Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Ястребов Олег Федеральное государственное автономное образовательное учреждение Должность: Ректор Дата подписания: 21.06.2022 15.04.10 образования «Российский университет дружбы народов»

Уникальный программный ключ: ca953a0120d891083f939**И мутилужь было**химической технологии и нанотехнологии (ИБХТН)

(наименование основного учебного подразделения (ОУП)-разработчика ОП ВО)

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Оценка безопасности продукции наноиндустрии

(наименование дисциплины/модуля)

Рекомендована МССН для направления подготовки/специальности:

28.04.01 «Нанотехнологии и микросистемная техника»

(код и наименование направления подготовки/специальности)

Освоение **ЛИСШИПЛИНЫ** реализации основной ведется В рамках профессиональной образовательной программы высшего образования (ОП **BO**):

«Инновационные технологии и нанотехнологии в медицине, фармацевтике и биотехнологии»

(наименование (профиль/специализация) ОП ВО)

1. ЦЕЛЬ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ

Целью освоения дисциплины «Оценка безопасности продукции наноиндустрии» является освоение студентами способов и возможностей снижения рисков инновационной продукции наноиндустрии для здоровья человека и окружающей среды.

2. ТРЕБОВАНИЯ К РЕЗУЛЬТАТАМ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ

Освоение дисциплины «Оценка безопасности продукции наноиндустрии» направлено на формирование у обучающихся следующих компетенций (части компетенций):

Таблица 2.1. Перечень компетенций, формируемых у обучающихся при

освоении дисциплины (результаты освоения дисциплины)

Своении	рении дисциплины (результаты освоения дисциплины)				
Шифр	Компетенция	Индикаторы достижения компетенции (в рамках данной дисциплины)			
	Способен применять в	ПК-2.2. Владеет принципами стандартизации и			
ПК-2	работе законодательство РФ, нормативные правовые акты, регламентирующее вопросы оценки безопасности продукции	контроля качества лекарственных средств, оценки безопасности продукции наноиндустрии.			
	наноиндустрии, используемой в медицине, фармацевтике и биотехнологии				
ПК-3	Способен систематизировать и реферировать данные литературы о биологических свойствах и токсичности наноматериалов, заносить эти сведения в БД и извлекать из них требуемую информацию; оценивать степень потенциальной опасности наноматериалов на основе данных научной литературы	ПК-3.1. Способен систематизировать и реферировать данные литературы, работать с базами данных и специальной научной литературой в области нанотехнологий и нанотоксикологии. ПК-3.2. Владеет знаниями о биологических свойствах, токсичности, потенциальной опасности наноматериалов на основе данных научной литературы.			

3. МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В СТРУКТУРЕ ОП ВО

Дисциплина «Оценка безопасности продукции наноиндустрии» входит в вариативную часть и является дисциплиной по выбору учебного плана профиля «Инновационные технологии и нанотехнологии в медицине, фармацевтике и биотехнологии».

В рамках ОП ВО обучающиеся также осваивают другие дисциплины и/или практики, способствующие достижению запланированных результатов освоения дисциплины «Оценка безопасности продукции наноиндустрии».

Таблица 3.1. Перечень компонентов ОП ВО, способствующих достижению

запланированных результатов освоения дисциплины

	рванных результатов осво 	Предшествующие	Последующие		
Шифр	Наименование	дисциплины/моду	дисциплины/модули,		
шпфр	компетенции	ли, практики*	практики*		
	Способен применять в	, in partition	Основы фармацевтической		
	работе законодательство		технологии и		
	РФ, нормативные		нанотехнологии,		
	правовые акты,		Междисциплинарная		
	регламентирующее		курсовая работа		
	вопросы оценки		«Нанобиофармация и		
	безопасности продукции		нанохимия»,		
	наноиндустрии,		Биотехнология и		
	используемой в		бионанотехнология,		
ПК-2	медицине, фармацевтике		Нанотехнологии в		
	и биотехнологии		медицине,		
			Современные принципы		
			контроля качества		
			лекарственных препаратов,		
			Стандартизация и		
			регистрация		
			лекарственных		
			препаратов и продукции		
			наноиндустрии		
	Способен		Промышленная		
	систематизировать и		токсикология,		
	реферировать данные		Промышленная		
	литературы о		микробиология,		
	биологических свойствах		Компьютерные технологии		
	и токсичности		в научных исследованиях,		
HIC 2	наноматериалов,		Нанотехнологии в		
ПК-3	заносить эти сведения в		медицине,		
	БД и извлекать из них		Основы фитохимии и		
	требуемую информацию;		технологии		
	оценивать степень потенциальной опасности		фитопрепаратов, Применение полимеров в		
			биомедицинской		
	наноматериалов на основе данных научной		технологии и		
L	литературы		нанотехнологии		

