

НАЦІОНАЛЬНА АКАДЕМІЯ НАУК УКРАЇНИ

Інститут клітинної біології та генетичної інженерії

«ЗАТВЕРДЖУЮ»

Директор ІКБГІ НАН України,

Чл.-кор. НАН України



М.В.Кучук

5 червня 2019 р.

РОБОЧА ПРОГРАМА НАВЧАЛЬНОЇ ДИСЦИПЛІНИ

**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та
еукаріотичних організмів**
для здобувачів вищої освіти ступеня доктора філософії

галузь знань 09 «Біологія»

спеціальність 091 «Біологія»

профілі підготовки

«Біотехнологія», «Цитологія, клітинна біологія, гістологія» та «Радіобіологія».

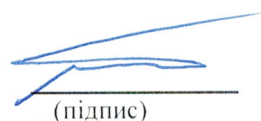
КИЇВ – 2019

Робоча програма навчальної дисципліни «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» для здобувачів вищої освіти ступеня доктор філософії галузі знань 09 «Біологія» за спеціальністю 091 «Біологія» за профілями підготовки «Біотехнологія», «Цитологія, клітинна біологія, гістологія», «Радіобіологія».

5 червня 2019 року – 30 с.

Розробник:

Банникова М.О.,
с.н.с. відділу молекулярної генетики, к.б.н.



(підпис)

Робоча програма дисципліни «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» схвалена на засіданні вченої ради ІКБГІ НАН України (протокол № 5 від 23 травня 2016 року). Внесені зміни затверджено на засіданні вченої ради ІКБГІ НАН України (протокол № 5 від 4 червня 2019 року).

Робоча програма дисципліни «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» розглянута та схвалена на засіданні відділу молекулярної генетики ІКБГІ НАН України.

Завідувач відділу к.б.н.



(підпис)

Б.В.Моргун

3 червня 2019 р.

ВСТУП

Навчальна дисципліна «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» є складовою освітньо-наукової програми підготовки здобувачів вищої освіти ступеня доктор філософії галузі знань 09 «**Біологія**» за спеціальністю 091 «**Біологія**» за профілями підготовки «Біотехнологія», «Цитологія, клітинна біологія, гістологія» та «Радіобіологія».

Дана дисципліна є обов'язковою навчальною дисципліною за спеціальністю 091 «**Біологія**».

Викладається на I курсі аспірантури **в обсязі – 150 годин (5 кредитів ECTS)** зокрема: лекції – 90 годин, семінари – 15 годин, самостійна робота – 45 годин. Завершується дисципліна заліком.

Мета дисципліни – надання знань з молекулярно-біологічних основ функціонування про- та еукаріотичних організмів, про загальні універсальні принципи структурної організації біологічних макромолекул, їх функціонування та взаємодію між ними, які лежать в основі здійснення біологічних функцій.

а) вивчення принципів організації ДНК, РНК, білків та їх функціонування у проте еукаріот:

- спосіб збереження генетичної інформації, механізм її передачі дочірнім клітинам та реалізація генетичної інформації;
- організація генетичного апарату у різних організмів і різних органел клітин;
- механізми реплікації ДНК у про- та еукаріот;
- механізми репарації та рекомбінації ДНК;
- структура і функції різних типів РНК, їх процесінг;
- транскрипція та біосинтез білків і інших біомолекул, регуляція цих процесів;

б) культивування та клонування клітин *in vitro*, вивчення процесів диференціації та дедиференціації клітин:

- структурна організація та функціонування клітин, особливості будови рослинних клітин;
- будова і функціонування ядра;
- молекулярна організація хроматину та його роль у регуляції активності генів;
- просторова організація хромосом в ядрі і регуляція генної активності;
- клітинний цикл, його регуляція, мітоз, особливості мітозу у різних організмів;
- принципи культивування клітин і тканин рослин *in vitro*;
- процеси дедиференціації, вторинної диференціації і морфогенезу *in vitro*;
- напрямки створення нових технологій на основі культивованих тканин і клітин;
- створення на базі клітинних технологій нових організмів з заданими властивостями;
- використання клітинних технологій в теоретичних та практичних цілях.

Завдання –

1. дати уявлення про загальні універсальні принципи структурної організації біологічних макромолекул, їх функціонування та взаємодію між ними, які лежать в основі здійснення біологічних функцій;
2. познайомити з принципами організації ДНК, РНК, білків та їх функціонуванням у про- та еукаріот;
3. надати новітню інформацію стосовно способа збереження генетичної інформації, механізма її передачі дочірнім клітинам та реалізації генетичної інформації – експресії генів;
4. ознайомити з організацією генетичного апарату у різних організмів і різних органел клітин і, відповідно, механізмами реплікації ДНК у про- та еукаріот;
5. познайомити з механізми ремонту та рекомбінації ДНК;
6. дати уявлення про структуру і функції різних типів РНК, їх процесінг;
7. надати інформацію стосовно транскрипції та біосинтеза білків і інших біомолекул, регуляції цих процесів;
8. сформувати уявлення про культивування та клонування клітин *in vitro* та процеси, які відбуваються у клітинах під час культивування;
9. ознайомити із структурною організацією та функціонуванням клітин, особливостями будови рослинних клітин;
10. познайомити з будовою і функціонуванням ядра, молекулярною організацією хроматину та його роллю у регуляції активності генів;
11. дати уявлення про просторову організацію хромосом в ядрі і регуляцію генної активності;
12. надати інформацію стосовно клітинного циклу, його регуляції, мітозу, особливостей мітозу у різних організмів;
13. познайомити з процесами дедиференціації клітин, вторинної диференціації і морфогенезу *in vitro*;
14. сформувати уявлення про нові технології на основі культивованих тканин і клітин, про створення на базі клітинних технологій нових організмів з заданими властивостями, про використання клітинних технологій в теоретичних та практичних цілях.

**В результаті вивчення навчальної дисципліни аспірант повинен
знати:**

- механізми збереження генетичної інформації;
- принципи комплементарності в молекулярно-біологічних процесах;
- передача інформації від ДНК до РНК, від мРНК до білку, участь малих РНК у молекулярно-біологічних процесах;
- генетичний код, який використовується живими системами для перекладу нуклеотидного тексту в послідовність амінокислот у складі білка та контроль експресії генів;
- молекулярну організацію хроматину;

- застосування клітинних технологій в різних галузях біології, медицини, сільського господарства;
- застосування культивованих клітин для виробництва біологічно активних речовин, використання їх у фармакології, медицині та для збереження зникаючих видів;

вміти:

- планувати досліди з урахуванням отриманих знань;
- передбачати наслідки втручання в генетичні системи про- та еукаріот;
- інтерпретувати отримані результати;

володіти: навичками молекулярно-біологічного аналізу нуклеїнових кислот, білків та процесів, що відбуваються у клітині.

Місце дисципліни (в структурно-логічній схемі підготовки фахівців відповідного напряму підготовки).

Навчальна дисципліна «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» є обов'язковою навчальною дисципліною програми підготовки здобувачів вищої освіти ступеня доктор філософії галузі знань 09 «Біологія» за спеціальністю 091 «Біологія» за профілями підготовки «Біотехнологія», «Цитологія, клітинна біологія, гістологія» та «Радіобіологія».

Дисципліна є базовою; висвітлює універсальні принципи структурної організації біологічних макромолекул (ДНК, РНК, білків), їх функціонування у про- та еукаріот та взаємодію між ними; структурну організацію та функціонування клітин, ядра і хроматину (у еукаріот), використання клітинних технологій в теоретичних та практичних цілях.

Зв'язок з іншими дисциплінами.

Навчальна дисципліна «**Молекулярно-біологічні основи функціонування про- та еукаріотичних організмів**» є базовою для засвоєння знань та вмінь у системі професійної підготовки здобувачів вищої освіти ступеня доктора філософії за спеціальністю 091 «Біологія» за профілями підготовки «Біотехнологія», «Цитологія, клітинна біологія, гістологія», «Радіобіологія», зокрема таких як універсальні принципи структурної організації біологічних макромолекул (ДНК, РНК, білків), їх функціонування у про- та еукаріот та взаємодію між ними; структурну організацію та функціонування клітин, ядра і хроматину (у еукаріот), використання клітинних технологій в теоретичних та практичних цілях та уміння передбачати наслідки втручання в генетичні системи про- та еукаріот.

ПРОГРАМА НАВЧАЛЬНОЇ ДИСЦИПЛІНИ

Змістовий модуль 1. Форми існування ДНК та геноми.

