			Guía D	ocente				
		Datos Identi	ificativos			1	2012/13	
Asignatura (*)	Inmunoloxía Código			610441008				
Titulación						1		
			Descri	ptores				
Ciclo		Período	Cu	rso	Tipo		Créditos	
Mestrado Oficia	al	2º cuadrimestre	Prim	neiro	Optativa		3	
Idioma	Castelá	n				'		
Prerrequisitos								
Departamento	Bioloxía	Celular e Molecular						
Coordinación	Gonzale	ez Fuentes, Maria Jose		Correo electrón	co maria.jose.gf	uentes@udc.es	tes@udc.es	
Profesorado	Gonzale	ez Fuentes, Maria Jose		Correo electrón	co maria.jose.gf	uentes@udc.es	es@udc.es	
Web					<u> </u>			
Descrición xeral	PENDIE	ENTE DE INCLUIR LA PARTI	CIPACION DE	LA PROFESORA	NIEVES DOMENE	CH GARCIA DEL	INIBIC	
	NDomG	Gar@canalejo.org; Nieves.Dor	menech.Garcia	a@sergas.es				
	na investigation na investigation celular, fragmer conxunt e patoló	ateria encádrase no Máster en stigación, sanidade e industria atura de Bioloxía, a realidade Bioquímica, Xenética e Micro atado por áreas afíns diversas a e actualizada sobre dos con oxicas. Pola outra banda, exect a algúns problemas ao longo c	a, a inmunolox é que as súas obioloxía propio s. Por iso, no p mpoñentes e r cutaranse e int	ía tería que ser trat estreitas relacións ciaron o feito de qu presente curso do M necanismos de res terpretaranse diver	ada coma unha ma con outras discipli e se ministre de co áster preténdese d posta do sistema in	nteria con autonom nas biolóxicas, con tío de xeito pouco ofrecer ao alumno o munitario nas situa	ía propia na na a Bioloxía homoxéneo e unha información acións fisiolóxica	

	Competencias da titulación
Código	Competencias da titulación

Resultados da aprendizaxe		
Competencias de materia (Resultados de aprendizaxe)	Com	petencias da
	t	itulación
Capacidade de utilizar técnicas e instrumentos habituais na investigación biolóxica celular e molecular: que sexan capaces de	Al1	
manexar as técnicas e protocolos así como comprender as potenciais das mesmas, os seus usos e aplicacións		
Capacidade de comprender o funcionamento celular a través da súa organización estrutural, sinalización bioquímica,	Al6	
expresión génica e variabilidade xenética		
Capacidade de coñecer e analizar sistemas celulares específicos como células nai, neuronas, células do sistema inmune, ou	AI7	
outras células relacionadas con diversas patoloxías		
Capacidade de ter unha visión integrada dos coñecementos previamente adquiridos en relación coa Bioloxía Molecular,	AI8	
Celular e Xenética, cunha formulación interdisciplinar e un grao de experimentalidad moi elevado		
Capacidade de toma de decisións para a resolución de problemas: que sexan capaces de aplicar os coñecementos teóricos e		BI2
prácticos adquiridos na formulación de problemas biolóxicos e a busca de solucións		
Capacidade de xestión da información: reunir e interpretar datos, información e resultados relevantes, obter conclusións e		BI3
emitir informes razoados sobre cuestións científicas e biotecnolóxicas		
Capacidade de organización e planificación do traballo: que sexan capaces de xestionar a utilización do tempo así como os		BI4
recursos dispoñibles e organizar o traballo no laboratorio		
Correcta comunicación oral e escrita sobre temas científicos na lingua nativa e polo menos noutra lingua de difusión		BI5
Internacional a través da lectura de artigos científicos e exposición de traballos		

