

**МІНІСТЕРСТВО ОСВІТИ І НАУКИ УКРАЇНИ
Львівський національний університет імені Івана Франка
Біологічний факультет**

ЗАТВЕРДЖЕНО
на засіданні кафедри біохімії
біологічного факультету
Львівського національного
університету імені Івана Франка
(протокол № 14 від «28» 03 2023 р.)

Завідувач кафедри
Н. Сибирна
проф. Наталія СИБІРНА

Силабус навчальної дисципліни
«МОЛЕКУЛЯРНІ ТА КЛІТИННІ МЕХАНІЗМИ РОЗВИТКУ СТРЕСУ»,
що викладається в межах ОПП
«Біохімія», «Біофізика», «Генетика», «Збереження біорізноманіття», «Зоологія»,
«Мікробіологія», «Фізіологія людини і тварин»
другого (магістерського) рівня вищої освіти для здобувачів
зі спеціальності 091 Біологія та біохімія

Львів 2023

Силабус навчальної дисципліни «МОЛЕКУЛЯРНІ ТА КЛІТИННІ МЕХАНІЗМИ РОЗВИТКУ СТРЕСУ»
2023-2024 н. р.

Назва курсу	Молекулярні та клітинні механізми розвитку стресу
Адреса викладання курсу	вул. Грушевського 4, 79005 Львів
Факультет та кафедра, за якою закріплена дисципліна	біологічний факультет, кафедра біохімії
Галузь знань, шифр та назва спеціальності	Галузь знань: 09 Біологія Спеціальність: 091 Біологія
Викладачі курсу	доцент кафедри біохімії к.б.н. Стасик Олена Георгіївна
Контактна інформація викладачів	olenastasyk@lnu.edu.ua
Консультації по курсу відбуваються	онлайн консультації на платформі Teams
Сторінка курсу	
Інформація про курс	<p>Курс «Молекулярні та клітинні механізми розвитку стресу» розроблено таким чином, щоб надати студентам знання, необхідні для розуміння сучасних уявлень про стрес на клітинному та молекулярному рівнях. Коли клітини є частиною нормальної тканини або ростуть у культурі <i>in vitro</i>, вони стикаються з багатьма внутрішніми і зовнішніми подразниками, деякі з яких можуть викликати стрес. Вплив стресу з часом може привести до накопичення пошкодження ДНК, білків, ліпідів і вуглеводів. Якщо такі пошкодження не коригуються, це підвищує сприйнятливість до захворювань, пов'язаних зі старінням, таких як нейродегенеративні захворювання, діабет, хвороби серця тощо, а також рак. Учасники курсу дізнаються як залежно від тяжкості та тривалості пережитого стресу клітини або відновлюють клітинний гомеостаз до колишнього стану, або набувають зміненого стану у новому середовищі. Студенти ознайомляться з різними стресорами, які викликають клітинні реакції, такі як: (1) індукція механізмів відновлення клітин; (2) тимчасова адаптація до деяких стресових факторів, (3) автофагія або (4) загибель клітин. Слухачі також дізнаються про деякі важливі механізми адаптації клітин до стресу та їх індуктори, а також ключові молекулярні маркери клітинного стресу. У центрі уваги цієї дисципліни є розвиток навичок, необхідних для розуміння молекулярних механізмів стресу на рівні окремої клітини, тканини та організму в цілому за патологічних станів. У рамках курсу також буде розглянуто методи дослідження молекулярних маркерів, пов'язаних із розвитком патологічних станів, зумовлених клітинним стресом.</p>
Коротка анотація курсу	<p>Дисципліна «Молекулярні та клітинні механізми розвитку стресу» є вибірковою дисципліною циклу професійної та практичної підготовки відповідно до навчальних планів для студентів II курсу магістратури спеціальності 091 Біологія в обсязі 4 кредитів (за Європейською Кредитно-Трансферною Системою).</p> <p>Програма навчальної дисципліни містить два змістових модулі «Молекулярні механізми порушення обміну речовин» та</p>

