

**Оценочные средства для проведения аттестации
по дисциплине «Общая биохимия»
для обучающихся по образовательной программе
специалитета
по специальности 30.05.01 Медицинская биохимия,
направленность (профиль) Медицинская биохимия,
форма обучения очная
на 2023-2024 учебный год**

1. Оценочные средства для проведения текущей аттестации по дисциплине

Текущая аттестация включает следующие типы заданий: тестирование, решение ситуационных задач, оценка освоения практических навыков (умений), контрольное задание, собеседование по контрольным вопросам.

1.1. Примеры тестовых заданий

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2.

1. Выберите и расположите нужные ферменты в порядке увеличения времени достижения их максимальной концентрации в крови при инфаркте миокарда:

- | | |
|---|---------------------------------------|
| 1) ЛДГ | А. 4 |
| 2) АСТ | Б. 3 |
| 3) Креатинкиназа (суммарная активность) | В. 2 |
| 4) амилаза | Г. не имеет диагностического значения |
| 5) Кротиатинкиназа МВ | Д. 1 |

2. Болезнь Гирке (гликогеноз 1 типа) связана с дефектом:

- А. глюкозо-6-фосфатазы
- Б. амило-1,6-глюкозидазы
- В. гликогенфосфорилазы
- Г. гликогенсинтазы

3. Уменьшение какого класса липопротеидов плазмы крови рассматривается как прогностически плохой признак способствующий развитию атеросклероза

- А. Уменьшение липопротеидов очень низкой плотности /ЛПОНП; пре-β - липопротеидов/.
- Б. Уменьшение липопротеидов низкой плотности /ЛПНП, β - липопротеидов/.
- В. Уменьшение липопротеидов высокой плотности /ЛПВП, α- липопротеидов/.
- Г. Уменьшение хиломикронов и липопротеидов низкой плотности.

4. При каком заболевании встречается увеличение содержания в сыворотке крови β-ЛП

- А. Атеросклероз.
- Б. Сахарный диабет, гипотиреоз.
- В. Острый гепатит.
- Г. Все ответы правильные.

5. При квашинорке в организме ребёнка отмечается дефицит:

- А. углеводов
- Б. жиров
- В. белков
- Г. витаминов

6. Какие продукты обмена порфиринов в норме выводятся с мочой:
- А. Копропорфирины
 - Б. Уропорфирины
 - В. Аминолевулиновая кислота
 - Г. Порфобилиноген
7. Резкое повышение каталазы крови наблюдается при следующем заболевании:
- А. Железодефицитной анемии
 - Б. Бета-таласемии
 - В. Малой бета-таласемии
 - Г. Гемоглобинурии
8. Метод разделения белков ионообменной хроматографией основан на таких свойствах белков как:
- А. Различия по величине заряда
 - Б. Различия по молекулярной массе
 - В. По величине заряда и по молекулярной массе
 - Г. Другие различия
9. В каком из перечисленных процессов применяется диализ?
- А. Очистка белков от низкомолекулярных соединений
 - Б. Фракционирование высокомолекулярных белков по различию молекулярной массы
 - В. Разделение белков по суммарному заряду
 - Г. Определение молекулярной массы
10. Какие методы можно применить для фракционирования белков:
- А. Кристаллизацию
 - Б. Осаждение кислотами и щелочами
 - В. Электрофорез
 - Г. Высаливание
11. В пробирке жидкость при нагревании должна занимать:
- А. более 1/3 объема;
 - Б. 1/2 объема;
 - В. менее 1/3 объема;
 - Г. весь объем.
12. При попадании на кожу концентрированной кислоты следует:
- А. обожженное место промыть водой;
 - Б. наложить повязку, смоченную 2%-ным раствором гидрокарбоната натрия;
 - В. наложить повязку, смоченную 2%-ным раствором уксусной кислоты;
 - Г. наложить повязку, смоченную 96%-ным этиловым спиртом.