Capacidade de traballo en equipo: que sexan capaces de manter relacións interpersoais eficaces nun contexto de traballo		BI6	
interdisciplinar e internacional con respecto á diversidade cultural			
Utilizar as ferramentas básicas das tecnoloxías da información e as comunicacións (TIC) necesarias para o exercicio da súa			СМЗ
profesión e para a aprendizaxe ao longo da súa vida.			
Valorar criticamente o coñecemento, a tecnoloxía e a información dispoñible para resolver os problemas cos que deben			CM6
enfrontarse.			
Valorar a importancia que ten a investigación, a innovación e o desenvolvemento tecnolóxico no avance socioeconómico e			CM8
cultural da sociedade.			
Capacidade de comprender o papel dos microorganismos como axentes patóxenos e como ferramentas biotecnolóxicas	AI5		
Capacidade para integrarse profesionalmente en servizos do sector sanitario, farmacéutico, veterinario, produción animal,	Al13		
biotecnoloxía ou industrias do sector da alimentación			
Capacidade de razoamento crítico e compromiso ético coa sociedade: sensibilidade fronte aos problemas bioéticos e aos		BI8	
relacionados coa conservación de recursos naturais			
Capacidade de preparación, exposición e defensa dun traballo		BI9	
Expresarse correctamente, tanto de forma oral coma escrita, nas linguas oficiais da comunidade autónoma.			CM1
		1	

	Contidos
Temas	Subtemas
Programa del curso teórico:	Subtemas del programa del curso teórico:
CAP. 1: Introdución a la Inmunología.	- Breve reseña histórica
Cap. 2: Componentes del sistema inmune.	Células del sistema inmune: génesis y linajes. Órganos y tejidos linfoides primarios y
	secundarios: estructura y función. Tráfico celular y moléculas implicadas en la
	circulación linfocitaria.
Cap. 3. El sistema inmune innato.	Concepto. Caracteristicas. Barreras fisico-químicas de defensa. Componentes
	celulares: Fagocitos (macrófagos, neutrófilos) Células NK, mastocitos y eosinófilos.
	Componentes humorales: proteínas plasmáticas solubles. Los receptores del sistema
	inmune innato. Mecanismos celulares efectores: Fagocitosis. Respuesta inmunitaria
	innata: Reacción inflamatoria. Reacción de fase aguda. Interacciones con la
	respuesta adaptativa.
Cap. 4. El sistema inmune específico.	Concepto. Características y propiedades (especificidad, caracter clonal,
Cap. 4. El distema minune especimos.	adaptabilidad, memoria). Componentes. Fases del mecanismo adaptativo. El
	reconocimiento del antígeno: Receptor superficial de los linfocitos T (RCT) y B (RCB).
	Fase de activación y proliferación celular: Mecanismo de selección y expansión
	clonal. Fase de diferenciación celular: Diferenciación de los linfocitos T y B. Fase
	efectora. Mecanismos inmunitarios: Inmunidad celular. Inmunidad humoral
Cap. 5. El sistema del complemento.	Concepto. Componentes, nomenclatura. Activación del sistema del complemento.
	Vía alternativa. Vía clásica. Vía de las lectinas. Vía lítica. Receptores de las proteínas
	del complemento y sus funciones. Regulación del complemento Funciones y efectos
	biológicos del complemento.
Cap 6. Citoquinas.	Concepto. Caracteres generales. Estructura. Mecanismos de acción de las
	citoquinas. Funciones biológicas de las citoquinas. Receptores de citocinas:
	concepto y tipos. Regulación de las citocinas. Tipos de citocinas que median las
	respuestas inmunes
Cap.7. Moléculas de histocompatibilidad.	Concepto. El complejo principal de histocompatibilidad (MHC): organización general.
	Función. Estructura de las moléculas del MHC de las clases I y II. Caracteres de la
	unión peptido-molécula HLA. Naturaleza del polimorfismo en las moléculas del MHC
	de las clases I y II. Funciones biológicas de las moléculas HLA. Expresión de las
	moléculas MHC. Influencia del MHC sobre la respuesta inmune específica

