федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Приволжский исследовательский медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации

УТВЕРЖДАЮ
Проректор по учебной работе профессор
Е.С. Богомолова

Е.С. Богомолова 30» апусия 20 Уг.

### РАБОЧАЯ ПРОГРАММА

Название дисциплины: ОСНОВЫ МЕДИЦИНСКОЙ ГЕНЕТИКИ

Направление подготовки (специальность): 31.05.01 «ЛЕЧЕБНОЕ ДЕЛО»

Квалификация выпускника: ВРАЧ-ЛЕЧЕБНИК

Факультет: ЛЕЧЕБНЫЙ

Кафедра: БИОЛОГИИ

Форма обучения: ОЧНАЯ

Рабочая программа разработана в соответствии с ФГОС ВО по специальности 31.05.01: «Лечебное дело», утвержденным приказом Министерства образования и науки Российской Федерации № 988 от 12 августа 2020 г.

### Разработчики рабочей программы:

Калашников И.Н., к.б.н., и.о. зав. кафедрой биологии

#### Рецензенты:

**Ермолин Игорь** Леонидович, д.б.н., профессор кафедры гистологии с цитологией и эмбриологией ПИМУ Минздрава РФ,

Зазнобина Наталья Ивановна, к.б.н., доцент кафедры экологии ИББМ ННГУ им. Н. И. Лобачевского.

Программа рассмотрена и одобрена на заседании кафедры биологии (протокол № 8 от  $1\underline{7}$ » августа 2020 г.)

И.о. зав. кафедрой биологии, к.б.н.

«30» abryemo. 2021 r.

Калашников И.Н.

#### СОГЛАСОВАНО

Председатель цикловой методической комиссии по естественно-научным дисциплинам, д.б.н., профессор

«30» августа 2021 г.

Фсе Ы-Малиновская С.Л.

СОГЛАСОВАНО Начальник УМУ « 30» авгуетс 2021 г.

<u>Московцева</u> О.М.

#### 1. Цель и задачи дисциплины «Основы медицинской генетики» (далее - дисциплина).

**Цель освоения дисциплины** — участие в формировании у выпускника следующих компетенций:

#### Универсальные компетенции:

УК-1. Способен осуществлять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий

#### Задачи дисциплины:

В результате изучения дисциплины студент должен:

#### Знать:

- основные направления современной генетики: геномику, протеомику, эпигенетику, этногеномику, факмакогеномику, метагеномику, современные подходы генной терапии.
- основы моногенных заболеваний и принципы их диагностики с использованием современных достижений генетики.
- симптомы распространенных наследственных синдромов и основные подходы к их диагностике.
- механизмы генетической и эпигенетической изменчивости.
- о митохондриальных заболеваниях и заболеваниях геномного импритинга.
- о распространенности и значимости наследственных заболеваний.
- прогноз для жизни, трудоспособности и социальной адаптации при основных нозологических формах наследственных заболеваний.

#### Уметь:

- реализовать этические и деонтологические аспекты врачебной деятельности в общении с больными, страдающими наследственными заболеваниями.
- строить родословную у больных с признаками наследственного заболевания.

#### Владеть:

- навыками молекулярно-генетических исследований, используемых для диагностики наследственных заболеваний.

## Место дисциплины в структуре ООП ВО ПИМУ.

- 2.1. Дисциплина «Основы медицинской генетики» относится к блоку Б.1 «Дисциплины (Модули)» части, формируемой участниками образовательных отношений и изучается на 2 курсе в 3 семестре.
- 2.2. Для изучения дисциплины необходимы знания, умения и навыки, формируемые предшествующими дисциплинами:

биология, нормальная анатомия, гистология с цитологией и эмбриологией, нормальная физиология.

2.3. Изучение дисциплины необходимо для знаний, умений и навыков, формируемых последующими дисциплинами:

микробиология, вирусология; иммунология, эпидемиология, медицинская экология, общая гигиена.