1.2. Примеры ситуационных задач

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.2.1, ОПК-1.3.1, ОПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-1.2.1, ПК-1.2.2, ПК-1.3.1, ПК-1.3.2.

1. У больного с заболеванием печени содержание мочевины в крови 12 мг% (2 ммоль/л), за сутки с мочой выведено 13 г. О нарушении какой функции печени можно думать? Какие ферменты исследовать для проверки предположения?

- 2 Альпинист с большим трудом поднимался на вершину горы. Внезапно почувствовал головокружение, слабость, появился обильный пот. Какие процессы обмена нарушились; что нужно делать, чтобы улучшить состояние альпиниста?

1.3. Примеры заданий по оценке освоения практических навыков

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.2.1, ОПК-1.3.1, ОПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-1.2.1, ПК-1.2.2, ПК-1.3.1, ПК-1.3.2.

Количественное определение общего белка сыворотки крови биуретовым методом.

1. Опишите принцип используемого метода
2. Определите содержание общего белка в сыворотке крови согласно протоколу работы
3. Проведите интерпретацию полученных показателей сравнив полученные показатели с нормой
4. Рассчитайте ошибку определения учитывая, что коэффициент вариации метода составляет не более 5%.

1.4. Пример варианта контрольных заданий по теме «Аминокислоты. Пептиды».

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2.

1. Изобразите структурные формулы аминокислот: аспарагина, серина, пролина, гистидина.
2. Напишите пептид Глу-Про-Лиз-Фен. Определите его заряд.

1.5. Примеры контрольных вопросов для собеседования

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2.

1. Основные методы, используемые в биологической химии для выделения индивидуальных белков. Фракционирование белков и их очистка. Электрофоретические методы фракционирования. Электрофорез белков сыворотки крови на бумаге и в полиакриламидном геле.
2. Переваривание белков в ЖКТ. Характеристика пептидаз желудка, образование и роль соляной кислоты.
3. Характеристика пептидаз поджелудочной железы и тонкого кишечника (специфичность действия, рН действия, результат действия). Защита клеток от действия пептидаз.
4. Всасывание продуктов переваривания в кишечнике. γ -глутамильный цикл в гепатоцитах, его биологическое значение. Медицинское значение определения гамма-глутамилтранспептидазы в крови.

1.6. Примерные темы докладов

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2.

1. Структурно-функциональные особенности фибриллярных белков (на примере коллагена и эластина).
2. Применение ферментов в диагностике и лечении различных заболеваний.
3. ПЦР-диагностика. Принцип метода и применение в лабораторной практике.
4. Использование ДНК-технологий для получения лекарственных препаратов и лечения различных болезней.

2. Оценочные средства для проведения промежуточной аттестации по дисциплине

Промежуточная аттестация проводится в форме экзамена.

Промежуточная аттестация включает следующие типы заданий: тестирование, оценка освоения практических навыков (умений), собеседование.

2.1. Примеры тестовых заданий

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2.

1. Подберите к каждой из аминокислот соответствующее свойство радикала (подберите к буквам соответствующие цифры):

- | | |
|--|--------------------------|
| 1) Гидрофильный, положительно заряженный | А. Аргинин |
| 2) Гидрофильный, отрицательно заряженный | Б. Аспарагиновая кислота |
| 3) Гидрофильный, незаряженный | В. Серин |
| 4) Гидрофобный | Г. Триптофан |

2. Определите, какой заряд будет иметь глутаминовая кислота в различных средах:

- | | |
|----------------------------|-------|
| 1) В сильно щелочной среде | А. -2 |
| 2) В нейтральной среде | Б. -1 |
| 3) В сильно кислой среде | В. +1 |

3. На сколько основных белковых фракций может быть разделена плазма крови с использованием электрофореза на полосках ацетата целлюлозы?

- А. 3
- Б. 8
- В. 10
- Г. 2
- Д. 5

4. Какой из белков может взаимодействовать с бифосфоглицератом (БФГ)?

