

**Тематический план занятий семинарского типа
по дисциплине «Спецпрактикум»
для обучающихся 2022 года поступления
по образовательной программе
06.03.01 Биология,
профиль Биохимия
(бакалавриат),
форма обучения очная
2024-2025 учебный год**

№	Темы занятий семинарского типа	Часы (академ.)
6 семестр		
1.	Принципы, понятия и объем исследований в лабораторной диагностике.¹ Получение биологических жидкостей для исследования. Референтные величины и средний показатель.²	2
2.	Принципы, понятия и объем исследований в лабораторной диагностике.¹ Скрининговое, профилактическое и дифференциально-диагностическое исследования. Выбор методов исследования.²	2
3.	Принципы, понятия и объем исследований в лабораторной диагностике.¹ Скрининговое, профилактическое и дифференциально-диагностическое исследования. Выбор методов исследования.²	2
4.	Принципы, понятия и объем исследований в лабораторной диагностике.¹ Основные принципы лабораторных исследований. Преаналитический этап.²	2
5.	Принципы, понятия и объем исследований в лабораторной диагностике.¹ Основные принципы лабораторных исследований. Аналитический этап. Постаналитический этап²	2
6.	Общие принципы биохимического исследования.¹ Унификация биохимических методик. Критерии унификации: аналитические, технико-экономические, диагностическая ценность.²	2
7.	Общие принципы биохимического исследования.¹ Стандартизация исследований. Интерпретация лабораторных показателей.²	2
8.	Качественные реакции на белки.¹ (Часть 1) Биуретовая реакция. Нингидриновая реакция. Ксантопротеиновая реакция.²	2

9.	Качественные реакции на белки.¹ (Часть 3) Самостоятельное определение неизвестного вещества в исследуемом растворе. ²	2
10.	Физико-химические свойства белков.¹ Определение изоэлектрической точки белка. Проведение разделения альбуминов и глобулинов яичного белка методом высаливания. ²	2
11.	Колориметрические методы определения белка.¹ (Часть 1). Определение содержания общего белка в плазме крови биуретовым методом (метод Кингслея—Вейксельбаума). ²	2
12.	Колориметрические методы определения белка.¹ (Часть 2). Количественное определение содержания белка в плазме крови по Брэдфорду. ²	2
13.	Колориметрические методы определения белка.¹ (Часть 3). Определение содержания белка в плазме крови методом Лоури. ²	2
14.	Электрофорез.¹ (Часть 1). Классификация. Принцип метода. Особенности материалов-носителей. ²	2
15.	Электрофорез.¹ (Часть 2). Зональный электрофорез. ЭФ на бумаге. ЭФ в тонком слое. ²	2
16.	Электрофорез.¹ (Часть 3). Гель-электрофорез. ПААГ, ДСН-ПААГ, агароза. Принцип метода. Стадии постановки реакции. Применение. ²	2
17.	Специфические электрофоретические методы.¹ (Часть 1). Высоковольтный и проточный ЭФ. Принцип метода. Стадии постановки реакции. Применение. ²	2
18.	Специфические электрофоретические методы.¹ (Часть 2). 2D электрофорез с изоэлектрофокусированием. Принцип метода. Стадии постановки реакции. Применение. ²	2
19.	Общие принципы иммунологического исследования.¹ Иммунологические исследования на различных уровнях организации живой материи. ²	2
20.	Количественное определение популяций лимфоцитов.¹ Проточная цитометрия. Маркеры активации лимфоцитов. CD-классификация мембранных молекул иммунокомпетентных клеток. ²	2
21.	Иммуноферментный анализ.¹ (Часть 1). Модификации ИФА(ELISA, EIA, EMIT). Структура и свойства антигенов и антител. Физико-химические взаимодействия антиген-антитело. Ферменты, как метки в иммуноанализе. ²	2
22.	Иммуноферментный анализ.¹ (Часть 2). ИФА для обнаружения антител. ИФА для обнаружения антигенов. Иммуносорбенты. Твердофазные носители. Иммуобилизация	2

	антигенов или антител. Конъюгаты, используемые в ИФА. Субстраты и хромогены. ²	
23.	Иммуноферментный анализ.¹ (Часть 3). Методы ИФА. Твердофазный ИФА ("Сэндвич" метод, непрямой, конкурентный, ингибирующий, прямой методы); гомогенный ИФА. ²	2
24.	Иммуноферментный анализ.¹ (Часть 4). Применение и диагностическая ценность ИФА. Динамика изменений показателей ИФА-тестов при инфицировании/при лечении. Интерпретация результатов. ²	2
25.	Система внешнего и внутреннего контроля качества в иммуноферментном анализе.¹ (Часть 1). 1 стадия - оценка сходимости. 2 стадия - оценка воспроизводимости и построение контрольных карт. ²	2
26.	Система внешнего и внутреннего контроля качества в иммуноферментном анализе.¹ (Часть 2). 3 стадия – оперативный внутрилабораторный контроль. ²	2
27.	Система внешнего и внутреннего контроля качества в иммуноферментном анализе.¹ (Часть 3). Внешняя оценка качества. Чувствительность. Специфичность. ²	2
28.	Методы цитологических исследований.¹ (Часть 1). Цитологические исследования на различных уровнях организации живой материи. Основные принципы. Роль в диагностике патологий. ²	2
29.	Методы цитологических исследований.¹ (Часть 2). Световая микроскопия. Фазово-контрастная микроскопия. Принцип метода. Особенности строения микроскопа. Особенности пробоподготовки. Чувствительность и специфичность. ²	2
30.	Методы цитологических исследований.¹ (Часть 3). Поляризационная микроскопия. Интерференционная микроскопия. Принцип метода. Особенности строения микроскопа. Особенности пробоподготовки. Чувствительность и специфичность. ²	2
7 семестр		
31.	Методы цитологических исследований.¹ (Часть 4). Микроскопия в темном поле. Ультрафиолетовая микроскопия. Флуоресцентная микроскопия. Принцип метода. Особенности строения микроскопа. Особенности пробоподготовки. Чувствительность и специфичность. ²	2
32.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 1). Молекулярно-генетические исследования на различных уровнях организации живой материи. ²	2

