио- нальной деятель- ной предметной области менные техноло- тиями в ещении решения пини деятель- менные техноло- тиями в области биоинформатики и геномики, при- менные техноло- тиями в области биоинформатики и геномики, при- тельным оборудованием (приборами и установ- ками, специализирован- пользуемого обо- ными пакетами приклад- ной предметной области пина работы пользуемого обо- пакетов приклад- ных программ) в избран- пакетов приклад- ных программ)		работать со специа- лизированными сер- верами и различ- ными базами дан- ных	использовать стан- дартные и специали- зированные пакеты прикладных компью- терных программ для решения практиче- ских задач биоин- форматики
Способен профессионально работать с исследовательским и испыта-тельным оборудованием (приборами и установ-ками, специализированными пакетами прикладных программ) в избранной предметной области		особенности, возможности и ограничения специализированных баз данных и специфику работы с ними	технические и про- граммные средства реализации биоин- форматических ме- тодов анализа
	менные техноло- гии для решения задач профессио- нальной деятель- ности	ПКос-3.3 современные техноло- гиями в области биоинформатики и геномики, при- меняемые при ре- шении теоретиче- ских и практиче- ских и практиче- ских задач в се- лекции растений и животных	ПКос-4.1 специ- фика полевых и лабораторных ра- бот в соответ- ствии с избран- ной предметной областью, прин- ципы работы ис- пользуемого обо- рудования (спе- циализированных пакетов приклад- ных программ)
IIKoc-			Способен профессио- нально работать с иссле- довательским и испыта- тельным оборудованием (приборами и установ- ками, специализирован- ными пакетами приклад- ных программ) в избран- ной предметной области
7			

			пользоваться совре-	
	TKoc 17 moneo	базовые основы и	менными инструмен-	навыками анализа и
	TIME SECTIONS	современные	тами и подходами	способностью вы-
3	Mehrel C BCHOTE-	направления разви-	при молекулярной	бора методов и
	ROHAM MCCHE-	тия биотехнологиче-	диагностике, приме-	средств для реше-
	повательского	ских и селекции,	нять полученные	ния прикладных за-
	оборудования	генной инженерии,	знания на практике,	дач селекции и био-
	(пакетов при-	молекулярного мо-	критически анализи-	технологии, генной
	KIISTHEIX IIDO-	делирования, а	ровать полученную	инженерии, молеку-
.5	rnam)	также их практиче-	информацию и пред-	лярного моделиро-
	(wind)	ское использование	ставлять результаты	вания
			исследований	
		основные ресурсы	пользоваться зару-	
		информационно-те-	бежными и отече-	навыками использо-
	ПКос-4.3 способ-	лекоммуникацион-	ственными информа-	вания программных
	ность оценивать	ной сети Интернет,	ционными базами	средств и работы в
	точность полу-	информационно-	данных при состав-	компьютерных се-
	ченных экспери-	справочные си-	лении рефератов, об-	тях, использования
	ментальных (чис-	стемы для поиска	зоров, для поиска	ресурсов Интернета
	ленных) резуль-	научной биологиче-	научной литературы	применительно к
	татов	ской информации	в учебной и профес-	биологическим объ-
			сиональной деятель-	ектам
			ности	

ОЧНАЯ ФОРМА ОБУЧЕНИЯ

Таблица 2а

Распределение трудоёмкости дисциплины по видам работ по семестрам

	Трудоёмкость
Вид учебной работы	час.
Общая трудоёмкость дисциплины по учебному плану	108
1. Контактная работа:	40.4
Аудиторная работа	38
в том числе:	
лекции (Л)	14
практические занятия (ПЗ)	24
консультации перед экзаменом	2
контактная работа на промежуточном контроле (КРА)	0,4
2. Самостоятельная работа (СРС)	67,6
самостоятельное изучение разделов, самоподготовка (проработка и повторение лекционного материала и материала учебников и учебных пособий, подготовка к лабораторным и практическим занятиям, коллоквиумам и т.д.)	34
Подготовка к экзамену (контроль)	33,6
Вид промежуточного контроля:	Экзамен

4.2 Содержание дисциплины

Таблица 3

Тематический план учебной дисциплины

-		Ауд	иторная	Внеаудито	
Наименование разделов и тем дисциплин (укрупнённо)	Всего	л	ПЗ/С	ПКР	рная работа СР
Раздел 1 Биоинформатика в селекции животных	108	14	24	2,4	34
Тема 1. Введение в биоинформатику в селекции растений	7	1	2		4
Тема 2. Основы геномики и транскрипто- мики растений	7	1	2	=	4
Тема 3. Основные биоинформатические ресурсы и базы данных	8	2	2	-	4
Тема 4. Парное и множественное выравнивание.	10	2	4	-	4
Тема 5. Анализ последовательностей ДНК и РНК	8	2	2		4
Тема 6. Тема 6. Филогения	12	2	4	-	6
Тема 7. Анализ протеомных данных	10	2	4	-	4
Тема 8. Методы биоинформатики в селек- ции растений	10	2	4		4
Консультация перед экзаменом	2			2	-
Контактная работа на промежуточном контроле (КРА)	0,4	=	-	0,4	-
Подготовка к экзамену	33,6	-	-	-	33,6
Итого по дисциплине	108	14	24	2,4	67,6

Раздел 1 Биоинформатика в селекции

Тема 1. Введение в биоинформатику в селекции растений

Определение понятия «биоинформатика». История возникновения биоинформатики как науки. Современные взгляды на биоинформатику, ее возможности и перспективы. Специфика работы с биологическими данными. Методология использования подходов биоинформатики для решения фундаментальных и прикладных задач. Геном растения: ядерный, митохондриальный, пластом. Роль биоинформатики в селекционной работе. Исторический обзор развития биоинформатики в селекционной биоинформатике.