- А. оба
- Б. гемоглобин
- В. миоглобин
- Г. ни один

5. К классу оксидоредуктаз относят

- А. цитохромы
- Б. карбоксилазы
- В. оксидазы
- Г. дегидрогеназы

6. Мультиферментные комплексы состоят из:

- А. нескольких ферментов, катализирующих превращение двух субстратов
- Б. нескольких ферментов, катализирующих превращения одного субстрата в нескольких реакциях
- В. нескольких ферментов, катализирующих превращения одного субстрата в одной реакции
- Г. нескольких ферментов, катализирующих превращение трех субстратов в одной реакции

7. В ходе ферментативного катализа при образовании фермент-субстратного комплекса

- А. образуются ковалентные связи между субстратом и ферментом
- Б. усиливается комплементарность между субстратом и ферментом

В. изменяется последовательность аминокислот в апоферменте

8. Автоматические анализаторы в биохимической лаборатории позволяют:

- А. выполнять сложные виды анализов
- Б. Оптимизировать тактику ведения пациента
- В. Повысить производительность работы лаборатории

9. Для оценки количественного содержания глюкозы в сыворотке крови глюкооксидазным методом вам потребуется:

- А. рефрактометр
- Б. спектрофотометр
- В. камера для электрофореза
- Г. масс-спектрометр

10. Для фильтрации веществ используется

- А) химическая пробирка
- Б) газоотводная трубка
- В) конусообразная воронка
- Г) мерный цилиндр

11. Спиртовку нельзя зажигать от другой спиртовки, так как

- А) можно разбить спиртовку
- Б) спиртовка может погаснуть
- В) может разлиться спирт и возникнет пожар
- Г) это неудобно

2.2. Примеры заданий по оценке освоения практических навыков

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ОПК-1.2.1, ОПК-1.3.1, ОПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-1.2.1, ПК-1.2.2, ПК-1.3.1, ПК-1.3.2.

Количественное определение глюкозы сыворотки крови глюкооксидазным методом.

- 5. Опишите принцип используемого метода
- 6. Проведите процедуру определения содержания глюкозы в сыворотке крови согласно протоколу исследования
- 7. Проведите интерпретацию полученных показателей сравните полученные показатели с нормой
- 8. Рассчитайте ошибку определения учитывая, что коэффициент вариации метода составляет не более 5%.

