

Průběh Státní závěrečné zkoušky:

Studující si losuje jednu otázku a připravuje se písemnou formou nejméně 30 minut. Ústní zkoušení je omezeno maximálně 10 minutami na jedno téma vylosované otázky, kdy by měl studující prezentovat základní přehled o daném okruhu a zodpovědět otázky komise.

1. Otázka 1

- 1.1. Alkaloidy odvozené od ornithinu a lysinu.
- 1.2. Elektronová ionizace, chemická ionizace, ionizace laserem za účasti matrice (princip, instrumentace, využití).
- 1.3. Klinické projevy hepatotoxicity. Toxikologie nanočástic.

2. Otázka 2

- 2.1. Alkaloidy odvozené od nikotinové kyseliny a tyrosinu.
- 2.2. Ionizace za atmosférického tlaku (princip, instrumentace, využití).
- 2.3. Projevy imunotoxicity (hypersenzitivní reakce, autoimunita, imunosuprese a imunodeficience). Bakteriální toxiny.

3. Otázka 3

- 3.1. Alkaloidy odvozené od tryptofanu.
- 3.2. Magnetický sektorový analyzátor, kvadrupólový analyzátor, iontová past (princip, instrumentace, využití).
- 3.3. Reprodukční toxicita (toxicita mužského a ženského reprodukčního systému). Toxiny mikrostélkatých hub.

4. Otázka 4

- 4.1. Alkaloidy odvozené od anthranilové kyseliny, histidinu a vzniklé aminačními reakcemi.
- 4.2. Analyzátor doby letu, orbitální past, iontová cyklotronová rezonance (princip, instrumentace, využití).
- 4.3. Neurotoxicita (demyelinizace, axonopatie, neuropatie, změny v synapsi). Toxiny makrostélkatých hub.

5. Otázka 5

- 5.1. Terpenické, steroidní a purinové alkaloidy. Rozpustnost biomolekul.
- 5.2. Spojení separačních technik a hmotnostní spektrometrie (princip, instrumentace, využití).
- 5.3. Endokrinní disrupce (toxicita štítné žlázy a příštítných tělísek, slinivky břišní, nadledvin). Toxiny sinic a řas.

6. Otázka 6

- 6.1. Monoterpeny, diterpeny, triterpeny a karotenoidy.
- 6.2. MS a MS/MS identifikace a kvantitativní analýza látek (princip, využití).
- 6.3. Klinické projevy dermální toxicity. Toxické alkaloidy.

7. Otázka 7

- 7.1. Fenolické, kumarinové a flavanoidní glykosidy.
- 7.2. Chromatografická separace látek (princip, dělení, využití).
- 7.3. Projevy toxicity dýchacího systému. Toxické glykosidy.

8. Otázka 8

- 8.1. Antrachinonové a kardioaktivní glykosidy.
- 8.2. Chromatografické stacionární fáze (typy, rozdíly, praktické využití).
- 8.3. Sloučeniny působící toxicky na ledviny. Toxiny žahavců a měkkýšů.

9. Otázka 9

- 9.1. Kyanogenní glykosidy a thioglykosidy. Bazicita a kyselost biomolekul.
- 9.2. Kapalinová chromatografie (princip, dělení, instrumentace, využití).
- 9.3. Stavba a toxicita oka. Toxiny pavouků, štírů a blanokřídlých.

10. Otázka 10

- 10.1. Možnosti obměny chemické struktury biomolekul.
- 10.2. Plynová chromatografie (princip, dělení, instrumentace, využití).
- 10.3. Proces kancerogeneze. Toxiny ryb, obojživelníků a hadů.

11. Otázka 11

- 11.1. Zpracování biologického materiálu. Bioinformatické a chemoinformatické databáze.
- 11.2. Superkritická fluidní chromatografie (princip, instrumentace, využití).
- 11.3. Buněčné kultury – základy.

12. Otázka 12

- 12.1. Izolace, sekvenace a restrikce nukleových kyselin. Reprezentace malých molekul a makromolekul v chemoinformaticce.
- 12.2. Elektromigrační metody (princip, dělení, instrumentace, využití).
- 12.3. Buněčné linie – funkční analýzy.

13. Otázka 13

- 13.1. Elektroforéza nukleových kyselin a hybridizační techniky. Molekulové deskriptory.
- 13.2. Kapilární zónová elektroforéza (princip, elektroosmotický tok, instrumentace, využití).
- 13.3. Průtoková cytometrie.

14. Otázka 14

- 14.1. Polymerasová řetězová reakce a její variace. QSAR.
- 14.2. Spektrální metody (princip, dělení, praktické využití).
- 14.3. Sekvenování nové generace.

15. Otázka 15

- 15.1. Molekulární klonování a příprava rekombinantních proteinů. Využití umělé inteligence v chemoinformaticce.
- 15.2. Atomová absorpční spektrometrie (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 15.3. Editace genomu.

16. Otázka 16

- 16.1. Purifikace nativních a rekombinantních proteinů. Metody stanovení prostorové struktury biomolekul.
- 16.2. Atomová emisní spektrometrie (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 16.3. Metody studia interakcí protein-ligand – přehled metod.

17. Otázka 17

- 17.1. Stanovení koncentrace proteinů a elektroforéza. Využití programu BLAST při analýze sekvencí.
- 17.2. Fluorescenční spektrometrie (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 17.3. Metody studia protein-protein interakcí.

18. Otázka 18

- 18.1. Imunochemické metody. Postup při analýze neznámé sekvence DNA.
- 18.2. Infračervená a Ramanova spektrometrie (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 18.3. Metody studia interakcí protein-ligand – ITC, DSC, DSF.

19. Otázka 19

- 19.1. Stanovení struktury proteinu. Principy a postupy návrhu primerů pro různé typy PCR.
- 19.2. UV/VIS spektrometrie (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 19.3. Metody studia interakcí protein-ligand – imobilizační metody.

20. Otázka 20

- 20.1. Stanovení funkce proteinů – enzymů. *In silico* analýza primární a sekundární struktury proteinů.
- 20.2. Nukleární magnetická rezonance (princip, spektra, instrumentace, využití).
- 20.3. Funkční studie transportérů/translokas a subcelulárních organel.