Тема 2. Основы геномики и транскриптомики растений

Определение понятий ДНК, РНК, ген, геном, транскриптом. Структура генома растений: организация генетического материала, особенности строения хромосом. Различные типы геномов растений. Методы исследования генома растений. Транскрипция. Методы анализа транскриптома. Эпигенетическая регуляция генома растений. Типы эпигенетических механизмов регуляции. Роль эпигенетической регуляции в развитии растений и адаптации к окружающей среде.

Тема 3. Основные биоинформатические ресурсы и базы данных.

Оптимизация поиска научной информации с помощью PubMed. Базы данных Entrez, GeneBank, EBI, EMBL, DDBJ и др., модель данных NCBI, основа формирования данных, типы данных для описания объектов, структура записей в файлах, форматы представления данных, особенности представления данных в базах данных. Основные биоинформатические базы данных: NCBI (RefSeq, OMIM, Nucleotide, Gene, Protein, dbSNP, ClinVar); EMBL, UniProt, PDB, KEGG. Геномные браузеры (NCBI Map Viewer, UCSC). Базы данных по экспрессии генов: GEO (Gene Expression Omnibus), Array Express и Expression Atlas. Базы данных SWISS-2DPAGE, PeptideAtlas, Human Proteome Atlas, NeXtProt.

Тема 4. Парное и множественное выравнивание.

Выравнивания последовательностей. Цели и типы выравниваний. Парное выравнивание. Fasta, BLAST (Basic Local Alignment Search Tool). Принципы выравнивания последовательностей. Понятие гомологии. Ортологи и паралоги. Расчёт оценки выравнивания (Score). Сходство последовательностей (идентичность, консервативность). Матрицы замен (PAM, BLOSUM). Глобальное и локальное выравнивание. Оптимизация выравнивания. Методы парного выравнивания (алгоритмом Ниделмана-Вунша, динамическое программирование, алгоритм Смита-Уотермана). Инструмент для поиска удаленных эволюционных взаимоотношений PSI-BLAST. Множественные выравнивания. Алгоритмы и параметры множественного выравнивания. Программы для проведения множественного выравнивания с помощью

программ ClustalW, Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee. Использование метода скрытых марковских моделей для множественного выравнивания последовательностей. Домены и профили. Регулярные выражения. Базы данных для поиска мотивов в белках PROSITE. Базы данных по анализу белковых семейств PFAM.

Тема 5. Анализ последовательностей ДНК и РНК

Анализ последовательностей нуклеотидов. Методы секвенирования генома и транскриптома. Современные принципы работы с целым геномом. Инструменты для сборки и работы с геномом. Микрочипы (microarrays) и анализ профилей экспрессии генов. Технология RNASeq. Инструменты для анализа качества результатов секвенирования. Предварительная обработка и нормализация данных. Функциональное аннотирование генома и транскриптома. Сравнительный анализ генома и транскриптома. Идентификация организмов и расшифровка генетических маркеров с помощью последовательности ДНК и РНК.

Тема 6. Филогения

Филогения и эволюционные деревья. Подходы к изучению филогенеза, видового разнообразия и эволюционных взаимоотношений. Современные принципы биологической таксономии. Филогенетические модели и анализ данных. Сравнительный анализ геномов в филогенетических исследованиях. Изменчивость генетической информации: делеции, дупликации, рекомбинации, инверсии, транслокации, перемещения мобильных генетических элементов горизонтальный перенос генетической информации, геномные мутации. Транзиции и трансверсии. Факторы эволюции генетических систем. Принципы определения филогенетического родства и эволюционных взаимоотношений. Концепция молекулярных часов. Филогенетические деревья. Алгоритмы построения филогенетических деревьев. Топология деревьев.

Тема 7. Анализ протеомных данных

Структура белка (вторичная, третичная, четвертичная). Методы получения трехмерной структуры белка. PDB. Структура PDB файла. Базы данных трехмерных структур (CATH, Dali, SCOP, FSSP, NCBI Structure, NCBI CDD). Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Изучение свойств белковых молекул при помощи программы PyMol. Методы предсказания белковых структур по последовательностям аминокислот. Моделирование трехмерной структуры белка методом гомологического моделирования в программе Modeller.

Тема 8. Методы биоинформатики в селекции растений.

