



Ministerio de Cultura y Educación
Universidad Nacional de San Luis
Facultad de Química Bioquímica y Farmacia
Departamento: Bioquímica y Cs Biológicas
Area: Biología Molecular

(Programa del año 2019)
(Programa en trámite de aprobación)
(Presentado el 08/04/2019 18:51:12)

I - Oferta Académica

Materia	Carrera	Plan	Año	Período
BIOLOGIA MOLECULAR	LIC. EN BIOLOGÍA MOLECULAR	15/14 -CD	2019	1° cuatrimestre

II - Equipo Docente

Docente	Función	Cargo	Dedicación
MARSA, SILVANA MARIEL	Prof. Responsable	P.Adj TC	30 Hs
ARCE, MARIA ELENA	Auxiliar de Práctico	JTP Exc	40 Hs
ZURITA, ADOLFO RAMON	Auxiliar de Práctico	CONTRATO	20 Hs
JEREZ, MARIA BELEN	Auxiliar de Laboratorio	A.1ra Simp	10 Hs

III - Características del Curso

Credito Horario Semanal				
Teórico/Práctico	Teóricas	Prácticas de Aula	Práct. de lab/ camp/ Resid/ PIP, etc.	Total
Hs	80 Hs	20 Hs	20 Hs	9 Hs

Tipificación	Periodo
B - Teoría con prácticas de aula y laboratorio	1° Cuatrimestre

Duración			
Desde	Hasta	Cantidad de Semanas	Cantidad de Horas
13/03/2019	22/06/2019	14	120

IV - Fundamentación

En este curso se trabajará en la adquisición de los conocimientos y habilidades básicas de esta disciplina. Se pretende desarrollar el escepticismo crítico que permita al educando analizar contenidos, asociarlos y deducir soluciones a problemas concretos. El alumno debe profundizar los conocimientos relacionados con la replicación, transcripción de células eucarióticas, y traducción.

Los alumnos obtendrán conocimientos sobre biología molecular en plantas. Se dan las bases sobre los mecanismos moleculares que ocurren durante los procesos malignos

V - Objetivos / Resultados de Aprendizaje

- Identificar las estructuras de la cromatina
- Conocer la organización del genoma de los seres vivos
- Comprender e identificar los distintos procesos implicados en el mantenimiento y transferencia de la información contenida en el DNA.
- Analizar el papel de las enzimas y orgánulos implicados en estos procesos: DNA polimerasas, RNA polimerasas y Ribosomas, en procariotas y eucariotas
- Analizar los mecanismos de Transcripción y Traducción en procariotas y eucariotas.
- Conocer y comprender las técnicas básicas utilizadas en el laboratorio de Biología Molecular

VI - Contenidos

UNIDAD 1: ESTRUCTURA Y EMPAQUETAMIENTO DE ÁCIDOS NUCLEÍCOS

Cromatina. Centrómeros. Telómeros. El nucleosoma. Organización del octámero de histonas. Aislantes. Estructura cromatínica de orden superior. Regulación de la estructura cromatínica. Armado del nucleosoma. Características de los cromosomas en metafase. Interacciones DNA proteínas en los centrómeros y los telómeros. Organización de los genes en el genoma nuclear. Dominios de cromatina. Remodelación de la cromatina. Acetilación de histonas. Modificación de la cromatina y expresión del genoma. Fosforilación y metilación de histonas. Epigenética. Metilasas y metiltransferasas.

UNIDAD 2: AISLAMIENTO, FRAGMENTACIÓN Y MARCADO DE ACIDOS NUCLEICOS

Métodos de obtención de ADN y ARN. Extracción ADN genómico de células y tejidos, huesos humanos, en bacterias Gram negativas, ADN plasmídico, en plantas y animales. Obtención de RNA. Determinación de la concentración y pureza del ADN y ARN. Electroforesis Geles desnaturalizantes y no desnaturalizantes. Electroforesis en geles de agarosa y de poliacrilamida. Electroforesis RNA. Enzimas de restricción. Clasificación I, II y III. Mapeo de restricción. Endonucleasa Homing ADN polimerasas. Mecanismos de acción de la DNA polimerasa dependiente de molde. Fragmento de Klenow. Síntesis de cDNA. ARN polimerasa ARN dependiente. T4 polinucleótido quinasa. Fosfatasas y quinasas. Nucleasas. Desoxinucleotidil terminal transferasa. Ligasas Enzimas de modificación Terminal. Transcriptasas reversas. Preparación de sondas de ADN y ARN. Marcación no isotópica. Tipos y métodos de síntesis. Uso de sondas oligonucleotídicas sintéticas: síntesis, purificación y marcado.