#### 3. Результаты освоения дисциплины и индикаторы достижения компетенций

Изучение дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих универсальных компетенций:

No	Код	Содержа	Код и	В результате изучен	ия дисциплины, обуча	ющиеся должны
$\Pi/\Pi$	компе	ние	наименова	Знать	Уметь	Владеть
	T	компете	ние			
	енции	нции	индикатора			
		(или ее	достижени			
		части)	Я			
			компетенц			
			ИИ			
1.	УК-1	Способе	ИУК 1.1	- принципы анализа	- анализировать	- навыками
		Н	Знает:	элементов	полученную	анализа
		осущест	методы	полученной	информацию,	научной
		влять	критическо	информации	принимать	литературы и
		критиче	•	(выявленных	самостоятельное	официальных
		ский	го анализа	симптомов,	решение	статистических
		анализ	и оценки	синдромов,	- составлять	обзоров,
		проблем	современн	патологических	родословные,	подготовки

ных ЫΧ ситуаци научных й на достижени основе й: системн основные ОГО принципы подхода, критическо вырабат ывать го анализа стратеги ИУК 1.2 Ю Умеет: лействи получать й новые знания на основе анализа, синтеза и др.; собирать данные по сложным научным проблемам, относящим ся к профессио нальной области: осуществля ть поиск информаци ии решений на основе действий, эксперимен та и опыта

изменений) в результате обследования пациента с наследственным заболеванием; • принципы синтеза полученной информации (выявленных симптомов, синдромов, патологических изменений) для постановки предварительного диагноза - основные типы наследования, клинические симптомы и синдромы, характер течения и исходы наиболее распространённых наследственных заболеваний - прогноз для жизни, трудоспособности и социальной адаптации при основных наследственных болезнях. - основные направления профилактики наследственных болезней. - основные методы лабораторной инструментальной диагностики, необходимые ДЛЯ верификации формулировки диагноза наиболее распространенных

наследственных

заболеваний

основы

(генетические,

биохимические,

морфологические

развития

используя стандартные обозначения, анализировать родословные; - объяснять причины и возможные механизмы рождения детей с хромосомными болезнями; - методами изучения наследственности у человека (цитогенетический метод, биохимический метод, генеалогический метод, близнецовый метод; принцип секвенирования ДНК) - интерпретировать наиболее значимые для диагностики наследственных заболеваний изменения результатов лабораторных и инструментальных методов исследования, а именно: общего и биохимических анализов крови, цитогенетических методов, методов прямой ДНКдиагностики. - применять современные информационные технологии для получения сведений, касающихся диагностики и лечения наследственных заболеваний

рефератов, обзоров по актуальным и современным научным вопросам в области наследственной патологии. - навыками скринингоценки результатов лабораторных и инструменталь ных методов исследования и выявления тех изменений, которые требуют направления больного к генетику.

	Г
наследственной	- выявлять
патологии);	наследственные
- показания к	заболевания
направлению на	- организовать
различные	работу по
инструментальные	формированию у
и лабораторные	населения,
методы	пациентов и членов
• - основные	их семей
факторы риска	мотивации,
развития	направленной на
заболеваний и их	сохранение и
коррекцию	укрепление своего
- главные	здоровья и
составляющие	здоровья
здорового образа	окружающих.
жизни.	- оценивать
- принципы	значение образа
организации	жизни для
программ	сохранения
диагностики	здоровья человека
наследственных	и планировать
заболеваний	свою
- формы и методы	жизнедеятельность
организации	на основе знаний о
гигиенического	здоровом образе
образования и	жизни
воспитания	
населения.	
- методику	
медико-	
генетического	
консультирования	

## 4. Разделы дисциплины и компетенции, которые формируются при их изучении:

п/№	Код компете	Наименование раздела дисциплины	Содержание раздела в дидактических единицах
	нции	A	
1.	УК-1	1. Молекулярная генетика- основа медицинской генетики. Генетический паспорт. Эпигенетика. Этногеномика.	Геномика. Протеомика. Геном человека как научная основа предиктивной медицины. Генетический паспорт. Геномный импринтинг- эпигенетическиая система регуляции генов. Митохондриальные болезни. Геномика и геномные технологии. Новые проекты по изучению генома человека. Генетический полиморфизм. Этногеномика. Геномика и создание новых лекарственных препаратов. Концепция лекарственной метаболической безопасности. Фармакогенетика.

