федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Приволжский исследовательский медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ ПО ДИСЦИПЛИНЕ МЕДИЦИНСКАЯ ГЕНЕТИКА

Специальность: 31.08.60 Пластическая хирургия

Кафедра: госпитальной педиатрии

Форма обучения: очная

1. Фонд оценочных средств для текущего контроля успеваемости, промежуточной аттестации обучающихся по дисциплине

Настоящий Фонд оценочных средств (ФОС) по дисциплине «Медицинская генетика» является неотъемлемым приложением к рабочей программе дисциплины «Медицинская генетика». На данный ФОС распространяются все реквизиты утверждения, представленные в РПД по данной дисциплине.

2. Перечень оценочных средств

Для определения качества освоения обучающимися учебного материала по дисциплине «Медицинская генетика» используются следующие оценочные средства:

| | пециплине «мледицинекая тепетика» используются следующие оцено ные средства. | | | | |
|--------------|--|---|---|--|--|
| № п/ п | Оценочное средство | Краткая характеристика оценочного средства | Представление оценочного средства в ФОС | | |
| 1 | Тест | Система стандартизированных заданий, позволяющая автоматизировать процедуру измерения уровня знаний и умений обучающегося. | Фонд тестовых заданий | | |
| 2 | Ситуационные задачи | Способ контроля, позволяющий оценить критичность мышления и степень усвоения материала, способность применить теоретические знания на практике. | Перечень задач | | |
| 3 | Собеседование | Средство контроля, организованное как специальная беседа преподавателя с обучающимся на темы, связанные с изучаемой дисциплиной, и рассчитанное на выяснение объема знаний обучающегося по определенному разделу, теме, проблеме и т.п. | Вопросы по темам/разделам дисциплины | | |

3. Перечень компетенций с указанием этапов их формирования в процессе освоения образовательной программы и видов оценочных средств

| Код и формулировка компетенции | Этап формирования компетенции | Контролируемые разделы дисциплины | Оценочные средства |
|--------------------------------|-------------------------------------|--|--|
| ОПК-4, ОПК-5, ПК-1, ПК-2 | | Раздел 1. Молекулярная генетика - основа персонализованной медицины. Генетический паспорт. Геномика и геномные технологии. Возможности и перспективы применения молекулярногенетических технологий в медицине. Раздел 2. Диагностика наследственных болезней. Анализ и клиническая интерпретация геномных данных в диагностике наследственных болезней. Раздел 3. Мультифакториальное наследование и болезни с | Тестовые задания Ситуационные задачи Собеседование |

| | наследственным предрасположением. Персонифицированный расчет генетических рисков. | |
|----------------------------|--|------------------|
| ОПК-4, ОПК-5 ПК-1, ПК-2 | Раздел 1. Молекулярная генетика - основа персонализованной медицины. Генетический паспорт. Геномика и геномные технологии. Возможности и перспективы применения молекулярногенетических технологий в медицине. Раздел 2. Диагностика наследственных болезней. Анализ и клиническая интерпретация геномных данных в диагностике наследственных болезней. Раздел 3. Мультифакториальное наследование и болезни с наследственным предрасположением. Персонифицированный расчет генетических рисков. | Тестовые задания |

4. Содержание оценочных средств входного, текущего контроля

Текущий контроль осуществляется преподавателем дисциплины при проведении занятий в форме: тест, ситуационная задача, собеседование.

- 4.1. Тестовые задания для оценки компетенций: ОПК-4, ОПК-5, ПК-1, ПК-2
- 1. КТО ИЗНАЧАЛЬНО БЫЛ РУКОВОДИТЕЛЕМ ПРОЕКТА "ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА" (1988-2003) ОТ НАЦИОНАЛЬНЫХ ИНСТИТУТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ?
 - 1. Джеймс Уотсон*
 - 2. Крейг Вентер
 - 3. Френсис Коллинз
 - 4. Билл Клинтон

2. В ЧЁМ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ РАЗНИЦА МЕЖДУ ГЕНЕТИЧЕСКИМИ И ЭПИГЕНЕТИЧЕСКИМИ МЕХАНИЗМАМИ НАСЛЕДОВАНИЯ?

- 1. в наличии полного сцепления генов
- 2. в наличие интерференции
- 3. в стабильности и воспроизводимости эффектов*
- 4. в наличие двойного кроссинговера

3. ДАЙТЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО ПАСПОРТА

- 1. индивидуальная база ДНК-данных, отражающая уникальные генетические особенности каждого человека, его предрасположенность к тем или иным наследственным, мультифакториальным и другим заболеваниям*
- 2. любой участок хромосомной ДНК, который транскрибируется в функциональную молекулу РНК или сначала транскрибируется в РНК, а затем транслируется в функциональный белок
- 3. совокупность белков организма, производимых клеткой, тканью или организмом в определенный период времени
- 4. совокупность признаков полного набора хромосом, присущая клеткам данного биологического вида, данного организма или линии клеток

- 4. КАКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ ОТНОСЯТСЯ К МУЛЬТИФАКТОРИАЛЬНЫМ?
- 1. Ангина
- 2. Ретинобластома
- 3. Сахарный диабет*
- 4. Синдром Дауна
- 5. Фенилкетонурия
- 5. КАКОЙ УЧЁНЫЙ В 1883 ГОДУ ВВЁЛ ТЕРМИН "ЕВГЕНИКА"?
- 1. Фрэнсис Гальтон*
- 2. В.М.Флоринский
- 3. Н.К.Кольцов
- 4. С.Н.Давиденков
- 6. КАКОЙ УЧЁНЫЙ ПРЕДЛОЖИЛ ТЕРМИН "ЭПИГЕНЕТИКА"?
- 1. Фредерик Сэнгер
- 2. Конрад Уоддингтон*
- 3. Лайнус Полинг
- 4. Хелен Краузе

7. ОСНОВНОЙ СПОСОБ ПЕРЕДАЧИ ЭПИГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ У МЛЕКОПИТАЮЩИХ И РАСТЕНИЙ – ЭТО

- 1. РНК-интерференция
- 2. метилирование ДНК*
- 3. модификация гистонов
- 4. геномный импринтинг

8. СКОЛЬКО БЕЛОК-КОДИРУЮЩИХ ГЕНОВ СОДЕРЖИТ ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА?

