# Оценочные средства для проведения аттестации по дисциплине «Методы и объекты генетического анализа» для обучающихся 2023 года поступления по образовательной программе 06.03.01 Биология, направленность (профиль) Генетика (бакалавриат), форма обучения очная на 2025-2026 учебный год

# 1. Оценочные средства для проведения текущей аттестации по дисциплине

1.1. Оценочные средства для проведения аттестации на занятиях семинарского типа

Аттестация на занятиях семинарского типа включает следующие типы заданий: контрольная работа, собеседование по контрольным вопросам.

# 1.1.1. Примеры ситуационных задач

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1, ПК-4.3.1.

- 1. Среди 8400 растений одного из сортов ржи 21 растение имело рецессивный признак альбинизма. Рассчитайте частоты аллелей альбинизма и нормальной пигментации, а также частоты всех возможных генотипов, если известно, что популяция находится в равновесии Харди-Вайнберга. Ответ поясните.
- 2. В одной из европейских популяций муковисцидоз встречается с частотой 1 на 2500 новорожденных. Рассчитайте частоту аллеля муковисцидоза в популяции, а также частоты всех возможных генотипов, если известно, что популяция находится в равновесии Харди-Вайнберга. Ответ поясните.

### 1.1.2. Примеры вариантов контрольной работы

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1, ПК-4.3.1.

# Вариант 1

- 1. Моногибридное скрещивание. Полное доминирование.
- 2. Ди- и полигибридное скрещивание, решение задач. Полное доминирование по всем парам аллелей.
- 3. Неполное доминирование по всем парам аллелей. Кодоминирование по всем парам аллелей. Полное доминирование по одной паре аллелей и кодоминирование по второй паре аллелей.

### Вариант 2

- 1. Хромосомная теория. Кроссинговер. Закон Моргана.
- 2.Сцепленное наследование признаков и кроссинговер. Определение частоты кроссинговера между сцепленными генами по результатам анализирующего скрещивания.
- 3. Определение генотипа пробанда.

### 1.1.3. Примеры контрольных вопросов для собеседования

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1, ПК-4.3.1.

Генная диагностика и типирование. Выбор методов молекулярно-генетических исследований.

- 1. Генетика популяций. Закон Г. Харди и В. Вайнберга.
- 2. Филогенетический анализ. Генетические дистанции. Кластерный анализ.
- 3. Основные понятия генетики. Генетика как наука о наследственности и изменчивости. Методы генетики. Краткая история генетики.
- 4. Первый, второй и третий законы Менделя. Хромосомная теория. Закон Моргана. Генетика пола.

## 1.2. Оценочные средства для самостоятельной работы обучающихся

Оценка самостоятельной работы включает в себя тестирование.

1.2.1. Примеры заданий открытого типа (вопрос с открытым ответом)

Проверяемые индикаторы достижения компетенции: ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1, ПК-4.3.1.

- 1. Врождённый вывих бедра наследуется доминантно, средняя пенетрантность гена 75%. Заболевание встречается с частотой 6:10 000 (В.П. Эфроимсон, 1968). Определите генетическую структуру популяции.
- 2. Врождённый вывих бедра наследуется доминантно, средняя пенетрантность 50%. Заболеваемость встречается с частотой 5:10 000. Определите генетическую структуру популяции.
- 3. Подагра встречается у 2% людей и обусловлена аутосомным доминантным геном. У женщин ген подагры не проявляется, у мужчин пенетрантность его равна 20% (В.П. Эфроимсон, 1968). Определите генетическую структуру популяции по анализируемому признаку, исходя из этих данных.
- 4. Аниридия (отсутствие радужной оболочки) наследуется как доминантный аутосомный признак и встречается с частотой 8:100 000
  - 1. Определите число гомозиготных особей по доминантному гену
- 2. Определите количество гетерозигот по анализируемому признаку в данной популяции
  - 3. Определите генетическую структуру популяции.

# 2. Оценочные средства для проведения промежуточной аттестации по дисциплине

Промежуточная аттестация проводится в форме зачета.