UNIDAD 3: TÉCNICAS DE TRANSFERENCIA E HIBRIDACIÓN DE ACIDOS NUCLEICOS

Principios básicos de la hibridación molecular. Transferencias a soportes sólidos e hibridaciones de ADN, ARN y proteínas. Dot blot. Slot blot. ASO. Southern blot. Northern blot. RFLP. Hibridación de colonias. Secuenciación de ADN; método ddNTPs (Sanger) y de nueva generación (Next Generation Sequencing; NGS). Pirosecuenciación. Mapeo y secuenciación de genomas. Secuenciación por ciclado térmico. Ensamblaje de la secuencia por el método aleatorio. Ensamblaje de la secuencia por el método de contigios de clones. Aplicación de la secuenciación masiva a genómica. Genómica funcional; estrategias masivas para el estudio funcional de los genes. Scanning de ORF. Bioinformática. Caminata cromosómica. Ensamblaje de secuencias contiguas. Método de contigios de clones. Secuenciación aleatoria. Localización de genes. Determinación de las funciones de cada gen. Hibridación "in situ". MLPA. Ms-MLPA. Microarrays. Test de metilación. Arrays CGH. Técnicas para Cuantificación del Estado de Metilación. Detección de mutaciones epigenéticas.

UNIDAD 4: AMPLIFICACIÓN EN CADENA DE LA POLIMERASA Y SUS APLICACIONES

Reacción en cadena de la polimerasa (PCR). ADN polimerasas termoestables. Principios y estrategias de optimización de protocolos de PCR. Primers. Diseño de primers. Los nucleótidos. Las polimerasas. Identificación de los productos de PCR. RT PCR. Long PCR. Hot Start PCR. PCR in situ. PRINS. Nested PCR. PCR en colonia. PCR multiplex. PCR Real Time. Visualización de los datos en PCR Real time. Diferentes sistemas de detección para PCR en tiempo real. Cuantificación absoluta y relativa. PCR competitivos cuantitativos. Clonación de productos de PCR. Mutagénesis por PCR. Detección directa de mutaciones por PCR. PCR ASO. Detección de mutaciones inestable. PCR SSCP. Tetra primers ARMS PCR. PCR con primers degenerados. PCR SSP. PCR SBT. RACE PCR. PCR RFLP. PCR SSOP. PCR SSP. Detección de mutaciones epigenética. MSP. TAS. SDA. PCR Booster. PCR-3SR. NASBA PCR. Reacción en cadena de la ligasa. Emulsión PCR. Branched DNA. Amplificación de sondas de RNA con la QB replicasa. Reacción SRA. PCR-SSO. Aplicaciones

UNIDAD 5: MARCADORES MOLECULARES

Tipos de marcadores. Marcadores moleculares clásicos. Isoenzimas. Marcadores Moleculares basados en Hibridación de Sondas. Polimorfismo de longitud de fragmentos de restricción (RFLP). VNTR. Marcadores basados en la Amplificación del ADN. Mediante la reacción de PCR. Amplificación al azar de ADN polimórfico (RADP). Polimorfismo de longitud de fragmentos amplificados por PCR (AFLPs). Minisatélites. Microsatélites (SSRs). STS. Polimorfismo de nucleótido simple (SNPs). Origen de la variación y comparación. QTL. Mapeo por asociación. EST. SCARS. CAPS

UNIDAD 6: RECOMBINACIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

Modelo para la recombinación homóloga. Máquinas proteicas de la recombinación homóloga. Recombinación homóloga en los eucariontes. Conversión del tipo de apareamiento. Consecuencias genéticas del mecanismo de la recombinación homóloga. Recombinación específica de sitio conservadora. Funciones biológicas de la recombinación específica de sitio.

UNIDAD 7: REPLICACIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

La química de la síntesis del DNA. Mecanismo de la DNA polimerasa Eucariota. Regulación de la iniciación de la replicación. Armado del nucleosoma. Horquilla de replicación. Especialización de las DNAs polimerasa. Síntesis del DNA en la horquilla de replicación. Iniciación de la duplicación del DNA. Unión y desenrollamiento: Selección y activación del origen por la proteína iniciadora. Elongación de la replicación. Terminación de la duplicación. Mantenimiento de los extremos de una molécula de DNA lineal. Telomerasa. Telómeros. Telosoma. TERRA. La mutabilidad y la reparación del DNA. Errores de la duplicación y su reparación. Lesión del DNA. Reparación y tolerancia de las lesiones del DNA. Reparación por escisión. Corrección de errores de replicación. Reparación de roturas del DNA.