Concepto. Naturaleza química de los antígenos. Propiedades. Determinantes
antigénicos (epítopos): Concepto , naturaleza y tipos. Haptenos y conjugados
hapteno-portador. Factores que influyen en la antigenicidad o inmunogenicidad. Tipos
de antígenos: conformacionales, secuenciales, T dependientes e independientes.
Multivalentes, Superantígenos, Autoantígeno y Mitógenos.
Concepto. Estructura fisico-química de loa anticuerpos: cadenas pesadas y ligeras,
dominios constantes, variables e hipervariables. Región de bisagra. Fragmentación
proteolítica (regiones Fab y Fc) y sus aplicaciones. Polimerización de las Igs.
Inmunoglobulinas humanas (clases, subclases): Funciones y distribución en el
organismo. Expresión de las inmunoglobulinas: Ig de membrana y secretadas.
Funciones biológicas de los anticuerpos.
Estructura del parátopo (región combinante). Complementariedad entre el antígeno y
el anticuerpo. Caracteres de la unión antígeno-anticuerpo. Caracterización de la
reacción: afinidad, avidez y especificidad. Resultados de dicha unión y significado
biológico: neutralización, opsonización, activacióin del complemento, citotoxicidad
celular dependiente de anticuerpo (ADCC).
Migración de precursores de las células T al timo. Desarrollo y diferenciación de los
linfocitos T antígeno-independientes: Expresión de marcadores superficiales (CD3,
CD4 y CD8). Maduración de las células T: Mecanismos de selección clonal positiva y
negativa. Producción de células T maduras vírgenes. Migración hacia órganos
linfoides secundarios. Activación de los linfocitos T maduros por el antígeno: El
receptor TCR: estructura y función. Interacciones del receptor de la célula T/ligando
específico del CMH: Activación de los linfocitos T. Proliferación y diferenciación de los
linfocitos T maduros a linfocitos T efectores. Subpoblaciones de linfocitos T efectores:
Linfocitos T citotóxicos: CD8). Linfocitos T cooperadores (Helper: CD4): Función de
las subclases Th1 y Th2. Producción de linfocitos T de memoria.Producción de
células T maduras vírgenes y migración hacia órganos linfoides secundarios.
Activación de los linfocitos T maduros por el antígeno: Estructura y función del
receptor TCR. Interacciones receptor de la célula T/ligando específico del CMH:
señales intracelulares que participan en la activación de los linfocitos T. Proliferación
de células T maduras. Diferenciación de los linfocitos T a linfocitos T efectores.
Linfocitos T citotóxicos (CD8). Linfocitos T cooperadores (Helper: CD4): Función de
las subclases Th1 y Th2. Producción de linfocitos T de memoria.
Desarrollo y maduración en la médula ósea: Diferenciación de linfocitos B antígeno
independiente: El receptor funcional para antígenos (BCR). Selección clonal negativa
y positiva. Producción de linfocitos B maduros vírgenes. Migración hacia órganos
linfoides 2ªrios antígeno-dependientes: Activación por el antígeno de linfocitos B.
Función del receptor BCR. Proliferación de la célula B por activación de los linfocitos
Función del receptor BCR. Proliferación de la célula B por activación de los linfocitos T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia
T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia
T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia folículos primarios: Diferenciación de células B activadas en células B de memoria.
T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia folículos primarios: Diferenciación de células B activadas en células B de memoria. Concepto y función de células presentadoras de antígenos: Los marcadores de Ag.
T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia folículos primarios: Diferenciación de células B activadas en células B de memoria. Concepto y función de células presentadoras de antígenos: Los marcadores de Ag. Reconocimiento del antígeno: captación y localización. Procesamiento (degradación)
T Helper (CD4). Diferenciación a células plasmáticas. Migración de células B hacia folículos primarios: Diferenciación de células B activadas en células B de memoria. Concepto y función de células presentadoras de antígenos: Los marcadores de Ag. Reconocimiento del antígeno: captación y localización. Procesamiento (degradación) del antígeno: Rutas endocitica (extracelular) y biosintética /citosólica (intracelular). El

