

Karta przedmiotu

Nazwa i kod przedmiotu	Organizmy wielokomórkowe - Genetyka Fundamenty (M04_B1) , PG_00197041						
Kierunek studiów	Biotechnologia (O)						
Data rozpoczęcia studiów	październik 2025 r.	Rok akademicki realizacji przedmiotu			2026/2027		
Poziom kształcenia	I stopnia - licencjackie	Grupa zajęć			Grupa zajęć obowiązkowych z zakresu kierunku studiów Grupa zajęć powiązanych z prowadzonymi badaniami naukowymi w dziedzinie nauki związanej z kierunkiem - profil ogólnoakademicki		
Forma studiów	stacjonarne	Sposób realizacji			na uczelni		
Rok studiów	2	Język wykładowy			polski		
Semestr studiów	4	Liczba punktów ECTS			3.0		
Profil kształcenia	ogólnoakademicki	Forma zaliczenia			egzamin		
Jednostka prowadząca	Rektor -> Międzyuczelniany Wydział Biotechnologii UG i GUMed -> Dziekanat MW Biotechnologii						
Imię i nazwisko wykładowcy (wykładowców)	Od odpowiedzialny za przedmiot	prof. dr hab. Michał Obuchowski					
	Prowadzący zajęcia z przedmiotu						
Formy zajęć	Forma zajęć	Wykład	Ćwiczenia	Laboratorium	Projekt	Seminarium	RAZEM
	Liczba godzin zajęć	46.0	0.0	0.0	0.0	0.0	46
	W tym liczba godzin zajęć na odległość: 0.0						
Aktywność studenta i liczba godzin pracy	Aktywność studenta	Udział w zajęciach dydaktycznych, objętych planem studiów	Udział w konsultacjach		Praca własna studenta		RAZEM
	Liczba godzin pracy studenta	46	5.0		24.0		75
Cel przedmiotu	Blok programowy 1 w Module 04 ma na celu dostarczyć szczegółowej wiedzy na temat podstawowych zjawisk biologicznych zachodzących w komórkach organizmów wyższych na poziomie genów i genomów (BIOTECHL3_W01), w tym przebiegu ekspresji genów i modyfikacji biomolekuł, mechanizmów regulacji tych procesów oraz podstaw dziedziczenia. Blok programowy umożliwi również zdobycie szczegółowej wiedzy na temat transportu biomolekuł w komórce eukariotycznej, w tym transportu pęcherzykowego (BIOTECHL3_W02).						
Efekty uczenia się przedmiotu	Efekt kierunkowy		Efekt z przedmiotu		Sposób weryfikacji i oceny efektu		
	[BIOTECHL3_W02] Zna i rozumie w zaawansowanym stopniu kluczowe procesy zachodzące na poziomie komórki, tkanki i organizmu, istotne dla biologii i biotechnologii.		Student rozumie mechanizm wybranych procesów biologicznych zachodzących na poziomie molekularnym i potrafi je przeskalać do komórki, tkanki lub organizmu.		[SW4] test/egzamin - ustny lub pisemny		
	[BIOTECHL3_W01] Posiada uporządkowaną i zaawansowaną wiedzę o zjawiskach biologicznych na poziomie molekularnym oraz rozumie ich znaczenie dla biotechnologii.		Student rozumie podstawowe procesy życiowe zachodzące w komórkach na poziomie molekularnym, które mogą być wykorzystane w biotechnologii.		[SW4] test/egzamin - ustny lub pisemny		
	[BIOTECHL3_K05] Rozumie potrzebę komunikowania społeczeństwu rzetelnych informacji o osiągnięciach biotechnologii oraz ich znaczeniu dla zdrowia i jakości życia.		Student rozumie potrzebę upowszechniania informacji o roli biotechnologii dla poprawy zdrowia i jakości życia.		[SK4] test/egzamin - ustny lub pisemny		