UNIDAD 8: TRANSCRIPCIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

RNA polimerasas y el ciclo de la transcripción. Transcripción en eucariotas. Promotores. Complejo de preiniciación. Factores de transcripción. Complejo mediador. Alargamiento y terminación. Transcripción por las RNA polimerasas I y III. Química del ajuste del RNA. Maquinaria del ayustosoma. Mecanismo de ajuste. Variantes de ajuste. Ajuste alternativo. Mezcla exónica. Edición del RNA. Transporte del mRNA.

UNIDAD 9: TRADUCCIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

RNA mensajero. RNA de transferencia. Unión de los aminoácidos al tRNA. El ribosoma. Iniciación de la traducción. Prolongación y terminación de la traducción. Marcos de lectura abiertos. Modificaciones del mRNA. Código genético. Bamboleo. Regulación de la traducción. Regulación dependiente de la traducción de la estabilidad de los mRNA y las proteínas. Modificaciones Post traduccionales.

UNIDAD 10: REGULACION DE LA TRANSCRIPCIÓN

Regulación de la transcripción en los procariotas. Regulación de la iniciación de la transcripción. Operon lac. Control combinatorio. Activadores de la transcripción por alostería: NtrC y MerR. Operón araBAD. Regulación del bacteriófago

Lambda.

Regulación de transcripción en los eucariotas. Mecanismos conservados de regulación de la transcripción desde las levaduras hasta los mamíferos. Reclutamiento de complejos proteicos hacia los genes por los activadores de eucariotas. Integración de señales y control combinatorio. Silenciamiento génico por modificación de las histonas y el DNA. Regulación epigenética de los genes. Represores de la transcripción. Traducción de señales y el control de los reguladores de la transcripción.

UNIDAD 11: SILENCIAMIENTO GENÉTICO Y BIOLOGÍA MOLECULAR DEL DESARROLLO

RNA reguladores. Regulación por RNA en las bacterias. CRISPR. RNA cortos que silencian genes en eucariotas. Síntesis y función de las moléculas de miRNA. Silenciamiento de la expresión génica por RNA pequeños. RNA no codificadores largos e inactivación del cromosoma X

Regulación génica en el desarrollo. Estrategias mediante las cuales las células reciben instrucciones para expresar conjuntos específicos de genes durante el desarrollo. Estrategias para establecer la expresión génica diferencial. Biología Molecular de la embriogénesis de Drosophila. Genes Homeóticos como reguladores del desarrollo.

UNIDAD 12: CANCER

Células tumorales y aparición del cáncer. Bases genéticas del cáncer. Cáncer y alteración de las vías reguladoras del crecimiento. Cáncer y mutaciones de los reguladores de la división celular y de puntos de control. Carcinógenos y genes cuidadores en el cáncer.

VII - Plan de Trabajos Prácticos

TP aula:

- Propiedades físico-químicas del ADN
- Marcadores Moleculares
- Diseño de Primers
- Cáncer

TP Laboratorio

- Extracción de ADN Bucal y Vegetal
- Electroforesis
- PCR Alelo específica, tetra primers, VNTRS, RFLP

VIII - Régimen de Aprobación

Régimen de Regularidad

1. Resultan alumnos de un curso aquellos que están en condiciones de incorporarse al mismo de acuerdo al régimen de correlatividades establecido en el plan de estudio de la carrera y que hayan registrado su inscripción en el periodo establecido (2do año aprobado).
2. La fundamentación teórica de los Trabajos Prácticos se dará en clases y se indicará la bibliografía adecuada, antes de la realización de los mismos.
3. La bibliografía de cada uno de los temas a desarrollar estará a disposición de los alumnos de la Cátedra y conocerán la que se encuentra en biblioteca para su consulta.
4. Previo a la realización de los trabajos prácticos, durante o al final de su desarrollo, los alumnos serán realizados cuestionarios por el personal docente para evaluar sus conocimientos sobre la fundamentación teórica de los Trabajos.
5. Para la aprobación de los Trabajos Prácticos y para considerarse regulares, los alumnos deben obtener resultados adecuados, responder satisfactoriamente a los cuestionarios que serán realizados durante el prácticos, y aprobar los Exámenes Parciales de cada tanda de Trabajos Prácticos.
6. En referencia a los seminarios: el alumno debe asistir en carácter de obligatorio al 100% de los mismos, en caso de inasistencias justificadas (las cuales no deberán ser mayores del 20%) deberá recuperarlo. Se consideran seminarios tanto los realizados por los alumnos como así también las defensas de las tesis de grado de la Lic. en Biología Molecular que se desarrollen durante la cursada de la materia.