2.3. Перечень вопросов для собеседования

| № | Вопросы для промежуточной аттестации | Проверяемые индикаторы достижения компетенций |
|----|--|--|
| 1. | Аминокислоты, входящие в состав белков: строение, свойства, классификация. Изомерия и амфотерные свойства аминокислот. Модификация аминокислот в составе белков. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 2. | Первичная структура белков. Пептидная связь, ее характеристика. Нарушение первичной структуры и функции белка на примере гемоглобина А. Методы изучения первичной структуры белка. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 3. | Конформация пептидных цепей в белках (вторичная структура). Типы химических связей, участвующих в формировании вторичной структуры. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|---|--|
| 4. | Конформация пептидных цепей в белках (третичная структура). Типы химических связей, участвующих в формировании и третичной структуры. Мотивы и домены в белковых структурах. Конформационная лабильность белков. Денатурация, факторы ее вызывающие. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 5. | Функционирование белков. Активный центр: определение, характеристика. Лиганды. Комплементарность взаимодействия белков и лигандов. Обратимость связывания. Вещества, влияющие на взаимодействие белков с лигандами. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 6. | Четвертичная структура белков. Кооперативные изменения конформации протомеров (на примере функционирования гемоглобина). Возможность регуляции биологической функции олигомерных белков аллостерическими лигандами. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 7. | Физико-химические свойства белков: молекулярная масса, форма, растворимость, ионизация и гидратация. Изоэлектрическая точка. Методы выделения и очистки белков: методы осаждения солями и органическими растворителями, гель-фильтрация, электрофорез, ионообменная и аффинная хроматографии. Методы количественного определения белка. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 8. | Принципы классификации белков. Классификация по химическому составу, биологическим функциям, семействам (примеры представителей). Иммуноглобулины, классы иммуноглобулинов, особенности строения и функционирования. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 9. | Ферменты, определение. Особенности ферментативного катализа. Специфичность действия ферментов. Классификация и номенклатура ферментов (примеры). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 10. | Строение ферментов. Каталитический и регуляторный центры. Взаимодействие ферментов с субстратами. Гипотеза «ключ-замок» и гипотеза индуцированного соответствия. Механизм действия ферментов (энергетические изменения при химических реакциях, этапы ферментативного катализа). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 11. | Кинетика ферментативных реакций. Зависимость скорости ферментативных реакций от температуры, рН среды, концентрации фермента и субстрата. Константа Михаэлиса. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 12. | Кофакторы ферментов: ионы металлов их роль в ферментативном катализе. Коферменты как производные витаминов. Коферментные функции витаминов В6, РР и В2 на примере трансаминаз и дегидрогеназ. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 13. | Ингибирование ферментативной активности: обратимое и необратимое; конкурентное и неконкурентное. Лекарственные препараты как ингибиторы ферментов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 14. | Регуляция метаболических процессов путем организации химических реакций в метаболические пути: структура метаболических путей, принципы регуляции. Аллостерическая регуляция активности ферментов. Аллостерические эффекторы и ингибиторы. Регуляция активности ферментов по принципу отрицательной обратной связи (примеры). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 15. | Регуляция каталитической активности ферментов: ассоциация / диссоциация протомеров на примере протеинкиназы А, ковалентная модификация путем фосфорилирования и дефосфорилирования, ограниченный протеолиз. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 16. | Изоферменты, их происхождение, биологическое значение, привести примеры. Определение ферментов и изоферментного спектра плазмы крови с целью диагностики болезней. Применение ферментов для лечения болезней и как реагентов в лабораторной диагностике. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 17. | Общая схема синтеза и распада пиримидиновых нуклеотидов. Регуляция. Оротацидурия. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 18. | Биосинтез пуриновых нуклеотидов de novo. Источники атомов С и N в пуриновом кольце. Синтез АМФ и ГМФ из ИМФ. Катаболизм | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|--|--|
| | нуклеиновых кислот. Нарушение обмена пуриновых нуклеотидов, подагра. | |