Тема 1. Форми існування та конформаційні переходи ДНК. (2 години)

Докази генетичної функції ДНК. Методи молекулярної біології. Фізичні властивості молекули ДНК. Структура і функції нуклеїнових кислот, відмінність РНК від ДНК, нуклеозиди і нуклеотиди. Первинна структура ДНК – полінуклеотидний ланцюг. Особливості структури ланцюга. Нуклеази. Вторинна структура ДНК – подвійна спіраль, комплементарність основ. Кооперативність взаємодії між ланцюгами ДНК, великий та маленький жолобок. Стабілізація подвійної спіралі. Конформаційні параметри подвійної спіралі. Конформаційні форми ДНК: A, B і Z, їх фізичні параметри. Конформація В-ДНК. A- і B-родини форм ДНК. Z-ДНК – ліво-закручені ДНК. Кодуючий ланцюг ДНК. Денатурація і ренатурація ДНК. Нуклеотидні послідовності ДНК, які визначають конформацію ДНК, гнучкість або жорсткість молекули. Конформаційні переходи в ДНК.

Комплементарні пари основ Уотсона - Кріка і Хутстіна, їх властивості. Потрійна спіраль ДНК (триплекси), неканонічна H-форма ДНК. Квадруплекси (тетраплекси). Теломерна ДНК. Паліндром. Хрестоподібні структури ДНК. Третинна структура ДНК.

Кільцеві молекули ДНК. Топологічні і геометричні характеристики кільцевих замкнених ДНК: порядок (число) зачеплень (Lk), твіст (Tw), райзинг (Wr); щільність надвітків (σ), зв'язок між ними – формула Уайта. Поняття про надспіралізацію ДНК. Параметри надспіралізованої ДНК. Негативна і позитивна надспіралізація. Конформаційні переходи в надспіралізованій молекулі ДНК. Топоізомери ДНК, їх типи. ДНК-топоізомерази, механізми їх дії. ДНК-гіраза бактерій. Катенани. Біологічне значення надспіралізації ДНК.

Тема 2. Реплікація ДНК у бактерій. (2 години)

ДНК-полімерази, що беруть участь в реплікації, їх доменна структура та характеристика їх ферментативної активності. Точність відтворення ДНК. Роль стеричних взаємодій між парами основ ДНК при реплікації. Полімерази I, II і III *E.coli*, їх властивості. Субодиниці полімерази III. Голофермент ДНК-полімерази. Процесивність синтезу ДНК-полімераз. Полімерази ("мутази"), що забезпечують неточне відтворення ДНК. Редагування помилок. Координація синтезу ДНК на комплементарних ланцюгах. Реплісома та інші елементи системи реплікації. Ініціація реплікації в бактерій. Регуляція ініціації реплікації у *E.coli*. Структура ділянки старту реплікації. Праймосома. Стадії елонгаційного циклу. Термінація реплікації у бактерій. Топологічні проблеми, пов'язані з реплікацією.

Тема 3. Реплікація ДНК у еукаріот. (2 години)

Особливості еукаріотичної системи реплікації. Еукаріотичні ДНК-полімерази, їх властивості. Ініціація реплікації в еукаріотів. Пререплікативний комплекс. Праймаза – ДНК-полімераза α. Особливості праймера еукаріот. Переключення полімераз. Роль фосфорилювання в ініціації реплікації у еукаріотів. Фрагменти Оказакі та особливості їх "процесінгу". Білки, що приймають участь у реплікації еукаріот. Реплікони еукаріот, мінливість їх розмірів. Поняття про стаціонарні "реплікативні фабрики". Відмінності про- та еукаріотичних принципів та механізмів реплікації. Структурні зміни хроматину під час реплікації. Проблема реплікації лінійного незамкненого фрагмента ДНК. Теломера і теломерні повтори. Теломераза, її РНК-компонент.

Тема 4. Репарація ДНК. (2 години)

Джерела та причини пошкоджень ДНК. Порушення, які виникають в ДНК, їх основні типи. Класифікація типів репарації ДНК: пряма репарація, ексцизійна репарація, репарація некомплементарних пар основ – місметчів, репарація без репарації (SOS-репарація), репарація дволанцюгових розривів.

Пряма репарація тимінових димерів і метильованого гуаніну. Метилтрансферази. Фотореактивація. Ексцизійна репарація (BER та NER). Вирізання основ (BER). Глікозилази. Ексцизія пошкоджених нуклеотидів (NER). Комплекс ферментів, що здійснює ексцизійну репарацію. Механізм репарації неспарених нуклеотидів – некомплементарних пар основ. Вибір ланцюга ДНК, який потрібно репарувати. SOS-репарація (репарація без репарації). Властивості ДНК полімераз, що беруть участь у SOS-репарації (ДНК - мутази), у прокаріотів і еукаріотів. Репарація дволанцюгових розривів: гомологічна постреплікативна рекомбінація і об'єднання негомологічних фрагментів молекули ДНК. Сигнали, що забезпечують репарацію дволанцюгових розривів і затримку реплікації ДНК до завершення репарації.

Тема 5. Рекомбінація ДНК. (2 години)

Класифікація типів рекомбінації ДНК: загальна або гомологічна рекомбінація, сайт-специфічна рекомбінація, незаконна рекомбінація, транспозиція мобільних елементів.

а) Загальна або гомологічна рекомбінація. Дволанцюгові розриви ДНК, які ініціюють рекомбінацію. Роль рекомбінації в постреплікативній репарації дволанцюгових розривів. Структура Холлідея в моделі рекомбінації. Міграція гілки, гетеродуплекси, розділення структури Холлідея. Постмейотична сегрегація у дріжджів як доказ виникнення гетеродуплекса при рекомбінації. Ензимологія загальної рекомбінації у *E.coli*. RecBCD комплекс. RecA білок. Пресинаптичний ланцюг, параметри його молекулярної структури. Обмін ланцюгів ДНК при синапсі. Ферменти, що беруть участь у міграції гілки та розділенні структури Холлідея. Роль рекомбінації в забезпечені синтезу ДНК при пошкодженнях ДНК, які переривають реплікацію. Рекомбінація у еукаріот. Ферменти рекомбінації у еукаріотів. Ортологи RecA білка. Синаптонемний

комплекс. Генна конверсія, асиметричність генної конверсії. Спеціалізовані системи гомологічної рекомбінації. Локус спаровування у дріжджів, перемикання типів спаровування.

б) Сайт-специфічна рекомбінація та незаконна рекомбінація. Відмінності молекулярних механізмів загальної і сайт-специфічної рекомбінації. Класифікація рекомбіназ: інтегрази та інвертази. Типи хромосомних перебудов, здійснюваних при сайт-специфічній рекомбінації. Сайт-специфічна рекомбінація у бактеріофага лямбда (інтегративна рекомбінація). Інвертаза фага мю, її роль у виборі господаря. Регуляторна роль сайт-специфічної рекомбінації у бактерій: система сайт-специфічних інверсій ДНК бактерій (Din). Незаконна рекомбінація. V(D)J-рекомбінація імуноглобулінових генів (поєднання сайт-специфічної та незаконної рекомбінації).

Тема 6. Структурно - функціональна організація геномів. (2 години)

Організація геномів. Генетичний код. Гени. Геноми. Прокаріотичні і вірусні геноми. Гени багатоклітинного організму.

а) Бактеріальний геном. Характеристика геномної ДНК. Компактизація ДНК бактерій. Надспіралізовані петлі нуклеоїда. ДНК-зв'язуючі білки петель, структура і функції. Роль доменної організації у функціонуванні бактеріального генома.

б) Геном еукаріот. Структурні елементи генома: поліпуринові та поліпіrimідинові блоки, обернені повтори, сателітна ДНК, помірно повторювані і унікальні послідовності. Типи повторів. Функції структурних елементів геному. Основні властивості геному еукаріот: надмірність, компактність, компартменталізація і нестабільність. Відмінності генома еукаріот від генома прокаріот.

в) Організація геному рослин, суттєва різниця між геномом рослин і тварин. Особливості **ядерного геному рослин.** Еволюція нуклеотидних послідовностей ДНК рослин.

Тема 7. Геном хлоропластів рослин. (2 години)

Вміст ДНК в хлоропластиах. Нуклеоїд. Розмір і нуклеотидний склад хлДНК. Структура хлДНК. Інtronи. Основні зони хлДНК. «Генетичні» і «фотосинтетичні» гени хлДНК. Експресія хлоропластних генів. Особливості транскрипції в хлоропластиах. Взаємодія ядерного та хлоропластного геномів. Теорія виникнення хлоропластного геному.