Cap.14. La respuesta inmune.	Concepto. Mecanismo de acción Tipos de respuestas. Respuesta Inmune Celular: caracteres de la cooperación celular: influencia del Ag y del microambiente, células efectoras implicadas. Respuesta Inmune Humoral: Caracteres Fases de activación, proliferación y diferenciación de los linfocitos. Respuesta inmune primaria. Memoria inmunológica. Respuesta inmune secundaria
Cap. 15: Tolerancia inmunitaria.	Concepto de tolerancia inmunitaria. Propiedades generales. Mecanismos de tolerancia inmunológica. Tolerancia central y periférica de las cels T y B. Mecanismos de inducción de tolerancia: Delección clonal, anergia clonal. Ignorancia inmunológica, Células T supresoras/reguladoras. Interacciones célula-célula: ayuda y supresión. Tolerancia a los antígenos propios y extraños.
Cap. 16: Aloinmunidad o rechazo de injertos/ trasplantes	Seminario Dra Nieves Domenech: "Alternativas al trasplante de órganos sólidos".
Programa del curso práctico:	Prácticas a desarrollar en el laboratorio (INIBIC): Práctica 1. Protocolo para la extracción de las distintas poblaciones de células sanguíneas en la sangre periférica. Separación de leucocitos por gradiente de densidad con Histopaque. Obtención de células mononucleares de la sangre periférica (linfocitos y monocitos). Obtención de granulocitos. Obtención de plaquetas.
	Práctica 2. Análisis de la distribución celular de los antígenos por Citometría de flujo.

	Planificación		
Metodoloxías / probas	Horas presenciais	Horas non presenciais / traballo autónomo	Horas totais
Prácticas de laboratorio	10	10	20
Proba obxectiva	2	0	2
Sesión maxistral	14	28	42
Seminario	3	6	9
Atención personalizada	2	0	2
*Os datos que aparecen na táboa de planificación son de cará	cter orientativo, considerando a h	eteroxeneidade do alum	ınado

	Metodoloxías
Metodoloxías	Descrición
Prácticas de	O alumno dispora de 10 horas prácticas de laboratorio presenciais e obrigatorias. Nelas realizaranse distintas actividades de
laboratorio	carácter práctico (demostracións, problemas, experimentos) que permiten abordar algúns aspectos teóricos relacionados coa
	materia. Ademais adquirirán as habilidades manuais adecuadas para o desenvolvemento de metodoloxías experimentais
	sinxelas propias das técnicas inmunolóxicas. As prácticas realizaránse os días 7 e 8 de Febreiro de 2013 dende al 9:00h ata
	as 14h no INIBIC
Proba obxectiva	Realizarase un exame final sobre os contidos teóricos e prácticos da materia que pode combinar diferentes tipos de
	preguntas: cuestións tipo test de resposta múltiple, preguntas curtas, de ordenación, de completar, de asociación. Tamén se
	pode construír cun só tipo dalgunhas destas preguntas. A data e lugar de celebración do examen final (Convocatoria Oficial
	de Xuño) avisarase con antelación.
	Si o alumno suspendeu, ou no presentouse o examen da Convocatoria de Xuño, terá a posibilidade de presentarse na
	Convocatória do mes de Xullo, cuya data e lugar de celebracion avisarase con anterioridade
Sesión maxistral	Durante o curso o profesor impartira entre 14-15 sesions maxistrais, presenciais e obrigatorias, sobre algúns dos contidos
	correspondentes ao programa. Para un mellor aproveitamento das mesmas, recoméndase que o alumno lera con antelación,
	os aspectos fundamentais dos temas mencionados nos textos recomendados. O calendario e horario definitivo das sesions
	maxistrais comunicarase con antelacion na paxina web da materia



Seminario

En grupos pequenos realízase un estudo sobre un tema do programa indicado polo profesor a comezos do curso. O alumno recibirá con antelación o material obxecto do seminario, que se orientará cara aspectos actuais relacionados coa inmunoloxía, coa fin de que procure a información precisa. Efectuarase unha posta en común, dirixida polo profesor, na que se discutirán e resolverán cuestións relacionadas cos seus contidos e elaboraranse as conclusións ás que deben chegar todos os integrantes do grupo. O resultado do estudo feito será exposto po lo seus autores o resto da clase.