- 1.50 000
- 2. 100 000
- 3.21000*
- 4. 39 000
- 9. УКАЖИТЕ БОЛЕЗНИ ГЕНОМНОГО ИМПРИНТИНГА
- 1. синдром сухого глаза
- 2. синдром Прадера-Вилли*
- 3. кистозный фиброз
- 4. фенилкетонурия

10. УКАЖИТЕ ОСНОВНЫЕ ГИПОТЕЗЫ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ГЕНОМНОГО ИМПРИНТИНГА

- 1. теория струн
- 2. трофобластная защита*
- 3. гипотеза сплошной среды
- 4. гипотеза Миллера-Юри

11. НАЗОВИТЕ ОБЯЗАТЕЛЬНОЕ УСЛОВИЕ ПРИ ПРОЦЕДУРЕ ЗАБОРА МАТЕРИАЛА ДЛЯ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ

- 1. Анализ сдается строго «натощак»
- 2. Материал забирается в одноразовые пробирки одноразовым инструментом*
- 3. Материал забирается в стерильные пробирки

- 4. Материалом для исследования может случить только кровь.
- 12. КАКОЙ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД БАЗИРУЕТСЯ НА ПРОЦЕССЕ, СХОДНЫМ С УДВОЕНИЕМ ДНК В КЛЕТКЕ
 - 1. ПДРФ анализ
 - 2. ПЦР*
 - 3. Гибридизация ДНК
 - 4. Анализ мини- и микросателлитных фрагментов
 - 13. КТО ПРЕДЛОЖИЛ МЕТОД ПЦР?
 - 1. Эдвин Саузерн
 - 2. Френсис Сенгер
 - 3. Кэри Мюллис*
 - 4. Джеймс Уотсон
- 14. НАЗОВИТЕ ЭТАП ПЦР, НА КОТОРОМ ПРОИСХОДИТ ПРИСОЕДИНЕНИЕ ПРАЙМЕРОВ В МОЛЕКУЛЕ ДНК
 - 1.Отжиг праймеров*
 - 2.Гибридизация
 - 3. Денатурация
 - 4.Элонгация
- 15. КАК НАЗЫВАЕТСЯ ПРОЦЕСС РАЗРУШЕНИЯ ВОДОРОДНЫХ СВЯЗЕЙ, СОЕДИНЯЮЩИХ ДВЕ МОЛЕКУЛЫ ДНК В СПИРАЛЬ
 - 1. Денатурация*
 - 2. Гибридизация
 - 3. Амплификация
 - 4. Элонгация
- 16. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ К ПЕРВОМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Метод нанопорового сексенирования
 - 2. Метод химической деградации*
 - 3. Метод пиросеквенирования
 - 4. Метод дидезокситерминаторов*
- 17. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ КО ВТОРОМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1.Метод секвенирования синтезом*
 - 2. Метод нанопорового секвенирования
 - 3. Метод пиросеквенирования*
 - 4. Метод полупроводникового секвенирования*
- 18. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ К ТРЕТЬЕМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Метод нанопорового сексенирования*
 - 2. Метод секвенирования синтезом
 - 3. Метод SMRT секвенирования*
 - 4. Метод дидезокситерминаторов

- 19. В ЧЕМ ПРИНЦИПИАЛЬНОЕ ОТЛИЧИЕ ВТОРОГО ПОКОЛЕНИЯ МЕТОДОВ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТ ПЕРВОГО (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Высокая производительность*
 - 2. Высокая точность
 - 3. Обязательное фрагментирование исследуемых молекул ДНК*
 - 4. Обязательный этап амплификации*
- 20. НАЗОВИТЕ ВОЗМОЖНЫЕ ОТРАСЛИ ПРИМЕНЕНИЯ МЕТОД ДНК-АНАЛИЗА В МЕДИЦИНЕ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Онкогенетика
 - 2. Судебная медицина
 - 3. Пренатальная диагностика
 - 4. Инфектология
 - 5. Все перечисленные*
- 21. НАЗОВИТЕ ОСНОВНОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО ОДНОМОЛЕКУЛЯРНОГО СЕКВЕНИРОВАНИЯ
 - 1. Высокая точность
 - 2. Высокая производительность
- 3. Позволяет секвенировать исходную молекулы ДНК/РНК без предварительной амплификации*
 - 22. КАКОЙ МЕТОД БЫЛ РАЗРАБОТАН ЭДОМ САУЗЕРНОМ
 - 1. Блоттинг-гибридизация*
 - 2. ПЦР
 - 3. ПДРФ
 - 4. Секвенирование
- 23. НАЗОВИТЕ КАКОЙ МЕТОД СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК БЫЛ ИСПОЛЬЗОВАН В ПРОГРАММЕ «ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА» ДЛЯ РАСШИФРОВКИ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ДНК
 - 1. Метод нанопорового секвенирования
 - 2. Метод секвенирования синтезом
 - 3. Метод секвенирования по Сенгеру*
 - 4. Метод химической деградации Максама-Гилберта
- 24. КАКОЙ КЛИНИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ НЕ ПОДХОДИТ В КАЧЕСТВЕ ОБРАЗЦА ДЛЯ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ
 - 1. Амниотическая жидкость
 - 2. Соскоб слизистой ротовой полости
 - 3. Эритроциты крови*
 - 4. Моча
 - 25. КАКОЙ МЕТОД ЛЕЖИТ В ОСНОВЕ ДНК-ФИНГЕРПРИНТИНГА
 - 1. ПДРФ
 - 2. ПШР*
 - 3. Секвенирование
 - 4. SSCP-анализ
 - 5. Микроматричный анализ

- 26. КАКИЕ МЕТОДЫ ПРЕНАТАЛЬНОЙ ДИАГНОСТИКИ ОТНОСЯТСЯ К ДНК-ДИАГНОСТИКЕ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Кариотипирование
 - 2. Микроматричный анализ*
 - 3. ПЦР*
 - 4. НИПТ*
 - 5. Биохимический скрининг
- 27. КТО ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ УЧЕНЫХ БЫЛ ДВАЖДЫ УДОСТОЕН НОБЕЛЕВСКОЙ ПРЕМИИ ЗА ОТКРЫТИЯ В ОБЛАСТИ МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ
 - 1. Фридрих Мишер
 - 2. Эдвин Саузерн
 - 3. Кэри Мюллис
 - 4. Френсис Сенгер*
 - 5. Джеймс Уотсон
- 28. КАКОЙ МЕТОД ДНК-ДИАГНОСТИКИ ИЗУЧАЕТ КОЛИЧЕСТВО ПОВТОРОВ В ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ДНК?
 - 1. Метод анализа мини- и микросателлитных повторов*
 - 2. ПЦР
 - 3. ПДРФ
 - 4. Метод биочипов
 - 29. КАКОЙ ПРОЦЕСС ЛЕЖИТ В ОСНОВЕ МЕТОДА ДНК-ЧИПОВ
 - 1. Амплификация нуклеиновых кислот
 - 2. Специфическое узнавание и разрезание ДНК рестриктазами
 - 3. Гибридизация исследуемой ДНК и ДНК-зонда*
- 30. ВОЗМОЖНО ЛИ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ РНК, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ОБРАЗЦЕ В МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ
 - 1. Да*
 - 2. Нет
- 31. В ЧЕМ ЗАКЛЮЧАЮТСЯ ОСОБЕННОСТИ ЛЕЧЕНИЯ ГЕНЕТИЧЕСКИХ БОЛЕЗНЕЙ
 - 1. долговременный контроль лечения*
 - 2. симптоматическая терапия без долговременного контроля лечения
 - 3. оказание паллиативной помощи
 - 4. хирургическое лечение
- 32. ЛЕЧЕНИЕ МЕТАБОЛИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ
 - 1. снижение нагрузки на пораженный метаболический путь*
 - 2. стимуляция работы дефектного фермента
 - 3. коррекция недостатка продукта блокированной реакции*
 - 4. снижение метаболической токсичности накапливаемых продуктов*
 - 4.2. Ситуационные задачи для оценки компетенций ОПК-4, ОПК-5, ПК-1, ПК-2