2. Marra w r waymayyyg	Гоновновникомий мото в мосновования гоновник
2. Методы изучения	Генеалогический метод исследования генетики
генетики человека.	человека. Составление родословных. Близнецовый
Моногенные, хромосомные	метод: определение коэффициента родства;
и геномные заболевания.	коэффициенты родства для различных пар
	родственников; определение конкордантности
	Популяционно-статистический метод исследования в
	медицинской генетике. Значение изучения частот
	генов и генотипов в популяции для получения
	информации о частоте гетерозиготности.
	Биохимический метод исследования генетики
	человека.
	Цитогенетические методы исследования в
	медицинской генетике. Стандартное
	кариотипирование. Флюоресцентная in situ
	гибридизация (FISH метод). Многоцветные FISH
	методы. Примеры применения в клинической
	практике.
	Моногенные заболевания. Типы наследования.
	Классификация моногенных заболеваний. Болезни
	обмена: аминокислотного, углеводного, липидного, пуринового, порфиринового обмена.
	Хромосомные аберрации. Классификация. Наиболее
	распространенная патология: синдром Дауна,
	Шеришевского-Тернера, Клайнфельтера.
3. Врожденные заболевания	Врожденные заболевания и пороки развития. Пороки
и пороки развития.	при моногенных и хромосомных заболеваниях.
	Пороки, вызванные эндокринными, гормональными и
	метаболическими расстройствами матери. Пороки
	экзогенного происхождения.
	Мультифакториальные пороки.
	Роль физических, химических и биологических
	факторов в происхождении врожденных нарушений
	T. T

развития.

4. Методы диагностики	Методы ДНК-диагностики. Использование в
наследственных патологий	клинической практике.
человека и медико-	• анализ полиморфизма длин рестрикционных
генетическое	фрагментов
консультирование.	• анализ полиморфизма мини- и
	микросателлитных последовательностей
	• полимеразная цепная реакция
	• анализ конформационного полиморфизма
	однонитевой ДНК
	• методы секвенирования ДНК (дидезокси-метод
	Сэнгера, флюорохромное окрашивание химическое
	расщепление)
	• гибридизация нуклеиновых кислот с аллель-
	специфическими зондами.
	Прикладные аспекты применения методов
	молекулярной генетики и ДНК-диагностики в
	клинической медицине.
	Метод ДНК- комет в оценке генотоксического
	действия экологических факторов.
	Задачи медико-генетического консультирования и
	показания для направления больных и их семей на
	медико-генетическое консультирование. Методики
	проведения медико-генетического консультирования.
	Основные клинико-генетические и методы
	исследования.

**5.** Объём дисциплины и виды учебной работы Общая трудоемкость дисциплины составляет  $\underline{\mathbf{1}}$  зачётная единица,  $\underline{\mathbf{36}}$  часов

Вид учебной работы	Тру	доемкость	Трудоемкость по семестрам (АЧ)	
	Объем в зачетных единицах (ЗЕ)	Объем в академических часах (АЧ)	3	
Аудиторная работа, в том числе:	0,61	22		
Лекции (Л)	0,17	6	6	
Лабораторные практикумы (ЛП)	-	-	<del>-</del>	
Практические занятия (ПЗ)	0,44	16	16	
Клинические практические занятия (КПЗ)	-	-	-	
Семинары (С)	-	-	-	
Самостоятельная работа студента (СРС)	0,39	14	14	
Научно-исследовательская работа студента	-	-	-	
Промежуточная аттестация: зачет	-	-	-	
Общая трудоемкость	1	36	36	

#### Содержание дисциплины 6.

## 6.1. Разделы дисциплины и виды занятий

п/№	№	Наименование	Виды учебной работы							
	семестра	раздела дисциплины								
			Л	ЛП	П3	КПЗ	C	CPC	всего	
1.	3	Молекулярная генетика- основа		-		-	-			
		медицинской генетики. Генетический паспорт. Эпигенетика. Этногеномика.	6					3	9	
2.	3	Методы изучения генетики человека. Моногенные, хромосомные и геномные заболевания.		-	6	-	-	4	10	
3.	3	Врожденные заболевания и пороки развития.		-	4	-	-	3	7	
4.	3	Методы диагностики наследственных патологий человека и медико-генетическое консультирование.		-	6			4	10	
		Зачет								
	]	ИТОГО	6		16			14	36	