	«Молекулярні механізми патології органів і систем людського організму»
Мета та цілі курсу	Метою курсу є сформувати у студентів поняття про молекулярні механізми стресу на рівні окремої клітини, тканини, органу та організму в цілому за різних патологічних станів; розглянути методи дослідження молекулярних маркерів, пов'язаних із розвитком патологічних станів, зумовлених клітинним стресом.
Література для вивчення дисципліни	<p>Основна література:</p> <p>Основна:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Березов Т. Т., Коровкін Б. Ф. Біологічна хімія. – М.: Медицина, 2002. 2. Біохімічний склад рідин організму та їх клініко–діагностичне значення. Довідник / За ред. Склярова О. Я. – Київ: Здоров'я, 2003. – 192 с. 3. Гонський Я. І., Максимчук Т. П., Калинський М. І. Біохімія людини. – Тернопіль: Укрмедкнига, 2002. – 744 с. 4. Губський Ю. І. Біологічна хімія. – Київ–Тернопіль: Укрмедкнига, 2000. – 508 с. 5. Клінічна біохімія. Курс лекцій для студентів вищих навчальних медичних закладів / За ред. проф. Склярова О. Я. – Львів, 2004. – 295 с. 6. Скляров О. Я., Сергіенко О. О., Фартушок Н. В. та ін. Обмін вуглеводів. Біохімічні та клінічні аспекти. – Львів: Світ, 2004. – 111 с. 7. Hariri Akbari, Farhad. (2021). An overview of Stress in cellular and molecular levels and the importance of studying responses to stresses in biology. Research Journal of Biotechnology. 16. (https://www.researchgate.net/publication/350344839_An_overview_of_Stress_in_cellular_and_molecular_levels_and_the_importance_of_studying_responses_to_stresses_in_biology#fullText-FileContent) 8. Fulda S, Gorman AM, Hori O, Samali A. Cellular stress responses: cell survival and cell death. Int J Cell Biol. 2010;2010:214074. doi: 10.1155/2010/214074. Epub 2010 Feb 21. PMID: 20182529; PMCID: PMC2825543. (https://www.hindawi.com/journals/ijcb/2010/214074/)
Тривалість курсу	120 год.
Обсяг курсу	48 годин аудиторних занять. З них 32 годин лекцій, 16 годин практичних занять та 72 годин самостійної роботи
Очікувані результати навчання	<p>Після завершення курсу студент</p> <p>знати:</p> <ul style="list-style-type: none"> • загальні поняття про стрес на молекулярному та клітинному рівнях; • молекулярні механізми виникнення патологічних змін в організмі за умов впливу ендогенних та екзогенних стресових чинників; • роль чинників зовнішнього середовища у патологічному процесі; • значення властивостей організму у походженні захворювань та механізми відновлення порушених функцій. <p>уміти:</p>

	<ul style="list-style-type: none"> характеризувати методи біохімічної та молекулярно-біологічної діагностики патологічних процесів; оцінювати інформативність, достовірність та прогностичну цінність результатів лабораторних тестів у клінічній практиці.
Ключові слова	Клітинний стрес, патологічний процес, відповідь на стрес, хвороба
Формат курсу	очний/заочний
	проведення лекцій, практичних робіт і консультації для кращого розуміння тем
Теми	Наведено у табл. 1
Підсумковий контроль, форма	залік у кінці семестру
Пререквізити	для вивчення курсу студенти потребують базових знань з цитології гістології, біохімії, генетики, мікробіології та вірусології
Навчальні методи та техніки, які будуть використовуватися під час викладання курсу	лекції, презентації (ілюстрація, демонстрація), розповіді, пояснення, розв'язування вправ і задач, дискусія
Необхідне обладнання	персональний комп'ютер, загальновживані комп'ютерні програми й операційні системи, проектор
Критерій оцінювання (окремо для кожного виду навчальної діяльності)	<p>Максимальна кількість балів при оцінюванні знань студентів з дисципліни, яка завершується заліком, становить за поточну успішність 100 балів. Оцінювання змістового модуля передбачає оцінювання знань лекційного матеріалу, практичних робіт і самостійної роботи, що в сумі дорівнює 100 балам, з яких:</p> <ul style="list-style-type: none"> за поточне тестування за матеріалами лекційного курсу – максимально 50 балів (2 модульних тестування по 25 балів); за виконання практичних робіт і самостійної роботи – максимально 50 балів (20 балів – за доповідь з презентацією на практичному занятті, 10 балів – за реферат до презентації за темою доповіді, 20 балів – створення глосарію з термінами та поняттями, пов'язаними з темою доповіді); <p>Рейтингова оцінка студента перед підсумковим контролем визначається шляхом сумування балів за всі вищеописані види робіт студента під час навчального семестру.</p> <p>Академічна добросередиство. Роботи здобувачів є винятково оригінальними дослідженнями чи міркуваннями. Жодні форми порушення академічної добросередиство (відсутність посилань на використані джерела, фабрикування джерел, списування, втручання у роботу інших аспірантів та ін..) не толеруються. Виявлення ознак академічної недобросередиство в письмовій роботі є підставою для її незарахування викладачем, незалежно від масштабів plagiatу чи обману.</p> <p>Відвідування заняття. Усі студенти відвідають усі лекції та практичні заняття курсу. Студенти мають інформувати викладача про неможливість відвідати заняття. Студенти зобов'язані дотримуватись усіх строків визначених для виконання письмових робіт, передбачених курсом.</p> <p>Література. Уся література, яку студенти не зможуть знайти самостійно, буде надана викладачем виключно в освітніх цілях</p>

