			Guía D	ocente			
Datos Identificativos					2013/14		
Asignatura (*)	Deser	Deseño e produción de vacunas e fármacos				Código	610475503
Titulación							
			Descr	iptores			
Ciclo		Período	Cu	rso		Tipo	Créditos
Mestrado Oficia	al	2º cuadrimestre	Prin	neiro		Optativa	3
Idioma	Caste	lánGalegoInglés		,			
Prerrequisitos							
Departamento	Quími	ca Fundamental					
Coordinación	Jimen	Jimenez Gonzalez, Carlos Correo electrónico carlos.jimenez@udc.es			Qudc.es		
Profesorado	Jimenez Gonzalez, Carlos			Correo electi	rónico	carlos.jimenez@udc.es	
Web	webs.	webs.uvigo.es/masterbiotecnoloxiaavanzada/					
Descrición xeral	EN LA	EN LA DOCENCIA DE ESTA MATERIA PARTICIPA TAMBIÉN LA SIGUIENTE PROFESORA DE LA UVIGO:					
	Mª Áfi	rica González Fernández (e-m	ail: africa@uviç	jo.es)			
	Y LOS	S SIGUIENTES PROFESORE	S DE LA EMPF	RESA CZ-VETEI	RINARIA	<b>\</b> :	
	Jorge	Estefanell de María (e-mail: j.	estefanell@czv	eterinaria.com)			
	Adolfo López Cruz (e-mail: a.lopez@czveterinaria.com)						
	El cur	so tiene como finalidad que lo	s alumnos apre	ndan los concep	otos bás	icos del diseño d	e fármacos y la respuesta
	inmun	itaria a vacunas, junto con la p	producción de f	ármacos y vacu	nas de ι	iso humano y vet	erinario. Los alumnos realizarán
	práctio	cas en la empresa CZ veterina	iria (Porriño), pa	ara observar cóı	mo se ol	otiene una vacuna	a.

	Competencias da titulación
Código	Competencias da titulación

Resultados da aprendizaxe				
Competencias de materia (Resultados de aprendizaxe)		Competencias da		
	t	itulació	n	
Coñecer as aplicacións biotecnolóxicas dos microorganismos,e saber manipulalos de cara á súa aplicación biotecnolóxica.	AM3			
	AM4			
Coñecer as bases do deseño e funcionamento dun biorreactor	AM8			
Utilizar las herramientas básicas necesarias para llevar a cabo el diseño y desarrollo de nuevas vacunas y fármacos así como	AM10			
de sus procesos de producción	AM12			
	AM13			
	AM21			
	AM22			
	AM35			
Entender o interese, as vantaxes e a necesidade de traballar en equipos multidisciplinais, organizando e planificando		BM2	CM4	
adecuadamente os recursos, dentro do ámbito Biotecnolóxico e promover dito traballo		ВМ9	CM8	
Promover, dentro da industria Biotecnolóxica, o traballo respetuoso co medio ambiente e cos organismos que o integran		BM10	CM4	
		BM11	CM8	
Promover a capacidade de aprendizaxe autónoma, de liderazgo, a adaptación a novas situacións, así como a sensibilidade		BM12	СМЗ	
pola calidade e o respecto polo medio ambiente no ámbito da Biotecnoloxía		BM13	CM4	
		BM14	CM5	
		BM15	CM6	
			CM7	
			CM8	

Promover a capacidade de xestión da información relacionada coa Biotecnoloxía e a transmisión e comunicación eficaz da	BM1	CM1
mesma	ВМ3	CM2
	BM6	СМЗ
	BM7	CM7
	BM8	
Promover a capacidade para identificar problemas e buscar solucións así como para planificar e elaborar estudios técnicos	BM4	СМЗ
dentro do ámbito da Biotecnoloxía	BM5	CM5
		CM6
		CM7
		CM8

