

Рабочий экземпляр № _____

Био-4254

Белорусский государственный университет



УТВЕРЖДАЮ

Проректор по учебной работе

_____ А.Л. Толстик

октябрь 2013 г.

Регистрационный № УД - 9824 / баз.

Молекулярная биология гена

**Учебная программа учреждения высшего образования
по учебной дисциплине для специальностей:**

1-31 01 01 Биология (по направлениям);

1-31 01 03 Микробиология

2013 г.

СОСТАВИТЕЛЬ:

Наталья Павловна Максимова, заведующая кафедрой генетики биологического факультета Белорусского государственного университета, доктор биологических наук, профессор;

РЕЦЕНЗЕНТЫ:

Кафедра биотехнологии и биоэкологии Учреждения образования «Белорусский государственный технологический университет»;

Орел Наталья Михайловна – доцент кафедры биохимии биологического факультета Белорусского государственного университета, кандидат биологических наук, доцент.

РЕКОМЕНДОВАНА К УТВЕРЖДЕНИЮ:

Кафедрой генетики Белорусского государственного университета (протокол № 4 от 15 октября 2013 г.);

Научно-методическим советом Белорусского государственного университета (протокол № 1 от 19 сентября 2013 г.)

Ответственный за редакцию: Наталья Павловна Максимова

Ответственный за выпуск: Наталья Павловна Максимова
ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА

Молекулярная биология гена - раздел генетики и молекулярной биологии, ставящий целью познание материальных основ наследственности путём исследования протекающих на молекулярном уровне процессов передачи и реализации генетической информации, а также способа её хранения.

Целью курса является изучение фундаментальных основ молекулярной биологии гена и знакомство студентов с главными достижениями этой науки и использования их в современной биологии.

В задачу курса входит рассмотрение вопросов структурно-функциональной организации генов и геномов, а также основных механизмов реализации наследственной информации у организмов разного уровня сложности. Большое внимание уделено знакомству с крупнейшими достижениями молекулярной биологии гена на современном этапе и их использованию для решения теоретических и прикладных вопросов биологии и медицины. В программу курса входит изучение методов молекулярной биологии гена; экспериментальных подходов исследования структуры ДНК и РНК; сравнительный анализ строения генов и геномов про- и эукариот; изучение молекулярно-генетических механизмов матричных процессов: репликации, транскрипции, обратной транскрипции и трансляции; расшифровка генетического кода; знакомство с современными методами выделения генов и их использования в генетической инженерии, при создании трансгенных животных и растений, а также в генотерапии. Курс «Молекулярная биология гена» является базовым для большинства биологических дисциплин и необходим для более глубокого понимания современных проблем биологии.

В результате изучения дисциплины обучаемый должен:

знать:

- теоретическую основу возникновения молекулярной биологии гена;
- принципы строения молекул ДНК и РНК и их физико-химические свойства;
- основы структурной организации генов и геномов различных организмов;
- методы изучения структуры и функции ДНК, методы выделения генов и их использования в генетической инженерии;
- механизмы генетических процессов: репликации, транскрипции, обратной транскрипции, трансляции;
- характеристику генетического кода;
- основные подходы генетической инженерии и их использование при создании трансгенных животных и растений, а также в генотерапии.

уметь:

- использовать молекулярно-биологические знания для более глубокого понимания современных проблем биологии;
- связывать достижения в молекулярной биологии гена с успехами современной генетики, иммунологии, геномики и протеомики;

– использовать достижения молекулярной биологии гена в решении задач селекции, медицины, экологии и биотехнологии, а также применять полученные знания в дальнейшей практической деятельности.

владеть:

– информацией о структурно-функциональной организации генов и геномов и основных механизмов хранения, передачи и реализации наследственной информации;

– информацией о последних достижениях и успехах этой науки в мире и использовании методов молекулярной биологии гена на практике – в медицине, спорте, экологии, селекции животных и растений, криминалистике;

– теоретической базой для применения полученных знаний при более глубоком исследовании вопросов в различных направлениях биологии – зоологии, ботаники, микробиологии, вирусологии, биохимии и физиологии.

Курс является теоретическим, не имеет лабораторных занятий. Программа курса рассчитана на 40 лекционных часов.

