

**Ingeniería genética de microorganismos**

Código: 100972  
Créditos ECTS: 6

Titulación	Tipo	Curso	Semestre
2500253 Biotecnología	OT	4	0

### Contacto

Nombre: Susana Campoy Sánchez  
Correo electrónico: Susana.Campoy@uab.cat

### Uso de idiomas

Lengua vehicular mayoritaria: catalán (cat)  
Algún grupo íntegramente en inglés: No  
Algún grupo íntegramente en catalán: Sí  
Algún grupo íntegramente en español: No

### Prerequisitos

Es recomendable haber cursado o estar cursando las asignaturas Microbiología, Biología y Genética Molecular, Microbiología Molecular y Virología.

### Objetivos y contextualización

El objetivo principal de esta asignatura es que el estudiante sea capaz de diseñar procedimientos para la manipulación genética de microorganismos.

Por eso durante el desarrollo de la asignatura, el estudiante deberá alcanzar las capacidades siguientes:

- Saber identificar los diferentes tipos de vectores microbianos, de reconocer sus aplicaciones y de diseñar otros nuevos
- Saber aplicar metodologías y estrategias de clonación
- Reconocer la implicación de las características propias de cada microorganismo (sistemas inmunidad, capacidad recombinación, uso de codón, etc) en el diseño experimental propuesto
- Saber escoger la técnica de transferencia genética más adecuada en cada caso propuesto
- Poder diseñar estrategias eficientes para la obtención, enriquecimiento y selección de mutantes
- Saber construir fusiones génicas y reconocer sus posibles aplicaciones
- Reconocer las características principales de las posibles dianas bacterianas para el desarrollo de fármacos, vacunas y reactivos de diagnóstico

### Competencias

- Aplicar las principales técnicas asociadas a la utilización de sistemas biológicos: DNA recombinante y clonación, cultivos celulares, manipulación de virus, bacterias y células animales y vegetales, técnicas inmunológicas, técnicas de microscopía, proteínas recombinantes y métodos de separación y caracterización de biomoléculas.
- Aplicar los principios éticos y las normas legislativas en el marco de la manipulación de los sistemas biológicos.
- Buscar y gestionar información procedente de diversas fuentes.
- Identificar las propiedades genéticas, fisiológicas y metabólicas de los microorganismos con potencial aplicación en procesos biotecnológicos y las posibilidades de manipulación de microorganismos.

- Interpretar resultados experimentales e identificar elementos consistentes e inconsistentes.
- Leer textos especializados tanto en lengua inglesa como en las lenguas propias.
- Pensar de una forma integrada y abordar los problemas desde diferentes perspectivas.
- Razonar de forma crítica.
- Trabajar de forma individual y en equipo.

## Resultados de aprendizaje

1. Aplicar los principios éticos y las normas legislativas en el marco de la manipulación de microorganismos.
2. Buscar y gestionar información procedente de diversas fuentes.
3. Describir las principales técnicas asociadas a la manipulación genética de microorganismos.
4. Identificar las posibilidades de manipulación de microorganismos.
5. Interpretar resultados experimentales e identificar elementos consistentes e inconsistentes.
6. Leer textos especializados tanto en lengua inglesa como en las lenguas propias.
7. Pensar de una forma integrada y abordar los problemas desde diferentes perspectivas.
8. Razonar de forma crítica.
9. Trabajar de forma individual y en equipo.

## Contenido

En esta asignatura se tratan los siguientes temas:

**Tema 1. Introducción de ADN exógeno en bacterias para transducción y conjugación.** Transducción especializada. Transducción generalizada. Bacteriófagos con alta frecuencia de transducción. Mecanismos moleculares asociados a la conjugación. Vectores mobilizables y vectores conjugativos. Conjugación biparental y triparental. Cepas donadoras.

**Tema 2. Transformación bacteriana.** Transformación natural. Estado de competencia. Mecanismos moleculares asociados a la transformación natural. Transformación inducida. Electrotransformación.

**Tema 3. Vectores de ADN en bacterias.** Requerimientos de los vectores de clonación. Vectores de expresión. Vectores tipo T. Vectores mobilizables. Vectores suicidas. Vectores shuttle. Vectores integracionales. Bases moleculares de la replicación de vectores. Características genéticas de las células receptoras de vectores.

**Tema 4. Fusiones génicas en bacterias.** Fusiones de operones y de proteínas. Métodos de construcción. Vectores de fusión: características generales. Utilización de transposones y de bacteriófagos. Aplicaciones de las fusiones génicas.

**Tema 5. Construcción de bancos de ADN genómico.** Concepto general. Representatividad. Estrategias para la obtención de bancos de ADN genómico. Fagoteques. Genotecas. Cósmidos. BACS, PACS y YACS. Sistemas para el rastreo de bancos de DNA genómico.

**Tema 6. Mutagénesis al azar de bacterias.** Uso de métodos químicos o físicos. Criterios y métodos para la selección y enriquecimiento de mutantes. Transposones. Minitransposones. Plasposones. Transposomas. Métodos para la identificación y confirmación de mutantes.