Ситуационная задача 1.

| Вид | Код | Текст названия трудовой функции/ текст элемента мини-кейса |
|-----|-----|--|
| | | |
| Ф | - | Способен проводить клиническую диагностику и обследование пациентов с целью установления диагноза |
| Ф | ı | Способен назначать лечение пациентам при заболеваниях и (или) состояниях, контролировать его эффективность и безопасность |
| И | - | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| У | - | У пациента с метилмалоновой аминоацидурией развивается метаболический криз. Чем обусловлена тяжесть состояния пациента в период метаболического криза? Опишите тактику ведения пациента с метилмалоновой аминоацидурией в период метаболического криза. Опишите тактику ведения пациента с метилмалоновой аминоацидурией после купирования метаболического криза. |
| В | 1 | Чем обусловлена тяжесть состояния пациента в период метаболического криза |
| Э | ı | Тяжесть состояния пациента в период метаболического криза обусловлена синдромом гипераммониемии. |
| P2 | ı | Причина тяжести состояния оценена верно. |
| P1 | - | Причина тяжести состояния оценена не полностью. |
| P0 | - | Причина тяжести состояния оценена неверно. |
| | | |
| В | 2 | Тактика ведения пациента с метилмалоновой аминоацидурией в период метаболического криза: |
| Э | - | Достаточное высококалорийное питание, минимальное количество белка (0,25 мг/кг/сут) лучше в виде смеси незаменимых аминокислот, введение жидкости, электролитов (10% глюкоза, липиды 1г/кг/сут) в течение 24-72 часов с постепенным увеличением уровня белка в питании до 1 г/кг/сут Введение следующих соединений: Бензоат натрия 250 мг/кг, Фенилацетат натрия 250 мг/кг, Гидрохлорид аргинина 200-600 мг/кг. После введения разовых доз, в дальнейшем продолжать инфузию данными соединениями в соответствующих дозировках/сут. Если данные меры не помогают — начать перитонеальный диализ или гемодиализ! |
| P2 | - | Тактика определена верно. |
| P1 | - | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. |
| P0 | 1 | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. |
| | | |
| В | 3 | Тактика ведения пациента с метилмалоновой аминоацидурией после купирования метаболического криза: |
| Э | - | Ограничение белка в питании (не более 1-2 г/кг/сут) под контролем аммониемии. При нарушении цикла мочевины нормальный уровень аммиака в крови поддерживается хроническим введением бензоата (250-500 мг/кг/сут), фенилацетата (250-500 мг/кг/сут), аргинина (200-400 мг/кг/сут) или цитруллина (в случаях недостаточности орнитинтранскарбамилазы 200-400 мг/кг/сут). |
| | | Рекомендовано добавлять к диете карнитин, поскольку бензоат и |

| | | фенилацетат снижают его содержание в организме. Необходима профилактика любых состояний, усиливающих катаболические |
|----|---|---|
| | | процессы |
| P2 | - | Тактика определена верно. |
| P1 | - | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. |
| P0 | - | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. |

Ситуационная задача 2.

| И | ı | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
|----|---|--|
| У | ı | Оба аллеля гена, мутантных у пациента, производят белок в малом количестве, но имеют остаточную функцию. |
| | | |
| В | 1 | Какие терапевтические стратегии вы будете рассматривать в такой ситуации? |
| Э | - | Стимуляцию активности фермента введением кофакторов. |
| P2 | - | Тактика определена верно. |
| P1 | - | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. |
| P0 | - | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. |

Ситуационная задача 3.

| И ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВІОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ У У больного (А) и его двоюродного брата (Б) выявлена гомоцистин Какие классы мутаций вероятно будут обнаружены у па | нурия |
|--|-----------|
| Какие классы мутаций вероятно будут обнаружены у па | <u> </u> |
| | циентов с |
| | циентов с |
| В 1 гомоцистинурей, не чувствительных к введению больших домг/день) пиридоксина (витамина В6)? | |
| Э - Мутация p.Gly307Ser | |
| Р2 - Классы мутаций определены верно. | |
| Р1 - Классы мутаций определены не полностью. | |
| Р0 - Классы мутаций определены неверно. | |
| | |
| Как вы можете объяснить, что один больной (А) хорошо В 2 лечению, тогда как его двоюродный брат (Б) показал только снижение гомоцистина плазмы на фоне приема такой же дозы вит | частичное |
| Очевидно братья имеют один общий мутантный аллель - клинических проявлений и зависимость от пиридоксина в этих определяются вторым мутантным аллелем. | |
| Р2 - Объяснение дано верно. | |
| Р1 - Объяснение дано не полностью. | |
| Р0 - Объяснение дано неверно. | |

Ситуационная задача 4.

| И | - | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
|---|---|---|
| У | - | Пациент имеет доминантную болезнь, вызванную мутацией, создающей преждевременный стоп-кодон. Иммуноблоттинг клеток подтверждает отсутствие мутантного белка. Пациент лечится гентамицином, облегчающим пропуск стоп-кодона, что приводит к синтезу полного белка, |

| | | подтвержденного регулярными анализами иммуноблоттинга после лечения. Тем не менее функции белка обнаружить не удается. |
|----|---|--|
| | | |
| В | 1 | Каково наиболее вероятное объяснение этого разочаровывающего результата? |
| Э | 1 | У пациента имеют место мутации другого типа |
| P2 | - | Объяснение дано верно. |
| P1 | - | Объяснение дано не полностью. |
| P0 | - | Объяснение дано неверно. |