ПРИМЕРНЫЙ ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН

№ п/п	Наименование разделов, тем	Количество часов			
		Аудиторные			Самост. работа
		Лек- ции	Лаб. занятия	УСР	
1	2	3	4	5	6
I.	Введение.	2			
II.	Теоретическая основа возникновения молекулярной биологии гена.	4			
III.	Экспериментальные доказательства роли нуклеиновых кислот в передаче наследственных признаков.	2			
IV.	Строение, свойства и функции ДНК и РНК.				
4.1.-4.2	Строение и свойства ДНК. Строение и типы РНК.	2			
4.3.- 4.4	Особенности нуклеотидного состава ДНК у организмов разных уровней организации. Локализация ДНК и РНК в клетках про- и эукариот.	2			
V.	Методы изучения молекулярной структуры ДНК и РНК.	4			
VI.	Строение генов и геномов у организмов разного уровня организации.	4			

1	2	3	4	5	6
VII.	Молекулярные механизмы генетических процессов.				
7.1	Репликация ДНК и ее механизм у про- и эукариот.	4			
7.2.	Транскрипция ДНК и ее механизм у про- и эукариот.	4			
7.3.	Трансляция и ее механизм у про- и эукариот.	4			
7.4.	Генетический код и его характеристика.	2			
7.5.	Обратная транскрипция.	2			
VIII.	Рекомбинантные ДНК.	4			
Итого:		40			

СОДЕРЖАНИЕ УЧЕБНОГО МАТЕРИАЛА

I. ВВЕДЕНИЕ

Предмет и задачи молекулярной биологии гена. Методы, основные этапы развития и достижения.

II. ТЕОРЕТИЧЕСКАЯ ОСНОВА ВОЗНИКНОВЕНИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ ГЕНА

Роль генетики, микробиологии, вирусологии, биохимии, химии нуклеиновых кислот и физики. Роль личности в рождении молекулярной биологии гена.

Открытия в области генетики. Законы наследственности Г. Менделя (1865) и их переоткрытие Э. Корренсом, Г. Де Фризом и Э.Чермаком (1901). Хромосомная теория наследственности Т. Моргана (1911) и ее роль в развитии классической генетики. Открытие индуцированного мутагенеза Г. Меллером. Работы А.С. Серебровского, Н.И. Вавилова, Н.В. Тимофеева-Ресовского (1920-1930) и др. Установление функции гена и создание концепции "один ген - один фермент" Дж. Бидлом и Э.Татумом (1941). Работы Дж. Ледерберга (1946) по генетике бактерий. Нобелевские лауреаты в области генетики.

Открытия в области микробиологии и вирусологии. Открытие Л. Ластером (1857) осуществляемого микроорганизмами брожения, а также бесклеточного ферментативного брожения Э. Бухнером (1897). Открытие вирусов Д.И. Ивановским (1892), бактериофагов Ф. Туортом и Ф. Д`Эреллем (1915). Разработка методов бактериологических исследований Р. Кохом

(1895-1905). Открытие явления трансформации пневмококков Ф.Гриффитом (1928). Нобелевские лауреаты в области микробиологии.

Открытия в области биохимии. Разработка методов химического синтеза полисахаридов и азотистых оснований и анализ аминокислотного состава белков Э. Фишером (1884-1902), коферментов А. Гарденом и Х. Эйлер-Хельпином (1906), витаминов и пигментов П. Каррером (1930). Установление пептидной природы ферментов Дж. Самнером (1926) и определение структуры сахаров У. Хоуорсом (1925). Разработка методов выделения в кристаллическом виде пепсина Дж. Нортропом (1930) и белка ВТМ У. Стенли (1932). Разработка методов определения последовательности аминокислот в белке Ф. Сенгером (1956). Нобелевские лауреаты в области биохимии.

Открытия в области химии нуклеиновых кислот. Открытие нуклеиновых кислот Ф. Мишером (1868) и азотистых оснований А. Косселем (1879 - 1889). Разработка метода дифференциального окрашивания нуклеиновых кислот Р. Фельгеном (1924), определения их молекулярной массы и физической структуры Е. Хаммерштайном, Т. Касперсоном, Д. Браше (1935-1942). Создали первых рентгенограмм ДНК У. Астбери (1938). Работы в этом направлении М. Уилкинс и Р. Франклин (1952). Изучение химического строения ДНК и РНК Дж. Гулландом (1947), А. Годдом (1948) и У. Коном (1949). Нобелевские лауреаты в области исследования структуры нуклеиновых кислот.