33.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 2). Флуоресцентная in situ гибридизация (FISH). Принципы методов. Диагностическая и научная значимость. ²	2
34.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 3). Хромогенная in situ гибридизация (CISH). Принципы методов. Диагностическая и научная значимость. ²	2
35.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 4). Классический цитогенетический анализ (кариотипирование). Принцип метода. Диагностическая и научная значимость. ²	2
36.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 5). Метод полимеразной цепной реакции (ПЦР). Принцип метода. Диагностическая и научная значимость. ²	2
37.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 6). Саузерн-блоттинг. Принцип метода. Диагностическая и научная значимость. ²	2
38.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 7). Нозерн-блоттинг. Принципы методов. Диагностическая и научная значимость. ²	2
39.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 8). Вестерн-блоттинг. Принципы методов. Диагностическая и научная значимость. ²	2
40.	Молекулярно-генетические методы исследований.¹ (Часть 9). Анализ первичной последовательности ДНК (секвенирование); микрочипирование. Принципы методов. Диагностическая и научная значимость. ²	2
41.	Клонирование.¹ (Часть 1). Векторные системы и методы. ²	2
42.	Клонирование.¹ (Часть 2). Создание и скрининг библиотек генов. ²	2
43.	Методы поиска ДНК последовательностей, основанные на полиморфизме генома.¹ ПДРФ-анализ. Принцип метода. Диагностическая и научная значимость. ²	2
44.	Методы выявления мутаций.¹ (Часть 1). ПЦР-анализ. ²	2
45.	Методы выявления мутаций.¹ (Часть 2). Выявление точковых мутаций. ²	2
46.	Выделения РНК из биологического материала.¹ Методы. Основные принципы. Применение. ²	2
47.	Выделения ДНК из биологического материала.¹ Методы. Основные принципы. Применение. ²	2
48.	Полимеразная цепная реакция.¹ (Часть 1). Основные виды и принципы детекции. Применение. ²	2
49.	Полимеразная цепная реакция.¹ (Часть 2). Принцип метода полимеразной цепной реакции. Наличие в	2

	реакционной смеси ряда компонентов. Циклический температурный режим. ²	
50.	Полимеразная цепная реакция. ¹ (Часть 3). Принцип метода полимеразной цепной реакции. Стадии. ²	2
51.	Полимеразная цепная реакция. ¹ (Часть 4). Основные принципы подбора праймеров. Эффект "плато". ²	2
52.	ПЦР с электрофоретической детекцией. ¹ (Часть 1). Принцип метода. ²	2
53.	ПЦР с электрофоретической детекцией. ¹ (Часть 1). Стадии. ²	2
54.	ПЦР с электрофоретической детекцией. ¹ (Часть 2). Электрофоретическая детекция продуктов амплификации ПЦР. ²	2
55.	ПЦР с электрофоретической детекцией. ¹ (Часть 3). Основные требования к помещениям. ²	2
56.	Real-time ПЦР. ¹ (Часть 1). Мультиплексный анализ. Преимущества и недостатки. ²	2
57.	Real-time ПЦР. ¹ (Часть 2). ДНК-зонды. Мечение двуцепочечной ДНК. ²	2
58.	Real-time ПЦР. ¹ (Часть 2). ДНК-зонды. Метка, работающая в фазу элонгации. ²	2
59.	Real-time ПЦР. ¹ (Часть 2). ДНК-зонды. Метки, работающие в фазу отжига. ²	2
60.	Real-time ПЦР. ¹ (Часть 3). Анализ кривых плавления. ²	2
61.	Капельно-цифровая ПЦР. ¹ (Часть 1). Принцип метода. Преимущества и недостатки. ²	2
62.	Капельно-цифровая ПЦР. ¹ (Часть 2). Рабочий протокол: создание капельных эмульсий, амплификация, идентификация сигнала в каплях, анализ результатов. ²	2
63.	Применение ПЦР. ¹ Медицинская диагностика, персонализированная медицина. ²	2
64.	Применение ПЦР. ¹ Клонирование генов, мутагенез. ²	2
	Итого часов	128

Рассмотрено на заседании кафедры фундаментальной медицины и биологии «22» мая 2024г., протокол № 10.

Заведующий кафедрой



А.В.Стрыгин