Использование маркеров для определения генотипов и фенотипов растений. Построение генных карт и межвидовых карт. Количественная генетика и селекционные индексы. Моделирование генотипических и фенотипических характеристик.

4.3 Практические занятия

Таблица 4

Содержание практических занятий и контрольные мероприятия

№ п/п	Название № и название лекций/ раздела, практических/ семинарских темы занятий		Форми руемые компет енции	е мероприятия Вид контрольного мероприятия	Кол-во часов
	Раздел 1.	Биоинформатика в селекции	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос контрольная ра- бота 1,2	22
		Лекционное занятие №1. Введение в биоинформатику в селекции растений	ПКос- 3, ПКос-4		1
1	Тема 1. Вве- дение в био- информа- тику в селек-	Практическое занятие №1. Основные понятия: ДНК, РНК, ген. Геном, транскриптом, протеом. Понятие сиквенса.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
	ции расте- ний	Практическое занятие №2. Геном растения: ядерный, мито-хондриальный, пластом. Роль биоинформатики в селекционной работе.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
		Лекционное занятие №2. Основы геномики и транскриптомики растений	ПКос- 3, ПКос-4	,	1
2	Тема 2. Основы геномики и транскриптомики растений	Практическое занятие №3. Структура и функция ДНК и РНК. Гены и их экспрессия. Геномные и транскриптомные анализы.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
	**	Рубежная контрольная работа по темам 1, 2	ПКос- 3, ПКос-4	контрольная ра- бота 1	1
3	Тема 3. Основные бионинформати-	Лекционное занятие №3. Основные биоинформатические ресурсы и базы данных	ПКос- 3, ПКос-4		2
,	ческие ре- сурсы и базы данных	Практическое занятие №4. Базы данных. Классификация баз данных.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2
	Тема 4. Пар-	Лекционное занятие №4. Парное и множественное выравнивание	ПКос- 3, ПКос-4		2
4 ное и множе- ственное вы- равнивание		Практическое занятие №5. Пар- ное выравнивание и его оценка, множественное выравнивание, вычислительные ресурсы	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	4
5	Тема 5. Анализ последовательностей ДНК и РНК Тема 5. Анализ последовательностей ДНК и РНК		ПКос- 3, ПКос-4		2

№ п/п	Название раздела, темы	№ и название лекций/ практических/ семинарских занятий	Форми руемые компет енции	Вид контрольного мероприятия	Кол-во часов
		Практическое занятие №6. Методы секвенирования генома и транскриптома	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
		Практическое занятие №7 Функциональное аннотирование генома и транскриптома. Сравнительный анализ генома и транскриптома.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2
		Рубежная контрольная работа по темам 3, 4, 5	ПКос- 3, ПКос-4	контрольная ра- бота 2	1
		Лекционное занятие №6. Филогения	ПКос- 3, ПКос-4		2
6	Тема 6. Фи- логения	Практическое занятие №8. Филогенетические модели и анализ данных. Сравнительный анализ геномов в филогенетических исследованиях.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
		Практическое занятие №9. Филогения. База данных NCBI HomoloGene. MEGA –программа для филогенетического анализа последовательностей.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	1
		Лекционное занятие №7. Анализ протеомных данных	ПКос- 3, ПКос-4		2
Тема 7. Ана- 7 лиз протеом- ных данных		Практическое занятие №10. Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST)	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2
		Практическое занятие №11. Моделирование трехмерной структуры белка методом гомологического моделирования в программе Modeller.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2
	T. 0.14	Лекционное занятие №8. Методы биоинформатики в се- лекции растений	ПКос- 3, ПКос-4	9	2
8	Тема 8. Методы биоинформатики в селекции	Практическое занятие №12. Использование маркеров для определения генотипов и фено- типов растений	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2
	растений	Практическое занятие №13. Построение генных карт и межвидовых карт.	ПКос- 3, ПКос-4	устный опрос	2