^{* -} заполняется в соответствии с матрицей компетенций и СУП ОП ВО

4. ОБЪЕМ ДИСЦИПЛИНЫ И ВИДЫ УЧЕБНОЙ РАБОТЫ

Общая трудоемкость дисциплины «Оценка безопасности продукции наноиндустрии» составляет 5 зачетных единиц.

Таблица 4.1. Виды учебной работы по периодам освоения ОП ВО для <u>**ОЧНОЙ**</u>

формы обучения

Вид учебной работы		всего,		Семестр(-ы)		
		ак.ч.	1	2	3	4
Контактная работа, ак.ч.		51	51			
в том числе:						
Лекции (ЛК)		17	17			
Лабораторные работы (ЛР)		17	17			
Практические/семинарские занятия (СЗ)		17	17			
Самостоятельная работа обучающихся, ак.ч.		102	102			
Контроль (экзамен/зачет с оценкой), ак.ч.		27	27			
ак.ч.		180	180			
Общая трудоемкость дисциплины	зач.ед.	5	5			

5. СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

Таблица 5.1. Содержание дисциплины (модуля) по видам учебной работы

Наименование раздела дисциплины	Содержание раздела (темы)	Вид учебной работы*
Классификация методов исследования продукции наноиндустрии. Принципы организации лаборатории.	Классификация методов исследования продукции наноиндустрии. История развития методов. Биологические, химические, инструментальные методы. Принципы организации лаборатории. Этапы выполнения анализа: пробоотбор, пробоподготовка, проведение анализа, обработка результатов анализа.	ЛК, ПР
Спектральные методы в исследовании белков. Хироптические методы анализа белков, нуклеиновых кислот.	Спектральные методы в исследовании белков. ИК-спектроскопия, УФ-спектроскопия, флуоресцентная спектроскопия, флуоресцентные метки. Хироптические методы анализа белков, нуклеиновых кислот. Дисперсия оптического вращения, круговой дихроизм. Использование приемов биоинформатики в определении вторичной структуры белков.	ЛК, ПР, ЛР
Определение микробиологической чистоты препаратов. ПЦР анализ	Определение микробиологической чистоты препаратов, стерильности бактериальных эндотоксинов. Основы методов. Полимеразно-цепная реакция (ПЦР) анализ нуклеиновых кислот. Основы метода. Использование ПЦР анализа в контроле качества биофармацевтической продукции.	ЛК, ПР, ЛР

Наименование раздела дисциплины	Содержание раздела (темы)	Вид учебной работы*
Электофоретические методы исследования	Определение молекулярно-массового распределения макромолекул с использованием электрофореза. Гель электрофорез. Иммуноэлектофорез. Блок элетрофорез, Изоэлектрическая фокусировка. Электофоретические методы исследования макромолекул. Классификация методов. Основы и принципы различных видов электрофореза. Капилярный электрофорез	ЛК, ПР, ЛР
Иммуноферментный анализ	основы метода. Иммуноферментный анализ в определении подлинности препаратов. Основы метода. Исследование фармакокинетики препаратов.	ЛК, ПР, ЛР
Радиоизотопные методы	Радиоизотопные методы в исследовании макромолекул. Основы метода. Введение изотопных меток.	ЛК, ПР
Хроматографические методы	Хроматографические методы в исследовании макромолекул. Высокоэффективная жидкостная хроматография. Газовая хроматография. Эксклюзионная хроматография. Афинная хроматография. Перспективы развития хроматографических методов анализа.	ЛК
Микроскопия. Виды и методы микроскопии	Микроскопия. Виды и методы микроскопии. Оптическая микроскопия. Основы метода. Обработка результатов микроскопических исследований. Электронная микроскопия. Основы метода. Пробоподготовка. Классификация видов электронной микроскопии.	ЛК, ПР, ЛР
Мембранная фильтрация и диализ	Мембранная фильтрация и диализ. Выбор фильтров. Молекулярная фильтрация. Осветвление растворов. Отделение осадков. Замена сред.	ЛК, ПР,