	без права її передачі третім особам. Студенти заохочуються до використання також іншої літератури та джерел, яких немає серед рекомендованих.
Питання до модульних контролів (замірів знань)	<p>1. Патологія як відхилення від нормального стану або процесу розвитку.</p> <p>2. Геном людини. Генетична варіативність кодуючих ділянок. SNPs.</p> <p>3. Мутації як причина виникнення патологічних процесів у живому організмі. Класифікація мутацій.</p> <p>4. Мутації, які зумовлюють втрату функції. Мутації, які спричиняють виникнення нової функції.</p> <p>5. Азотистий баланс організму. Причини порушення білкового обміну.</p> <p>6. Біохімічні основи аліментарної недостатності білка.</p> <p>7. Порушення перетравлювання білків при патології органів травлення.</p> <p>8. Порушення всмоктування амінокислот.</p> <p>9. Порушення загальних шляхів перетворення амінокислот.</p> <p>10. Біохімічні основи спадкового порушення специфічного внутрішньоклітинного обміну амінокислот.</p> <p>11. Порушення кінцевих етапів обміну білків.</p> <p>12. Порушення біосинтезу білків у разі патології.</p> <p>13. Порушення обміну складних білків.</p> <p>14. Клітинні, секреторні, екскреторні ферменти. Індикаторні ферменти та їхня роль в діагностиці.</p> <p>15. Гіпер-, гіпо-, дисферментемії. Вплив ксенобіотиків на ферменти.</p> <p>16. Використання ферментів для лікування захворювань.</p> <p>18. Порушення перетравлювання і всмоктування вуглеводів.</p> <p>19. Галактоземії.</p> <p>20. Молекулярно-біологічна характеристика глікогенозів і аглікогенозів.</p> <p>21. Патологія обміну складних вуглеводів.</p> <p>22. Порушення перетравлювання і всмоктування ліпідів.</p> <p>23. Порушення внутрішньоклітинного обміну ліпідів.</p> <p>24. Дисліпопротеїнемії.</p> <p>25. Патохімія ожиріння.</p> <p>26. Жирове переродження клітин печінки та м'язів.</p> <p>27. Молекулярні основи порушення обміну ліпідів у разі атеросклерозу.</p> <p>28. Процеси перекисного окиснення ліпідів у патогенезі різних захворювань.</p> <p>29. Гіпервітаміноз, або вітамінна інтоксикація.</p> <p>30. Порушення обміну вітамінів.</p> <p>31. Взаємодія вітамінів. Антивітаміни.</p> <p>32. Біологічна роль води та її розподіл в організмі.</p> <p>33. Патологічні стани зумовлені порушенням водно-сольового та мінерального обмінів.</p> <p>34. Мікроелементози людини.</p> <p>35. Порушення функцій гіпоталамо-гіпофізарної системи.</p> <p>36. Порушення в аденохіпофізі.</p> <p>37. Порушення в задній частці гіпофіза.</p>