| 19. | Биосинтез дезоксирибонуклеотидов. Рибонуклеотидредуктазный комплекс. Биосинтез тимидиловых нуклеотидов, роль фолиевой кислоты и фолатредуктазы. Регуляция синтеза дезоксирибонуклеотидов. Противоопухолевые, противовирусные и антибактериальные препараты как ингибиторы синтеза нуклеотидов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 20. | Структурная организация нуклеиновых кислот. Азотистые основания, нуклеотиды. Первичная структура нуклеиновых кислот. ДНК и РНК – черты сходства и различия состава, локализации в клетке, функции. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 21. | Пространственная структура молекулы ДНК. Вторичная структура ДНК (модель Уотсона и Крика). Третичная структура ДНК. Роль гистоновых и негистоновых белков в компактизации ДНК. Организация хроматина. Ковалентная модификация гистонов и ее роль в регуляции структуры и активности хроматина. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 22. | Репликация ДНК: определение, принципы, стадии. Инициация процесса. Белки и ферменты, принимающие участие в формировании репликативной вилки. Элонгация и терминация. Ферменты. Асимметричный синтез ДНК. Фрагменты Оказаки. Теломерная ДНК. Теломераза. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 23. | Повреждения и репарация ДНК. Виды повреждений. Способы репарации. Дефекты репарационных систем и наследственные болезни. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 24. | Реализация генетической информации в фенотип. Организация генетического материала. Ген как функциональная единица ДНК (структура гена). Транскрипция: определение, принципы, характеристика компонентов системы синтеза РНК. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 25. | Транскрипция. Стадии процесса. Особенности транскрипции эукариот. Особенности структуры промоторной зоны. Типы ДНК-зависимых РНК-полимераз. Катализируемая реакция. Элонгация и терминация транскрипции. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 26. | Первичный транскрипт и его процессинг. Сплайсинг. Рибозимы как пример каталитической активности нуклеиновых кислот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 27. | Регуляция транскрипции у прокариот. Теория оперона, регуляция по типу индукции и репрессии (примеры). Механизмы регуляции экспрессии генов у эукариот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 28. | Биосинтез белков (трансляция). Биологический код. Основные компоненты белоксинтезирующей системы. Строение и функции рибосом. Связывающие и каталитические центры рибосом. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 29. | Трансляция. Активация аминокислот. Аминоацил-т-РНК синтетазы, субстратная специфичность. Сборка полипептидной цепи на рибосоме. Образование инициаторного комплекса у прокариот. Особенности стадии инициации у эукариот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 30. | Сборка полипептидной цепи на рибосоме. Стадия элонгации: образование пептидной связи (реакция транспептидации). Терминация. Роль белковых факторов. Регуляция биосинтеза белков на уровне трансляции (регуляция синтеза ферритина и рецепторов трансферрина). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 31. | Процессинг первичных полипептидных цепей после трансляции. Особенности синтеза и процессинга секреторируемых белков (на примере коллагена и инсулина). Посттрансляционная модификация аминокислотных остатков. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 32. | Фолдинг белков. Ферменты. Роль шаперонов в фолдинге белка. Фолдинг белковой молекулы с помощью шаперониновой системы. Болезни, связанные с нарушением фолдинга белка. Прионы. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 33. | Биохимия питания. Основные компоненты пищи человека, их биороль, суточная потребность в них. Незаменимые компоненты пищи. Биологическая ценность белков. Азотистый баланс. Полноценность белкового питания, нормы белка в питании, белковая недостаточность. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|--|--|
| 34. | Переваривание белков в ЖКТ. Переваривание белков в желудке. Образование и роль соляной кислоты. Протеазы кишечника: активация, специфичность, оптимум pH и результат действия. Защита клеток от действия протеаз. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 35. | Всасывание продуктов переваривания белков. Транспорт аминокислот в клетки кишечника. Особенности транспорта аминокислот в гепатоцитах. γ -глутамильный цикл. Нарушения переваривания белков и транспорта аминокислот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 36. | Витамины. Классификация, номенклатура. Гипо-, гипер- и авитаминозы, причины возникновения. Витаминзависимые и витаминрезистентные состояния. Минеральные вещества пищи, макро- и микроэлементы, биологическая роль. Региональные патологии, связанные с недостатком микроэлементов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 37. | Биологические мембраны. Строение, функции и общие свойства: жидкостность, поперечная асимметрия, избирательная проницаемость. Липидный состав мембран. Белки мембран - интегральные, поверхностные, «заякоренные». Роль отдельных компонентов мембран в формировании структуры и выполнении функций. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 38. | Механизмы транспорта веществ через мембраны: простая диффузия, пассивный симпорт и антипорт, активный транспорт, регулируемые каналы. Строение и функционирование трансмембранных каналов и белков-переносчиков (Na,K-АТФаза, Ca-АТФаза, потенциалзависимые Na-каналы). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 39. | Обмен веществ и энергии. Эндергонические и экзергонические реакции в живой клетке. Энергетическое сопряжение. Макроэргические соединения: определение, примеры. Способы образования АТФ (виды фосфорилирования). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 40. | Строение митохондрий и структурная организация дыхательной цепи. Комплексы дыхательной цепи: НАД-дегидрогеназы, убихинол-дегидрогеназа (цитохром С редуктаза), цитохром С оксидаза. Регуляция цепи переноса электронов (дыхательный контроль). Разобщение тканевого дыхания и окислительного фосфорилирования. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 41. | Окислительное фосфорилирование: место протекания, субстраты, сущность процесса. H^+ -АТФ-синтаза: биологическая роль, локализация, строение, механизм синтеза АТФ. Трансмембранный электрохимический потенциал как промежуточная форма энергии при окислительном фосфорилировании. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 42. | Активные формы кислорода: образование, физиологическая роль, механизм повреждающего действия активных форм кислорода на клетки (ПОЛ, окисление белков и нуклеиновых кислот). Примеры реакций. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 43. | Катаболизм основных пищевых веществ (углеводы, жиры, аминокислоты и белки). Пути образования пирувата и ацетил-КоА. Окислительное декарбоксилирование пировиноградной кислоты, характеристика процесса. Пируватдегидрогеназный комплекс. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 44. | Цикл лимонной кислоты, схема процесса. Связь цикла с целью переноса электронов и протонов. Регуляция цикла лимонной кислоты. Анаболические и анаплеротические функции цитратного цикла. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 45. | Основные углеводы животных, биологическая роль. Углеводы пищи, переваривание углеводов (ферменты, реакции), транспорт продуктов переваривания в клетки. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 46. | Аэробный распад глюкозы в клетке. Последовательность реакций до образования пирувата. Физиологическое значение аэробного распада. Возможность использования глюкозы для синтеза жиров. Окисление цитоплазматических молекул НАДН ⁺ в аэробных условиях. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 47. | Анаэробный распад глюкозы (схема реакций). Субстратное фосфорилирование. Распространение и физиологическое значение анаэробного распада глюкозы. Окисление цитоплазматических | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|--|--|
| | молекул НАДН ⁺ в анаэробных условиях. Значение лактатдегидрогеназы. Цикл Кори. | |
| 48. | Биосинтез глюкозы (глюконеогенез): субстраты, схема реакций, регуляция процесса. Взаимосвязь гликолиза в мышцах и глюконеогенеза в печени (цикл Кори). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 49. | Пентозофосфатный путь превращения глюкозы, схема. Окислительные реакции пентозного цикла (до образования рибулозо-5-фосфата). Распространение и биологическое значение. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 50. | Гликоген: биологическое значение, биосинтез и мобилизация гликогена. Регуляция синтеза и распада гликогена. Гликогенозы и агликогенозы. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 51. | Липиды. Общая характеристика. Биологическая роль. Классификация липидов. Высшие жирные кислоты, особенности строения. Полиеновые жирные кислоты. Триацилглицеролы. Эйкозаноиды. Строение, номенклатура и биологические функции. Ингибиторы биосинтеза эйкозаноидов как лекарственные препараты. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 52. | Роль липидов в питании. Основные липиды пищи. Переваривание и всасывание продуктов переваривания липидов (типы липаз, реакции гидролиза основных липидов пищи). Стеаторея. Синтез триацилглицеролов в энтероцитах. Образование хиломикронов и транспорт жиров в ткани. Липопротеинлипаза, её роль. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 53. | Липопротеины (ЛП) плазмы крови, классификация. Особенности строения и липидного состава частиц. Основные аполипопротеины, их функции. Место образования и превращения различных видов ЛП. Гиперлипидемии. Дислипидемии. Диагностическое значение определения липидного спектра плазмы крови. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 54. | Депонирование и мобилизация жиров в жировой ткани, физиологическая роль этих процессов. Роль инсулина, адреналина и глюкагона в регуляции метаболизма жиров. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 55. | Катаболизм ЖК, его этапы. Активация ЖК. Транспорт ацил-КоА через внутреннюю мембрану митохондрий. β-окисление ацил-КоА. Регуляция окисления ЖК. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 56. | Биосинтез жирных кислот. Основные стадии процесса. Регуляция синтеза жирных кислот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 57. | Кетонные тела, биосинтез и использование в качестве источников энергии. Причины развития кетонемии и кетонурии при голодании и сахарном диабете. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 58. | Холестерин. Пути поступления, использования и выведения из организма. Биосинтез холестерина, его этапы. Регуляция процесса. Роль липопротеинов низкой и высокой плотности (ЛПНП и ЛПВП) в обмене холестерина. Биохимические основы развития атеросклероза. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 59. | Общая схема источников поступления и путей расходования аминокислот в тканях. Динамическое состояние белков в организме. Причины необходимости постоянного обновления белков организма, азотистый баланс. Понятия «заменимых» и «незаменимых» аминокислот. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 60. | Дезаминирование аминокислот: прямое, не прямое. Прямое окислительное дезаминирование. Глутаматдегидрогеназа. Схема реакции, кофактор, регуляция процесса. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 61. | Трансаминирование аминокислот, как этап непрямого дезаминирования. Схема процесса, субстраты, ферменты, кофакторы. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 62. | Основные источники аммиака в организме человека. Токсичность аммиака. Роль глутамина и аспарагина в обезвреживании аммиака. Глутаминаза почек, образование и выведение солей аммония. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 63. | Оринитиновый цикл мочевинообразования. Химизм, место протекания процесса. Энергетический эффект процесса, его регуляция. Количественное определение мочевины сыворотки крови, клиническое значение. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|---|--|
| 64. | Декарбоксилирование аминокислот. Биогенные амины: гистамин, серотонин, ГАМК, путресцин. Реакции их образования, ферменты. Биороль. Способы обезвреживания. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 65. | Пути обмена безазотистого остатка аминокислот. Гликогенные и кетогенные кислоты. Анаплеротические реакции, биосинтез заменимых аминокислот (глутамата, глутамина, аспарагина, глицина, аланина). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 66. | Обмен фенилаланина и тирозина. Особенности обмена тирозина в разных тканях. Синтез катехоламинов, меланинов, йодтиронинов. Наследственные биохимические блоки в распаде фенилаланина и тирозина: паркинсонизм, фенилкетонурия, алкаптонурия, альбинизм, диагностика и лечение. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 67. | Участие аминокислот в обмене одноуглеродных фрагментов. Обмен гомоцистеина, метионина, S-аденозинметионина. Роль фолиевой и тетрагидрофолиевой кислоты, вит В12 | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 68. | Эндокринная, паракринная и аутокринная системы межклеточной коммуникации. Роль гормонов в системе регуляции метаболизма. Регуляция синтеза гормонов по принципу обратной связи. Классификация гормонов по химическому строению и биологическим функция. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 69. | Клетки-мишени и клеточные рецепторы гормонов. Виды и строение рецепторов цито- плазматических мембран (ассоциированные с G-белками, имеющие собственную ферментативную активность, рецепторы-ионные каналы) и рецепторов локализованных в цитоплазме. Регуляция количества и активности рецепторов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 70. | Циклические формы АМФ и ГМФ, как вторичные посредники гормонального сигнала. Аденилатциклазная система передачи гормонального сигнала. Рассмотреть на примере конкретного гормона. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 71. | Фосфатидилинозитольный цикл как механизм внутриклеточной коммуникации. Инози- тол 1,4,5-трифосфат и диацилглицерол - вторичные посредники передачи сигнала. Ионы кальция как вторичные посредники, кальмодулин. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 72. | Гормоны гипоталамуса и передней доли гипофиза, химическая природа и биологическая роль. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 73. | Гормоны, регулирующие водно-солевой обмен. Строение, механизм действия и функции альдостерона и вазопрессина. Роль системы ренин-ангиотензин-альдостерон. Предсердный натриуретический фактор. Биохимические механизмы возникновения почечной гипертензии, отеков. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 74. | Регуляция обмена ионов кальция и фосфатов. Строение, биосинтез и механизм действия паратгормона, кальцитонина и кальцитриола. Причины и проявления рахита, гипо- и гиперпаратиреозидизма. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 75. | Инсулин-строение, синтез и секреция. Регуляция синтеза и секреции инсулина. Механизм передачи сигнала (строение рецептора инсулина). Роль инсулина в регуляции метаболизма углеводов и липидов. Изменение гормонального статуса и метаболизма при сахарном диабете. Диабетическая кома. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 76. | Обмен энергоносителей в абсорбтивный, постабсорбтивный период пищевого цикла и при голодании. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 77. | Гормоны щитовидной железы. Синтез йодтиронинов. Регуляция синтеза и секреции йодтиронинов и их влияние на метаболизм и функции организма. Изменение метаболизма при гипо- и гипертиреозе. Причины и проявления эндемического зоба. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 78. | Гормоны коры надпочечников (кортикостероиды). Биосинтез и деградация кортикостероидов, их влияние на метаболизм клетки. Изменения метаболизма при гипо- и гипер- функции коры надпочечников. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