^{*} - заполняется только по **ОЧНОЙ** форме обучения: ЛК – лекции; ЛP – лабораторные работы; C3 – семинарские занятия.

6. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

Таблица 6.1. Материально-техническое обеспечение дисциплины

Тип аудитории	Оснащение аудитории	Специализированное учебное/лабораторное оборудование, ПО и материалы для освоения дисциплины (при необходимости)
	Аудитория № 636 для проведения	Комплект
Лекционная	занятий лекционного типа,	специализированной мебели;
	оснащенная комплектом	технические средства:

		Специализированное		
		учебное/лабораторное		
		оборудование, ПО и		
Тип аудитории	Оснащение аудитории	материалы для освоения		
		материалы для освоения дисциплины		
		(при необходимости)		
	anayyanyananyanyanyanyanyanyanyanyanyany	Мультимедийный проектор		
	специализированной мебели; доской	-		
	(экраном) и техническими	Everycom Hovefore Lenove Thinkned		
	средствами мультимедиа	Hоутбук Lenovo Thinkpad L530 Intel Core i3-		
	презентаций.			
		2370M_2.4GHz/DDR3 4 GB,		
		1шт		
		Обеспечен выход в интернет.		
		Комплект презентаций.		
		Windows XP, Microsoft Office		
		2007, Microsoft Security		
		Essentials		
		Комплект		
		специализированной мебели;		
	Аудитория № 636 для проведения	технические средства:		
	занятий семинарского типа,	Мультимедийный проектор		
	групповых и индивидуальных	Everycom		
	консультаций, текущего контроля и	Ноутбук Lenovo Thinkpad		
Семинарская	промежуточной аттестации,	L530 Intel Core i3-		
	оснащенная комплектом	2370M_2.4GHz/DDR3 4 GB,		
	специализированной мебели и	1шт		
	техническими средствами	Обеспечен выход в интернет.		
	мультимедиа презентаций.	Комплект презентаций.		
		Windows XP, Microsoft Office		
		2007, Microsoft Security		
		Essentials		
		Комплект		
		специализированной мебели;		
		технические средства:		
		Биостанция IM-Q NIKON;		
		Инкубатор CO ₂ CCL-050B-8		
	Аттично по до под того по	Esco Global «Esco»;		
	Аудитория П-9 для проведения	Аквадистилятор ДЭ-10		
	практических занятий,	«ЭМО» СПб;		
	индивидуальных консультаций,	Ламинарный бокс «ВЛ-22- 1200» «САМПО» Россия;		
Практические	текущего контроля и	-		
занятия	промежуточной аттестации,	Экструдер липосом ручной		
	оснащенная комплектом	(шприцевой) на 0,5 мл LiposoFast-Basic «Avestin»;		
	специализированной мебели и оборудованием.	Стерилизатор воздуха		
	ооорудованиом.	рециркуляционный		
		передвижной «ОМ-22»,		
		передвижной «ОМ-22», «САМПО» Россия;		
		«САМПО» госсия, Прибор экологического		
		контроля «Биотокс-10М»;		
		Микроскоп NIKON ECLIPSE		
		LV100POL;		
		LV100FOL,		

