

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова»  
Факультет биоинженерии и биоинформатики

«УТВЕРЖДАЮ»

И.о. декана факультета биоинженерии и биоинформатики  
/Замятнин А.А./

«31» мая 2023 г.



## ПРОГРАММА ВСТУПИТЕЛЬНОГО ЭКЗАМЕНА

(для осуществления приема на обучение по  
образовательным программам высшего образования -  
программам подготовки научных и научно-педагогических  
кадров в аспирантуре)

### 1.5.8 Математическая биология, биоинформатика

Программа утверждена  
Приказом факультета  
№ 16-осн от 29 мая 2023 г.

Москва - 2023

## **I. ОПИСАНИЕ ПРОГРАММЫ**

Настоящая программа предназначена для осуществления приема на обучение по образовательным программам высшего образования - программам подготовки научных и научно-педагогических кадров в аспирантуре вступительного экзамена в аспирантуру по научной специальности 1.5.8 Математическая биология, биоинформатика и содержит основные темы и вопросы к экзамену, список основной и дополнительной литературы и критерии оценивания.

## **II. ОСНОВНЫЕ РАЗДЕЛЫ И ВОПРОСЫ К ЭКЗАМЕНУ**

### **Общие знания**

#### **Математика и информатика**

1. Случайные величины, распределения, математическое ожидание и дисперсия, основные распределения.
2. Математическая статистика. Выборка, нулевая гипотеза. Критерии  $\chi^2$ -квадрат, Фишера, Стьюдента, Колмогорова. Коэффициент корреляции и регрессия. Непараметрические критерии. Множественное тестирование. Дисперсионный анализ (ANOVA). Байесовский подход.
3. Теоретическая информатика. Основные структуры данных: списки, стек, очередь, бинарное дерево поиска.
4. Алгоритмы на графах, обход в ширину и в глубину, Эйлеров цикл, поиск оптимального пути.
5. Алгоритмы для строк. Конечные автоматы, автомат Ахо – Корасик, суффиксное дерево и суффиксный массив, регулярные выражения.
6. Понятие об NP-полных задачах. Примеры NP-полных задач. Стохастические алгоритмы.
7. Реляционные базы данных, язык SQL.

#### **Биомакромолекулы**

8. Нуклеиновые кислоты. Биологическая роль. Роль ДНК в биосинтезе белка. Химическое строение и пространственная структура нуклеиновых кислот (ДНК и РНК). Разнообразие формы структур ДНК и РНК. Вода и нуклеиновые кислоты. Взаимодействие нуклеиновых кислот с белками.
9. Строение и свойства аминокислот. Классификации по свойствам боковых групп. Пептидная связь. Вторичная структура полипептидов. Методы экспериментального обнаружения вторичной структуры.
10. Белки. Физико-химические свойства и системы классификации. Иерархия уровней пространственной организации белков. Регулярные структуры полипептидной цепи:  $\alpha$ -спираль,  $\beta$ -тяжки и  $\beta$ -листы, их распространение и роль в структурах белков. Пространственная и четвертичная структура белков. Отличия в структурной организации глобулярных и фибриллярных белков.
11. Биологическая роль белков. Ферменты: классификация; соответствие

структуры и функции. Регуляторные белки. Белки, образующие матрикс – эластин, коллаген. Мембранные белки, особенности их строения и функции. Пептиды, их биологическая роль.