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации:

No॒	Вопросы для подготовки к промежуточной аттестации	Проверяемые индикаторы достижения компетенций
1.	Моногибридное скрещивание. Моногибридное скрещивание, решение задач. Полное доминирование.	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1, ПК-4.3.1.
2.	Ди- и полигибридное скрещивание. Ди- и полигибридное скрещивание, решение задач.	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,

	I <del></del>	I
	Полное доминирование по всем парам аллелей.	ПК-4.3.1.
	Неполное доминирование по всем парам аллелей.	
	Кодоминирование по всем парам аллелей. Полное	
	доминирование по одной паре аллелей и	
	кодоминирование по второй паре аллелей.	
3.	Хромосомная теория. Кроссинговер. Закон	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	Моргана. Сцепленное наследование признаков и	ПК-4.3.1.
	кроссинговер, решение задач. Определение	
	частоты кроссинговера между сцепленными	
	генами по результатам анализирующего	
	скрещивания.	
4.	Составление и анализ родословных. Рекомендации	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	по определению типа наследования признака.	ПК-4.3.1.
	Определение генотипа пробанда. Расчет	
	вероятности рождения у пробанда ребенка с тем	
	или иным альтернативным проявлением признака.	
	Близнецовый метод. Сравнение внутрипарного	
	сходства в группах моно- и дизиготных близнецов.	
	Оценка относительной роли наследственности и	
	факторов среды в развитии отдельных признаков.	
	Кариотипирование. Решение типовых задач.	
5.	Взаимодействие генов. Взаимодействие генов,	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	решение задач. Комплементарное взаимодействие	ПК-4.3.1.
	генов. Эпистатическое взаимодействие генов.	
	Полимерное взаимодействие генов.	
6.	Генетические базы данных. Сравнение	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	нуклеотидных последовательнотей. Поиск	ПК-4.3.1.
	гомологичных последовательностей с	
	использованием алгоритма BLAST. Выделение	
	нуклеиновых кислот. Характеристика и	
	особенности основных методов выделения	
	нуклеиновых кислот.	
7.	Подбор олигонуклеотидных праймеров для ПЦР.	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	Компьютерные программы для выбора праймеров.	ПК-4.3.1.
	Анализ полученных олигонуклеотидов.	
8.	Микросателлитный анализ. Компьютерное	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	моделирование. Поиск повторяющихся	ПК-4.3.1.
	последовательностей.	11K-4.3.1.
9.	Сравнительный анализ геномов. Организация	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
J.	геномов. Консервативные и вариабельные участки	
	ДНК. Анализ данных массового параллельного	ПК-4.3.1.
	секвенирования.	
10.	Генная диагностика и типирование. Выбор	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
10.	методов молекулярно-генетических исследований.	
	Решение ситуационных задач.	ПК-4.3.1.
11	•	писаат писаат писаат
11.	Генетика популяций. Закон Г. Харди и В.	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	Вайнберга. Решение типовых задач.	ПК-4.3.1.
	Филогенетический анализ. Генетические	
12	дистанции. Кластерный анализ.	HIC 2 2 1 HIC 2 2 1 HIC 4 2 1
12.	Основные понятия генетики. Генетика как наука о	ПК-3.2.1, ПК-3.3.1, ПК-4.2.1,
	наследственности и изменчивости. Методы	ПК-4.3.1.
	генетики. Краткая история генетики. Первый,	
	второй и третий законы Менделя. Хромосомная	
	теория. Закон Моргана. Генетика пола.	
	Наследование признаков сцепленных с полом.	
	Кроссинговер. Изменчивость: модификационная и	

Ī	генотипическая.	Мутации:	причины
	возникновения,	классификация, степень	частоты
	возникновения.		

Промежуточная аттестация включает следующие типы заданий: собеседование.

В полном объеме фонд оценочных средств по дисциплине доступен в ЭИОС ФГБОУ ВО ВолгГМУ Минздрава России по ссылке(ам):

https://www.volgmed.ru/apprentice/kafedry/kafedra-molekulyarnoy-biologii-i-genetiki/faylovyy-menedzher/15230/

Рассмотрено на заседании кафедры молекулярной биологии и генетики, протокол от «30» мая 2025 г. №10.

Заведующий кафедрой



А.В.Топорков