Ситуационная задача 5.

| И | ı | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
|----|---|---|
| У | ı | В семье по данным неонатального скрининга выявлен больной с классической формой фенилкетонурии. |
| | | |
| В | 1 | Какова тактика врача? |
| Э | - | Вызов на ретест, немедленное назначение диетотерапии, медикогенетическое исследование |
| P2 | - | Тактика определена верно. |
| P1 | - | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. |
| P0 | - | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. |

Ситуационная задача 6.

| | Ситуа | ционная задача 6. |
|----|-------|---|
| И | - | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| У | - | Женщина страдает галактоземией, вышла замуж за здорового мужчину. Медико-генетическое исследование показало, что носителем гена GALT он так же не является. |
| В | 1 | Каков репродуктивный потенциал данной пары? Обоснуйте свое мнение. |
| Э | - | Галактоземия наследуется по аутосомно-рецессивному типу. Если женщина больна, значит, она гомозигота по этому гену (аа). Мужчина не имеет данного гена (AA). Значит, дети не будут больны (Aa) |
| P2 | - | Объяснение дано верно. |
| P1 | - | Объяснение дано не полностью. |
| P0 | - | Объяснение дано неверно. |
| | | |
| В | 2 | Дайте диетические рекомендации матери на период беременности в случае ее наступления. |
| Э | - | элиминационная диета, предусматривающая пожизненное исключение из рациона продуктов и лекарственных препаратов, ссодержащих галактозу и лактозу, с целью снижения образования токсичных метаболитов. Необходимо полностью исключить из рациона больного любой вид молока (в том числе женское, коровье, козье, детские молочные смеси и др.) и все молочные продукты, а также строго избегать употребления тех продуктов, куда они могут добавляться (хлеб, выпечка, сосиски, колбасы, карамель, сладости, маргарины и т.п). Запрещается также использование низколактозных молока и смесей. |

| | | Ряд продуктов растительного происхождения содержит олигосахариды - галактозиды (раффинозу, стахиозу), животного происхождения - нуклеопротеины, которые могут быть потенциальными источниками галактозы. Обязательный прием поливитаминов, фолиевой кислоты, витамина Д. |
|----|---|--|
| P2 | - | Тактика определена верно. |
| P1 | - | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. |
| P0 | - | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. |

Ситуационная задача 7.

| | Chiyu | дионная задача 7. | | |
|----|-------|---|--|--|
| И | - | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ | | |
| У | - | Женщина, страдающая феникетонурией, вышла замуж за здорового мужчину. Медико-генетическое исследование показало, что носителем гена ФКУ он так же не является. | | |
| | | | | |
| В | 1 | Каков репродуктивный потенциал данной пары? Обоснуйте свое мнение. | | |
| Э | - | Фенилкетонурия наследуется по аутосомно-рецессивному типу. Если женщина больна, значит, она гомозигота по этому гену (аа). Мужчина не имеет данного гена (АА). Значит, дети не будут больны (Аа) | | |
| P2 | - | Объяснение дано верно. | | |
| P1 | - | Объяснение дано не полностью. | | |
| P0 | - | Объяснение дано неверно. | | |
| | | | | |
| В | 2 | Дайте диетические рекомендации матери на период беременности в случае ее наступления. | | |
| Э | - | Исключение продуктов содержащих большое и среднее количество фенилаланина. Потребление продуктов с низким содержанием фенилаланина (многие овощи и фрукты, рисовая мука, ржаная мука); Синтетическая смесь аминокислот (формула не содержащая фенилаланина). Источник белка- аминокислотная смесь (80% белка) Источник энергии- углеводы (55%): малобелковые продукты, овощи, фрукты - жиры (30%) насыщенные жирные кислоты (ок. 10%) - незаменимые ненасыщенные жирные кислоты – LCPUFA (4-8%) - рапсовое масло, соевое масло линолеиновая кислота (С18:2n-6) - 13г; α-линоленовая кислота (С18:3n-3) – 1,4г. Источник витаминов и минеральных веществ- аминокислотная смесь | | |
| P2 | - | Тактика определена верно. | | |
| P1 | _ | Тактика определена не полностью. Часть лечебных мероприятий не названа или обозначена неверно. | | |
| P0 | - | Тактика определена неверно. Лечебные мероприятия обозначены неверно. | | |

- 4.3. Вопросы для собеседования для оценки компетенций ОПК-4, ОПК-5, ПК-1, ПК-2,
- 1. Современные молекулярно-генетические методы исследований (фрагментарный анализ, биочипы, ПЦР, секвенирование ДНК и проч.).

- 2. Молекулярно-генетическая диагностика наследственных болезней.
- 3. Алгоритмы дифференциально-диагностического поиска при наследственных заболеваниях.
 - 4. Персонифицированный расчет генетических рисков.
- 5. Мультифакториальное наследование. Критерии мультифакториального наследования.

5. Содержание оценочных средств промежуточной аттестации

Промежуточная аттестация проводится в виде зачета.

5.1 Перечень тестовых заданий и иных материалов, необходимых для оценки знаний, умений, навыков и опыта деятельности: тестовые задания по разделам дисциплины.

5.1.1 Тестовые задания к зачёту по дисциплине «Медицинская генетика»:

| Тестовые задания | Код компетенции |
|---|-----------------|
| | (согласно РПД) |
| 1. КТО ИЗНАЧАЛЬНО БЫЛ РУКОВОДИТЕЛЕМ ПРОЕКТА | ОПК-4, ОПК-5, |
| "ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА" (1988-2003) ОТ НАЦИОНАЛЬНЫХ | ПК-1, ПК-2 |
| ИНСТИТУТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ? | |
| 1. Джеймс Уотсон* | |
| 2. Крейг Вентер | |
| 3. Френсис Коллинз | |
| 4. Билл Клинтон | |
| 2. В ЧЁМ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ РАЗНИЦА МЕЖДУ | |
| ГЕНЕТИЧЕСКИМИ И ЭПИГЕНЕТИЧЕСКИМИ МЕХАНИЗМАМИ | |
| НАСЛЕДОВАНИЯ? | |
| 1. в наличии полного сцепления генов | |
| 2. в наличие интерференции | |
| 3. в стабильности и воспроизводимости эффектов* | |
| 4. в наличие двойного кроссинговера | |
| 3. ДАЙТЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО ПАСПОРТА | |
| 1. индивидуальная база ДНК-данных, отражающая уникальные | |
| генетические особенности каждого человека, его | |
| предрасположенность к тем или иным наследственным, | |
| мультифакториальным и другим заболеваниям* | |
| 2. любой участок хромосомной ДНК, который | |
| транскрибируется в функциональную молекулу РНК или сначала | |
| транскрибируется в РНК, а затем транслируется в функциональный | |
| белок | |
| 3. совокупность белков организма, производимых клеткой, | |
| тканью или организмом в определенный период времени | |
| 4. совокупность признаков полного набора хромосом, | |
| присущая клеткам данного биологического вида, данного организма | |
| или линии клеток | |
| 4. КАКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ ОТНОСЯТСЯ К | |
| МУЛЬТИФАКТОРИАЛЬНЫМ? | |
| 1. Ангина | |
| 2. Ретинобластома | |
| | 1 |

3. Сахарный диабет*

- 4. Синдром Дауна
- 5. Фенилкетонурия

5. КАКОЙ УЧЁНЫЙ В 1883 ГОДУ ВВЁЛ ТЕРМИН "ЕВГЕНИКА"?