Тип аудитории	Оснащение аудитории	Специализированное учебное/лабораторное оборудование, ПО и материалы для освоения дисциплины (при необходимости) Термостат электрический		
		суховоздушный ТС-80М; Термостат программируемый для проведения ПЦР-анализа ТП4-ПЦР-01-«Терцик»; Лабораторная центрифуга Liston C 2204 Classic.		
Практические занятия	Аудитория П-8 для проведения практических занятий, индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации, оснащенная комплектом специализированной мебели и оборудованием.	Оснащение аудитории П8: Комплект специализированной мебели; технические средства: Прибор для количественного определения наночастиц Nanophox PSS; Спекторфотометр Lambda 950. вкл. Программное обеспечение для оборудования.		
Аудитория для самостоятельной работы	Аудитория № 636 для самостоятельной работы обучающихся, оснащенная комплектом специализированной мебели и компьютером с доступом в ЭИОС.	Комплект специализированной мебели; технические средства: Мультимедийный проектор Everycom Hoyтбук Lenovo Thinkpad L530 Intel Core i3-2370M_2.4GHz/DDR3 4 GB, 1шт Обеспечен выход в интернет. Комплект презентаций. Windows XP, Microsoft Office 2007, Microsoft Security Essentials		

7. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

Основная литература:

1) Наноструктуры в биомедицине [Электронный ресурс]/ под ред. К.Гонсалевес, К. Хальберштадт, К. Лоренсин, Л. Наир; пер. с англ. — 2-е изд. (эл.) — М. БИНОМ. Лаборатория знаний, 2013. — 519с. : ил., 16 с. Цв.вкл. — (Нанотехнологии). ISBN 978-5-9963-1061-6.

[http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785996310616.html].

2) Биология [Электронный ресурс] : Учебник в 2-х томах. Т. 1 / Под ред. В.Н. Ярыгина. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2018. - 728 с. - ISBN 978-5-9704-4568-6. http://lib.rudn.ru/MegaPro/UserEntry?Action=Rudn_FindDoc&id=475736&idb=0

Дополнительная литература:

1) Нанобиотехнологии [Электронный ресурс] : практикум / под ред. А. Б. Рубина.— 3-е изд. (эл.). — Электрон. текстовые дан. (1 файл pdf : 403 с.). — М. : БИНОМ. Лаборатория знаний, 2015. — (Нанотехнологии). — Систем. требования: Adobe Reader XI ; экран 10". ISBN 978-5-9963-2925-0.

[http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785996329250.html].

- 2) Биология [Текст] : Учебник / А.Г. Мустафин [и др.]; Под ред. А.Г. Мустафина.
- М.: КноРус, 2019. 728 с. (Специалитет). ISBN 978-5-406-06796-3: 1510.00] Ресурсы информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:
- 1. ЭБС РУДН и сторонние ЭБС, к которым студенты университета имеют доступ на основании заключенных договоров:
- Электронно-библиотечная система РУДН ЭБС РУДН http://lib.rudn.ru/MegaPro/Web
 - ЭБС «Университетская библиотека онлайн» http://www.biblioclub.ru
 - ЭБС Юрайт http://www.biblio-online.ru
 - ЭБС «Консультант студента» www.studentlibrary.ru
 - ЭБС «Лань» http://e.lanbook.com/
 - ЭБС «Троицкий мост»
 - 2. Базы данных и поисковые системы:
- электронный фонд правовой и нормативно-технической документации http://docs.cntd.ru/
 - поисковая система Яндекс https://www.yandex.ru/
 - поисковая система Google https://www.google.ru/
- -реферативная база данных SCOPUS http://www.elsevierscience.ru/products/scopus/
- Федеральный институт промышленной собственности (ФИПС) https://new.fips.ru

Учебно-методические материалы для самостоятельной работы обучающихся при освоении дисциплины/модуля*:

* - все учебно-методические материалы для самостоятельной работы обучающихся размещаются в соответствии с действующим порядком на странице дисциплины в ТУИС!

При проведении занятий и организации самостоятельной работы студентов используются традиционные технологии сообщающего обучения, предполагающие передачу информации в готовом виде, формирование учебных умений по образцу.

В рамках практических занятий реализуется взаимообучение слушателей курса - интерактивное обучение, в форме взаимоконтроля самостоятельной работы, совместного решение ситуационных задач, совместной разработка схем сложных процессов, обсуждения проблемных вопросов.