Таблица 5

Перечень вопросов для самостоятельного изучения дисциплины

№ п/п	Название раздела, темы	Перечень рассматриваемых вопросов для самостоятельного изучения
Разд	ел 1. Биоинформат	ика в селекции
1.	Тема 1. Введение в биоинформатику в селекции растений	Определение понятия «биоинформатика». Основные понятия: ДНК, РНК, ген. Геном, транскриптом, протеом. Понятие сиквенса. Основные задачи и направления биоинформатики. Геном растения: ядерный, митохондриальный, пластом. Роль биоинформатики в селекционной работе. Исторический обзор развития биоинформатики в селекции растений. Основные задачи и проблемы в биоинформатике в селекции растений. ПКос-3, ПКос-4
2.	Тема 2. Основы геномики и тран- скриптомики рас- тений	Определение понятий ДНК, РНК, ген, геном, транскриптом. Структура генома растений: организация генетического материала, особенности строения хромосом. Различные типы геномов растений. Методы исследования генома растений. Транскрипция. Методы анализа транскриптома. Эпигенетическая регуляция генома растений. Типы эпигенетических механизмов регуляции. Роль эпигенетической регуляции в развитии растений и адаптации к окружающей среде. ПКос-3, ПКос-4
3.	Тема 3. Основные биоинформатические ресурсы и базы данных.	Способы представления информации о последовательностях. Основы структур баз данных: записи, поля, объекты. Форматы записи FASTA, BLAST, GenBank, PDB. Классификация баз данных (автоматические, архивные, курируемые). Работа с базами данных NCBI (RefSeq, Nucleotide, Gene, Protein, dbSNP, ClinVar). Базы данных UniProt, KEGG, Gene Ontology. PlantGDB. Геномный браузер UCSC. База данных NCBI HomoloGene. Базы данных трехмерных структур (CATH, Dali, SCOP, FSSP, NCBI Structure, NCBI CDD). Регулярные выражения. Базы данных для поиска мотивов в белках PROSITE. Базы данных по анализу белковых семейств PFAM.
4.	Тема 4. Парное и множественное выравнивание	Выравнивания последовательностей. Цели и типы выравниваний. Парное выравнивание. Fasta, BLAST (Basic Local Alignment Search Tool). Принципы выравнивания последовательностей. Понятие гомологии. Ортологи и паралоги. Расчёт оценки выравнивания (Score). Сходство последовательностей (идентичность, консервативность). Матрицы замен (PAM, BLOSUM). Глобальное и локальное выравнивание. Оптимизация выравнивания. Методы парного выравнивания (алгоритмом Ниделмана-Вунша, динамическое программирование, алгоритм Смита-Уотермана). Инструмент для поиска удаленных эволюционных взаимоотношений PSI-BLAST. Множественные выравнивания. Алгоритмы и параметры множественного выравнивания. Программы для проведения множественного выравнивания решение задач множественного выравнивания с помощью программ ClustalW, Praline, Probcons, MUSCLE, TCoffee. Использование метода скрытых марковских моделей для множественного выравнивания последовательностей. Домены и профили. Регулярные выражения. Базы данных для поиска мотивов в белках PROSITE. Базы данных по анализу белковых семейств PFAM. ПКос-3, ПКос-4
5.	Тема 5. Анализ последовательно- стей ДНК и РНК	Анализ последовательностей нуклеотидов. Методы секвенирования генома и транскриптома. Современные принципы работы с целым геномом. Инструменты для сборки и работы с геномом. Микрочипы

No	Название раздела,	Перечень рассматриваемых вопросов для самостоятельного		
п/п	темы	изучения		
		(microarrays) и анализ профилей экспрессии генов. Технология RNASeq. Инструменты для анализа качества результатов секвенирования. Предварительная обработка и нормализация данных. Функциональное аннотирование генома и транскриптома. Сравнительный анализ генома и транскриптома. Идентификация организмов и расшифровка генетических маркеров с помощью последовательности ДНК и РНК. ПКос-3, ПКос-4		
6.	Тема 6. Филоге- ния	Филогенетический анализ и молекулярная эволюция. Подходы к изучению филогенеза, видового разнообразия и эволюционных вза-имоотношений. Современные принципы биологической таксономии. Филогенетические модели и анализ данных. Сравнительный анализ геномов в филогенетических исследованиях. Изменчивость генетической информации: делеции, дупликации, рекомбинации, инверсии, транслокации, перемещения мобильных генетических элементов горизонтальный перенос генетической информации, геномные мутации. Транзиции и трансверсии. Факторы эволюции генетических систем. Принципы определения филогенетического родства и эволюционных взаимоотношений. Концепция молекулярных часов. Филогенетические деревья. Алгоритмы построения филогенетических деревьев. Топология деревьев. ПКос-3, ПКос-4		
7.	Тема 7. Анализ протеомных дан- ных	Структура белка (вторичная, третичная, четвертичнаяя). Методы получения трехмерной структуры белка. PDB. Структура PDB файла. Базы данных трехмерных структур (CATH, Dali, SCOP, FSSP, NCBI Structure, NCBI CDD). Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур. Выявления сходных 3-мерных структур белков (NCBI VAST). Изучение свойств белковых молекул при помощи программы PyMol. Методы предсказания белковых структур по последовательностям аминокислот. Моделирование трехмерной структуры белка методом гомологического моделирования в программе Modeller. ПКос-3, ПКос-4		
8	Тема 8. Методы биоинформатики в селекции растений	лирования в программе Моdeller. ПКос-3, ПКос-4 Использование маркеров для определения генотипов и фенотипов растений. Построение генных карт и межвидовых карт. Количественная генетика и селекционные индексы. Моделирование генотипических и фенотипических характеристик. ПКос-3, ПКос-4		

5. Образовательные технологии

Таблица 6

Применение активных и интерактивных образовательных технологий

№ п/п	Тема и форма заняти	IЯ	Наименование используемых активных и интерактивных образовательных технологий (форм обучения		
1.	Введение	ПЗ	Интерактивная форма: мастер-класс		
1.	Тема 2. Основы геномики и гранскриптомики растений		Интерактивная форма: мастер-класс		
2.			Круглый стол		