Тема 8. Геном мітохондрій рослин. (2 години)

Особливості структури mtДНК. Великі і малі рекомбінаційні повтори. Мітохондріальні плазміди. Вміст mtДНК. Гени мітохондріального геному рослин. Інtronи. Експресія мітохондріальних генів. Особливості транскрипції в мітохондріях. Особливості системи репарації в мітохондріях. Редагування РНК.

Змістовий модуль 2. Молекулярні основи клонування рослин.

Тема 1. Будова клітин як об'єктів клонування. (4 години)

Компартменталізація клітин. Будова клітинної оболонки рослинної клітини: клітинна стінка та плазмалема. Компоненти клітинної стінки у вищих рослин. Шари клітинної стінки. Ріст клітинної стінки у рослин. Плазмодесми. Плазмалема (будова і функції). Мembrанні структури і мембраний транспорт, ліпіди клітинної мембрани, ліпідний бішар, білки мембран, типи транспорту малих молекул, іонні канали. Передача інформації через клітинну мембрану, білкові канали, транспортери та рецептори. Цитоплазма. Цитоскелет. Актинові філаменти. Мікротрубочки. Вакуолі та тонопласт. Лізосоми. Пластиди: пропластиди, лейкопласти, хлоропласти, хромопласти, амілопласти (будова, функції, перетворення пластид). Мітохондрії. Мікротільця (глюксісоми, пероксісоми). Рибосоми (2 типа рибосом в рослинній клітині – цитоплазматичні та органельні, їх характеристика). Ендоплазматичний ретикулум, апарат Гольджі – взаємозв'язок та перетворення мембран. Транспорт білків у мітохондрії і хлоропласти. Транспорт з ендоплазматичного ретикулуму до апарату Гольджі, мережа транс-гольджі і лізосоми, ендоцитоз, екзоцитоз. Порівняльна характеристика будови клітин у бактерій, рослин і тварин. Підсумок: особливості будови рослинної клітини.

Тема 2. Ядро клітини. (4 години)

Будова ядерної оболонки (внутрішня та зовнішня мембра). Ламіна (будова – проміжні філаменти, функції). Ядерні пори (будова, властивості). Ядерно-цитоплазматичний транспорт: дифузія та активний транспорт. Ran-цикл. Механізми імпорту білків у ядро та експорту з ядра. Нуклеоплазма. Ядерце (будова, функції). Синтез рибосом у клітинах еукаріот.

Тема 3. Ядерний матрикс. (2 години)

Упаковка ДНК / хроматина у ядрі. Утворення петель хроматину. Динамічні та конститутивні петлі хроматину. Ядерне гало. SAR/MAR послідовності ДНК. Хромосомні території. Градієнт транскрипційної активності. Випетлювання ДНК. Інтерхроматиновий домен (будова, компартменти інтерхроматинового домену). Переміщення геномних доменів в ядрі. Активні і неактивні зони ядра.

Тема 4. Хроматин. Молекулярна організація хроматину. (2 години)

Гістонові та негістонові білки хроматину. Гістони. Нуклеосома як одиниця структурної організації хроматину. Октамер гістонів у складі нуклеосоми. Лінкер і лінкерні гістони. Гістон H1. Варіанти білків-гістонів, посттрансляційні модифікації гістонових хвостів, хімічні модифікації гістонів: ацетилювання, фосфорилювання, метилювання, убіквітинування і ADP-рібозилювання. Поняття про "гістоновий код". Збирання нуклеосом при реплікації ДНК, його етапи.

Тема 5. Хроматин і регуляція активності генів. (2 години)

Розташування нуклеосом на молекулі ДНК. Нуклеосомна фібрила 30 нм. Наднуклеосомна упаковка хроматинової фібрили. Моделі організації хроматинової фібрили. Структура і динаміка хроматинової фібрили. Петльові домени хроматину та ядерний матрикс. Комплекси ремоделювання хроматину. АТФ-залежне ремоделювання хроматину. Роль нуклеосомної структури в активації експресії генів. Некодуючі РНК як структурний компонент хроматину. Регуляція структури хроматину, активний і неактивний хроматин, гетерохроматин і еухроматин.

Тема 6. Клітинний цикл. (4 години)

Два періоди клітинного циклу: інтерфаза та клітинне ділення. Інтерфаза: пресинтетична стадія G1, точка рестрикції R, синтетична фаза S, постсинтетична фаза G2. Контрольні точки клітинного циклу. Зупинка клітинного циклу (коли відбувається, фактори, які викликають зупинку клітинного циклу). Тривалість клітинного циклу і різних його фаз (дріжджі, ссавці, рослини). Фаза G0 – фаза проліферативного спокою. Регуляція клітинного циклу. Позитивна (комплекси Cyc/CDK і транскрипційні фактори E2F) і негативна (інгібітори циклін-кіназних комплексів - p15, p16, p21 та білки p53, pRB, p107, p130) регуляція клітинного циклу. Зовнішні сигнали, які стимулюють або інгібують проходження клітинного циклу. Циклін-залежні кінази (CDK). Цикліни (Cyc). Деградація циклінів, протеасоми. Механізми регуляції активності CDK (зв'язування з цикліном, фосфорилювання за допомогою CAK, фосфорилювання інгібуючого сайту, зв'язування з інгібіторами CKI). Інгібітори клітинного циклу – CKI (сімейство інгібіторів p21 та група інгібіторів INK4). Регуляція початку клітинного циклу та фази G1. Регуляція переходу G1 – S. Регуляція S фази. Регуляція переходу S - G2. Циклін-CDK комплекси в міозі. Ініціація міозу, MPF-фактор. APC - комплекс стимуляції анафази.

Тема 7. Період клітинного ділення (фаза M): міоз та цитокінез. (2 години)

Типи міозу в залежності від: 1) ступеня деградації ядерної оболонки, 2) локалізації центрів організації мікротрубочок, 3) наявності центролей, 4) за результатами поділу клітин. Порівняння астрального (тварини) та анастрального (вищі рослини) типу міозу. Центросома. Склад міtotичного веретена. Центромери та кінетохори. ДНК в районі центромери, особливості структурної організації. Фази міtotичного ділення. Механізм розходження хромосом в анафазі. Цитокінез. Порівняння цитотомії клітин тварин і рослин. Динаміка ядерної оболонки протягом міозу, роль ламіни в структурних перебудовах ядерної оболонки. Ядерце в міозі. Особливості міозу у вищих рослин.

Тема 8. Конденсація і розходження хромосом в мітозі. (2 години)

SMC білки. Когезин. Клейзин. Завантаження когезина на хроматин. Білки, які беруть участь у когезії. СРС-комплекс (комплекс хромосомних пасажирів): локалізації, склад. Конденсація інтерфазного хроматину в мітотичні хромосоми. Конденсин, білки САР. Перехід метафаза – анафаза. Розділення сестринських хроматид. Сепараза.

Тема 9. Культура клітин і тканин рослин *in vitro*. (4 години)

Культура клітин вищих рослин. Сфера застосування культур рослинних клітин. Напрямки створення нових технологій на основі культивованих тканин і клітин рослин. Тотіпотентність рослинних клітин. Культивування рослинних клітин та їх особливості. Фітогормони. Дедиференціація і калюсогенез *in vitro*. Початок дедиференціації. Процеси, які відбуваються в клітині під час дедиференціації. Морфологічна характеристика калюсних тканин. Типи калюсних тканин. Цикл вирощування калюсів. Мінливість у вирощуваних *in vitro* клітин (причини, рівень і частота мінливості). Гетерогенність калюсних тканин. Типи клітинних популяцій (стабільні, гетерогенні, стабільно-гетерогенні). Диплоїдизація популяції (автоселекція). Індукована стабілізація популяції клітин. Формування штаму. Схема отримання штаму культивованих клітин рослин. Вторинна диференціація і морфогенез *in vitro*. Наслідки вторинної диференціації – цитодиференціації (утворення гістологічних структур, органогенез, соматичний ембріогенез). Індукція морфогенезу (неоднорідність клітинних популяцій). Типи морфогенезу *in vitro*: а) коренеутворення, б) утворення стеблових та квіткових бруньок. Типи клітин, які властиві калюсній тканині (дрібні, середні, великі). Дрібні клітини - джерело меристематичних осередків, гемогенезу та різогенезу. Середні – джерело утворення ембріоїдів. Морфогенні та неморфогенні калюси. Фази морфогенезу. Фактори, які впливають на морфогенез *in vitro*. Гормональна теорія регуляції органогенезу. Типи регенерації *in vitro*: пагоноутворення (регенерація з калюсу) та пряма регенерація (безпосередньо з експланта), соматичний ембріогенез.