- 1. Фрэнсис Гальтон*
- 2. В.М.Флоринский
- 3. Н.К.Кольцов
- 4. С.Н.Давиденков

6. КАКОЙ УЧЁНЫЙ ПРЕДЛОЖИЛ ТЕРМИН "ЭПИГЕНЕТИКА"?

- 1. Фредерик Сэнгер
- 2. Конрад Уоддингтон*
- 3. Лайнус Полинг
- 4. Хелен Краузе

7. ОСНОВНОЙ СПОСОБ ПЕРЕДАЧИ ЭПИГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ У МЛЕКОПИТАЮЩИХ И РАСТЕНИЙ – ЭТО

- 1. РНК-интерференция
- 2. метилирование ДНК*
- 3. модификация гистонов
- 4. геномный импринтинг

8. СКОЛЬКО БЕЛОК-КОДИРУЮЩИХ ГЕНОВ СОДЕРЖИТ ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА?

- 1.50000
- 2.100000
- 3.21000*
- 4.39000

9. УКАЖИТЕ БОЛЕЗНИ ГЕНОМНОГО ИМПРИНТИНГА

- 1. синдром сухого глаза
- 2. синдром Прадера-Вилли*
- 3. кистозный фиброз
- 4. фенилкетонурия

10. УКАЖИТЕ ОСНОВНЫЕ ГИПОТЕЗЫ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ГЕНОМНОГО ИМПРИНТИНГА

- 1. теория струн
- 2. трофобластная защита*
- 3. гипотеза сплошной среды
- 4. гипотеза Миллера-Юри

11. НАЗОВИТЕ ОБЯЗАТЕЛЬНОЕ УСЛОВИЕ ПРИ ПРОЦЕДУРЕ ЗАБОРА МАТЕРИАЛА ДЛЯ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ

- 1. Анализ сдается строго «натощак»
- 2. Материал забирается в одноразовые пробирки одноразовым инструментом*
 - 3. Материал забирается в стерильные пробирки

- 4. Материалом для исследования может случить только кровь.
- 12. КАКОЙ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД БАЗИРУЕТСЯ НА ПРОЦЕССЕ, СХОДНЫМ С УДВОЕНИЕМ ДНК В КЛЕТКЕ
 - 1. ПДРФ анализ
 - 2. ПЦР*
 - 3. Гибридизация ДНК
 - 4. Анализ мини- и микросателлитных фрагментов
 - 13. КТО ПРЕДЛОЖИЛ МЕТОД ПЦР?
 - 1. Эдвин Саузерн
 - 2. Френсис Сенгер
 - 3. Кэри Мюллис*
 - 4. Джеймс Уотсон
- 14. НАЗОВИТЕ ЭТАП ПЦР, НА КОТОРОМ ПРОИСХОДИТ ПРИСОЕДИНЕНИЕ ПРАЙМЕРОВ В МОЛЕКУЛЕ ДНК
 - 1.Отжиг праймеров*
 - 2.Гибридизация
 - 3. Денатурация
 - 4. Элонгация
- 15. КАК НАЗЫВАЕТСЯ ПРОЦЕСС РАЗРУШЕНИЯ ВОДОРОДНЫХ СВЯЗЕЙ, СОЕДИНЯЮЩИХ ДВЕ МОЛЕКУЛЫ ДНК В СПИРАЛЬ
 - 1. Денатурация*
 - 2. Гибридизация
 - 3. Амплификация
 - 4. Элонгация
- 16. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ К ПЕРВОМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Метод нанопорового сексенирования
 - 2. Метод химической деградации*
 - 3. Метод пиросеквенирования
 - 4. Метод дидезокситерминаторов*
- 17. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ КО ВТОРОМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Метод секвенирования синтезом*
 - 2. Метод нанопорового секвенирования
 - 3. Метод пиросеквенирования*
 - 4. Метод полупроводникового секвенирования*
- 18. КАКИЕ МЕТОДЫ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТНОСЯТСЯ К ТРЕТЬЕМУ ПОКОЛЕНИЮ МЕТОДОВ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Метод нанопорового сексенирования*

- 2. Метод секвенирования синтезом
- 3. Метод SMRT секвенирования*
- 4. Метод дидезокситерминаторов

19. В ЧЕМ ПРИНЦИПИАЛЬНОЕ ОТЛИЧИЕ ВТОРОГО ПОКОЛЕНИЯ МЕТОДОВ СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК ОТ ПЕРВОГО

(возможно несколько вариантов правильных ответов)

- 1. Высокая производительность*
- 2. Высокая точность
- 3. Обязательное фрагментирование исследуемых молекул ДНК*
 - 4. Обязательный этап амплификации*

20. НАЗОВИТЕ ВОЗМОЖНЫЕ ОТРАСЛИ ПРИМЕНЕНИЯ МЕТОД ДНК-АНАЛИЗА В МЕДИЦИНЕ (возможно несколько вариантов правильных ответов)

- 1. Онкогенетика
- 2. Судебная медицина
- 3. Пренатальная диагностика
- 4. Инфектология
- 5. Все перечисленные*

21. НАЗОВИТЕ ОСНОВНОЕ ПРЕИМУЩЕСТВО ОДНОМОЛЕКУЛЯРНОГО СЕКВЕНИРОВАНИЯ

- 1. Высокая точность
- 2. Высокая производительность
- 3. Позволяет секвенировать исходную молекулы ДНК/РНК без предварительной амплификации*