	<p>38. Порушення функцій щитоподібної залози.</p> <p>39. Порушення функцій прищитоподібних залоз.</p> <p>40. Порушення функцій підшлункової залози.</p> <p>41. Цукровий діабет і порушення толерантності до глюкози.</p> <p>42. Види цукрового діабету.</p> <p>43. Порушення функцій надніркових залоз.</p> <p>44. Порушення функцій статевих залоз.</p> <p>45. Біохімічні синдроми печінки.</p> <p>46. Механізми вірусного, алкогольного і токсичного ураження печінки.</p> <p>47. Жирова дегенерація печінки.</p> <p>48. Цирози.</p> <p>49. Гепатити.</p> <p>50. Онкологічні захворювання печінки.</p> <p>51. Роль нирок у підтриманні гомеостазу організму.</p> <p>52. Зміни у разі гломерулонефриту, амілоїдозу і пієлонефриту.</p> <p>53. Енергетичні процеси в легеневій тканині.</p> <p>54. Особливості метаболізму білків у легенях.</p> <p>55. Ліпіди у разі легеневої патології.</p> <p>56. Обмін біологічно активних речовин.</p> <p>57. Системи імунного захисту бронхо-легеневого апарату.</p> <p>58. Патохімія у разі запального процесу в легенях.</p> <p>59. Спадкові хвороби обміну речовин з ураженням нервової системи.</p> <p>60. Захворювання пов'язані з порушенням медіаторних процесів.</p> <p>61. Деміелінізуючі захворювання нервової системи.</p> <p>62. Нейродегенеративні захворювання головного мозку. Біохімічні зміни у разі стресу.</p> <p>63. Особливості обміну речовин у серцевому м'язі у разі атеросклерозу коронарних артерій.</p> <p>64. Біохімічні фактори розвитку патохімічних змін у разі інфаркту міокарду, гіпертензії.</p> <p>65. Роль NO у розвитку патологічних процесів у серцево-судинній системі.</p> <p>66. Гемоглобінопатії, їх біохімічна діагностика.</p> <p>67. Патохімія ферумдефіцитної, В12-, фолієводефіцитної анемій.</p> <p>68. Механізми, які забезпечують антибактеріальний і противірусний захист організму.</p> <p>69. Біохімічні зміни у разі інфікування вірусом імунодефіциту людини. Методи діагностики СНІДу.</p> <p>70. Патогенез пухлинного росту.</p> <p>71. Особливості пухлинної тканини.</p> <p>72. Антигенні особливості пухлин.</p> <p>73. Механізми імунного захисту проти пухлини.</p> <p>74. Деякі аспекти патобіохімії онкологічних захворювань.</p> <p>75. Пухлинні маркери. Діагностика пухлин.</p>
Опитування	Анкету-оцінку з метою оцінювання якості курсу буде надано по завершенню курсу.

Таблиця 1

Схема навчальної дисципліни «МОЛЕКУЛЯРНІ ТА КЛІТИННІ МЕХАНІЗМИ РОЗВИТКУ СТРЕСУ»

Тиждень	Тема занять (перелік питань)	Форма діяльності та обсяг годин	Термін виконання
Змістовий модуль 1. «Молекулярні механізми порушення обміну речовин»			
1	ВСТУП. Патологія як відхилення від нормального стану або процесу розвитку. Геном людини. Генетична варіативність кодуючих ділянок. SNPs. Мутації як причина виникнення патологічних процесів у живому організмі. Класифікація мутацій. Мутації, які зумовлюють втрату функції. Мутації, які спричиняють виникнення нової функції.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
1	Тема 1. Молекулярні механізми порушення обміну білків. Азотистий баланс організму. Причини порушення білкового обміну. Біохімічні основи аліментарної недостатності білка. Порушення перетравлювання білків при патології органів травлення. Порушення всмоктування амінокислот. Порушення загальних шляхів перетворення амінокислот. Біохімічні основи спадкового порушення специфічного внутрішньоклітинного обміну амінокислот. Порушення кінцевих етапів обміну білків. Порушення біосинтезу білків у разі патології. Порушення обміну складних білків.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
2	Тема 2. Ензимопатії. Патохімія ензимопатій. Клітинні, секреторні, екскреторні ферменти. Індикаторні ферменти та їхня роль в діагностиці. Гіпер-, гіпо-, дисферментемії. Вплив ксенобіотиків на ферменти. Використання ферментів для лікування захворювань.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
2	Тема 3. Молекулярні механізми порушення обміну вуглеводів. Порушення перетравлювання і всмоктування вуглеводів. Галактоземії. Молекулярно-біологічна характеристика глікогенозів і аглікогенозів. Патологія обміну складних вуглеводів.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
3	Тема 4. Молекулярні механізми порушення обміну ліпідів. Порушення перетравлювання і всмоктування ліпідів. Порушення внутрішньоклітинного обміну ліпідів. Дисліпотроптінії. Патохімія ожиріння. Жирове переродження клітин печінки та м'язів. Молекулярні основи порушення обміну ліпідів у разі атеросклерозу. Процеси перекисного окиснення ліпідів у патогенезі різних захворювань.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
3	Тема 5. Дисвітамінози та їх корекція. Гіпервітаміноз, або вітамінна інтоксикація. Порушення обміну вітамінів. Взаємодія вітамінів. Антивітаміни.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
4	Тема 6. Водно-солевий і мінерльний обмін. Біологічна роль води та її розподіл в організмі.	Лекції – 2 год,	1 тиждень