Тема 10. Сусpenзійні культури рослинних клітин. (1 година)

Сфери застосування. Отримання, субкультивування та підтримання сусpenзійних культур. Характеристика ліній, які використовують для отримання сусpenзійних культур. Системи культивування (закрита та відкрита). Параметри культури клітинних сусpenзій. Синхронізація, індуктори синхронізації.

Тема 11. Протопласти рослин. (2 години)

Способи отримання та культивування протопластів. Використання протопластів. Виділення протопластів (механічний та ензиматичний методи). Вихідний матеріал для отримання протопластів. Ензиматичний метод виділення протопластів. Ферменти для руйнування клітинної стінки рослин (целюлази, геміцелюлази та пектинази). Етапи виділення протопластів. Умови виділення протопластів. Осмотичні стабілізатори. Протокол виділення протопластів. Культивування протопластів. Середовища та умови культивування протопластів. Метод рідких крапель. Метод платування. Індивідуальне культивування протопластів в мікрокраплях. Збагачені середовища. Культури-няньки. Культивування індивідуальних преселектованих протопластів.

Тема 12. Соматична гібридизація рослинних клітин (4 години)

Отримання трансгеномних рослин. Напрямки досліджень з соматичної гібридизації. Методологічні основи соматичної гібридизації. Хімічні та фізичні методи злиття протопластів. Спектр форм, отриманих при соматичній гібридизації: симетричні гібриди, асиметричні гібриди, цибриди, поліплоїди, мозаїки. Відбір бажаних продуктів злиття протопластів. Доля цитоплазматичного та ядерного геномів після злиття протопластів. Соматична гібридизація віддалених видів рослин: міжвидові, міжродові, міжтрибні та міжродинні гібриди. Характерні особливості соматичних гібридів вищих рослин. Відмінності статевої і соматичної гібридизації.

Тема 13. Генетична інженерія рослин. (4 години)

Задачі, які вирішуються при створенні трансгенних (біотехнологічних) рослин. Вимоги, яким повинні відповідати системи трансформації. Генетичні конструкції (вектори) для генетичної трансформації рослин, їх особливості (селективні та маркерні гени, промотори), створення (генетичні вектори на основі T_1 та R_1 плазмід *Agrobacterium tumefaciens* та *Agrobacterium rhizogenes*, штучні хромосоми (міні хромосоми) – ВАС, ЯАС), бінарні та коінтегративні системи, клонування генетичних конструкцій. Методи отримання трансгенних рослин. Отримання трансгенних рослин без маркерних генів (котрансформація, транспозони, CRE-lox система). Отримання транспластомних рослин (трансформація хлоропластної ДНК) – особливості та переваги.

Змістовий модуль 3. Біогенез РНК, транскрипція та синтез білків.

Тема 1. Структура і функції різних типів РНК. (1 година)

Кодуючі та некодуючі РНК. Структура, властивості і функції РНК, первинна та вторинна структури, особливість вторинної структури. Кодуючі – інформаційні (матричні) РНК. Некодуючі, які приймають участь у трансляції, – пРНК та тРНК. Рибосомні РНК. Транспортні РНК. Малі інтерферуючі РНК – регуляція процесів, що відбуваються у клітині.

Тема 2. Транскрипція у прокаріот. (2 години)

Відмінності транскрипції від реплікації. Загальна характеристика процесу транскрипції. Стартова точка транскрипції. Транскрипція як перша стадія та ключовий рівень регуляції експресії генів. Чотири стадії транскрипції: розпізнавання матриці, ініціація, елонгація та термінація.

РНК-полімерази фагів T3 та T7 як модельні системи. РНК-полімераза *E. coli*: особливості будови, кор-фермент і σ-фактор (його доменна структура, зв'язування з промотором), голофермент (σ -фактор β - та β' -субодиниці, α -субодиниця, ω -субодиниця). Промотор прокаріот, консервативні і консенсусні послідовності. Типові елементи промотора на прикладі промотора *E. coli*. Мутації в промоторних ділянках, їх вliv на ініціацію (на ефективність промотора). ДНК-РНК гібриди. Основні етапи транскрипції. Етапи ініціації, відкриті та закриті комплекси в ініціації. Моделі зв'язування РНК-полімерази з промотором. Суперзкрученість ДНК і транскрипція. Модель подвійного домену. Основний і альтернативні σ -фактори. Типи σ -факторів. Каскади σ -факторів. Абортівна ініціація. Елогація транскрипції. Етапи елонгації транскрипції. Відокремлення σ -фактору. Транслокація РНК-полімерази вздовж матриці, транскрипційний комплекс. Редагування помилок. Термінація транскрипції, типи термінаторів. ρ -незалежна термінація. Структурні особливості ρ -незалежних термінаторів. ρ -фактор. ρ -залежна термінація. Ефект полярності. Антiterмінація.

Тема 3. Транскрипція у еукаріот. (4 години)

Три типи РНК-полімераз та гени, які вони транскрибують. Структура РНК-полімераз. Загальні (general) фактори транскрипції. Промотори еукаріот (класи I, II та III). Залежність ініціації транскрипції від «позиціонуючих» факторів, до складу яких входять TBP і асоційовані з ним білки (TAFs). Преініціаторні комплекси (PIC). Ініціація транскрипції для еукаріотичних РНК-полімераз.

РНК-полімераза I. Структура промотора, CORE (ядро), UCE (UPF) ділянка, Inr (ініціатор). Особливості промотора для РНК-полімерази I (відсутність TATA-бокса). Фактори, які зв'язуються з промотором: UBF та SL1 фактори.

Транскрипція білкових генів. Регуляторні послідовності промотора: TATA-бокс (блок Хогнесса), CAAT-бокс, GC-бокс, цис-елементи, енхансери, сайленсери. Мінімальний промотор (Ініціатор Inr, TATA-бокс, DPE). РНК-полімераза II, особливості структури. Фактори транскрипції (TF_{II}A, TF_{II}B, TF_{II}D, TF_{II}E, TF_{II}F, TF_{II}H) РНК-полімерази II. Послідовність збирання преініціаторного комплекса. Особливості функціонування TF_{II}H, та процеси, в яких він задіяний. Медіатор. Особливості ініціації транскрипції РНК-полімеразою II. Допоміжні фактори транскрипції.

РНК-полімераза III. Три типи промоторів – залежність структури промотора від генів, які транскрибує РНК-полімераза III. Поняття про внутрішні промотори, їх типи. Фактори TF_{III}A, TF_{III}B, TF_{III}C.

Тема 4. Регуляція транскрипції. (4 годин)

Загальне уявлення про білки-регулятори транскрипції: активатори, репресори, індуктори (ефектори), коактиватори, корепресори. Механізми дії активаторів: взаємодія з α -субодиницею, з σ -фактором, зміни конформації промотора. РНК-інтерференція (siРНК та microРНК). Метилування ДНК. Енхансери, енхансеросома (енхансосома). Інсулятори. Необхідність регуляції метаболізму, рівні регуляції експресії генів (претранскрипційний, транскрипційний, посттранскрипційний, трансляційний, посттрансляційний). Механізми активації і репресії транскрипції у прокаріотів і еукаріотів. Претранскрипційний і транскріпційний рівні регуляції, ампліфікації, делеції, дуплікації генів, транспозиція генетичних елементів. Трансляційний рівень регуляції експресії генів. Цис-послідовності і транс-продукти. Негативна і позитивна регуляція експресії генів. Активатори і репресори. Явище індукції. Lac-оперон, trp-оперон. Катаболічна репресія. РНК-опосередкована регуляція експресії генів. Альтернативні вторинні структури. Атенюація. Малі регуляторні молекули РНК. Механізми дії регуляторної РНК. РНК-перемикачі (riboswitches). Регуляція експресії генів на рівні дозрівання РНК. Редагування РНК. Неспецифічна регуляція загального рівня транскрипції. Зовнішня регуляція активності транскрипційних факторів.