	Atención personalizada
Metodoloxías	Descrición
Seminario	- O alumno pode consultar as súas dúbidas puntuais durante as sesións maxistrais e, máis extensamente, nas postas en
Prácticas de	común dos seminarios. Ademais, contará con titorías personalizadas, para solucionar calquera dúbida relacionada coa
laboratorio	materia teórica, práctica e coas actividades programadas na disciplina. Dada a finalidade destas tutorías, intentarase que o
Proba obxectiva	horario sea o máis axeitado para o profesor e o alumno, concertándose previamenteentre ambos los dous.
	Horario de tutorías
	- Dra. María José González Fuentes: Martes, Xoves de 12 a 14h e Venres de 10 a 12h. Área de Biología Celular. Facultad de
	Ciencias. Universidad de la Coruña. Correo electrónico: majoseg@udc.es
	- Dra. Nieves Doménech García: Poñanse en contacto coa Profesora por correo electrónico:
	Nieves.Domenech.Garcia@sergas.es.Dra.

	Avaliación		
Metodoloxías	Descrición	Cualificación	
Seminario	A asistencia e participación nas diferentes actividades a desenrolar nos seminarios representará o 25% da	25	
	cualificación final.		
Prácticas de	A asistencia ás clases prácticas (obrigatoria) e a participación en todas as súas actividades constitúe un	20	
laboratorio	requisito fundamental para a superación destas, e suporá o 20% da cualificación final.		
Proba obxectiva	Realizarase un exame final dos contidos teóricos e prácticos da materia, que representará o 55% da	55	
	cualificación final.		

Observacións avaliación

- A asistencia ás clases teóricas, clases prácticas e aos seminarios científicos é obrigatoria e condición necesaria para ser avaliado, tanto na Convocatoria ordinaria de Xuño coma na Convocatoria de Xullo, cuya celebración anunciarase previamente. Terase en consideración a participación en tódalas actividades da materia. Considerarase como NON presentado aquel alumno que non participara en ningunha das actividades programadas na materia.

Fontes de información		
Bibliografía básica		
Bibliografía complementaria		

	Recomendacións
	Materias que se recomenda ter cursado previamente
Células Nai e Terapia Celular/610441009	
	Materias que se recomenda cursar simultaneamente



Microbioloxía Molecular/610441010

Xenética Humana/610441016

Materias que continúan o temario

Técnicas Celulares/610441001

Técnicas Moleculares/610441002

Señalización Celular/610441004

Mecanismos de xeración da variación xenética/610441005

Observacións

- Asistencia e participación activa nas diferentes actividades da disciplina. - Recoméndase ler ou traballar o tema das leccións maxistrais/traballos con antelación e tomar as notas correspondentes durante a súa exposición. - O estudo e a revisión periódica da materia ministrada, segundo avance a materia, empregando o material bibliográfico para comprender e profundar na información recibida nas clases. - A pesquisa da información en diversas fontes para a elaboración, exposición e defensa dos traballos titorizados. - A aclaración de posíbeis dúbidas nas titorías co profesor correspondente. PENDIENTE DE INCLUIR POR LOS SERVICIOS DE XESCAMPUS LOS SIGUIENTES PROFESORESDEL INIBIC: Bamp;nbsp; Dra. Nieves Domenech García (NDomGar@canalejo.org)

(*)A Guía docente é o documento onde se visualiza a proposta académica da UDC. Este documento é público e non se pode modificar, salvo casos excepcionais baixo a revisión do órgano competente dacordo coa normativa vixente que establece o proceso de elaboración de guías