Тиждень	Тема занять (перелік питань)	Форма діяльності та обсяг годин	Термін виконання
	Патологічні стани зумовлені порушенням водно-сольового та мінерального обмінів. Мікроелементози людини.	самостійна робота – 5 год	
Змістовий модуль 2. «Молекулярні механізми патології органів і систем людського організму»			
4	Тема 7. (частина 1) Порушення функцій ендокринних залоз. Порушення функцій гіпоталамо-гіпофізарної системи. Порушення в аденогіпофізі. Порушення в задній частці гіпофіза. Порушення функцій щитоподібної залози. Порушення функцій прищітоподібних залоз. Порушення функцій надниркових залоз. Порушення функцій статевих залоз.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
5	Тема 7. (частина 2) Порушення функцій підшлункової залози. Цукровий діабет і порушення толерантності до глюкози. Види цукрового діабету.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
5	Тема 8. Порушення вуглеводного, ліпідного, білкового, пігментного та інших обмінів печінки. Біохімічні синдроми печінки. Механізми вірусного, алкогольного і токсичного ураження печінки. Жирова дегенерація печінки. Цирози. Гепатити. Онкологічні захворювання печінки.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
6	Тема 9. Характеристика функцій нирок та їх порушення. Роль нирок у підтриманні гомеостазу організму. Зміни у разі гломерулонефриту, амілоїдозу і пієлонефриту.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
6	Тема 10. Характеристика патологічних процесів у легенях. Енергетичні процеси в легеневій тканині. Особливості метаболізму білків у легенях. Ліпіди у разі легеневої патології. Обмін біологічно активних речовин. Системи імунного захисту бронхолегеневого апарату. Патохімія у разі запального процесу в легенях.	Лекції – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень
7	Тема 11. Захворювання головного мозку та нервової системи. Спадкові хвороби обміну речовин з ураженням нервової системи. Захворювання пов'язані з порушенням медіаторних процесів. Деміелінізуючі захворювання нервової системи. Нейродегенеративні захворювання головного мозку. Біохімічні зміни у разі стресу.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
7	Тема 12. Порушення біохімічних процесів у серцево-судинній системі. Особливості обміну речовин у серцевому м'язі у разі атеросклерозу коронарних артерій. Біохімічні фактори розвитку патохімічних змін у разі інфаркту міокарду, гіpertензії. Роль NO у розвитку патологічних процесів у серцево-судинній	Лекції – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень

Тиждень	Тема занять (перелік питань)	Форма діяльності та обсяг годин	Термін виконання
	системі. Гемоглобінопатії, їх біохімічна діагностика. Патохімія ферумдефіцитної, В12-, фолієводефіцитної анемій.		
8	Тема 13. Патологія імунної системи. Механізми, які забезпечують антибактеріальний і противірусний захист організму. Біохімічні зміни у разі інфікування вірусом імунодефіциту людини. Методи діагностики СНІДу.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 5 год	1 тиждень
9	Тема 14. Молекулярні основи онкогенезу. Патогенез пухлинного росту. Особливості пухлинної тканини. Антигенні особливості пухлин. Механізми імунного захисту проти пухлин. Деякі аспекти патобіохімії онкологічних захворювань. Пухлинні маркери. Діагностика пухлин.	Лекції – 2 год, практ. заняття – 2 год, самостійна робота – 4 год	1 тиждень

Автор

Олена СТАСИК

«ПОГОДЖЕНО»

Голова методичної ради
біологічного факультету

Віталій ГОНЧАРЕНКО
" 15 " березня 2023 р.

Гарант ОПП «Біохімія»

" 10 " березня 2023 р.
Наталія СИБІРНА

Гарант ОПП «Біофізика»

" 15 " березня 2023 р.
Марта БУРА

Гарант ОПП «Генетика»

" 10 " березня 2023 р.
Наталія ГОЛУБ

Гарант ОПП «Збереження біорізноманіття»

" 15 " березня 2023 р.
Анастасія ОДІНЦОВА

Гарант ОПП «Зоологія»

" 10 " березня 2023 р.
Ігор ДИКІЙ

Гарант ОПП «Мікробіологія»

" 10 " березня 2023 р.
Світлана ГНАТУШ

Гарант ОПП «Фізіологія людини і тварин»

" 10 " березня 2023 р.
Оксана ІККЕРТ