Тема 5. Інформаційні (матричні) РНК та мяРНК. (2 години)

Моноцистронні та поліцистронні мРНК. мРНК прокаріот: цистрони, міжцистронні ділянки, лідерна послідовність, послідовність Шайна-Дальгарно, трейлер. мРНК еукаріот: кеп, лідер – 5'-UTR, трейлер – 3'-UTR, поліА-послідовність. Ініціюючі та термінуючи кодони. Процесинг, функції, пре-мРНК. Процесинг мРНК прокаріот (Випадки процесингу мРНК прокаріот). Процесинг мРНК еукаріот: кепування, видалення інtronів (сплайсинг), поліаденілювання, редагування. Роль С-кінця РНК-полімерази II у дозріванні мРНК. Кепування, кеп зв'язуючий комплекс (CBC). Поліаденілювання і термінація транскрипції. Структура еукаріотичних генів і сплайсинг. Акцепторні і донорні сайти, бранч-сайт. Етапи видалення інtronів. Рибозим. Сплайсосома – комплекс з 5 маліх ядерних РНП. Малі ядерні РНК (мяРНК, snRNA). Етапи сплайсингу. Енхансери сплайсингу. Розпізнавання інtronів та екзонів. Альтернативний сплайсинг. Незвичайні форми дозрівання мРНК. Транс-сплайсинг. Дозрівання мРНК гістонів. Рибозими I та II груп. Аутосплайсинг. Редагування мРНК. Гідова РНК. Інформасоми (мРНП-частинки). Ядерно-цитоплазматичний транспорт мРНК та малих РНК. Стабільність та деградація мРНК.

Тема 6. Транспортні РНК (тРНК). (2 години)

Функції тРНК (акцепторна та адапторна). Первина структура тРНК. Вторинна структура тРНК («лист конюшини»). Структура антикодонової петлі. Модифіковані нуклеозиди антикодону. Третинна структура тРНК (L-форма). Процесинг тРНК. Особливості процесингу тРНК у прокаріот. РНКаза Р та екзонуклеаза (РНКаза D). Етапи процесингу тРНК у еукаріот. Аміноацикл-тРНК-

синтетази (АРСази). Класифікація аміноацил-тРНК-синтетаз. Комплекси АРСаз з тРНК. Аміноацилювання тРНК: активація амінокислоти, перенос активованого аміноацильного залишку на гідроксильну групу кінцевого аденоzinу. Специфічність аміноацилювання тРНК. Модифікації аміноацильних залишків після аміноацилювання.

Тема 7. Рибосомні РНК (рРНК) та рибосома. (2 години)

Рибосома, велика і маленька субодиниці. Структура та морфологія рибосом про- та еукаріот (цитоплазматичні та органельні). Типи рибосомної РНК та їх первинна структура. РНК малої та великої рибосомних субодиниць. Модифіковані нуклеозиди рРНК. Синтез рРНК. Процесинг рРНК прокаріот. Процесинг рРНК еукаріот. Дозрівання 28S рРНК. Малі ядерцеві РНК (мяоРНК, snoRNA). Вторинна, доменна та третинна структура рРНК. Третинна структура 16S рРНК. Третинна структура 23S рРНК. 5S рибосомна РНК. Рибосомні білки і четвертинна структура рибосоми. Збирання рибосомних білків на рРНК. Збирання малої та великої рибосомних субодиниць. Асоціація субодиниць у повну рибосому. Функціональні центри рибосоми. Структурні кишені для функціональних центрів рибосоми. Розділення функцій між рибосомними субодиницями: генетична функція малої субодиниці, каталітична – великої.

Тема 8. Синтез білків. Трансляція, загальні поняття, робочий цикл рибосоми (4 години)

Основні учасники процесу трансляції. Етапи трансляції. Основні зони рибосоми. Робочий цикл рибосоми: трансляція мРНК та утримання пептидил-тРНК – подовження (елонгація) пептида. Стадії робочого цикла рибосоми. Кодон-залежне зв'язування аміноацил-тРНК. Фактор елонгації 1 (EF-Tu, eEF1A). Пептидил-тРНК, аміноацил-тРНК. Реакція транспептидації. Функції рибосоми. Дуалістична природа трансляції. мРНК-зв'язуюча ділянка на малій субодиниці – зв'язування, утримання та ковзання мРНК. Пептидил-трансферазний центр на великій субодиниці – каталіз утворення пептидного зв'язку. а і р субстрат-зв'язуючі центри. ГТФ-залежне зв'язування білкових факторів на великій субодиниці – ділянка зв'язування білкових факторів на великій субодиниці. Зв'язування аміноацил-тРНК та утримання пептидил-тРНК – тРНК-зв'язуючі центри в міжсубодиничному просторі. А і Р ділянки. Еділянка: місце виходу деацильованої тРНК. Проміжні («гіbridні») положення тРНК в рибосомі, яка транслює. Транслокація.

Тема 9. Елонгаційний цикл (2 години)

Стадія I елонгаційного циклу: зв'язування тРНК, кодон-антикодонова взаємодія. Адапторна гіпотеза. Концепція комплементарного антикодона. Wobble-гіпотеза. Уточнення правил нечіткої відповідності. Стереохімія кодон-антикодонового спаровування. Змикання структурних блоків малої рибосомної субодиниці при кодон-антикодоновій взаємодії. Участь фактора елонгації 1 (EF-Tu або eEF1A) у зв'язуванні аміноацил-тРНК. Доменна будова фактора

елонгації 1. Фактор EF1A та його взаємодії. Взаємодії бактеріального EF-Tu. Дві форми eEF1A (eEF1L та eEF1H). Утворення потрійного комплексу, його зв'язування з рибосомою. Роль ГТФ та його гідроліза в каталізі зв'язування аміноацил-тРНК. Етапи процесу зв'язування аміноацил-тРНК з рибосомою: сканування тРНК, упізнавання антикодону, гідроліз ГТФ, вивільнення фактору EF-Tu (EF1A), корекція вибору аміноацил-тРНК.

Стадія II: транспептидація (утворення пептидного зв'язку). Орієнтаційний ефект. Структурні основи каталіза транспептидації. Послідовність подій під час транспептидації.

Стадія III: транслокація. Перед-транслокаційний та пост-транслокаційний стан рибосоми. Дві стадії транслокації. Участь фактора елонгації 2 (EF-G або eEF2) у транслокації. Доменна структура білка EF2 та його взаємодії. Транслокаційні інтермедиати. Роль ГТФ та його гідроліза в каталізі транслокації. Пересування матриці при транслокації. Триплетна транслокація. Нетриплетна транслокація (транслокаційні помилки). Зсув рамки на стадії зв'язування аміноацил-тРНК. Зсув рамки на стадії транслокації. Запрограмований фреймшифтінг у прокаріот. Рибосомні «стрибки». Механіка та енергетика транслокації.

Тема 10. Термінація трансляції. (2 години)

Термінація білкового синтезу, кодони термінації, дисоціація рибосомних субодиниць. Супресорні тРНК. Наскрізне читання (read-through). Білкові фактори термінації, їх доменна структура. Фактори термінації 1 та 2 класу; фактори «повторного використання рибосом». Зв'язування факторів термінації з рибосомою. Гідроліз пептидил-тРНК. Евакуація деацильованої тРНК. Етапи термінації. Особливості термінації трансляції у прокаріот.

Тема 11. Ініціація трансляції. Ініціація трансляції у прокаріот. (2 години)

Загальні принципи. Значення стадії ініціації. Типи ініціації трансляції: 5'-термінальна ініціація та внутрішня ініціація. Основні учасники механізму ініціації. Ініціаторна аміноацил-тРНК. Ділянки зв'язування рибосоми на мРНК (RBS) та кодон ініціації. Фактори ініціації трансляції еукаріот, прокаріот та архей. Етапи ініціації. Дисоціація рибосом. Особливості ініціації трансляції у прокаріот. Послідовність Шайна-Дальгарно. Прокаріотична ініціаторна тРНК (F-Met-tРНК). Фактори ініціації трансляції прокаріот та їх взаємодія з рибосомою. Ініціація трансляції у прокаріот, послідовність подій, утворення потрійного комплексу, елементи потрійного комплексу. Альтернативні шляхи процесу ініціації.

Тема 12. Ініціація трансляції у еукаріот. (4 години)

Особливості ініціації трансляції у еукаріот. Особливості еукаріотичної мРНК. Дві форми мРНК еукаріот: нетрансльовані мРНП-частинки та полірибосоми, що транслиють. «Циркуляризація» полірибосом. Кеп-залежна та кеп-незалежна ініціація трансляції у еукаріот. Кеп-структурна та ініціаторні

кодони. 43S ініціаторний комплекс – рибосомна частинка, що сканує мРНК. Послідовність Козак. Ініціація трансляції у еукаріотів на внутрішніх старт-кодонах. Внутрішні ділянки ініціації трансляції (IRES). Еукаріотична ініціаторна тРНК. Три групи факторів ініціації трансляції у еукаріот: 1) рибосомні фактори ініціації; фактори, що зв'язують мРНК; 2) комплекс, що зв'язує кеп, РНК хеліказний комплекс; 3) білки, що беруть участь у формуванні 80S рибосоми. Додаткові фактори, що зв'язують IRES та фактор-незалежні IRES’и. 3'-кінцеві підсилювачі ініціації. Полі(А)-хвіст. Реініціація трансляції в еукаріот. 3'-кінцева шпилька гістонової мРНК. Послідовність подій канонічної ініціації трансляції.