№ п/п	Тема и форма занятия		Наименование используемых активных и интерактивных образова тельных технологий (форм обучения)	
3.	Тема 4. Парное и множественное выравнивание.	ПЗ	Интерактивная форма: мастер-класс	
4.	Тема 5. Анализ последова- тельностей ДНК и РНК	ПЗ	Круглый стол	
5.	Тема 8. Методы биоинфор- матики в селекции растений	ПЗ	Круглый стол	

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

Вопросы для подготовки к контрольным мероприятиям (текущий контроль)

Устный опрос

- 1. Генетические макромолекулы: ДНК, РНК и белки: структура, функции, компьютерное представление.
- 2. Организация геномов про и эукариот.
- 3. Системная биология: от молекул к молекулярным ансамблям и функциональным сетям. Метаболические сети. Экспрессия генов, генные сети.
- 4. Проблемы и методы интеграции гетерогенных данных в биоинформатике.
- 5. Методы онтологического моделирования.
- 6. Алгоритмы структурной и функциональной аннотаций геномных последовательностей.
- 7. Методы выравнивания последовательностей.
- 8. Быстрый поиск последовательностей в банках данных.
- 9. Алгоритмы BLAST, BLAT, SSAHA.
- 10. Ассемблирование геномов.
- 11. Компьютерная протеомика: молекулярный дизайн, моделирование и анализ эволюции белков;
- 12. Алгоритмы анализа структур белковых макромолекул и предсказания их функций.
- 13. Сравнение пространственных структур белков.
- 14. Предсказание и моделирование пространственных структур белков.
- 15.PDB. Структура записи PDB.
- 16.Предсказание параметров спирали ДНК.
- 17. Предсказание и представление вторичной структуры РНК. Минимизация энергии вторичной структуры (динамическое программирование).
- 18.Основы структур баз данных (записи, поля, объекты). Классификация баз по способу заполнения (автоматические, архивные, курируемые).

- 19.Основные базы данных: GenBank, EMBL, SwissProt, TrEMBL, PIR, PDB.
- 20. Базы, содержащие результаты глобальных экспериментов по анализу экспрессии, протеомике, и т.п. Банки белковых семейств (SCOP, Prosite, ProDom, PFAM, InterPro).
- 21. Метаболические базы данных. Генетические банки (физические карты). Специализированные банки данных.
- 22. Фолдинг и его распознавани
- 23. Семейство программ, служащих для поиска гомологов белков и нуклеиновых кислот по имеющейся первичной последовательности.
- 24. Функциональные особенностей основных групп программ: нуклеотидные (megablast, dmegablast, blastn), белковые (blastp, cdart, rpsblast, psiblast, phi-blast).
- 25. Алгоритмы поиска гомологов белков и нуклеиновых кислот по имеющейся первичной последовательности.
- 26.Сравнение метаболических путей различных организмов и их изменения в ходе эволюции.
- 27. Подходы к изучению филогенеза, видового разнообразия и эволюционных взаимоотношений.
- 28. Изменчивость генетической информации: делеции, дупликации, рекомбинации, инверсии, транслокации, перемещения мобильных генетических элементов горизонтальный перенос генетической информации, геномные мутации.
- 29. Транзиции и трансверсии.
- 30. Факторы эволюции генетических систем.

Контрольная работа №1 Вариант 1

- 1. Определение понятия «биоинформатика».
- 2. Структура генома растений: организация генетического материала, особенности строения хромосом.
- 3. Методы анализа транскриптома.
- 4. Типы эпигенетических механизмов регуляции.

Вариант 2

- 7. Геном растения: ядерный, митохондриальный, пластом.
- 8. Определение понятий ДНК, РНК, ген, геном, транскриптом.
- 9. Методы исследования генома растений.
- 10. Эпигенетическая регуляция генома растений.

Контрольная работа №2 Вариант 1

- 1. Глобальное и локальное выравнивание.
- 2. Алгоритмы и параметры множественного выравнивания.
- 3. Методы секвенирования генома.
- 4. Методы анализа множественной экспрессии генов.

Вариант 2

- 5. Парное выравнивание.
- 6. Метод скрытых марковских моделей для множественного выравнивания последовательностей.
- 7. Методы секвенирования транскриптома.
- 8. Микрочипы (microarrays) и анализ профилей экспрессии генов.

Перечень вопросов, выносимых на промежуточную аттестацию (экзамен)