## **Молекулярная биология и генетика**

12. Основные процессы передачи информации в клетке. Репликация, транскрипция, сплайсинг, трансляция. Различие и сходство основных процессов в эукариотах и в прокариотах. Посттранскрипционные модификации РНК. Посттрансляционные модификации белков. Характерные времена основных процессов.
13. Структура ДНК в прокариотах и в эукариотах. Хроматин, основные уровни организации, гистоны, модификации хроматина. Роль хроматина в регуляции экспрессии генов.
14. Регуляция экспрессии генов. Основные уровни регуляции экспрессии. Регуляция транскрипции, транскрипционные факторы. Аттенюация. Репрессия и активация. Регуляция лизического и лизогенного путей фага лямбда. Сходство и различие регуляции транскрипции в прокариотах и в эукариотах. Понятие о регуляторных модулях.
15. Регуляция трансляции. Регуляция инициации трансляции в прокариотах и в эукариотах. МикроРНК и механизм регуляции с помощью микроРНК. Стабильность РНК. РНК-интерференция.
16. Стабильность генома. Репарация. Транспозоны, вирусы, ретроэлементы.
17. Наследование признаков и изменчивость. Полиморфизмы. Вредные, слабо-вредные и полезные мутации. Признаки стабилизирующего и движущего отбора. Дрейф генов. Видообразование. Медицинская генетика. Моногенные и полигенные заболевания, анализ семей, ассоциации и молекулярные причины заболеваний.
18. Понятие об основных экспериментальных методах молекулярной биологии. ПЦР, секвенирование, второе поколение секвенирования, микрочипы, белок-белковые взаимодействия, иммунопреципитация хроматина, ChIP-chip, ChIP-seq, масс-спектрометрия. Точность данных массовых экспериментов.
19. Основные методы расшифровки пространственных структур биомакромолекул. Особенности моделей, получаемых этими методами. Методы оценки качества пространственной модели белка.

## **Специальные знания**

### **Биоинформатика**

20. Типы и качество данных. Биологические базы данных. Первичные (архивные), курируемые и производные базы данных.
21. Выравнивание. Биологический смысл выравнивания. Понятие о «Золотом стандарте». Алгоритмы динамического программирования. Статистическая значимость выравнивания. Линейное и логарифмическое поведение веса выравнивания. Методы быстрого поиска сходства BLAST, FASTA.
22. Скрытые Марковские модели. Алгоритмы оптимального и апостериорного

- декодирования (Витерби и вперед-назад). Определение параметров моделей. Скрытые Марковские модели для выравнивания. Субоптимальные выравнивания.
- 23.Множественное выравнивание последовательностей. Динамическое программирование для множественного выравнивания. Прогрессивное выравнивание. Улучшение выравнивания.
- 24.Вторичные структуры РНК. Методы предсказания оптимальных структур. Вычисление статистических сумм. Субоптимальные структуры. Поиск консервативных структур.
- 25.Реконструкция эволюции по последовательностям. Укоренённые и неукоренённые филогенетические деревья. Основные методы реконструкции филогении.
- 26.Основы анализа пространственной структуры макромолекул. Поверхность макромолекулы, алгоритмы её вычисления. Гидрофобное ядро молекулы белка, алгоритмы его нахождения. Структурные домены белков, алгоритмы их нахождения. Пространственное выравнивание структур белков. Структурные классификации доменов.

### **Геномика, транскриптомика, протеомика, системная биология**

- 27.Геномы, размер геномов бактерий и эукариот. Метагеномы. Контиги. Расшифровка геномов и сборка контигов. Структура геномов прокариот. Особенности бактериальных геномов. Особенности геномов эукариот. Геном человека и млекопитающих. Полиморфизмы человека.
- 28.Аннотация геномов. Предсказание генов. Функциональная аннотация. Использование сходства. Сравнительный анализ геномов.
- 29.Доменные перестройки. Семейства доменов. Методы идентификации доменов в последовательности. Гомологи, ортологи и паралоги. Методы определения ортологичности.
- 30.Метаболическая реконструкция. Совместная представленность генов в геномах, колокализация, корегуляция, коэкспрессия. Базы данных метаболических путей.
- 31.Транскриптом. Методы определения транскриптомов. Методы анализа транскриптомов. Тканевая специфичность транскриптомов. Состав транскриптома, анализ сплайсинга. Приложения к исследованию заболеваний и диагностике.
- 32.Протеом. Методы определения протеома. Пост-трансляционные модификации белков. Определение посттрансляционных модификаций. Участие модификаций белков в регуляторных каскадах.
- 33.Эпигеномика. Методы определения эпигенома. Роль эпигенома в регуляции экспрессии генов.
- 34.Типы регуляторных взаимодействий. Регуляторные каскады. Системная биология. Построение и анализ регуляторных сетей. Роль системной биологии в поиске мишней для лекарственных средств.