Тема 13. Регуляція трансляції у прокаріот. (2 години)

Загальні уявлення про регуляцію трансляції. Рівні регуляції трансляції. Регуляція трансляції прокаріот: дискримінація РНК; трансляційне спряження; ініціація індукована трансляцією попереднього цистрона; послідовна трансляція поліцистронних матриць шляхом реініціації; трансляційна репресія, рибоперемикачі, антисенсове блокування. Регуляція трансляції мРНК рибосомних білків.

Тема 14. Регуляція трансляції в еукаріот. (2 години)

Значення регуляції трансляції в еукаріот. Регуляція трансляції в еукаріот: тотальна регуляція шляхом фосфорилювання білкових факторів (фосфорилювання eIF2, eIF4E та EF-BP); дискримінація мРНК (дискримінація мРНК через спорідненість до рибосомної частинки, дискримінація мРНК мРНК-зв'язуючими факторами ініціації, модуляція трансляційної дискримінації); короткі відкриті рамки зчитування; трансляційна репресія; маскування мРНК (маскування мРНК в ооцитах та сперматоцитах, демаскування мРНК у ранньому ембіогенезі, участь мікроРНК у маскуванні мРНК), еволюція основних механізмів трансляції.

Тема 15. Фолдінг білків (2 години).

Формування функціонально активної білкової молекули – білковий процесинг. Котрансляційне скручування та транспорт білкових молекул.

СТРУКТУРА НАВЧАЛЬНОЇ ДИСЦИПЛІНИ
ТЕМАТИЧНИЙ ПЛАН ЛЕКЦІЙ, СЕМІНАРІВ,
ПРАКТИЧНИХ ЗАНЯТЬ, САМОСТІЙНОЇ РОБОТИ

№ з/п	Назва	лекції	Кількість годин		
			семінари	практичні	самостійна робота
Змістовий модуль 1 Форми існування ДНК та геноми.					
1	Тема 1. Форми існування та конформаційні переходи ДНК.	2	0	0	1
2	Тема 2. Реплікація ДНК у бактерій.	2	0	0	2
3	Тема 3. Реплікація ДНК у еукаріот.	2	1	0	2
4	Тема 4. Репарація ДНК.	2	0	0	2
5	Тема 5. Рекомбінація ДНК.	2	1	0	2
6	Тема 6. Структурно - функціональна організація геномів.	2	0	0	2
7	Тема 7. Геном хлоропластів	2	0	0	2
8	Тема 8. Геном мітохондрій рослин.	2	2	0	2
Разом за змістовим модулем 1		16	4	0	15
Змістовий модуль 2 Молекулярні основи клонування рослин.					
9	Тема 1. Будова клітин як об'єктів клонування.	4	0	0	1
10	Тема 2. Ядро клітини.	4	0	0	1
11	Тема 3. Ядерний матрикс.	2	0	0	1
12	Тема 4. Хроматин. Молекулярна організація хроматину.	2	0	0	1
13	Тема 5. Хроматин і регуляція активності генів.	2	2	0	2
14	Тема 6. Клітинний цикл.	4	0	0	1
15	Тема 7. Період клітинного ділення (фаза M): міоз та цитокінез.	2	0	0	3
16	Тема 8. Конденсація і розходження хромосом в міозі.	2	1	0	1
17	Тема 9. Культура клітин і тканин рослин <i>in vitro</i> .	4	0	0	4
18	Тема 10. Суспензійні культури рослинних клітин.	1	1	0	1
19	Тема 11. Протопласти рослин.	2	0	0	1
20	Тема 12. Соматична гібридизація рослинних клітин.	4	2	0	0
21	Тема 13. Генетична інженерія рослин.	4	0	0	3
Разом за змістовим модулем 2		37	6	0	20

	Змістовий модуль 3 Біогенез РНК, транскрипція та синтез білків.				
22	Тема 1. Структура і функції різних типів РНК.	1	0	0	2
23	Тема 2. Транскрипція у прокаріот.	2	0	0	0
24	Тема 3. Транскрипція у еукаріот.	4	0	0	0
25	Тема 4. Регуляція транскрипції.	4	2	0	0
26	Тема 5. Інформаційні (матричні) РНК та мяРНК.	2	0	0	2
27	Тема 6. Транспортні РНК (тРНК).	2	0	0	0
28	Тема 7. Рибосомні РНК (рРНК) та рибосома.	2	1	0	0
29	Тема 8. Синтез білків. Трансляція, загальні поняття, робочий цикл рибосоми.	4	0	0	0
30	Тема 9. Елонгаційний цикл.	2	0	0	0
31	Тема 10. Термінація трансляції.	2	0	0	0
32	Тема 11. Ініціація трансляції. Ініціація трансляції у прокаріот.	2	0	0	0
33	Тема 12. Ініціація трансляції у еукаріот.	4	0	0	0
34	Тема 13. Регуляція трансляції у прокаріот.	2	0	0	2
35	Тема 14. Регуляція трансляції у еукаріот.	2	2	0	2
36	Тема 15. Фолдінг білків.	2	0	0	2
Разом за змістовим модулем 3		37	5	0	10
ВСЬОГО		90	15	0	45

Загальний обсяг – **150** годин (**3 кредити ECTS**), у тому числі:

Лекцій – **90** годин

Семінари –**15** годин

Практичні заняття – **0** годин

Самостійна робота – **45** годин

ЗМІСТОВИЙ МОДУЛЬ 1

Форми існування ДНК та геноми.

ТЕМА 1. Форми існування та конформаційні переходи ДНК. (2 години)

Лекція 1. Форми існування та конформаційні переходи ДНК. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Рестрикція ДНК.

Рекомендована література: [1, 2, 23, 24]

ТЕМА 2. Реплікація ДНК у бактерій. (2 години)

Лекція 2. Реплікація ДНК у бактерій. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

ДНК-полімерази низької точності синтезу (про- та еукаріотичні).

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 23, 24]

ТЕМА 3. Реплікація ДНК у еукаріот. (2 години)

Лекція 3. Реплікація ДНК у еукаріот. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Старт реплікації (ori) у дріжджів, їх структурно-функціональна організація.

Метилування ДНК. Метилування ДНК у рослин. Роль метилування ДНК в регуляції реплікації.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 23, 24]

Семінар 1 (1 година)

Реплікація ДНК у про- та еукаріот.

ТЕМА 4. Репарація ДНК. (2 години)

Лекція 4. Репарація ДНК. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Репараційні процеси у людини. Хвороби, обумовлені дефектами різних систем репарації .

Рекомендована література: [1, 2, 3, 23, 24]

ТЕМА 5. Рекомбінація ДНК. (2 години)

Лекція 5. Рекомбінація ДНК. (2 години)

Семінар 2 (1 година)

Репарація ДНК. Важливість її для зберігання генотипів. Рекомбінація ДНК – джерело різноманіття.

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Мобільні дисперговані елементи. Транспозони та транспозиції. Топоізомерази та їх участь у молекулярно-біологічних процесах.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 23, 24]

ТЕМА 6. Структурно-функціональна організація геномів. (2 години)**Лекція 6.** Структурно-функціональна організація геномів. (2 години)**Завдання для самостійної роботи (2 години)**

Пріони. Плазміди (прокаріотичні, еукаріотичні, органельні). Геном фагів (ДНК та РНК вмісних).

Поліморфізм ДНК та методи його детектування. ДНК поліморфізм та методи його виявлення у рослин. Механізм утворення коротких повторів. Мікросателіти і мінісателіти. Короткі тандемні повтори, що визначають геномний рестрикційний поліморфізм.

Рекомендована література: [1, 3, 4, 6, 18, 19, 20, 21, 23, 24]

ТЕМА 7. Геном хлоропластів (2 години)**Лекція 7.** Геном хлоропластів (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години) Методи досліджень ДНК, геномів, еволюція методології. Методи молекулярних досліджень рослин. Секвенування. Саузерн-блот гібридизація. ПЛР, ЗТ-ПЛР (зворотня транскрипція), РТ-ПЛР (real time – у реальному часі). Основні критичні параметри процесів, вплив забруднюючих речовин, методи підвищення специфічності реакції. Блот гібридизація: - Нозерн гібридизація, Вестерн гібридизація.