Разработка физических методов изучения структуры ДНК. Разработка метода дифракции рентгеновских лучей П. Дебаем и П. Шерром (1916) и применение его для выяснения структуры биологических молекул Дж. Берналом и Д. Кроуфт-Ходжкиным (1938). Разработка методов высокоскоростного центрифугирования Т. Сведбергом (1922). Изобретение электронной микроскопии Руска и Н. Симменсом (1931-1939), хроматографии М.С.Цветом (1906) и распределительной хроматографии А. Мартином и Р. Синтом (1939-1944), электрофореза А. Тизелиусом (1933). Разработка методов радиоизотопного анализа Д. Хевеши (1943).

Роль личности в возникновении молекулярной биологии гена. Исследования У. Астбери, М. Дельбрюка, М. Уилкинса, С. Луриа, Н. Бора, Э. Шредингера, Дж. Уотсона и Ф. Крика.

III. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ ДОКАЗАТЕЛЬСТВА РОЛИ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ В ПЕРЕДАЧЕ НАСЛЕДСТВЕННЫХ ПРИЗНАКОВ

Эксперименты О. Эйвери, К. Мак-Леод и М. Мак-Карти (1944) по трансформации пневмококков очищенными препаратами ДНК. Эксперименты А. Херши и М. Чейз (1952) с использованием бактериофага Т2. Эксперименты Г. Френкель-Конрата и Р. Вильямса (1956) с вирусом табачной мозаики (ВТМ), Опыты по трансформации зависимых по тимидинкиназе эукариотических клеток *in vitro*.

IV. СТРОЕНИЕ, СВОЙСТВА И ФУНКЦИИ ДНК И РНК

4.1. Строение и свойства ДНК. Пространственное строение и нуклеотидный состав ДНК. Правила Чаргаффа (1950). Эксперименты Дж. Уотсона и Ф. Крика (1953) по расшифровке молекулярной структуры ДНК и предсказание ее функций.

Строение нуклеотидов. Типы химических связей (ковалентные, водородные, гидрофобные) и их роль в поддержании свирельной структуры молекул ДНК. Стэкинг взаимодействия. Полиморфизм структуры ДНК (А, В, С, Д и Е-форма, Z-форма). Биологическая роль Z-формы. Физические свойства ДНК и РНК. Денатурация и ренатурация. Температура плавления ДНК. Гиперхромный и гипохромный эффект. Квенчинг.

4.2. Строение и типы РНК. Типы РНК, их содержание и локализация в клетках про- и эукариот. Малые РНК и их функции.

4.3. Особенности нуклеотидного состава ДНК у организмов разных уровней организации (бактерий, вирусов, простейших, грибов, растений, беспозвоночных, хордовых и млекопитающих). Относительная величина молекул ДНК у представителей различных систематических групп и возможные причины их разнообразия. Избыточность ДНК в клетках эукариот. Повторяющиеся последовательности, их типы (сателлитная ДНК, умеренно повторяющиеся последовательности и уникальная ДНК), участки локализации и функции. Мультигенные семейства, псевдогены и онкогены. Изменение нуклеотидного состава ДНК у организмов в процессе их эволюции. С-парадокс.

Кольцевые молекулы ДНК в составе нуклеотидов прокариот и плазмид. Линейная ДНК в составе хромосом эукариот. Митохондриальная и хлоропластная ДНК.

4.4. Локализация ДНК и РНК в клетках про- и эукариот. Локализация ДНК в ядре хлоропластах и митохондриях. Локализация РНК в клетках про- и эукариот.

V. МЕТОДЫ ИЗУЧЕНИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ СТРУКТУРЫ ДНК И РНК

Методы выделения ДНК и РНК. Методы рестриционного анализа. Электрофорез в агарозном и полиакриламидном геле. Установление структуры тРНК, Р. Холли (1965). Принципы секвенирования ДНК по Максаму-Гилберту и Сэнгеру. Блот-гибридизация по Саузерну, Нозерн-блот и Вестерн-блот гибридизация, дот и слот-гибридизация. Гибридизация *in situ*. Микроэлектрофорез. Полимеразная цепная реакция (ПЦР) и ее разновидности. Возможности ПЦР. Методы определения локализации генов с помощью меченых ДНК-зондов.