22. КАКОЙ МЕТОД БЫЛ РАЗРАБОТАН ЭДОМ САУЗЕРНОМ

- 1. Блоттинг-гибридизация*
- 2. ПЦР
- 3. ПДРФ
- 4. Секвенирование
- 23. НАЗОВИТЕ КАКОЙ МЕТОД СЕКВЕНИРОВАНИЯ ДНК БЫЛ ИСПОЛЬЗОВАН В ПРОГРАММЕ «ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА» ДЛЯ РАСШИФРОВКИ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ДНК
 - 1. Метод нанопорового секвенирования
 - 2. Метод секвенирования синтезом
 - 3. Метод секвенирования по Сенгеру*
 - 4. Метод химической деградации Максама-Гилберта

24. КАКОЙ КЛИНИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ НЕ ПОДХОДИТ В КАЧЕСТВЕ ОБРАЗЦА ДЛЯ МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

- 1. Амниотическая жидкость
- 2. Соскоб слизистой ротовой полости
- 3. Эритроциты крови*

- 4. Моча
- 25. КАКОЙ МЕТОД ЛЕЖИТ В ОСНОВЕ ДНК-ФИНГЕРПРИНТИНГА
 - 1. ПДРФ
 - 2. ПЦР*
 - 3. Секвенирование
 - 4. SSCP-анализ
 - 5. Микроматричный анализ
- 26. КАКИЕ МЕТОДЫ ПРЕНАТАЛЬНОЙ ДИАГНОСТИКИ ОТНОСЯТСЯ К ДНК-ДИАГНОСТИКЕ (возможно несколько вариантов правильных ответов)
 - 1. Кариотипирование
 - 2. Микроматричный анализ*
 - 3. ПЦР*
 - 4. НИПТ*
 - 5. Биохимический скрининг
- 27. КТО ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ УЧЕНЫХ БЫЛ ДВАЖДЫ УДОСТОЕН НОБЕЛЕВСКОЙ ПРЕМИИ ЗА ОТКРЫТИЯ В ОБЛАСТИ МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ
 - 1. Фридрих Мишер
 - 2. Эдвин Саузерн
 - 3. Кэри Мюллис
 - 4. Френсис Сенгер*
 - 5. Джеймс Уотсон
- 28. КАКОЙ МЕТОД ДНК-ДИАГНОСТИКИ ИЗУЧАЕТ КОЛИЧЕСТВО ПОВТОРОВ В ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ДНК?
 - 1. Метод анализа мини- и микросателлитных повторов*
 - 2. ПЦР
 - 3. ПДРФ
 - 4. Метод биочипов
- 29. КАКОЙ ПРОЦЕСС ЛЕЖИТ В ОСНОВЕ МЕТОДА ДНК-ЧИПОВ
 - 1. Амплификация нуклеиновых кислот
 - 2. Специфическое узнавание и разрезание ДНК рестриктазами
 - 3. Гибридизация исследуемой ДНК и ДНК-зонда*
- 30. ВОЗМОЖНО ЛИ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ РНК, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ОБРАЗЦЕ В МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ
 - 1. Да*
 - 2. Нет
- 31. В ЧЕМ ЗАКЛЮЧАЮТСЯ ОСОБЕННОСТИ ЛЕЧЕНИЯ ГЕНЕТИЧЕСКИХ БОЛЕЗНЕЙ
 - 1. долговременный контроль лечения*
 - 2. симптоматическая терапия без долговременного контроля

лечения

- 3. оказание паллиативной помощи
- 4. хирургическое лечение

32. ЛЕЧЕНИЕ МЕТАБОЛИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

- 1. снижение нагрузки на пораженный метаболический путь*
- 2. стимуляция работы дефектного фермента
- 3. коррекция недостатка продукта блокированной реакции*
- 4. снижение метаболической токсичности накапливаемых продуктов*

33. ЛЕЧЕНИЕ НАСЛЕДСТВЕННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ НА УРОВНЕ МУТАНТНОГО БЕЛКА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

- 1. стимуляция работы дефектного фермента*
- 2. восстановление недостающего фермента*
- 3. диетотерапия
- 4. генотерапия

34. СНИЖЕНИЕ НАГРУЗКИ НА ПОРАЖЕННЫЙ МЕТАБОЛИЧЕСКИЙ ПУТЬ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЯХ ДОСТИГАЕТСЯ ПУТЕМ

- 1. диетотерапия*
- 2. восполнение недостающего продукта
- 3. ингибирование ферментов, находящихся выше метаболического блока*
 - 4. выведение токсичных метаболитов

35. СНИЖЕНИЕ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ТОКСИЧНОСТИ НАКАПЛИВАЕМЫХ ПРОДУКТОВ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЯХ ДОСТИГАЕТСЯ ПУТЕМ

- 1. выведение токсичных метаболитов*
- 2. диетотерапия
- 3. снижение токсичности накапливаемых метаболитов*
- 4. активация альтернативного метаболического пути*

36. ДИЕТОТЕРАПИЯ ВЫСОКОЭФФЕКТИВНА ПРИ

- 1. дефектах цикла мочевины
- 2. фенилкетонурии*
- 3. спинальной мышечной атрофии
- 4. лизосомальных болезнях накопления

37. КОРРЕКЦИЯ НЕДОСТАТКА ПРОДУКТА БЛОКИРОВАННОЙ РЕАКЦИИ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЯХ ДОСТИГАЕТСЯ ПУТЕМ

- 1. восполнение недостающего продукта*
- 2. активация альтернативного метаболического пути
- 3. увеличение поступления субстрата*
- 4. введение альтернативных субстратов*

38. ПЕРВИЧНАЯ ГИПЕРАММОНИЕМИЯ

ДИАГНОСТИРУЕТСЯ ПРИ

- 1. врожденном дефиците/дефекте/отсутствии специфического фермента цикла мочевины*
 - 2. наследственных болезнях обмена веществ
 - 3. поражении печени
 - 4. транзиторной гипераммониемии новорожденных
 - 5. белково-энергетической недостаточности

39. ВТОРИЧНАЯ ГИПЕРАММОНИЕМИЯ ДИАГНОСТИРУЕТСЯ ПРИ

- 1. врожденном дефиците/дефекте/отсутствии специфического фермента цикла мочевины
 - 2. наследственных болезнях обмена веществ*
 - 3. поражении печени*
 - 4. транзиторной гипераммониемии новорожденных*
 - 5. белково-энергетической недостаточности*

40. СИНДРОМ ГИПЕРАММОНИЕМИИ ДИАГНОСТИРУЕТСЯ У ПАЦИЕНТОВ СТАРШЕ 1 МЕСЯЦА ЖИЗНИ ПРИ УРОВНЕ АММИАКА КРОВИ

- 1. свыше 50 мкмоль/л*
- 2. свыше 100 мкмоль/л
- 3. свыше 120 мкмоль/л
- 4. свыше 200 мкмоль/л