7. De acuerdo con la reglamentación vigente (Ord. N° 13/03) los alumnos deberán aprobar el ciento por ciento (100%) de los Trabajos Prácticos y de la Examinaciones Parciales sobre los mismos.
8. Por la misma reglamentación los alumnos deben aprobar, en primera instancia, el setenta y cinco por ciento (75%) o su fracción entera menor, de los Trabajos Prácticos de Laboratorio y de aula, completando el 90% o su fracción entera menor, en la primera recuperación. En la segunda recuperación deberá totalizar la aprobación del cien por ciento (100%) de los Trabajos Prácticos de Laboratorio y de aula.
9. Para poder rendir cada Examen Parcial sobre los temas de Trabajos Prácticos, los alumnos deberán tener aprobado el cien por ciento (100%) de los Trabajos Prácticos cuyo contenidos se evalúan en dicha examinación. Estas evaluaciones podrán ser escritas u orales.
10. Teniendo en cuenta la misma reglamentación, cada parcial tendrá al menos una recuperación y no mas de dos.
11. El alumno que trabaja y la alumna madre con hijos de hasta seis años, tendrán derecho a una recuperación mas de Exámenes parciales sobre el total de los mismos. (Resol. N° 371/85).
12. La condición de Regular será mantenida por el término de 2 (dos) años a partir de la finalización de su cursado. Vencido dicho plazo podrá optar por rendir en carácter de libre, (siempre que esta condición este contemplada en el régimen de aprobación del programa correspondiente) o cursar nuevamente.
13. Los alumnos que no logren aprobar el curso en cuatro (4) exámenes finales, perderán la condición de alumno regular del mismo.
14. La pérdida de regularidad en un curso, significara la suspensión de la regularidad hasta tanto el alumno normalice su situación académica.

Reglamento General Para Alumno con Promoción Sin Examen 2019

1. Inscripción: Para la inscripción como alumno promocional se deberá cumplir con las exigencias de correlatividades dadas para esta condición o bien, si ella no existiera en el respectivo plan de Estudio, la establecida para examen final en el curso correspondiente.
2. Clases Teóricas: Para mantener la condición de alumno promocional se deberá cumplir como mínimo con una asistencia del ochenta por ciento (80%) de las actividades teóricas programadas.
3. Trabajos Prácticos y Seminarios: El alumno deberá aprobar, cuestionario de la parte teórica del tema correspondiente a cada práctico en primera instancia el ochenta por ciento (80%) de las actividades practicas, debiendo tener el ciento por ciento (100%) de las mismas aprobadas al finalizar el curso, para lo cual tendrá derecho a solo una recuperación por T.P desaprobado o ausente. En referencia a los seminarios, el alumno debe asistir en carácter de obligatorio al 100% de los mismos, en caso de inasistencias justificadas (las cuales no deberán ser mayores del 20%) deberá recuperarlo. Se consideran seminarios tanto los realizados por los alumnos como así también las defensas de las tesis de grado de la Lic. en Biología Molecular que se desarrollen durante la cursada de la materia.
4. Guías de Estudio: Las guías de estudio deben ser respondidas en forma escrita de puño y letra, durante las horas de clases y el resto de las preguntas que quede pendientes deben ser respondidas por el alumno y deben ser entregadas al profesor una semana después de entregada la guía. Si no hubiere cumplimiento en el plazo de entrega el alumno no podrá rendir el parcial correspondiente a dicho tema
5. Evaluaciones y Recuperaciones: Se realizaran evaluaciones parciales de la totalidad de los temas del programa teórico y de T. P de la asignatura, mas una evaluación integradora final que relacione los principales temas. Cada evaluación será escrita u oral, según lo disponga la cátedra. Las evaluaciones se clasificaran con una nota, en la escala del 1 (uno) al 10 (diez). Para aprobar se requerirá un mínimo de siete puntos. El alumno tendrá derecho a recuperar 1(una) de las exámenes parciales en una única instancia. Si el alumno no pudiera concurrir a algún parcial (no mas de uno), en la fecha indicada, deberá justificar adecuadamente su ausencia (24- 48hs antes). Si así no lo hiciere, en la correspondiente recuperación se le considerara un diez por ciento menos (10 %) menos del puntaje alcanzado.
6. Pérdida de la Promoción: En el caso de no satisfacerse algunas de las condiciones establecidas en este reglamento, el alumno automáticamente pasara ala condición de regular.
7. Nota Final: La nota final de la materia será igual al promedio de las calificaciones obtenidas en todos los parciales, incluyendo los no aprobados y ausentes no justificados. Asimismo se considerara para dicho promedio una nota conceptual del equipo de Cátedra respecto del desempeño del alumno en el transcurso del cuatrimestre.