## **Пространственная организация биомакромолекул**

35. Физические взаимодействия, определяющие пространственную структуру биомолекул. Конформации и конформационная подвижность биомакромолекул. Понятие эмпирического силового поля. Параметризация валентных и невалентных взаимодействия в биополимерах. Роль растворителя в структурной организации биополимеров. Гидрофобные взаимодействия в биомолекулярных системах. Шкалы гидрофобности. Методы учета влияния растворителя в расчетах энергии биомолекулярных систем.
36. Самоорганизация пространственной структуры биополимеров. Парадокс Левинталя. Переход клубок-глобула. Расплавленная глобула. Отличие белковой цепи от случайного сополимера. Динамика конформаций. Проблема сворачивания (фолдинга) биополимеров.
37. Диффузия лигандов в активный центр. Ферментативный катализ химических реакций. Понятие молекулярного докинга. Докинг в разработке лекарственных средств.
38. Молекулярная динамика био- и наноструктур. Подготовка системы к моделированию молекулярной динамики. Типы силовых полей. Моделирование динамики при постоянной энергии и постоянной температуре. Равновесная и направленная (управляемая) молекулярная динамика. Возможности и ограничения моделирования молекулярной динамики.

## **III. ПРИМЕР ЭКЗАМЕНАЦИОННОГО БИЛЕТА**

**Вопрос 1.** Случайные величины, распределения, математическое ожидание и дисперсия, основные распределения.

**Вопрос 2.** Регуляция трансляции. Регуляция инициации трансляции в прокариотах и в эукариотах. МикроРНК и механизм регуляции с помощью микроРНК. Стабильность РНК. РНК-интерференция.

**Вопрос 3.** Множественное выравнивание последовательностей. Динамическое программирование для множественного выравнивания. Прогрессивное выравнивание. Улучшение выравнивания.

## **IV. РЕКОМЕНДУЕМАЯ ЛИТЕРАТУРА**

### **1. ОСНОВНАЯ**

1. Дурбин и др. Анализ биологических последовательностей. – Москва: НИЦ «Регулярная и хаотическая динамика», 2006

2. Леск. Введение в биоинформатику. - НИЦ «Регулярная и хаотическая динамика». – Москва: Бином. Лаборатория знаний, 2013

3. Eugene V. Koonin and Michael Y Galperin. Sequence – Evolution – Function. Computational Approach in Comparative Genomics. – Boston<sup>^</sup> Kluwer Academic, 2003

4. Ж. Сетубал, Ж.Майданис. Введение в вычислительную молекулярную биологию. – Ижевск: Регулярная и хаотическая динамика, 2007

5. С. Игнасимуту. Основы биоинформатики. - Ижевск: Регулярная и хаотическая динамика, 2007

6. Бернхард Хаубольд, Томас Вие. Введение в вычислительную биологию. - Ижевск: Регулярная и хаотическая динамика, 2011

7. Jonathan Pevsner. Bioinformatics and Functional Genomic. – Hoboken: Wiley-Blackwell, 2009

8. Иващев-Мусатов О.С. Теория вероятностей и математическая статистика. М: «ФИМА», 2003

## **2. ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ**

1. Бордовский, Екишева. Задачи и решения по анализу биологических последовательностей. – Москва: НИЦ «Регулярная и хаотическая динамика», 2008

2. Бландел, Джонсон. Кристаллография белка. – Москва: Мир, 1979

3. М. Бородовский, С. Екишева. Задачи и решения по анализу биологических последовательностей. – Ижевск: Регулярная и хаотическая динамика, 2008

4. Alberts B. et al. Molecular Biology of the Cell, 2008, 2014

5. Lewin et al. Lewin's GENES IX-XI, Jones&Bartlett Learning, 2007-2014

6. Манита А.Д. Теория вероятностей и математическая статистика. Интернет-учебник. <http://teorver-online.narod.ru>

7. <https://ncbi.nlm.nih.gov/>

## **V. КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ**

Уровень знаний поступающих в аспирантуру МГУ оценивается по десятибалльной шкале. При отсутствии поступающего на вступительном экзамене в качестве оценки проставляется неявка. Результаты сдачи вступительных экзаменов сообщаются поступающим в течение трех дней со дня

экзамена путем их размещения на сайте и информационном стенде структурного подразделения. Вступительное испытание считается пройденным, если абитуриент получил семь баллов и выше.

## **VI. АВТОРЫ**

Коллектив факультета биоинженерии и биоинформатики МГУ