## 6.2. Тематический план лекций\*:

№	Тема лекции	Объем в <u>АЧ</u> 3 семестр
1	Введение в медицинскую генетику. Дифференциация медицинской генетики. Геном человека как научная основа предиктивной медицины. Генетический паспорт.	2
2	Геномика. Протеомика. Генетический полиморфизм. Этногеномика. Геномика и создание новых лекарственных препаратов. Концепция лекарственной метаболической безопасности. Фармакогенетика.	2
3	Эпигенетика и болезни человека. Эпигенетические детерминаты при злокачественных новообразованиях. Геномный импринтинг- эпигенетическиая система регуляции генов.	2
	ИТОГО: (всего 6 АЧ)	6

## \*(очная форма, с применением ЭИОС и ДОТ)

# **6.3. Тематический план лабораторных практикумов:** Учебным планом не предусмотрены

6.4. Тематический план практических занятий\*:

No	<b>Гематическии план практических занятии*</b> :	Объем в АЧ
	Тема занятия	3 семестр
1	Методы изучения генетики человека. Основные клинико-генетические и методы исследования. Генеалогический метод исследования генетики человека. Составление родословных. Близнецовый метод: определение коэффициента родства; коэффициенты родства для различных пар родственников; определение конкордантности Популяционно-статистический метод исследования в медицинской генетике. Значение изучения частот генов и генотипов в популяции для получения информации о частоте гетерозиготности Биохимический метод исследования генетики человека.	3
2	Хромосомный анализ. Цитогенетические методы исследования в медицинской генетике. Стандартное кариотипирование. Флюоресцентная in situ гибридизация (FISH метод). Многоцветные FISH методы. Примеры применения в клинической практике. Спектральное кариотипирование (Spectral Karyotyping = SKY).  Моногенные заболевания. Типы наследования. Классификация моногенных заболеваний. Болезни обмена: аминокислотного, углеводного, липидного, пуринового, порфиринового обмена.  Хромосомные аберрации. Классификация. Наиболее распространенная патология: синдром Дауна, Шеришевского-Тернера, Клайнфельтера.	4
3	Врожденные заболевания и пороки развития. Пороки при моногенных и хромосомных заболеваниях. Пороки, вызванные эндокринными, гормональными и метаболическими расстройствами матери. Пороки экзогенного происхождения. Мультифакториальные пороки. Роль физических, химических и биологических факторов в происхождении врожденных нарушений развития.  Агенезия. Аплазия. Атрезия и стеноз. Отсутствие отдельных частей органа. Врожденная гипоплазия. Гетероплазия. Гетероплазия. Гетеротопия. Эктопия. Дизрафия или арафия. Дисхрония. Макросомия Неразделение органов или монозиготных близнецов. Персистирование. Удвоение органа. Дополнительные органы. Малые аномалии развития.	3
4	<ul> <li>Методы ДНК-диагностики. Использование в клинической практике.</li> <li>анализ полиморфизма длин рестрикционных фрагментов</li> <li>анализ полиморфизма мини- и микросателлитных последовательностей</li> <li>полимеразная цепная реакция</li> <li>анализ конформационного полиморфизма однонитевой ДНК</li> <li>методы секвенирования ДНК (дидезокси-метод Сэнгера, флюорохромное окрашивание химическое расщепление)</li> <li>гибридизация нуклеиновых кислот с аллель-специфическими зондами</li> <li>технология полногеномного секвенирования (WGS)</li> <li>Прикладные аспекты применения методов молекулярной генетики и ДНК-диагностики в клинической медицине.</li> </ul>	3

5	Медико-генетическое консультирование как вид специализированной медицинской помощи населению. Задачи медико-генетического консультирования и показания для направления больных и их семей на медико-генетическое консультирование.  Методики проведения медико-генетического консультирования. Семейный скрининг наследственной патологии. Досимптомная диагностика (болезнь Гентингтона, рак молочной железы, рак толстого кишечника)	3
	ИТОГО (всего 16 АЧ)	16