- 1. Определение понятий ДНК, РНК.
- 2. Определение понятий ген, геном, транскриптом.
- 3. Геном растения: ядерный, митохондриальный, пластом.
- 4. Роль биоинформатики в селекционной работе.
- 5. Основные задачи и проблемы в селекционной биоинформатике.
- 6. Структура генома растений: организация генетического материала, особенности строения хромосом.
- 7. Различные типы геномов растений.
- 8. Методы исследования генома растений.
- 9. Транскрипция. Методы анализа транскриптома.
- 10. Эпигенетическая регуляция генома растений.
- 11. Типы эпигенетических механизмов регуляции.
- 12. Роль эпигенетической регуляции в развитии растений и адаптации к окружающей среде.
- 13. Базы данных Entrez, GeneBank, EBI, EMBL, DDBJ.
- 14. Модель данных NCBI, основа формирования данных.
- 15. Форматы представления данных.
- 16. Особенности представления данных в базах данных.
- 17. Основные биоинформатические базы данных
- 18. Геномные браузеры
- 19. Базы данных по экспрессии генов.
- 20. Выравнивания последовательностей.
- 21. Цели и типы выравниваний.
- 22. Парное выравнивание.
- 23. BLAST (Basic Local Alignment Search Tool).
- 24. Принципы выравнивания последовательностей.
- 25. Понятие гомологии.
- 26. Ортологи и паралоги.
- 27. Расчёт оценки выравнивания (Score).
- 28. Сходство последовательностей.
- 29. Матрицы замен.
- 30. Глобальное и локальное выравнивание.
- 31. Оптимизация выравнивания.
- 32. Методы парного выравнивания.
- 33. Алгоритмом Ниделмана-Вунша.

- 34. Динамическое программирование.
- 35. Алгоритм Смита-Уотермана.
- 36. PSI-BLAST.
- 37. Множественные выравнивания.
- 38. Алгоритмы и параметры множественного выравнивания.
- 39. Программы для проведения множественного выравнивания.
- 40. Clustal W, Praline, Probcons.
- 41. MUSCLE, TCoffee.
- 42. Использование метода скрытых марковских моделей для множественного выравнивания последовательностей.
- 43. Домены и профили.
- 44. Регулярные выражения.
- 45. Базы данных для поиска мотивов в белках PROSITE.
- 46. Базы данных по анализу белковых семейств PFAM.
- 47. Методы секвенирования ДНК.
- 48. Методы секвенирования РНК.
- 49. NGS: технологии секвенирования, виды.
- 50. Секвенирование 3го поколения.
- 51. Современные принципы работы с целым геномом.
- 52. Инструменты для сборки и работы с геномом.
- 53. Микрочипы.
- 54. Анализ профилей экспрессии генов.
- 55. Технология RNASeq.
- 56. Технология ChiP-Seq.
- 57. Анализ качества результатов секвенирования.
- 58. Сборка генома.
- 59. Картирование генома.
- 60. Предварительная обработка и нормализация данных.
- 61. Функциональное аннотирование генома.
- 62. Функциональное аннотирование транскриптома.
- 63. Сравнительный анализ генома.
- 64. Сравнительный анализ транскриптома.
- 65. Идентификация организмов с помощью последовательности ДНК и РНК.
- 66. Расшифровка генетических маркеров.
- 67. Структура белка (вторичная, третичная, четвертичнаяя).
- 68. Методы получения трехмерной структуры белка.
- 69. Структура PDB файла.
- 70. Базы данных трехмерных структур.
- 71. Инструменты для интерактивной визуализация белковых структур.
- 72. NCBI VAST.
- 73. Методы предсказания белковых структур по последовательностям аминокислот.
- 74. Моделирование трехмерной структуры белка методом гомологического моделирования в программе Modeller.
- 75. Метод моделирования по гомологиям.

- 76. Использование маркеров для определения генотипов и фенотипов растений.
- 77. Генные карты.
- 78. Межвидовые карты.
- 79. Построение генных карт и межвидовых карт.
- 80. Количественная генетика и селекционные индексы.

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

Балльно-рейтинговая система оценки

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.

Таблица 7

Система рейтинговой оценки

CHCICN	та реитиптово	он оценки			
Баллы					
0	2	4	5		
0-4	5-6	7-8	9-10		
0-8	9-13	14-17	18-20		
Неуд.	Удовл.	Хорошо	Отлично		
Посещение лект	ций и практичес	ких занятий			
≤85%	86-88%	89-91%	92-100%		
	0 0-4 0-8 Неуд. Посещение лек	0 2 0-4 5-6 0-8 9-13 Неуд. Удовл. Посещение лекций и практичес.	0 2 4 0-4 5-6 7-8 0-8 9-13 14-17 Неуд. Удовл. Хорошо Посещение лекций и практических занятий		

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

Максимальное число баллов – 100

Для допуска к сдаче зачета с оценкой 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)
 Отлично

 85,1-100%
 Отлично

 65,1 – 85 %
 Хорошо

7. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины

7.1 Основная литература

- 1. Основы биоинформатики [Текст]: учебное пособие / А. В. Смиряев, Л. К. Панкина; Московская сельскохозяйственная академия им. К. А. Тимирязева. М.: МСХА, 2008. 102 с.
- 2. Худякова, Е. В. ЦИФРОВЫЕ ТЕХНОЛОГИИ В АПК: учебник / Е. В. Худякова, М. Н. Степанцевич, М. И. Горбачев; рец.: Е. В. Попова, В. И. Меденников; Российский государственный аграрный университет МСХА имени К. А. Тимирязева, Москва, 2022. 220 с. http://elib.timacad.ru/dl/full/s10012023TsT_v_APK.pdf.