Использование современных методов анализа структур ДНК в криминалистике, для идентификации; личности, изучения наследственных заболеваний человека и др. Проект «Геном человека», его цели и задачи.

VI. СТРОЕНИЕ ГЕНОВ И ГЕНОМОВ У ОРГАНИЗМОВ РАЗНОГО УРОВНЯ ОРГАНИЗАЦИИ

Геном прокариот. Размеры и молекулярная масса бактериального генома. Доменная организация нуклеоида. Роль негистоновых белков и РНК в ее поддержании. Относительные размеры генов прокариот и их число. IS-элементы и транспозоны. Плазмиды и их типы. Строение генов.

Геном дрожжей. Хромосомы дрожжей и их размеры. Строение хромосом (ARS-элементы, центромеры, теломеры). Искусственные минихромосомы дрожжей в перспективы их использования в генной инженерии эукариот. Плазмиды дрожжей (2 μ и 3 μ ДНК).

Геном простейших. Вариабельность генома (числа хромосом, количества ДНК, нуклеотидного состава и др.). Наличие повторяющихся последовательностей в геноме.

Геном животных и растений. Размеры и молекулярная масса ДНК. Нуклеосомная организация хромосом. Строений генов эукариотических организмов.

Геном вирусов. ДНК-содержащие вирусы. Двухцепочечная кольцевая молекула ДНК и ее переход в линейную форму у бактериофагов λ , T₂ и T₄. Двухцепочечная кольцевая ДНК вируса SV40 и вируса полиомы. Линейная двухцепочечная ДНК вируса герпеса и вируса Эпштейн-Барра. Латентное состояние вирусов в клетках человека (провирусы). Кольцевая одноцепочечная ДНК мелких бактериофагов ϕ X174, f_1 и др.

РНК-содержащие вирусы. Одноцепочечная линейная РНК бактериофагов f_2 и Q β . «+» и «-» цепи РНК. Вирус ВТМ и особенности его строения. Вирус саркомы Рауса. Способ его размножения в клетках животных. Роль обратной транскриптазы. Строение вирионов и их инфекционность. Прионы.

VII. МОЛЕКУЛЯРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ

Матричные процессы: репликация, транскрипция, трансляция и обратная транскрипция.

7.1. Репликация ДНК и ее механизм у про- и эукариот. Доказательство полуконсервативного способа репликации ДНК М. Мезельсоном и Ф. Сталем (1958).

Открытие процесса репликации *in vitro* и обнаружение фермента ДНК-полимеразы I А. Корнбергом (1959). Обнаружение ДНК-полимеразы II и ДНК-полимеразы III. Характеристика ферментов репликации (ДНК-полимеразы I, II и III, топоизомеразы I и II, хеликаза, РНК-полимераза (праймаза), ДНК-лигаза и др.). Строение репликационной вилки. Ведущая и запаздывающая цепи ДНК и особенности их репликации. Затравки и фрагменты Оказаки. Особенности процесса репликации у про- и эукариот.

Способы репликации ДНК у различных организмов (образование θ

структуры, σ -структуры, D-петли, Y-структуры и др.). Особенности репликации ДНК в хромосомах эукариот. Расшифровка механизма репликации теломерных концов. Открытие теломерных ТТГГГГ-повторов в хромосомах Tetrahymena и ТТАГГГ-повторов в хромосомах человека. Обнаружение теломеразы. Активность фермента теломеразы и проблема рака и старения организмов.

Репликация РНК. Характеристика фермента обратная транскриптаза и ее свойства.

7.2. Транскрипция ДНК и ее механизм у про- и эукариот. Эксперименты Ф. Жакоба, С. Бреннера и М. Мезельсона (1961) по установлению роли мРНК в передаче наследственной информации от ДНК к белку. Открытие обратной транскрипции и обратной транскриптазы Х. Теминым и Д. Балтимором (1970). Составляющие элементы процесса транскрипции (ДНК-матрица, РНК-полимераза, регуляторные белки, НТФ, мРНК, ионы Mg^{2+}), их строение и функции.