<sup>\*(</sup>очная форма, с применением ЭИОС и ДОТ)

## **6.5. Тематический план семинаров:** Учебным планом не предусмотрены

## **6.6. Распределение самостоятельной работы студента (СРС):** Учебным планом не предусмотрено

п/№	Наименование вида СРС	Объем в АЧ
		Семестр 3
1.	– работа с лекционным материалом, предусматривающая	2
	проработку конспекта лекций и учебной литературы;	
2.	– выполнение домашнего задания к занятию;	2
3.	– выполнение домашней контрольной работы (решение задач,	2
	тестирование on-line);	
4.	- изучение материала, вынесенного на самостоятельную	4
	проработку (отдельные темы);	
5.	<ul><li>– подготовка к зачету</li></ul>	4
	ИТОГО (всего – 14 АЧ)	14

## 6.7. Научно-исследовательская работа студента:

Учебным планом не предусмотрена

## 7. Фонд оценочных средств, для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации

N₂	№	Формы	Наименование	Оценочные средства				
п/п	семес тра	контроля	раздела дисциплины	виды	Кол-во контроль ных вопросов	Кол-во тестовых заданий		
1	2	3	4	5	6	7		
1.	3	Контроль освоения темы, контроль	Молекулярная генетика- основа медицинской генетики.	Тесты on-line	-	30		

		самостояте льной работы студента	Генетический паспорт. Эпигенетика. Этногеномика.			
2.	3	Контроль освоения темы, контроль самостояте льной работы студента	Методы изучения генетики человека. Моногенные, хромосомные и геномные заболевания.	Тесты on-line Кейс-задача Разноуровнев ые задачи и задания	32	50
3.	3	Контроль освоения темы, контроль самостояте льной работы студента	Врожденные заболевания и пороки развития.	Тесты on-line Разноуровневы е задачи и задания	2	50
4.	3	Контроль освоения темы, контроль самостояте льной работы студента	Медико-генетическое консультирование как вид специализированной медицинской помощи населению	Тесты on-line Кейс-задача Разноуровнев ые задачи и задания	- 1 2	50
5.	3	Зачет	Все разделы дисциплины	Кейс-задача Задачи Тесты on-line	30 30 -	300

## 8. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины

## 8.1. Перечень основной литературы:

No	Наименование согласно библиографическим требованиям	Количество экземпляров	
		На кафедре	В библиотеке
1.	Клиническая генетика: учебник / Н. П. Бочков, В. П. Пузырев,	0	Электронная
	С. А. Смирнихина. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020.		версия
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

8.2. Перечень дополнительной литературы:

$N_{\underline{0}}$	Наименование согласно библиографическим требованиям	Количество экземпляров	
		На кафедре	В библиотеке
1.	Ньюссбаум Р. Л. Медицинская генетика. 397 наглядных	1	36
	иллюстраций, схем и таблиц, 43 клинических случая: пер. с		
	англ. / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; ред.		
	Н. П. Бочков. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2010. – 624 c.		