| | | |
|-----|---|--|
| 79. | Гормоны мозгового слоя надпочечников. Синтез и секреция катехоламинов. Механизм действия и биологические функции катехоламинов. Патология мозгового вещества на- дпочечников. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 80. | Биосинтез гема. Схема процесса, химизм первых двух реакций, место протекания. Регуляция процесса. Источники железа для синтеза гема, всасывание, транспорт в крови, депонирование. Нарушение биосинтеза гема и обмена железа. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 81. | Распад гема. Схема процесса, место протекания. «Прямой» и «непрямой» билирубин, его обезвреживание в печени. Диагностическое значение определения билирубина в крови и моче. Нарушения катаболизма гема. Желтухи. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 82. | Биотрансформация эндогенных, чужеродных и лекарственных веществ. Фазы биотранс- формации – микросомальное окисление и конъюгация. Роль цитохрома Р450 в окислении ксенобиотиков. Схемы реакций конъюгации с ФАФС и УДФГК. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 83. | Особенности развития, строения и метаболизма эритроцитов. Нарушения метаболизма эритроцитов (энзимопатии, гемоглобинопатии). | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 84. | Белки и ферменты крови. Белки плазмы крови: функции, основные фракции. Диспротеинемии. Энзимодиагностика. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 85. | Свертывающая система крови. Этапы образования фибринового сгустка. Роль витамина К в свертывании крови. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 86. | Коллаген: особенности аминокислотного состава, первичной и пространственной структуры. Особенности биосинтеза и созревания коллагена. Роль аскорбиновой кисло- ты в созревании коллагена. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 87. | Межклеточный матрикс: функции, структурная организация. Строение и функции эластина. Строение и функции гликозамингликанов (гиалуроновой кислоты, хондроитинсульфатов, гепарина). Структура протеогликанов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 88. | Молекулярная структура миофибрилл. Структура и функция основных белков миофибрилл миозина, актина, тропомиозина, тропонина. Особенности энергетического обмена в мышцах. Биохимические механизмы мышечного сокращения и расслабления. Роль ионов кальция и других ионов в регуляции мышечного сокращения. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 89. | Химический состав нервной ткани. Миелиновые мембраны: особенности состава и структуры. Энергетический обмен в нервной ткани. Значение аэробного распада глюкозы. Биохимия возникновения и проведения нервного импульса. Молекулярные механизмы синаптической передачи. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |
| 90. | Значение воды для жизнедеятельности организма. Распределение воды в тканях, понятие о внутриклеточной и внеклеточной жидкостях. Минеральные вещества организма человека. Макро- и микроэлементы. Значение для жизнедеятельности организма. Регуляция минерального и водного обменов. | ОПК-1.1.1, ОПК-3.1.1, ОПК-3.1.2, ПК-1.1.1, ПК-1.1.2. |

2.4. Пример экзаменационного билета

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования
«Волгоградский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра: теоретической биохимии с курсом клинической биохимии

Дисциплина: Общая биохимия

Специалитет по специальности 30.05.01 Медицинская биохимия, направленность (профиль) Медицинская биохимия