3. 7.2 Дополнительная литература

- 1. Часовских, Н. Ю. Практикум по биоинформатике: учебное пособие / Н. Ю. Часовских. Томск: СибГМУ, [б. г.]. Часть 1 2019. 135 с. ISBN 978-5-98591-145-9. Текст: электронный // Лань: электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/138707
- 2. Котиков, П. Е. Анализ данных : учебно-методическое пособие / П. Е. Котиков. Санкт-Петербург : СПбГПМУ, 2019. 48 с. ISBN 978-5-907184-46-6. Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/174498
- 3. Кузьмин, В. И. Методы анализа данных : учебное пособие / В. И. Кузьмин, А. Ф. Гадзаов. 2-е изд., перераб. и доп. Москва : РТУ МИРЭА, 2020. 155 с. Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/171433
- 4. Пыльнев, В. В. Основы селекции и семеноводства / В. В. Пыльнев, А. Н. Березкин; Под ред.: Пыльнев В. В.. 2-е изд., стер. Санкт-Петербург: Лань, 2023. 216 с. ISBN 978-5-507-45402-0. Текст: электронный // Лань : электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/267383
- 5. Общая селекция растений / Ю. Б. Коновалов, В. В. Пыльнев, Т. И. Хупацария, В. С. Рубец. 5-е изд., стер. Санкт-Петербург: Лань, 2023. 480 с. ISBN 978-5-507-45737-3. Текст: электронный // Лань: электронно-библиотечная система. URL: https://e.lanbook.com/book/282386

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

- 1. Protein Data Bank, база данных PDB http://www.rcsb.org (открытый доступ)
- 2. Европейская молекулярно-биологическая лаборатория https://www.embl.org/ (открытый доступ)
- 3. Бесплатная поисковая система по биомедицинским исследованиям PubMed https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/ (открытый доступ)
- 4. Сервер Национального центра биотехнологической информации США (NCBI): базы данных GenBank, NCBI Protein Database, UniGene, HomoloGene

- и др. http://www.ncbi.nlm.nih.gov (<u>http://www.pubmed.com</u>) (открытый доступ)
- 5. DNA Data Bank of Japan https://www.ddbj.nig.ac.jp/index-e.html
- 6. SWISS-PROT, UniProt the protein sequence data bank, база данных UniProt http://beta.uniprot.org (открытый доступ) (открытый доступ)
- 7. База данных UniProt на сервере Европейского института геномики и протеомики (European Bioinformatics Institute, EBI) http://www.ebi.ac.uk/uniprot (открытый доступ)
- 8. Базы данных Swiss-Prot, TrEmbl, UniProt на сервере ExPASy (Expert Protein Analysis System) Швейцарского Института Геномики и протеомики SIB http://www.expasy.org/sprot (открытый доступ)
- 9. База данных CATH Protein Structure Classification http://www.cathdb.info/
- 10. NCBI VAST https://www.ncbi.nlm.nih.gov/Structure/VAST/vast.shtml (открытый доступ)
- 11. Классическая и молекулярная биология http://molbiol.ru (открытый доступ)
- 12. Объединенный Центр вычислительной биологии и геномики, и протеомики, русскоязычный информационный сайт с вэб-адресами и краткой характеристикой молекулярно-биологических баз данных http://www.jcbi.ru (открытый доступ)
- 13.Практическая молекулярная биология http://molbiol.edu.ru (открытый доступ)
- 14. База данных геномов растений https://www.plantgdb.org/
- 15. Сервер Центра моделирования молекул Национального Института Здоровья NIH, США –http://cmm.info.nih.gov/modeling (открытый доступ)

9. Перечень программного обеспечения и информационных справочных систем

Таблица 8

Перечень программного обеспечения

№ п/п	Наименование раздела учебной дисциплины	Наименование программы	Тип программы	Автор	Год разра- ботки	
1	Коммерческие программное обеспечение и информационно справочные системы не используются					

10. Описание материально-технической базы, необходимой для осуществления образовательного процесса по дисциплине

Процесс изучения дисциплины обеспечен аудиторией, оборудованной персональными компьютерами, мультимедийными средствами для демонстрации презентаций и доступом к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

Таблица 9

Сведения об обеспеченности специализированными аудиториями, кабинетами, лабораториями

Наименование специальных помещений и помещений для самостоятельной работы (№ учебного корпуса, № аудитории)	Оснащенность специальных помещений и поме- щений для самостоятельной работы**
Центральная научная библиотека имени	Столы, стулья, учебная литература

Н.И. Железнова, Читальные залы библио- теки	N 1	
Общежитие №5 Комната для самоподго-	Столы, стулья	
товки		

11. Методические рекомендации студентам по освоению дисциплины

Основной объем материала студенту необходимо освоить самостоятельно в соответствии с темами для самостоятельной подготовки из таблицы 5. Студенты должны соблюдать дисциплину, вовремя приходить на занятия, предоставлять на проверку домашнюю работу, готовиться к проверочным и контрольным работа, предусмотренным курсом, проявлять активность на занятиях. Важное место в образовательном процессе занимает самостоятельная работа студентов. Для организации самостоятельной работы студентов по курсу используются современные информационные технологии: размещенные в сетевом доступе комплексы учебных и учебно-методических материалов (программа, список рекомендуемой литературы и информационных ресурсов, задания для самоконтроля), свободный доступ к сети «Интернет» для работы с молекулярными базами данных.