Treści przedmiotu	<p>F1. Mechanizmy regulacji ekspresji genów organizmów wyższych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Transkrypcja u Eukaryota (różnice podstawowe od Prokaryota). - Zróżnicowanie tkankowe ekspresji genów. - Eukariotyczne polimerazy RNA. Budowa rejonu regulacyjnego u Eukaryota. - Regulatory transkrypcji. Kombinatoryka regulatorów transkrypcji i ich wzajemne oddziaływanie. - Składanie kompleksu RNApol II. - Mediator. - Regulacja ekspresji genów fazy haploidalnej u drożdży. Zmiana typu u drożdży. - Czaso-przestrzenna regulacja ekspresji genów. Regulacja na poziomie organizmu (hormony, proste kaskady sygnałowe). - Regulacja ekspresji genów na poziomie chromosomu (wyciszenie X). Regulacja ekspresji genów przez metylację. - Transport i obróbka RNA (czapeczka, poliadenylacja, składanie genowe, edycja). - Ryboprzełączniki. - Alternatywne składanie mRNA, transsplicing. - Transport z i do jądra. - RNA antysensowne, interferencja RNA. - Zróżnicowanie miejsca translacji mRNA w kom. eukariotycznej. - Degradacja mRNA. - Regulacja na poziomie translacji (ferrytyna, receptor ferrytyny, system NMD). - Obróbka rRNA i formowanie rybosomów. - Translacja i degradacja białka w kom. eukariotycznej. <p>F2. Genetyka organizmów wyższych - rola genów w rozwoju tkanek/narządów i podstawy dziedziczenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Podstawy genetyki mendlowskiej. Krzyżówki genetyczne. Prawa Mendla. Odchylenia od stosunku fenotypowego 3:1 (niepełna dominacja, kodominacja, allele letalne, allele wielokrotne, epistaza). - Dziedziczenie autosomalne dominujące i recesywne. Dziedziczenie cech sprzężonych z płcią. Choroby jednogenowe. Aberracje chromosomowe. - Zmienność fenotypowa, środowiskowa i genetyczna (zmienność mutacyjna i rekombinacyjna), mutacja, mutageny, zróżnicowanie genetyczne, polimorfizm. - Markery genetyczne i molekularne, ich rodzaje, charakterystyka, metody analiz oraz zastosowanie. - Poradnictwo genetyczne. Badania przesiewowe. Badania prenatalne. - Sprzężenie i mapowanie genetyczne, rekombinacja genów na chromosomie, mejoza i crossing-over, mapy genetyczne i mapy fizyczne. - Przeprowadzenie analizy sprzężeń u różnego typu organizmów. Analiza rodowodów. Planowane eksperymenty hodowlane. - Dziedziczenie cech ilościowych, cechy ilościowe, cechy progowe, interakcja genotyp-środowisko, odziedziczalność, badania bliźniaków, współczynnik regresji rodzice-potomstwo. - Mapowanie loci cech ilościowych (QTL). Badania asocjacyjne w skali genomu (GWAS). - Cechy ilościowe u ludzi, czynniki genetyczne a wpływ środowiska w chorobach cywilizacyjnych. - Genomika. Projekty poznania genomów. Techniki sekwencjonowania (tradycyjne a NGS). - Medycyna spersonalizowana (precyzyjna). Zastosowanie genomiki strukturalnej i funkcjonalnej w nowoczesnej genetyce. - Epigenetyka. Modyfikacje chromatyny/modyfikacje DN a ekspresja genomu. Imprinting genomowy. Inaktywacja chromosomu X. - Etyczne aspekty badań genetycznych. 														
Wymagania wstępne i dodatkowe															
Sposoby i kryteria oceniania osiągniętych efektów uczenia się	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Sposób oceniania (składowe)</th> <th style="width: 33%;">Próg zaliczeniowy</th> <th style="width: 33%;">Składowa oceny końcowej</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Część F1 (20 punktów)</td> <td>0.0%</td> <td>20.0%</td> </tr> <tr> <td>Egzamin integrujący</td> <td>50.0%</td> <td>40.0%</td> </tr> <tr> <td>Część F2 (40 punktów)</td> <td>0.0%</td> <td>40.0%</td> </tr> </tbody> </table>			Sposób oceniania (składowe)	Próg zaliczeniowy	Składowa oceny końcowej	Część F1 (20 punktów)	0.0%	20.0%	Egzamin integrujący	50.0%	40.0%	Część F2 (40 punktów)	0.0%	40.0%
Sposób oceniania (składowe)	Próg zaliczeniowy	Składowa oceny końcowej													
Część F1 (20 punktów)	0.0%	20.0%													
Egzamin integrujący	50.0%	40.0%													
Część F2 (40 punktów)	0.0%	40.0%													
Zalecana lista lektur	<p>Podstawowa lista lektur</p> <p>Uzupełniająca lista lektur</p> <p>Adresy eZasobów</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Molecular Cell Biology, wydanie 9, 2021, Freemann 2. Molecular Biology of the Cell, Alberts B I inni (edytorzy), wydanie 7 lub nowsze, 2022, Garland Science 3. Genomes 4 T.A. Brown , 2018, Garland Science 4. Molecular Biology of the Gene, wydanie 7, 2014, Pearson 5. Winter P.C., Hickey G.I., Fletcher H.L. Genetyka - krótkie wykłady, wyd. III, przekład zbiorowy pod red. W. Prusa-Głowackiego, Wydawnictwo Naukowe PWN, Warszawa 2010. 6. Węgleński P. (redakcja naukowa) Genetyka molekularna, wyd. VI, Wydawnictwo Naukowe PWN, 2007. 1. Principles of Biochemistry, Lehninger, wydanie, wydanie 7 2017, Freeman 2. Concepts of Genetics, wydanie 10, 2012, Pearson 3. Molecular Cloning, 2012, wydanie 4, Cold Spring Harbour Laboratory Press 													
Przykładowe zagadnienia/ przykładowe pytania/ realizowane zadania															
Praktyki zawodowe w ramach przedmiotu	Nie dotyczy														

Dokument wygenerowany elektronicznie. Nie wymaga pieczęci ani podpisu.