41. ЛЕЧЕНИЕ ОСТРОЙ ГИПЕРАММОНИЕМИИ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

- 1. повышение уровня белка в питании
- 2. ограничение уровня белка в питании*
- 3. не предполагает изменения уровня белка в питании
- 4. достаточное высококалорийное питание*

42. СИНДРОМ ГИПЕРАММОНИЕМИИ КЛИНИЧЕСКИ ПРОЯВЛЯЕТСЯ

- 1. синдром угнетения вплоть до комы*
- 2. судорожный синдром*
- 3. рвота*
- 4. нарушения дыхания*
- 5. боли в животе

43. НЕКЕТОТИЧЕСКАЯ ГИПЕРГЛИЦИНЕМИЯ ОБУСЛОВЛЕННА МУТАЦИЯМИ ГЕНА

- 1. GLDC, кодирующий белок Р*
- 2. GCST, кодирующий белок Т*
- 3. GCSH, кодирующий белок L
- 4. GCSH, кодирующий белок Н*

44. НЕКЕТОТИЧЕСКАЯ ГИПЕРГЛИЦИНЕМИЯ ИМЕЕТ ТИП НАСЛЕДОВАНИЯ

- 1. аутосомно-доминантный
- 2. аутосомно-рецессивный*

- 3. Х-сцепленный
- 4. митохондриальный

45. НБО, ПРИ КОТОРЫХ В ЛЕЧЕНИИ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ КОФЕРМЕНТЫ

- 1. фенилкетонурия
- 2. дефицит биотинидазы*
- 3. метилмалоновая ацидемия*
- 4. гиперглицинемия
- 5. В-6 зависимые судороги*

46. МЕТИЛМАЛОНОВАЯ АЦИДУРИЯ ИМЕЕТ ТИП НАСЛЕДОВАНИЯ

- 1. аутосомно-доминантный
- 2. аутосомно-рецессивный*
- 3. Х-сцепленный
- 4. митохондриальный

47. ФЕРМЕНТЗАМЕСТИТЕЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЯХ

- 1. болезнь Гоше, ІІ тип
- 2. болезнь Помпе*
- 3. мукополисахаридоз, III тип
- 4. болезнь Фабри*
- 5. гипофосфатазия*

48. ТРАНСПЛАНТАЦИЯ ГЕМОПОЭТИЧЕСКИХ СТВОЛОВЫХ КЛЕТОК ПОКАЗАЛА ВЫСОКУЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ В ЛЕЧЕНИИ

- 1. мукополисахаридоз, І тип (болезнь Гурлер)*
- 2. мукополисахаридоз, ІІ тип (болезнь Хантера)
- 3. мукополисахаридоз, III тип (синдром Сан-Филиппо)
- 4. мукополисахаридоз, VI тип (синдром Марото-Лами)

49. ПЕРСОНАЛИЗИРОВАННАЯ МЕДИЦИНА ЭТО

- 1. направление медицины, которое использует генетический профиль человека для принятия решений в отношении профилактики, диагностики и лечения заболеваний*
- 2. направление медицины, которое использует доказательную медицину в терапии заболеваний
- 3. направление медицины, которое использует доказательную медицину и генетический профиль человека для принятия решений в отношении профилактики, диагностики и лечения заболеваний

50. ПЕРСОНАЛИЗИРОВАННАЯ МЕДИЦИНА, ВЕКТОРЫ РАЗВИТИЯ

- 1. разделение традиционных нозологических форм на молекулярные подгруппы для дифференциального подхода к лечению*
 - 2. терапия коморбидных состояний
 - 3. контроль эффективности лечения заболеваний и снижения

степени выраженности побочных эффектов этого лечения посредством терапевтического лекарственного мониторинга*

- 4. персонализация клеточных технологий*
- 51. ЖЕНЩИНА СТРАДАЕТ ГАЛАКТОЗЕМИЕЙ, ВЫШЛА ЗАМУЖ ЗА ЗДОРОВОГО МУЖЧИНУ. МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ПОКАЗАЛО, ЧТО НОСИТЕЛЕМ МУТАЦИИ ГЕНА GALT ОН ТАК ЖЕ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ. ВОЗМОЖНО ЛИ РОЖДЕНИЕ ЗДОРОВОГО РЕБЕНКА?
 - 1. Да, все дети будут здоровы
- 2. Да, все дети будут здоровы клинически, но носители галактоземии*
 - 3. 50% детей будут здоровы
 - 4. 25% детей будут здоровы
- 52. ЖЕНЩИНА, КЛИНИЧЕСКИ ЗДОРОВАЯ, СЕСТРА КОТОРОЙ СТРАДАЕТ ГАЛАКТОЗЕМИЕЙ, ВЫШЛА ЗАМУЖ ЗА ЗДОРОВОГО МУЖЧИНУ. МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ПОКАЗАЛО, ЧТО НОСИТЕЛЕМ МУТАЦИИ ГЕНА GALT OH ТАК ЖЕ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ. ВОЗМОЖНО ЛИ РОЖДЕНИЕ ЗДОРОВОГО РЕБЕНКА?
 - 1. Да, все дети будут здоровы
- 2. Да, все дети будут здоровы клинически, но носители галактоземии
- 3. Да, все дети будут здоровы клинически, риск носительства будет определен после обследования женщины*
 - 4. 25% детей будут здоровы
- 53. ЖЕНЩИНА СТРАДАЕТ ГАЛАКТОЗЕМИЕЙ, ВЫШЛА ЗАМУЖ ЗА ЗДОРОВОГО МУЖЧИНУ. МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ПОКАЗАЛО, ЧТО ОН ЯВЛЯЕТСЯ НОСИТЕЛЕМ МУТАЦИИ ГЕНА GALT. ВОЗМОЖНО ЛИ РОЖДЕНИЕ ЗДОРОВОГО РЕБЕНКА?
 - 1. Да, все дети будут здоровы
- 2. Да, все дети будут здоровы клинически, но носители галактоземии
 - 3. 50% детей будут здоровы клинически*
 - 4. 25% детей будут здоровы клинически
- 54. ЖЕНЩИНА, КЛИНИЧЕСКИ ЗДОРОВА, НО ЕЕ РОДНАЯ СЕСТРА СТРАДАЕТ ГАЛАКТОЗЕМИЕЙ ВСЛЕДСТВИЕ МУТАЦИИ ГЕНА GALT. КАКОВА ВЕРОЯТНОСТЬ, ЧТО ЖЕНЩИНА ТАКЖЕ ЯВЛЯЕТСЯ НОСИТЕЛЕМ МУТАЦИИ
 - 1.0%
 - 2.25%
 - 3.50%*
 - 4. 100%
- 55.УРОВЕНЬ ОБЩЕГО ХОЛЕСТЕРИНА У ПАЦИЕНТОВ С ГОМОЗИГОТНОЙ ФОРМОЙ СЕМЕЙНОЙ ГИПЕРХОЛЕСТЕРИНЕМИИ ОБЫЧНО СОСТАВЛЯЕТ