Рекомендована література: [5]

ТЕМА 8. Геном мітохондрій рослин. (2 години)**Лекція 8.** Геном мітохондрій рослин. (2 години)**Семінар 3 (2 години)**

Геноми, їх будова.

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Порівняльна характеристика мітохондріальних геномів у різних організмів (ссавців, рослин та грибів).

Рекомендована література: [5]

ЗМІСТОВИЙ МОДУЛЬ 2

Молекулярні основи клонування рослин.

ТЕМА 1. Будова клітин як об'єктів клонування. (4 години)

Лекція 1. Будова клітин як об'єктів клонування. (4 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Мембрани клітин, їх будова та взаємоперетворення.

Транспорт білків у мітохондрії і хлоропласти.

Рекомендована література: [13]

ТЕМА 2. Ядро клітини. (4 години)

Лекція 2. Ядро клітини. (4 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Штучні хромосоми еукаріот.

Рекомендована література: [13]

ТЕМА 3. Ядерний матрикс. (2 години)

Лекція 3. Ядерний матрикс. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Клонування ДНК, методи отримання фрагментів ДНК.

Клонування генів.

Рекомендована література: [3, 13]

ТЕМА 4. Хроматин. Молекулярна організація хроматину. (2 години)

Лекція 4. Хроматин. Молекулярна організація хроматину. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

кДНК бібліотеки. Їх створення і застосування.

Рекомендована література: [1, 3, 23, 24]

ТЕМА 5. Хроматин і регуляція активності генів. (2 години)

Лекція 5. Хроматин і регуляція активності генів. (2 години)

Семінар 1 (2 години)

Будова ядра та хроматин.

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Теломерази та старіння клітин. Теорія старіння в зв'язку з динамікою структури теломери. Структура ДНК (теломерна петля) і специфічні білки в районі теломерних послідовностей. Регуляція довжини теломери. Подовження кінців. еукаріотичної хромосоми.

Рекомендована література: [1, 3, 4, 6, 19, 21, 22]

ТЕМА 6. Клітинний цикл. (4 години)**Лекція 6. Клітинний цикл. (4 години)****Завдання для самостійної роботи (1 година)**

Апоптоз та некроз: молекулярні та клітинні механізми.

Рекомендована література: [3, 13]

ТЕМА 7. Період клітинного ділення (фаза M): мітоз та цитокінез. (2 години)**Лекція 7. Період клітинного ділення (фаза M): мітоз та цитокінез. (2 години)****Завдання для самостійної роботи (3 години)**

Експериментальна гаплоїдія. Кріопрезервація клітин і клітинні банки. Кріоконсервація і збереження генофонда.

Рекомендована література: [3, 13]

ТЕМА 8. Конденсація і розходження хромосом в мітозі. (2 години)**Лекція 8. Конденсація і розходження хромосом в мітозі. (2 години)****Семінар 2 (1 година)**

Клітинний цикл, його регуляція.

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Конденсація і розходження хромосом в мейозі.

Рекомендована література: [3]

ТЕМА 9. Культура клітин і тканин рослин *in vitro*. (4 години)**Лекція 9. Культура клітин і тканин рослин *in vitro*. (4 години)****Завдання для самостійної роботи (4 години)**

Клонування людини. Чи це можливо? Клонування тварин. Культивування клітин людини і ссавців. Столоворові клітини. Терапевтичне клонування. Ракові столоворові клітини. Регулятори росту. Фітогормони. Сомаклональна мінливість.

Отримання, культивування і характеристика спеціалізованих типів клітин. Індукований мутагенез і клітинна селекція *in vitro*. Клональне мікророзмноження рослин.

Рекомендована література: [9, 10, 11, 12, 14, 25, 30, 31, 34]

ТЕМА 10. Суспензійні культури рослинних клітин. (1 година)

Лекція 10. Суспензійні культури рослинних клітин. (1 година)

Семінар 3 (1 година)

Використання культур *in vitro*.

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Біореактори (промислові) – отримання фармацевтичних сполук з рослинної сировини. Культури тканин рослин - продуценти вторинних метаболітів. Збереження природних популяцій лікарських рослин.

Рекомендована література: [26, 34]

ТЕМА 11. Протопласти рослин. (2 години)

Лекція 11. Протопласти рослин. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (1 година)

Методи отримання фармацевтичних білків з використанням культур бактерій, рослин і тварин.

Рекомендована література: [9, 28, 32, 35]

ТЕМА 12. Соматична гібридизація рослинних клітин. (4 години)

Лекція 12. Соматична гібридизація рослинних клітин. (4 години)

Семінар 4 (2 години)

Перспективи роботи з протопластами та соматичними гібридами.

Рекомендована література: [9, 17, 28, 32, 36, 37, 38]

ТЕМА 13. Генетична інженерія рослин. (4 години)

Лекція 13. Генетична інженерія рослин. (4 години)

Завдання для самостійної роботи (3 години)

Агробактерії, їх використання в генетичній трансформації рослин. Отримання рекомбінантних білків в рослинах (транзієнтна експресія). Рослини – біореактори (інтактні та трансгенні).

Рекомендована література: [9, 15, 16, 26, 27, 29, 30, 33, 39, 40]

ЗМІСТОВИЙ МОДУЛЬ 3

Біогенез РНК, транскрипція та синтез білків.

ТЕМА 1. Структура і функції різних типів РНК. (1 година)

Лекція 1. Структура і функції різних типів РНК. (1 година)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Гіпотеза про первинне виникнення світу РНК. Елонгація і компартменталізація РНК; колонії РНК. Цикли ампліфікації та селекції РНК.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 21, 23, 24]

ТЕМА 3. Транскрипція у прокаріот. (2 години)

Лекція 3. Транскрипція у прокаріот. (2 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 3. Транскрипція у еукаріот. (4 години)

Лекція 3. Транскрипція у еукаріот. (4 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 4. Регуляція транскрипції. (4 години)

Лекція 4. Регуляція транскрипції. (4 години)

Семінар 1 (2 години)

Транскрипція у про- та еукаріот.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 5. Інформаційні (матричні) РНК та мяРНК. (2 години)

Лекція 5. Інформаційні (матричні) РНК та мяРНК. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Інtronи (в тому числі хлоропластні та мітохондріальні).

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 6. Транспортні РНК (тРНК) (2 години)

Лекція 6. Транспортні РНК (тРНК) (2 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 7. Рибосомні РНК (рРНК) та рибосома (2 години)

Лекція 7. Рибосомні РНК (рРНК) та рибосома (2 години)

Семінар 2 (1 година)

Різні види РНК, їх взаємодія.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 8. Синтез білків. Трансляція, загальні поняття, робочий цикл рибосоми (4 години)

Лекція 8. Синтез білків. Трансляція, загальні поняття, робочий цикл рибосоми (4 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 9. Елонгаційний цикл (2 години)

Лекція 9. Елонгаційний цикл (2 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 10. Термінація трансляції. (2 години)

Лекція 10. Термінація трансляції. (2 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 11. Ініціація трансляції. Ініціація трансляції у прокаріот. (2 години)

Лекція 11. Ініціація трансляції. Ініціація трансляції у прокаріот. (2 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 12. Ініціація трансляції у еукаріот. (4 години)

Лекція 12. Ініціація трансляції у еукаріот. (4 години)

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 13. Регуляція трансляції у прокаріот. (2 години)

Лекція 13. Регуляція трансляції у прокаріот. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Інгібітори зв'язування аміноацил-тРНК. Інгібітори пептидилтрансферазної реакції.

Рекомендована література: [1, 2, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 14. Регуляція трансляції у еукаріот. (2 години)

Лекція 14. Регуляція трансляції у еукаріот. (2 години)

Семінар 3 (2 години)

Трансляція у про- та еукаріот.

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Хибне кодування. Білкові токсини, що впливають на елонгацію.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

ТЕМА 15. Фолдінг білків. (2 години)

Лекція 15. Фолдінг білків. (2 години)

Завдання для самостійної роботи (2 години)

Енергетика молекулярно-біологічних процесів.