Строение ДНК-матрицы. Характеристика участков, значимых для процесса транскрипции. Промоторы, операторы и терминаторы. Особенности строения регуляторных областей генов у про- и эукариот. Работы Ф. Жакоба, Ж. Моно и Л. Львова по изучению механизмов регуляции активности генов (1958).

РНК-полимераза, ее строение и функции. Направление транскрипции. Три типа РНК-полимераз у эукариот (РНК-полимераза I, РНК-полимераза II и РНК-полимераза III) и типы синтезируемых ими РНК.

мРНК. Строение мРНК у прокариот – лидерная область, Шайн-Дальгарно последовательность, иницирующий АУГ-кодон, кодирующая область, терминатор, и их роль в процессе биосинтеза белка. Строение мРНК у эукариот - КЭП, кодирующая область, поли(А)-хвост, и их роль в процессе биосинтеза белка.

Механизм транскрипции у прокариот. Этапы транскрипции и их характеристика. Особенности транскрипции у эукариот.

Процессинг и сплайсинг молекул РНК.

7.3. Трансляция и ее механизм у про- и эукариот. Составляющие элементы процесса трансляции (мерник, рибосомы, тРНК, аминокил-т-РНК-синтетаза, ГТФ, АТФ, аминокислоты), их строение и функции.

Строение рибосом у про- и эукариот. Типы рРНК.

Строение тРНК. Значимые для трансляции области. Механизм аминокилирования тРНК.

Механизм трансляции у прокариот. Этапы трансляции и их характеристика. Участие факторов инициации, элонгации и терминации в трансляции. Роль пептидилтрансферазы в образовании полипептидной цепи. А- и Р- участки рибосом и их функции. Особенности процесса трансляции у эукариот.

Механизм действия антибиотиков и токсинов на процесс трансляции у про- и эукариот.

7.4. Генетический код и его характеристика.

Доказательство триплетности генетического кода Ф. Криком. Экспе-

рименты по расшифровке кода М. Ниренберга, Дж. Матгеи, С. Очоа, Г. Корана и П. Ледера (1961-1965). Свойства генетического кода: вырожденность, универсальность, отсутствие разделительных знаков, неперекрываемость, линейность, коллинеарность, наличие бессмысленных кодонов и т.д.

7.5. Обратная транскрипция. Механизм процесса. Биологическое значение.

VIII. РЕКОМБИНАНТНЫЕ ДНК

Общие принципы и методология генной инженерии. Рестриктазы. Векторы для клонирования в клетках прокариот (плазмиды, бактериофаги, космиды и др.) и эукариот (вирусы, искусственные мини-хромосомы, плазмиды). Особенности клонирования генов в клетках прокариот. Трансгенные растения и животные и методы их получения. Генотерапия и перспективы ее развития.

ИНФОРМАЦИОННАЯ ЧАСТЬ

ЛИТЕРАТУРА

Основная:

1. *Льюин Б.* Гены. / Льюин Б. М: БИНОМ. Лаборатория знаний, 2012.
2. *Мушкамбаров Н.Н., Кузнецов С.А.* Молекулярная биология. / Мушкамбаров Н.Н., Кузнецов С.А.: М.: ООО «Медицинское информационное агентство», 2007.
3. *Спирин А.С.* Молекулярная биология. Рибосомы и биосинтез белка. / Спирин А.С. М. : Издательский центр «Академия», 2011.
4. *Свердлов Е.Д.* Проблемы и перспективы молекулярной генетики. / Свердлов Е.Д. : М.: «Наука», 2003.
5. *Свердлов Е.Д.* Взгляд на жизнь через окно генома: В 3 т. Т.1: Очерки структурной молекулярной генетики. Т.1. : М.: «Наука», 2009.
6. *Албертс Д., Брей Д., Льюис Дж., Рэфф М., Роберт К., Уотсон Дж.* Молекулярная биология клетки: В 4 т. / Албертс Д., Брей Д., Льюис Дж., Рэфф М., Роберт К., Уотсон Дж. М: Мир, 1987. 2-е изд., перераб. и доп. в 3 т. М.: Мир, 1994.
7. *Уотсон Дж.* Молекулярная биология гена / Уотсон Дж. М.: Мир, 1978.
8. *Стент Г., Кэлшдар Р.* Молекулярная генетика / Стент Г., Кэлшдар Р. М: Мир, 1981.
9. *Дэвидсон Дж.* Биохимия нуклеиновых кислот / Дэвидсон Дж. М.: Мир, 1976.
10. *Сингер М., Берг П.* Гены и геномы. В 2-х т. / Сингер М., Берг П. М.: Мир, 1998.
11. Молекулярная биология. Структура и биосинтез нуклеиновых кислот / Под ред. А.С. Спирина. М.; Высшая школа, 1990.

