

Guía Docente 33142 Bioinformática

FICHA IDENTIFICATIVA

Datos de la Asignatu		
Código	33142	
Nombre	Bioinformática	
Ciclo	Grado	
Créditos ECTS	4.5	
Curso académico	2023 - 2024	

 SOLON	001
 lación(

TitulaciónCentroCurso Periodo1109 - Grado de Bioquímica y CienciasFacultad de Ciencias Biológicas4 SegundoBiomédicas (2015)cuatrimestre

Materias		
Titulación	Materia	Caracter
1109 - Grado de Bioquímica y Ciencias	14 - Materia de asignaturas optativas	Optativa
Biomédicas (2015)		

Coordinación

Nombre Departamento
BRACHO LAPIEDRA, MARIA ALMA 194 - Genética

RESUMEN

La Bioinformática fue originalmente definida como una materia interdisciplinar que incluía los campos de la biología, la informática, las matemáticas y la estadística y cuyo objetivo era analizar los datos de secuencias biológicas, los contenidos y estructuras de los genomas, y la predicción y función de las proteínas. Con la llegada de la era de los genomas, la bioinformática ha extendido su campo de estudio al análisis de multitud de datos biológicos, entre ellos los derivados de los seres humanos y por tanto tiene actualmente una gran importancia en la investigación biomédica.

Los contenidos de esta asignatura han sido adaptados a los de las otras asignaturas impartidas en el plan de estudios del Grado en Bioquímica y Ciencias Biomédicas de forma que se puedan realizar actividades prácticas relacionadas con los contenidos teóricos adquiridos en asignaturas obligatorias como la genómica y optativas como la Evolución molecular y bioquímica. Los conocimientos y habilidades que se adquirirán en este curso deben ser definidos como una introducción a la bioinformática, ya que ésta es una disciplina muy amplia tanto en relación a sus aplicaciones como a las herramientas que utiliza.



Guía Docente 33142 Bioinformática

CONOCIMIENTOS PREVIOS

Relación con otras asignaturas de la misma titulación

No se han especificado restricciones de matrícula con otras asignaturas del plan de estudios.

Otros tipos de requisitos

En esta asignatura se realizarán, entre otras, prácticas de uso de los bancos de datos de secuencias, prácticas de anotación de genes y de filogenética molecular, la teoría de las cuales se desarrolla en extenso en la asignatura optativa Evolución Molecular y Bioquímica. Es recomendable cursar las dos asignaturas para tener una visión teórica y práctica más integrada.

COMPETENCIAS

1101 - Grado de Bioquímica y Ciencias Biomédicas

- Saber utilizar las diferentes fuentes bibliográficas y bases de datos biológicos y usar las herramientas bioinformáticas.
- Conocer los métodos que permiten manejar grandes cantidades de datos derivados de las técnicas ómicas.
- Conocer los mecanismos evolutivos a escala molecular.
- Saber utilizar los principales métodos bioinformáticos.
- Acceder a las principales bases de datos biológicos y recuperar y emplear la información contenida en ellas.
- Aplicar correctamente los métodos de inferencia filogenética e interpretar los resultados.

RESULTADOS DE APRENDIZAJE

- 1. Obtención e interpretación de árboles filogenéticos
- 2. Realización de alineamientos múltiples de secuencias
- 3. Realización de búsquedas en bases de datos biológicas
- 4. Predicción de genes
- 5. Búsqueda de dominios y motivos conservados en proteínas



DESCRIPCIÓN DE CONTENIDOS

1. Bases de datos moleculares, alineamiento de secuencias y filogenética molecular

Análisis elemental de secuencias. Extracción de información de bases de datos moleculares y genómicas. Búsquedas por similitud de secuencia. Alineamiento de secuencias de nucleótidos y aminoácidos. Algoritmos de alineamiento de secuencias y de búsqueda por similitud. El cambio evolutivo en las secuencias y su estimación. Reconstrucción filogenética. Tasas y patrones de sustitución nucleotídica. Programas de reconstrucción filogenética.

2. Anotación de genomas de bacterias y eucariotas

El algoritmo BLAST. Métodos para identificar las CDS, los genes de RNA no codificante y los pseudogenes en los genomas de procariotas. Métodos para anotar genes en genomas de eucariotas.

3. Genómica básica y translacional. Transcriptómica

Introducción básica al uso de la línea de comandos en Linux y al análisis masivo de secuencias. Métodos y estrategias de secuenciación de genomas. Genómica translacional en biomedicina. Transcriptómica. Secuenciación de RNA en procariotas y eucariotas.

VOLUMEN DE TRABAJO

ACTIVIDAD	Horas	% Presencial
Prácticas en aula informática	26,00	100
Clases de teoría	16,00	100
Tutorías regladas	3,00	100
Elaboración de trabajos en grupo	12,00	0
Estudio y trabajo autónomo	31,50	0
Preparación de clases de teoría	12,00	0
Preparación de clases prácticas y de problemas	12,00	0
TOTAL	. 112,50	

METODOLOGÍA DOCENTE



EVALUACIÓN

La evaluación del aprendizaje de los estudiantes en primera convocatoria se realizará mediante la valoración de los siguientes apartados:

- 1) Un examen sobre conocimientos teóricos e interpretación de resultados de aplicación de herramientas bioinformáticas. Esta prueba permitirá obtener hasta 7 puntos.
- 2) La resolución de ejercicios prácticos. Este apartado valdrá hasta 3 puntos.

La segunda convocatoria se rige por las mismas normas que la primera. El examen valdrá hasta 7 puntos al que se sumarán las notas obtenidas en la resolución de los ejercicios realizados durante el curso (hasta 3 puntos).

Para poder aprobar la asignatura se requiere una nota mínima global de 5 sobre 10 y haber obtenido en el examen al menos 4 puntos sobre 10.

REFERENCIAS

Básicas

- J. Pevsner (2015) Bioinformatics and Functional Genomics, 3rd Edition Wiley-Blackwell.
- Vince Buffalo (2015) Bioinformatics Data Skills. Publisher(s): O'Reilly Media, Inc. ISBN: 9781449367503

Complementarias

- Nei, M. and Kumar, S. (2000). Molecular Evolution and Phylogenetics. Oxford University Press.
- Mount, D. (2004). Bioinformatics: Sequence and Genome Analysis, Second Edition. Cold Spring Harbor Press.
- T.K. Attwood y D. J. Parry-Smith (2002). Introducción a la Bioinformática. Prentice Hall.
- W-H. Li. (1997). Molecular Evolution. Sinauer Associates Inc