Самостоятельная работа студентов включает изучение основной и дополнительной литературы по данной дисциплине, подготовка выступлений на семинарах, подготовка творческих работ по вопросам иммунобиологических препаратов, их оформление в виде презентаций, а также подготовка и защита доклада по одной из предлагаемых тем.

8. ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И БАЛЛЬНО-РЕЙТИНГОВАЯ СИСТЕМА ОЦЕНИВАНИЯ УРОВНЯ СФОРМИРОВАННОСТИ КОМПЕТЕНЦИЙ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Оценочные материалы и балльно-рейтинговая система оценивания уровня сформированности компетенций (части компетенций) по итогам освоения дисциплины «Оценка безопасности продукции наноиндустрии» представлены в Приложении к настоящей Рабочей программе дисциплины.

РАЗРАБОТЧИКИ:

Профессор ИБХТН, д.х.н. Я.М. Станишевский Доцент ИБХТН, к.мед.н. А.В.Зубков Ассистент ИБХТН А.М. Стойнова

РУКОВОДИТЕЛЬ ОУП:

Директор ИБХТН, профессор д.х.н.

РУКОВОДИТЕЛЬ ОП ВО: Директор ИБХТН, профессор д.х.н. Я.М. Станишевский

Я.М. Станишевский

ФГАОУ ВО «Российский университет дружбы народов» Институт биохимической технологии и нанотехнологии (ИБХТН)

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

по учебной дисциплине

Оценка безопасности продукции наноиндустрии

(наименование дисциплины)

28.04.01 — «Нанотехнологии и микросистемная техника»

(код и наименование направления подготовки)

«Инновационные технологии и нанотехнологии в медицине, фармацевтике и

биотехнологии»

(наименование профиля подготовки)

Магистр

Квалификация (степень) выпускника

Паспорт фонда оценочных средств по дисциплине

Направление/Специальность:

28.04.01 – «Нанотехнологии и микросистемная техника»

Дисциплина:

Оценка безопасности продукции наноиндустрии

Вид задания	Число заданий	Кол-во баллов	Сумма баллов
1. Посещение лекций	-	-	-
2. Лабораторные работы	4	10	40
3. Практические занятия	-	-	-
4. Домашние задания	-	-	-
5. Контрольные работы	1	10	10
6. Рубежная аттестация			
7. СУРС	1	10	10
8. Реферат	-	-	-
9. Коллоквиум	-	-	-
10. Итоговая аттестация (экзамен)	1	40	40
ИТОГО			100

Соответствие систем оценок (используемых ранее оценок итоговой академической успеваемости, оценок ECTS и балльно-рейтинговой системы (БРС) оценок текущей успеваемости) (В соответствии с Приказом Ректора №996 от 27.12.2006 г.):

Баллы	Традиционны	Баллы для	Оценки	Оценки
БРС	е оценки в РФ	перевода оценок		ECTS
86 - 100	5	95 - 100	5+	A
		86 - 94	5	В
69 - 85	4	69 - 85	4	С
51 - 68	3	61 - 68	3+	D
		51 - 60	3	Е
0 - 50	2	31 - 50	2+	FX
		0 - 30	2	F

График проведения письменных контрольных работ формируется в соответствии с календарным планом курса.

Студенты обязаны сдавать все задания в сроки, установленные преподавателем.

Разрешается однократно переписать контрольную работу, если по ней получено менее половины планируемых баллов, при этом аннулируются ранее полученные по этой контрольной работе баллы. Срок переписывания устанавливает преподаватель. Итоговая контрольная работа не переписывается.

Использование источников (в том числе конспектов лекций и лабораторных занятий) во время выполнения письменной контрольной работы возможно только с разрешения преподавателя.

Время, которое отводится студенту на выполнение письменной работы (контрольной тестовой работы), устанавливается преподавателем. По завершении отведённого времени студент должен сдать работу преподавателю, вне зависимости от того, завершена она или нет.

Отсрочка в переписывании контрольных работ и сдачи домашнего задания считается уважительной только в случае болезни студента, что подтверждается наличием у него медицинской справки. В этом случае выполнение контрольных работ осуществляется в сроки, указанные преподавателем.