**Tema 7. Mutagénesis in vitro de genes clonados.** Métodos de introducción de mutaciones puntuales. Mutagénesis insercional: utilización de transposones. Mutagénesis no polar de unidades transcripcionales policistrónicas. Sistemas de reintroducción de genes alterados en la bacteria de origen. Genes sintéticos.

**Tema 8. Sustitución de genes en bacterias.** Mecanismos moleculares de la recombinación homóloga. Obtención de mutantes por intercambio de marcadores. Mecanismos de recombinación de bacteriófagos.

Sistemas CRISPR. Sistemas de contraselección, obtención de mutantes scarless. Métodos para la identificación y confirmación de mutantes.

## Metodología

La asignatura de Ingeniería Genética de Procariotas consta de dos módulos:

**Módulo teórico:** donde se combinan clases magistrales participativas con sesiones de aprendizaje basado en problemas donde se trabajan los conceptos teóricos a través de la resolución de casos prácticos.

**Módulo casos prácticos:** en las que mediante aprendizaje colaborativo, los estudiantes trabajan diferentes aspectos de diseños experimentales reales presentes en artículos científicos actuales. Al inicio del curso, los alumnos escogen, siguiendo las pautas marcadas por el profesorado, un artículo científico relacionado con el ámbito de la ingeniería genética de microorganismos del que elaboran un póster. El calendario de actividades donde se definirán las sesiones de trabajo de aula, de exposición y debate del trabajo realizado así como las fechas de entrega de las actividades propuestas se entrega al inicio del curso por el profesorado.

## Actividades

Título	Horas	ECTS	Resultados de aprendizaje
<b>Tipo: Dirigidas</b>			
Clases magistrales participativas	30	1,2	1, 3, 4, 8
Seminarios	12	0,48	1, 2, 5, 6, 7, 8, 9
<b>Tipo: Supervisadas</b>			
Tutorías	1	0,04	
<b>Tipo: Autónomas</b>			
Estudio y otras actividades de autoaprendizaje	50	2	1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9
Lectura de textos recomendados	20	0,8	6
Preparación de pósters y cuestionarios	30	1,2	1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9

## Evaluación

### Evaluación del módulo teórico

La evaluación de esta actividad se realiza mediante una **prueba individual escrita**. La calificación máxima de este apartado es de 10 puntos sobre 10.

Para superar este módulo es necesario obtener una puntuación igual o superior a 5 puntos.

Si la nota obtenida es inferior a 5, el alumno debe realizar la **prueba de recuperación**. Esta prueba tendrá una calificación máxima de 8 puntos sobre los 10 y será necesaria una calificación igual o superior a 4 para superarla.

Los alumnos que han superado el módulo pueden presentarse a una **prueba de mejora** de nota que se realiza en la fecha programada para la prueba de recuperación. La presentación a esta prueba implica la renuncia a la calificación obtenida previamente en este módulo. Para superar esta prueba es necesaria una puntuación igual o superior a 5. Los alumnos que deseen realizar la prueba de mejora de nota deben comunicarlo por escrito al profesor como mínimo 72 h antes del día programado para la evaluación de recuperación.

### Evaluación del módulo de seminarios

La evaluación de los seminarios se realiza mediante la evaluación de diferentes actividades relacionadas con

un artículo científico, se valora:

- a) Las entregas autónomas que se entregarán a través del aula moodle y las entregas en las sesiones de trabajo en el aula. Con una calificación máxima de 2 puntos sobre 10.
- b) El póster y el cuestionario asociados al artículo científico elegido. Con una calificación máxima de 5 puntos sobre 10.
- c) La defensa del póster durante la exposición en el aula. Con una calificación máxima de 1 punto sobre 10.
- d) La resolución de los cuestionarios relativos a los seminarios expuestos. Con una calificación máxima de 1,5 puntos sobre 10.
- e) La autoevaluación individual y del grupo de trabajo. Con una calificación máxima de 0.5 puntos sobre 10.

Para superar este módulo de evaluación del estudiante debe obtener una nota igual o superior a 5.

La calificación final de la asignatura será el promedio de las calificaciones obtenidas en los dos módulos, siendo necesario haber superado por separado cada uno de ellos.

Aquel estudiante que haya participado en menos de un 50% de las actividades de evaluación programadas recibirá una calificación de No Evaluable.

### Actividades de evaluación

Título	Peso	Horas	ECTS	Resultados de aprendizaje
Evaluación del módulo de seminarios	50%	3	0,12	1, 2, 5, 6, 7, 8, 9
Evaluación del módulo teórico	50%	4	0,16	3, 4, 5, 7, 8, 9

### Bibliografía

Como bibliografía de referencia de conceptos básicos se recomienda:

Larry Snyder y Wendy Champness. Molecular Genetics of Bacteria (3rd or 4th Edition). ASM press (ISBN: 978-1-55581-399-4 and ISBN: 978-1-55581-627-8)

Jeremy W. Dale y Simon F. Park. Molecular Genetics of Bacteria, (5th Edition) Wiley- Blackwell (ISBN: 978-0-470-74184-9)

Otros textos recomendados así como enlaces de interés se encontrarán a disponibilidad del alumno en el aula moodle de la asignatura.