Виды и формы отработки пропущенных занятий

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

12. Методические рекомендации преподавателям по организации обучения по дисциплине

Педагог, проводящий занятия, должен обладать высокой квалификацией и опытом. Необходимо разбираться в нюансах работы, чтобы при необходимости была возможность исправить ошибку студента. 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 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 приме-

ров учреждений и специалистов добившихся высоких результатов в своих отраслях биотехнологии, для стимулирования интереса студентов к углубленному изучению данных дисциплин.

(подпись)

Программу разработал (и):

Лисовая Д.Д., ассистент

Монахос С.Г., д.с.-х.н., профессор

РЕЦЕНЗИЯ

на рабочую программу дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» ОПОП ВО по направлению 06.04.01 Биология, направленность «Биоинформатика» (квалификация выпускника – магистр).

Монахосом Григорием Федоровичем, генеральным директором ООО «Селекционная станция им. Н.Н.Тимофеева», кандидатом сельскохозяйственных наук, старшим научным сотрудником (далее по тексту рецензент), проведена рецензия рабочей программы дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» ОПОП ВО по направлению 06.04.01 Биология, направленность «Биоинформатика» (магистратура) разработанной в ФГБОУ ВО «Российский государственный аграрный университет — МСХА имени К.А. Тимирязева», на кафедре ботаники, селекции и семеноводства садовых растений (разработички — Лисовая Дарья Дмитриевна, ассистент, Монахос Сократ Григорьевич, заведующий кафедрой, д. с.-х.н., профессор).

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

- 1. Предъявленная рабочая программа дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» (далее по тексту Программа) соответствует требованиям ФГОС ВО по направлению 06.04.01 Биология. Программа <u>содержим</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, формируемой участниками образовательных отношений Б1.
- 3. Представленные в Программе цели дисциплины <u>соответствуют</u> требованиям ФГОС ВО направления 06.04.01 Биология.
- 4. В соответствии с Программой за дисциплиной «Биоинформатика в селекции животных» закреплена *2 компетенции*. Дисциплина «Биоинформатика в селекции животных» и представленная Программа *способна реализовать* их в объявленных требованиях.

Результаты обучения, представленные в Программе в категориях знать, уметь, владеть <u>соответствуют</u> специфике и содержанию дисциплины и <u>демонстрируют возможность</u> получения заявленных результатов.

- 5. Общая трудоёмкость дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» составляет *3 зачётных единицы (108 часов)*.
- 6. Информация о взаимосвязи изучаемых дисциплин и вопросам исключения дублирования в содержании дисциплин <u>соответствует</u> действительности. Дисциплина «Биоинформатика в селекции животных» взаимосвязана с другими дисциплинами ОПОП ВО и Учебного плана по направлению 06.04.01 Биология 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>coomветствуют</u> специфике дисциплины.
- 8. Программа дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» предполагает *18* **часов** занятий в интерактивной форме.
- 9. Виды, содержание и трудоёмкость самостоятельной работы студентов, представленные в Программе, <u>соответствуют</u> требованиям к подготовке выпускников, содержащимся во ФГОС ВО направления 06.04.01 Биология.
- 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 и аудиторных заданиях), *соответствуют* специфике дисциплины и требованиям к выпускникам.

Форма промежуточного контроля знаний студентов, предусмотренная Программой, осуществляется в форме экзамена, что соответствует статусу дисциплины, как дисциплины учебного цикла — Б1 ФГОС ВО направления 06.04.01 Биология.

- 11. Формы оценки знаний, представленные в Программе, *соответствуют* специфике дисциплины и требованиям к выпускникам.
- 12. Учебно-методическое обеспечение дисциплины представлено: основной литературой *2 источника* (базовый учебник), дополнительной литературой *4 наименования*, Интернет-ресурсы *15 источников* и *соответствует* требованиям ФГОС ВО направления 06.04.01 Биология.
- 13. Материально-техническое обеспечение дисциплины соответствует специфике дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» и обеспечивает использование современных 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 «Биоинформатика в селекции животных».

общие выводы

На основании проведенной рецензии можно сделать заключение, что характер, структура и содержание рабочей программы дисциплины «Биоинформатика в селекции животных» ОПОП ВО по направлению 06.04.01 Биология, направленность «Биоинформатика» (квалификация выпускника — магистр), разработанная Лисовой Дарьей Дмитриевной, ассистентом и Монахосом Сократом Григорьевичем, заведующим кафедрой, д.с.-х.н., соответствует требованиям ФГОС ВО, современным требованиям экономики, рынка труда и позволит при её реализации успешно обеспечить формирование заявленных компетенций.

Рецензент: Монахос Григор	рий Федорович, гене	ральный директор ООО «Селекци-
онная станция им. Н.Н.Ти	мофеева», уандидат	сельскохозяйственных наук, стар-
ший научный сотрудник	1/2/2-	«20» августа 2023 г.
	(подпись)	