12. *Зенгбуш П.* Молекулярная и клеточная биология. В 3-х т. / Зенгбуш П. М.: Мир, 1982.
13. *Корнберг А.* Синтез ДНК / Корнберг А. М.: Мир, 1977.
14. *Георгиев Г.П.* Гены высших организмов и их экспрессия / Георгиев Г.П. М.: Наука, 1989.

Дополнительная:

1. *Роллер Э.* Открытие основных законов жизни / Роллер Э. М.: Мир, 1978.
2. *Рис Э., Стернберг М.* От клетки к атомам. Иллюстрированное введение в молекулярную биологию / Рис Э., Стернберг М. М.: Мир, 1988.
3. *Уотсон Дж.* Двойная спираль / Уотсон Дж. М.: Мир, 1969.
4. *Селье Г.* От мечты к открытию / Селье Г. М.: Прогресс, 1987.
5. *Чолаков В.* Ученые и открытия / Чолаков В. М.: Мир, 1986.
6. *Тимофеев-Ресовский Н.В.* Воспоминания. / Тимофеев-Ресовский Н.В. Мю: Изд. Группа «Пргресс», «Пангея», 1955.
7. *Свердлов Е.Д.* Френсис Крик в его прогнозе на 2 000 год был почти абсолютно прав / *Свердлов Е.Д.* Биоорганическая химия, т. 26., № 10, стр. 761-766.
8. *Щелкунов С.Н.* Генетическая инженерия / С. Н. Щелкунов. Новосибирск: Из-во Сибирского университета, 2004.

МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ СТУДЕНТОВ

Для организации самостоятельной работы студентов по учебной дисциплине следует использовать современные информационные технологии: разместить в сетевом доступе комплекс учебных и учебно-методических материалов (программа, курс лекций, мультимедийные презентации, список рекомендуемой литературы и информационных ресурсов, задания в тестовой форме для самоконтроля и др.).

Преподавание курса «Молекулярная биология гена» проводится по блочно-модульному принципу. В курсе выделено 8 модулей, объединяющих основные темы: I – теоретическая основа возникновения молекулярной биологии гена; модуль II – экспериментальные доказательства роли нуклеиновых кислот в передаче наследственных признаков; модуль III – строение, свойства и функции ДНК и РНК; модуль IV – методы изучения молекулярной структуры ДНК и РНК; модуль V – строение генов и геномов у организмов разного уровня организации; модуль VI – строение генов и геномов у организмов разного уровня организации; VII – Молекулярные механизмы генетических процессов; VIII – рекомбинантные ДНК.

Эффективность самостоятельной работы студентов целесообразно проверять в ходе текущего и итогового контроля знаний – докладов и презентаций, написания рефератов по темам и разделам курса.

ПЕРЕЧЕНЬ РЕКОМЕНДУЕМЫХ СРЕДСТВ ДИАГНОСТИКИ

Учебным планом специальностям 1-31- 01 01 Биология (по направлениям) и 1-31 01 03 Микробиология в качестве формы итогового контроля по учебной дисциплине рекомендован зачет. Для текущего контроля качества усвоения знаний студентами можно использовать следующий диагностический инструментарий:

- защита презентаций и подготовленного студентом реферата;
- устные опросы.

Для организации самостоятельной работы студентов по курсу следует использовать современные информационные технологии: разместить в сетевом доступе комплекс учебных и учебно-методических материалов (программа, методические указания к лабораторным занятиям, список рекомендуемой литературы и информационных ресурсов, задания в тестовой форме для самоконтроля и др.).