Студент допускается к итоговой контрольной работе с любым количеством баллов, набранном в семестре, но при условии, что у студента имеется теоретическая возможность получить не менее 31 балла.

Если в итоге за семестр студент получил менее 31 балла, то ему выставляется оценка F и студент должен повторить эту дисциплину в установленном порядке. Если же в итоге студент получил не менее 31 балла, т. е. FX, то студенту разрешается добор необходимого (до 51) количества баллов. Добор баллов осуществляется путем повторного одноразового выполнения предусмотренных контрольных мероприятий, при этом аннулируются соответствующие предыдущие результаты. Ликвидация задолженностей проводится по согласованию с деканатом.

Лабораторные работы

Лабораторная работа №1

Цель: получить наночастицы

селена.Задачи:

- 1. Рассчитать навески первичных растворов, приготовить первичные растворы.
- 2. Освоить методики получения, стабилизации и выделения наночастиц.
- 3. Проанализировать полученные наночастицы.

Оборудование: аналитические весы, центрифуга, вытяжной шкаф, дозаторы, носики, пробирки, прибор Nanophox.

Реактивы: селенит натрия, аскорбиновая кислота, дистиллированная вода, эмбриональнаяфетальная сыворотка крс.

Ход работы:

- 1. По реакции получения наночастиц рассчитать необходимые навески реактивов,получить первичные растворы.
- 2. Провести реакцию получения наночастиц.
- 3. Добавить стабилизатор сыворотку крс.
- 4. Поставить центрифугироваться на 15 минут на 2000 об/мин.
- 5. Перелить полученную надосадочную жидкость.

6. Проанализировать полученную жидкость на приборе Nanophox.

Лабораторная работа №2.

Цель работы: Освоить процесс разморозки и культивирования клеточных культур.Задачи работы:

- 1. Освоить основное оборудование клеточной лаборатории.
- 2. Ознакомиться с основными реактивами и их назначением.
- 3. Ознакомиться с процессами культивирования клеточных культур.
- 4. Научиться размораживать клеточные культуры.
- 5. Научиться высевать клеточные культуры.
- 6. Научиться менять

культуральную среду. Оборудование:

Ламинарный шкаф, CO2-икубатор, биостанция Nikon, дозаторы разного объема, пинцет, ножницы, чашки Петри, одноразовые носики.

Реактивы: Питательная среда DMEM, эмбриональная фетальная сыворотка крс, раствор пенициллина-стрептомицина, раствор Версена, раствор Хенкса, трипсин-ЭДТА 0,025%, вода дистиллированная стерильная, криопротектор.

Ход работы:

- 1. Обработать руки спиртом 70%
- 2. Достать из холодильника реактивы, греть при комнатной температуре.
- 3. Включить УФ-дампу на 15 минут.
- 4. Открыть ламинар, запустить поток воздуха. Обработать поверхность стола спиртом 70%.
- 5. Внести в ламинар и стерильно открыть питательную среду 10%.
- 6. Внести пробирку с клетками, обработать стерильно.
- 7. Подготовить чашку Петри: подписать название клеточной линии, дату разморозки, открыть стерильно.
- 8. С помощью дозатора налить в чашку Петри 1 мл среды и 1 мл клеток. Перемешать.
- 9. Закрыть все стерильно. Убрать клетки в инкубатор, реактивы в холодильник.
- 10. Обработать поверхность ламинара спиртом, выключить поток, закрыть стекло, включить УФ-лампу на 15 минут.

Лабораторная работа №3.

Цель работы: провести криоконсервацию клеточной

культуры.Задачи:

- 1. Научиться снимать клетки с пластика ферментативным методом.
- 2. Освоить криоконсервацию культуры клеток.

Оборудование: Ламинарный шкаф, CO2-икубатор, биостанция Nikon, дозаторы разного объема, пинцет, ножницы, чашки Петри, одноразовые носики, конические (центрифужные)пробирки, криопробирки.