2.	Медицинская генетика: учебное пособие / В. Д. Трошин, О. А. Морозова, А. В. Густов, О. В. Трошин. — 4-е изд., перераб. и доп. — Чебоксары: Изд-во Чувашского ун-та, 2002. — 340 с.	1	24
3	Инге-Вечтомов, Сергей Георгиевич. Генетика с основами селекции: учебник для студентов высших учебных заведений / С. Г. Инге-Вечтомов. — 2-е изд. — СПб.: Издательство Н-Л, 2010. — 720 с.	1	1
4	Наследственные болезни: национальное руководство + 1 электрон. диск (CD - Rom) / Российское общество медицинских генетиков; гл.ред. Н. П. Бочков, Е. К. Гинтер, В. П. Пузырев. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2013. – 936 с.		1
5	Неретин, В. Я. Медико-генетическое консультирование при наследственных и врожденных болезнях нервной системы / В. Я. Неретин, Б. В. Агафонов, О. П. Сидорова. – М. : Медицина, 2004. – 224 с.		2
6	Генетика: учебник для вузов / Н. В. Барышникова, Д. С. Билева, Е. Л. Дадали, Л. М. Константинова, О. В. Кузнецова, А. В. Поляков; под ред. В. И. Иванов. – М.: Академкнига, 2007. – 638 с.		1
7	Барашнев, Ю. И. Диагностика и лечение врожденных и наследственных заболеваний у детей (путеводитель по клинической генетике) / Ю. И. Барашнев, В. А. Бахарев, П. В. Новиков. – М.: Триада-Х, 2004. – 560 с.		2
8	Бочков, Николай Павлович. Клиническая генетика: учебник +1 электрон. диск (CD- Rom) / Н. П. Бочков, В. П. Пузырев, С. А. Смирнихина; ред. Н. П. Бочков. – 4-е изд., доп. и перераб. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2011. – 592 с.	1 экз.	58 экз.
9	Мутовин, Г. Р. Клиническая генетика. Геномика и протеомика наследственной патологии : учебное пособие / Г. Р. Мутовин. — 3-е изд., перераб. и доп. — М. : ГЭОТАР-Медиа, 2010. — 832 с.	1 экз.	9 экз.
10	Притчард, Дориан Дж. Наглядная медицинская генетика: учебно-методическое пособие для студентов учреждений высшего профессионального образования / Д. Д. Притчард, Б. Р. Корф; ред. пер. Н. П. Бочков. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2009. – 200с.	1 экз.	10 экз.
11	Гинтер, Евгений Константинович. Медицинская генетика: Учебник / Е. К. Гинтер. – М.: Медицина, 2003. – 448 с.: ил. тв. – (Учебная литература для студентов медицинских вузов)	1 экз.	6 экз.

## 8.3.Перечень методических рекомендаций для самостоятельной работы студентов:

## **8.4.** Электронные образовательные ресурсы, используемые в процессе преподавания дисциплины 8.4.1. Внутренняя электронная библиотечная система университета (ВЭБС)\*

Наименование	электронного	оКраткая		Условия доступа	Количество
ресурса		характеристика			пользователей
		(контент)			
Внутренняя	электронно-	Труды	сотрудников	Доступ по	Не ограничено
библиотечная	система	ПИМУ	(учебники,	индивидуальному логину	
(ВЭБС) ПИМУ		учебные	пособия,	и паролю с любого	
		сборники	задач,	компьютера и мобильного	
		методически	е пособия,	устройства	
		лабораторны	е работы,		
		монографии	и др.)		

8 4 2. Электронные образовательные ресурсы, приобретаемые университетом

№	Наименование	ные ресурсы, приобретаем Краткая	Условия доступа	Количество
	электронного ресурса	характеристика		пользователей
		(контент)		
1.	База данных	Учебники и учебные	Доступ по	Не ограничено
	«Медицина.	пособия для высшего	индивидуальному	
	Здравоохранение (ВО) и	медицинского и	логину и паролю с	
	«Медицина.	фармацевтического	любого компьютера и	
	Здравоохранение	образования.	мобильного	
	(СПО)» в составе базы		устройства	
	данных «Электронная			
	библиотека технического ВУЗа			
	`			
2.	студента» База данных	Национальные	Доступ по	Не ограничено
۷.	«Консультант врача.	руководства,	индивидуальному	The of panni-teno
	Электронная	клинические	логину и паролю с	
	медицинская	рекомендации, учебные	любого компьютера и	
	библиотека»	пособия, монографии,	мобильного	
		атласы, справочники и	устройства	
		др.	J. P	
3.	База данных	Учебная и научная	Доступ по	Не ограничено
	«Электронная	медицинская	индивидуальному	_
	библиотечная система	литература российских	логину и паролю с	
	«Букап»	издательств, в т.ч.	любого компьютера и	
		переводные издания.	мобильного	
		Коллекция подписных	устройства.	
		изданий формируется	С компьютеров	
		точечно.	университета – доступ	
			автоматический.	
4.	Электронные	Электронные	Доступ – с	Не ограничено
	периодические издания		компьютеров	
	в составе базы данных	журналы	университета.	
	«НАУЧНАЯ			
	ЭЛЕКТРОННАЯ			
	БИБЛИОТЕКА			
	eLIBRARY»			