Рекомендована література: [1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 15, 19, 21, 23, 24]

КОНТРОЛЬ ЗНАНЬ І РОЗПОДІЛ БАЛІВ, ЯКІ ОТРИМУЮТЬ ЗДОБУВАЧІ

Контроль здійснюється за модульно-рейтинговою системою. У змістовий модуль 1 входять теми 1-8, у змістовий модуль 2 – теми 9 - 21, у змістовий модуль 3 – теми 22-36. Види контролю – поточний і підсумковий. Поточний контроль здійснюється під час проведення навчальних занять і має на меті регулярну перевірку засвоєння слухачами навчального матеріалу. Форми проведення поточного контролю під час навчальних занять: усне опитування, тестовий контроль, самооцінювання.

Оцінювання за формами поточного контролю:

	Змістовий модуль 1		Змістовий модуль 2		Змістовий модуль 3		Залік	Підсумкова оцінка
Максимальна кількість балів	Поточний контроль	Тест 1	Поточний контроль	Тест 2	Поточний контроль	Тест 3		
	5	15	5	15	5	15	40	100
Сума	20		20		20		40	100

Для аспірантів, які набрали за результатами поточного контролю у трьох змістових модулях сумарно меншу кількість балів, ніж критичний мінімум **50** балів, проходження додаткового тестування є обов'язковим для допуску до заліку.

Підсумковий контроль проводиться на останньому семінарському занятті і складається із суми балів усіх змістових модулів.

Загальна оцінка за вивчення курсу складається із суми оцінок, отриманих при підсумковому контролі, та оцінки, отриманої на заліку.

Шкала оцінювання академічної успішності аспіранта

Рівень досягнень (бали за освітню діяльність)	Оцінка ЄКТС/ECTS	Оцінка за національною школою (National grade)
90 – 100	A	відмінно (Excellent)
75 – 89	B	добре (Good)
60 – 74	C	задовільно (Satisfactory)
1 – 59	D	незадовільно (Fail)

Методи навчання

Пояснювально-ілюстративні, проблемного викладання матеріалу.

Технічні засоби навчання

Проектор мультимедійний; ноутбук.

Матеріальне забезпечення дисципліни

Аудиторії, лабораторні приміщення відділу молекулярної генетики.

РЕКОМЕНДОВАНА ЛІТЕРАТУРА

Основна література

1. Сиволоб А.В. Молекулярна біологія. - ВПЦ «Київський університет», 2008.- 384 с.
2. Агол В.И. и др. Молекулярная биология. Структура и биосинтез нуклеиновых кислот / Под ред. А.С. Спирина. - М.: Высшая школа, 1990. - 352 с.
3. Разин С.В., Быстрицкий А.А. Хроматин: упакованный геном. - М.: БИНОМ. Лаборатория знаний, 2009 или 2013. - 176 с.
4. Албертс Б., Брей Д., Льюис Дж., и др. Молекулярная биология клетки, 2е изд. - М, Мир. - 1994. Т. 1-3.
5. Даниленко Н.Г., Давыденко О.Г. Миры геномов органелл.- Минск, Тэхналогія.- 2003.- 494 с.
6. Льюин Б. Гены. – М. БИНОМ.- 2012.- 896 с.
7. Степанов В.М. Молекулярная биология. Структура и функции белков: Учебник. – М.: Изд-во Моск. ун-та : Наука, 2005. – 336 с.

8. Спирин А. С. Молекулярная биология: рибосомы и биосинтез белка – М.: Академия, 2011. - 496 с.
9. Лутова Л.А. Биотехнология высших растений: Учебник. - Изд. 2-е. СПб.: Изд-во С.-Петерб. ун-та, 2010.—240 с.
10. Калинин Ф.Л., Сарнацкая В.В., Полищук В.Е. Методы культуры ткани в физиологии и биохимии растений. - Киев: Наукова думка, 1980. - 488 с.
11. Калинин Ф.Л., Кушнир Г.П., Сарнацкая В.В. Технология микроклонального размножения растений. - Киев: Наукова думка, 1992. - 232 с.
12. Кушнір Г.П., Сарнацька В.В. Мікроклональне розмноження рослин: теорія і практика. - К. : Наук. думка, 2005. - 272 с.
13. Зитте П., Вайлер, Кадерайт, и др. БОТАНИКА (Клеточная биология. Анатомия. Морфология)/ под. ред. А.Тимонина, В.Чуба.- М: Издательский центр «Академия», 2007.- т.1.- 368 с.
14. Зитте П., Вайлер, Кадерайт, и др. БОТАНИКА (Физиология растений)/ под. ред. В.Чуба.- М: Издательский центр «Академия», 2008.- т.2.- 496 с.
15. Глик Б., Пастернак Дж. Молекулярная биотехнология, принципы и применение. - М.: Мир, 2002. - 589 с.
16. Кучук Н.В. Генетическая инженерия высших растений. – К.: Наукова думка, 1997.- 152 с.
17. Глеба Ю.Ю., Сытник К.М. Клеточная инженерия растений. – К.: Наукова думка, 1984. - 160 с.

Додаткова література

18. Кунах В.А. Мобільні генетичні елементи і пластичність геному рослин.- К. :- Логс, 2013. - 288 с.
19. Сингер М., Берг. П. Гены и геномы. – М.:Мир, 1998. т.1, 2.
20. Хесин Р.Б. Непостоянство генома. - М.: Наука, 1984. – 472 с.
21. Патрушев Л.И. Экспрессия генов. - М.: Наука, 2000. – 830 с.
22. Тищенко Е.Н., Дубровная О.В. Эпигенетическая регуляция. Метилирование ДНК генов и трансгенов растений. – К.: Логос, 2004. - 236 с.
23. Коничев А., Севастьянова Г. Молекулярная биология.- 2-е изд. - М.- 2005.- 400 с.
24. Мушкибаров Н., Кузнецов С. Молекулярная биология. – М: ООО «Медицинское информационное агентство», 2003. - 544 с.
25. Murashige T., Skoog F. A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures //Physiol. Plant. – 1962. – 15. – P. 473–497.
26. Кунах В.А. Біотехнологія лікарських рослин. Генетичні та фізіолого-біохімічні основи. - К.: Логос, 2005. - 730 с.
27. Дрейпер Дж., Скотт Р., Армитидж Ф., Уолден Р. Генная инженерия растений. Лабораторное руководство. - М.: Мир, 1991. - 408 с.
28. Глеба Ю.Ю. Гибридизация соматических клеток растений. // Культура клеток растений. - М.: Наука, 1981.
29. Маниатис Т., Фрич Э., Сэмбрюк Дж. Методы генетической инженерии. Молекулярное клонирование. - М.: Мир, 1984. – 479 с.

- або Sambrook J., Fritsch E.F., Maniatis T. Molecular cloning: a laboratory manual/ Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY. – 1989. – 1626 р.
30. Мельничук М.Д., Новак Т.В., Кунах В.А. Біотехнологія рослин. - К.: Поліграфконсалтінг, 2003. - 520 с.
 31. Сидоров В.А. Биотехнология растений. Клеточная селекция. - К.: Наукова думка, 1990. - 280 с.
 32. Сидоров В.А., Пивень Н.М., Глеба Ю.Ю., Сытник К.М. Соматическая гибридизация пасленовых. - Киев: Наукова думка, 1985. - 132 с.
 33. Дубровна О.В., Чугункова Т.В., Бавол А.В., Лялько І.І. Біотехнологічні та цитогенетичні основи створення рослин, стійких до стресів. – К.: Логос, 2012. - 428с.
 34. Тимофеева О. А. Культура клеток и тканей растений. Учебное пособие / О. А. Тимофеева, Н. И. Румянцева. – Казань: Казанский (Приволжский) федеральный университет, 2012. – 91 с.
 35. Бутенко Р.Г. Изолированные протопласты растений - объект и модель для физиологических исследований. // Культура клеток растений. - М.: Наука, 1981.
 36. Бутенко Р.Г. Клеточные технологии для получения экономически важных веществ растительного происхождения. // Культура клеток растений и биотехнология. - М.: Наука, 1986. - С. 3 - 20.
 37. Бутенко Р.Г. и др. Клеточная инженерия. - М.: Высшая школа, 1987.
 38. Кучко А.А. Гибридизация соматических клеток растений методом слияния изолированных протопластов. // Культура клеток растений и биотехнология. - М.: Наука, 1986. - С. 144 - 159.
 39. Носов А.М. Регуляция синтеза вторичных соединений в культуре клеток растений. // Биология культивируемых клеток и биотехнология. - М.: Наука, 1991. - С. 5 - 19.
 40. Щелкунов С.Н. Генетическая инженерия. 2-е изд. - Новосибирск: Сиб.унив. изд-во., 2004.- 496 с.