Реактивы: Питательная среда DMEM, эмбриональная фетальная сыворотка крс, раствор пенициллина-стрептомицина, раствор Версена, раствор Хенкса, трипсин-ЭДТА 0,025%, вода дистиллированная стерильная, криопротектор. Трипановый синий.

Ход работы:

- 1. Обработать руки спиртом 70%
- 2. Достать из холодильника реактивы, греть при комнатной температуре.
- 3. Включить УФ-дампу на 15 минут.
- 4. Открыть ламинар, запустить поток воздуха. Обработать поверхность стола спиртом 70%.
- 5. Внести в ламинар и стерильно открыть питательную среду 10%, трипсин, буфер(раствор Версена или Хенкса), криопротектор.
- 6. Внести в ламинар чашку Петри с клетками, открыть стерильно.
- 7. Собрать из чашки конденсационную среду, залить клетки буфером 0,5 мл, аккуратноперемешать.
- 8. Собрать буфер, залить чашку трипсином 0,5мл. Закрыть чашку стерильно, убратьклетки в инкубатор на 5 минут.
- 9. Подготовить пробирку: подписать, открыть стерильно.
- 10. Через 5 минут внести клетки в ламинар, открыть стерильно.
- 11. Налить в чашку 0,5 мл среды, помешать суспензию клеток, среды и трипсина, носиком перенести суспензию в центрифужную пробирку. Закрыть пробирку стерильно.
- 12. Поставить пробирку с разновесом в центрифугу на 1000 об/мин на 5 минут.
- 13. Подготовить криопробирки (1 чашка=1пробирка): подписать название КК, датузаморозки. Открыть стерильно
- 14. Через 5 минут внести пробирку в ламинар, открыть стерильно, вы литьнадосадочную жидкость.
- 15. Залить в пробирку криопротектор в соотношении 1 чашка=1пробирка=1мл криопротектора. Ресуспендировать. Перенести суспензию в криопробирку.
- 16. Положить криопробирку в пенопластовый контейнер, положить в морозилку на -20на 20 минут.
- 17. Переложить контейнер с клетками в холодильник -80.

Лабораторная работа №4.

Цель работы: определить влияние наночастиц на морфологию и жизнеспособность клеточной культуры.

Задачи:

- 1. Сравнить морфологию клеток после 24-часового воздействия наночастиц на клеточную культуру и контрольную чашку.
- 2. Провести тест на жизнеспособность.

Оборудование: Ламинарный шкаф, СО2-икубатор, биостанция Nikon, дозаторы разного объема, пинцет, ножницы, чашки Петри, одноразовые носики, конические (центрифужные)пробирки, камера Горяева.

Реактивы: Питательная среда DMEM, эмбриональная фетальная сыворотка крс, раствор пенициллина-стрептомицина, раствор Версена, раствор Хенкса, трипсин-

ЭДТА 0,025%, вода дистиллированная стерильная, криопротектор. Трипановый синий.

Ход работы:

- 1. За 24 часа до занятия внести в чашку 20 мкл суспензии наночастиц -1x, 40 мкл -2x,60мкл -3x. Одну чашку следует оставить контрольной.
- 2. На занятии обработать руки спиртом 70%
- 3. Достать из холодильника реактивы, греть при комнатной температуре.
- 4. Включить УФ-дампу на 15 минут.
- 5. Оценить морфологию клеток и установить корреляцию между увеличением концентрации наночастиц и морфологическими изменениями клеток.
- 6. Открыть ламинар, запустить поток воздуха. Обработать поверхность стола спиртом70%.
- 7. Внести в ламинар и стерильно открыть питательную среду 10%, трипсин, буфер (раствор Версена или Хенкса).
- 8. Подготовить центрифужные пробирки: подписать каждую соответствующими концентрациями и контролем.
- 9. Внести чашки Петри с клетками в ламинар, открыть стерильно, снять клетки трипсином, инактивировать средой, перенести клетки из чашек по соответствующимконцентрациям пробиркам.
- 10. Вносить в камеру Горяева 10 мкл суспензии клеток и 10 мл трипанового синего.
- 11. Оценить жизнеспособность через 1 минуту.

Программа составлена в соответствии с требованиями ОС ВО РУДН.