IX - Bibliografía Básica

- [1] - Biología Molecular del Gen. 7 edición. Autores: Watson, Baker, bell, Gann, Levine, Losick. EDitorial Panamericana

[2] - Biología Celular y Molecular. 7 Edición. Autores: Lodish, Berk, Kaiser, Krieger, Bretscher, Ploegh, Amon, Scott. Editorial Panamericana

X - Bibliografía Complementaria

- [1] 1- Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM):
- [2] <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi?CMD=Limits&DB=omim>
- [3] 2-National Center for Biotechnology Information (NCBI):
- [4] <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>
- [5] 3- Ensembl Genome Data Resources (The Wellcome Trust Sanger Institute):
- [6] <http://www.ensembl.org/>
- [7] 4- UCSC Genome Bioinformatic Site:
- [8] <http://genome.ucsc.edu/>
- [9] 5- Glosario de términos de genética molecular (Human Genome Project Information):
- [10] http://www.ornl.gov/sci/techresources/Human_Genome/glossary/
- [11] 6- Genetics Education Center University of Kansas Medical Center. (Incluye glosarios
- [12] de genética):
- [13] <http://www.kumc.edu/gec/>
- [14] 7- Recursos en torno al Proyecto Genoma Humano:
- [15] <http://www.gdb.org/gdb/hgpResources.html>
- [16] 8- Diccionarios médicos On-line:
- [17] <http://www.tirgan.com/glossary.htm>
- [18] 9- Kimball's Biology Pages:
- [19] <http://www.ultranet.com/~jkimball/BiologyPages/>
- [20] 10- Recursos de Citogenética Humana:
- [21] <http://www.slh.wisc.edu/cytogenetics/index.htmlx>
- [22] <http://www.infobiogen.fr/services/chromcancer/>

XI - Resumen de Objetivos

Resumen de objetivos

- Conocer la organización del genoma
- Comprender e identificar los distintos procesos implicados en el mantenimiento y transferencia de la información contenida en el DNA.
- Analizar los mecanismos de Transcripción y Traducción en procariotas y eucariotas.
- Conocer y comprender las técnicas básicas utilizadas en el laboratorio de Biología Molecular
- Aprender los mecanismos de Regulación de la transcripción eucariota y el silenciamiento génico y la regulación de genes en el desarrollo
- Adquirir los conocimientos de la biología molecular del Cáncer

XII - Resumen del Programa

UNIDAD 1: EMPAQUETAMIENTO DE ÁCIDOS NUCLÉICOS

UNIDAD 2: AISLAMIENTO, FRAGMENTACIÓN Y MARCADO DE ACIDOS NUCLEICOS

UNIDAD 3: TÉCNICAS DE TRANSFERENCIA E HIBRIDACIÓN DE ACIDOS NUCLEICOS Y SECUENCIACION

UNIDAD 4: AMPLIFICACIÓN EN CADENA DE LA POLIMERASA Y SUS APLICACIONES

UNIDAD 5: MARCADORES MOLECULARES

UNIDAD 6: REPLICACIÓN EN EUCARIOTAS

UNIDAD 7: RECOMBINACIÓN

UNIDAD 8: TRANSCRIPCIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

UNIDAD 9: TRADUCCIÓN EN PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS

UNIDAD 10: REGULACION DE LA TRANSCRIPCIÓN

UNIDAD 11: SILENCIAMIENTO DE GENES Y REGULACIÓN DEL DESARROLLO

UNIDAD 12: CANCER

XIII - Imprevistos

Los prácticos de laboratorio serán realizados si se dispone de los reactivos y equipamientos necesarios para poder realizar los mismos

XIV - Otros

--

ELEVACIÓN y APROBACIÓN DE ESTE PROGRAMA	
--	--

	Profesor Responsable
--	-----------------------------

Firma:	
--------	--

Aclaración:	
-------------	--

Fecha:	
--------	--