- 1. 14-26 ммоль/л*
- 2. 4-5,6 ммоль/л
- 3. 7,5-26 ммоль/л
- 4. 7,5-14 ммоль/л

56. УРОВЕНЬ ОБЩЕГО ХОЛЕСТЕРИНА У ПАЦИЕНТОВ С ГЕТЕРОЗИГОТНОЙ ФОРМОЙ СЕМЕЙНОЙ ГИПЕРХОЛЕСТЕРИНЕМИИ ОБЫЧНО СОСТАВЛЯЕТ

- 1. 14-26 ммоль/л
- 2. 4-5,6 ммоль/л
- 3. 7,5-26 ммоль/л
- 4. 7,5-14 ммоль/л*

57. ФАКТОРЫ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ КЛИНИЧЕСКИЙ ПОЛИМОРФИЗМ МОНОГЕННЫХ БОЛЕЗНЕЙ

- 1. множественность мутаций гена*
- 2. действие факторов окружающей среды*
- 3. наличие хромосомной аномалии
- 4. УФО

58. ВЕРОЯТНОСТЬ РОЖДЕНИЯ РЕБЁНКА С СИНДРОМОМ МАРФАНА, ЕСЛИ 1-Й РЕБЁНОК ИМЕЕТ ЭТОТ СИНДРОМ, А РОДИТЕЛИ ЗДОРОВЫ, СОСТАВЛЯЕТ ПРИМЕРНО

- 1. 50%
- 2. около 0%*
- 3. 25%
- 4. 75%.

59. ВЕРОЯТНОСТЬ ПОВТОРНОГО РОЖДЕНИЯ БОЛЬНОГО РЕБЁНКА У СУПРУГОВ, ИМЕЮЩИХ БОЛЬНУЮ ДЕВОЧКУ С ФЕНИЛКЕТОНУРИЕЙ РАВНА

- 1. 50%
- 2. близка к нулю
- 3. 75%
- 4 25%*

60. ПЕРЕЧИСЛИТЕ ВАРИАНТЫ МУТАЦИИ МТ-ДНК ПРИ МИТОХОНДРИАЛЬНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ

- 1. заболевания без мутации генома митохондрии
- 2. заболевания с крупными перестройками митохондриальных генов*
- 3. заболевания с мутациями митохондриального генома и генома ядра клетки*
- 4. заболевания с точечными мутациями митохондриальных генов*

61. НЕТРАДИЦИОННОЕ НАСЛЕДОВАНИЕ \МАТЕРИНСКОЕ\ ИМЕЕТ МЕСТО ПРИ ПАТОЛОГИИ

- пероксисом*
- 2. лизосом*
- 3. митохондрий*

4. ядра

62. ПРИ МАТЕРИНСКОМ НАСЛЕДОВАНИИ МИТОХОНДРИАЛЬНАЯ ПАТОЛОГИЯ ПРОЯВЛЯЕТСЯ

- 1. через поколение
- 2. у дочерей*
- 3. верно все перечисленное
- 4. у сыновей*

63. МИТОХОНДРИАЛЬНУЮ ПАТОЛОГИЮ БОЛЬНЫЕ ОТЦЫ СВОИМ ДЕТЯМ

- 1. не передают
- 2. передают сыновьям
- 3. передают через поколение
- 4. передают дочерям*

64. ПРОФИЛАКТИКА ВОЗМОЖНОЙ МИТОХОНДРИАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

- 1. проведении преимплантационной генетической диагностики*
 - 2. использование донорских сперматозоидов
 - 3. использование донорской яйцеклетки*
- 4. проведение пренатальной диагностики/исследование плодного материала*

$65.\ K$ ГЕНЕТИЧЕСКИМ БОЛЕЗНЯМ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК ОТНОСЯТСЯ

- 1. ИБС
- 2. злокачественные новообразования*
- 3. сахарный диабет
- 4. психические заболевания

6. Критерии оценивания результатов обучения

Лля зачета

| Результаты | Критерии оценивания | | |
|--------------------------------------|---|--|--|
| обучения | Не зачтено | Зачтено | |
| Полнота знаний | Уровень знаний ниже минимальных требований. Имели место грубые ошибки. | Уровень знаний в объеме, соответствующем программе подготовки. Могут быть допущены несущественные ошибки | |
| Наличие умений | При решении стандартных задач не продемонстрированы основные умения. Имели место грубые ошибки. | Продемонстрированы основные умения. Решены типовые задачи, выполнены все задания. Могут быть допущены несущественные ошибки. | |
| Наличие навыков (владение опытом) | При решении стандартных задач не продемонстрированы базовые навыки. Имели место грубые ошибки. | Продемонстрированы базовые навыки при решении стандартных задач. Могут быть допущены несущественные ошибки. | |

| Мотивация | Учебная активность и мотивация | Проявляется учебная активность |
|------------------|--------------------------------|--------------------------------|
| (личностное | слабо выражены, готовность | и мотивация, демонстрируется |
| отношение) | решать поставленные задачи | готовность выполнять |
| отношение) | качественно отсутствуют | поставленные задачи. |
| | Компетенция в полной мере не | Сформированность компетенции |
| | сформирована. Имеющихся | соответствует требованиям. |
| Характеристика | знаний, умений, навыков | Имеющихся знаний, умений, |
| сформированности | недостаточно для решения | навыков и мотивации в целом |
| компетенции | практических | достаточно для решения |
| | (профессиональных) задач. | практических |
| | Требуется повторное обучение | (профессиональных) задач. |
| Уровень | | |
| сформированности | Низкий | Средний/высокий |
| компетенций | | _ |

Для тестирования:

Оценка «5» (Отлично) - баллов (100-90%)

Оценка «4» (Хорошо) - балла (89-80%)

Оценка «3» (Удовлетворительно) - балла (79-70%)

Менее 70% – Неудовлетворительно – Оценка «2»

Разработчики:

Халецкая Ольга Владимировна, зав. кафедрой госпитальной педиатрии, д.м.н., профессор Туш Елена Валерьевна, доцент кафедры госпитальной педиатрии, к.м.н., доцент