8.4.3. Ресурсы открытого доступа

8.4.3.	Ресурсы открытого доступа		
№п/п	Наименование электронного	Краткая характеристика	Условия доступа
	ресурса Федеральная электронная медицинская библиотека (ФЭМБ)	(контент) Включает электронные аналоги печатных изданий и оригинальные электронные издания, не имеющие аналогов, зафиксированных на иных носителях (диссертации, авторефераты, книги, журналы и т.д.).	с любого компьютера, находящегося в сети Интернет
2.	Научная электронная библиотека eLIBRARY.RU	Крупнейший российский информационный портал в области науки, технологии, медицины и образования, содержащий рефераты и полные тексты научных статей и публикаций.	с любого компьютера, находящегося в сети Интернет.
3.	Научная электронная библиотека открытого доступа КиберЛенинка	Полные тексты научных статей с аннотациями, публикуемые в научных журналах России и ближнего зарубежья.	с любого компьютера, находящегося в сети Интернет
4.	Российская государственная библиотека (РГБ)	Авторефераты, для которых имеются авторские договоры с разрешением на их открытую публикацию	с любого компьютера, находящегося в сети Интернет
5.	Справочно-правовая система «Консультант Плюс»	Федеральное и региональное законодательство, судебная практика, финансовые консультации, комментарии законодательства и др.	с любого компьютера, находящегося в сети Интернет

### 9. Материально-техническое обеспечение дисциплины:

### 9.1. Перечень помещений, необходимых для проведения аудиторных занятий по дисциплине.

- 1. Учебные комнаты, оборудованные компьютерами с выходом в сеть Интернет, шкафами для хранения микроскопической техники, шкафами для хранения микро- и макропрепаратов, учебных таблиц, лабораторного оборудования и техники.
- 2. Лекшионный зал.

### 9.2. Перечень оборудования, необходимого для проведения аудиторных занятий по дисциплине.

- 1. Лабораторное оборудование: микроскопическая техника (микроскопы и лупы)
- 2. Техническое оборудование: мультимедийные комплексы (ПК или ноутбук, проектор, экран, презентеры), интерактивная доска.

Наборы слайдов, таблиц, схем, мультимедийных наглядных материалов по различным разделам дисциплины. Микро- и макропрепараты, муляжи. Ситуационные задачи, тестовые задания по изучаемым темам,

- компьютерные презентации по всем темам лекционного и практического курсов,
- учебные видеофильмы по разделам: молекулярная биология, биология развития, медицинская паразитология, экология и биосфера, эволюция, антропогенез.
- 3. Информационные стенды по разделам курса Биологии.

## 9.3. Комплект лицензионного и свободно распространяемого программного обеспечения, в том числе отечественного производства

№ п.п.	Программное обеспечение	кол-во лицензи й	Тип программног о обеспечения	Производител ь	Номер в едином реестре российского ПО	№ и дата договора
1	Wtware	100	Операционная система тонких клиентов	Ковалёв Андрей Александрович	1960	2471/05-18 от 28.05.2018
2	МойОфис Стандартный. Лицензия Корпоративная на пользователя для образовательны х организаций, без ограничения срока действия, с правом на получение обновлений на 1 год.	220	Офисное приложение	ООО "НОВЫЕ ОБЛАЧНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ "	283	без ограничени я с правом на получение обновлений на 1 год.
3	LibreOffice		Офисное приложение	The Document Foundation	Свободно распространяемо е ПО	
4	Windows 10 Education	700	Операционны е системы	Microsoft	Подписка Azure Dev Tools for Teaching	
5	Яндекс.Браузер		Браузер	ООО «ЯНДЕКС»	3722	
6	Подписка на MS Office Pro на 170 ПК для ФГБОУ ВО "ПИМУ"	170	Офисное приложение	Microsoft		23618/НН10 030 ООО "Софтлайн Трейд" от 04.12.2020

Минздрава России			