	Contidos
Temas	Subtemas
Diseño y producción de fármacos	Introducción. Fases de desarrollo. Validación y calidad.
Conceptos básicos de la acción de los Fármacos	Interacción fármaco-diana biológica. Procesos ADME.
Diseño de fármacos: Capítulo 1. Búsqueda de nuevos	Etapas en la búsqueda y descubrimiento de nuevos fármacos.
cabezas de serie	
Diseño de fármacos: Capítulo 2. La naturaleza como fuente	Fármacos de origen vegetal. Fármacos de origen animal. Fármacos de origen
de nuevos fármacos.	microbiano. Fármacos de origen marino. Procesos de extracción, aislamiento y
	caracterización de los principios activos a partir de fuentes naturales.
Diseño de fármacos: Capítulo 3. Etapas en la aprobación de	Optimización del cabeza de serie. Ensayos in Vitro/in Vivo. Fases pre-clínicas y
los fármacos	clínicas. Registro. Puesta en el mercado.
(*)Vacunas: Introducción	(*)1. Introducción al sistema Inmunitario. Filogenia del sistema inmune. 2. Células del
	sistema inmunitario de vertebrados. 3. Respuestas específicas: Linfocitos T y B 4.
	Respuesta diferencial frente a virus, bacterias (intracelulares, extracelulares) y
	parásitos extracelulares.
(*)Vacunas: Inmunización	(*)5. Antígeno, inmunógeno, hapteno, adyuvante 6. Adquisición de inmunización:
	pasiva / activa. Vías de administración. 7. Vacunas timo-dependientes y
	timo-dependientes 8. Tipos de vacunas: Vivas, atenuadas, DNA, etc. 9. Vías de
	administración
(*)Vacunas: Nuevas vacunas	(*)Vacuna Perfecta Futuro de la vacunación (preventivas, terapéuticas) Nanovacunas
(*)Producción de vacunas: Capítulo 1. Investigación y	(*)Principio Ensayos preclínicos Ensayos clínicos Registro de Medicamentos
Desarrollo de nuevas vacunas	
(*)Producción de vacunas: Capítulo 2. Gestión de la calidad	(*)Principio Garantía de Calidad Control de Calidad Revisión de la Calidad del
	producto
(*)Producción de vacunas: Capítulo 3. Personal	(*)Principio Normas generales Personal responsable Formación Higiene del personal
(*)Producción de vacunas: Capítulo 4. Locales y equipo	(*)Principio Locales Normas generales Zona de producción Zonas de almacenamiento
	Zonas de Control de Calidad Zonas auxiliares Equipo
(*)Producción de vacunas: Capítulo 5. Documentación	(*)Principio Normas generales Documentos necesarios Especificaciones (materiales
	de partida y de acondicionamiento, productos intermedios y a granel, de los productos
	terminados) Fórmula Patrón y Método Patrón Instrucciones de acondicionamiento
	Protocolos de producción de lotes Protocolo de Acondicionamiento de Lotes
	Procedimientos y registros Recepción Muestreo Ensayos
(*)Producción de vacunas: Capítulo 6. Producción	(*)Principio Normas generales Prevención de la contaminación cruzada en la
	producción Validación Materiales de partida Operaciones de elaboración productos
	intermedios y a granel Materiales de acondicionamiento Operaciones de
	acondicionamiento Productos terminados Materiales rechazados, recuperados y
	devueltos
(*)Producción de vacunas: Capítulo 7. Control de calidad	(*)Normas generales Buenas prácticas de laboratorio en control de calidad
	Documentación Muestreo Ensayos Estudios de Estabilidad en curso

(*)Producción de vacunas: Capítulo 8. Fabricación y análisis	(*)Normas generales Agente contratante Agente contratado Contrato
por contrato	
(*)Producción de vacunas: Capítulo 9. Reclamaciones y	(*)Reclamaciones Retiradas
retirada de productos	
(*)Producción de vacunas: Capítulo 10. Autoinspección	(*)Normas generales

Pla	nificación		
Metodoloxías / probas	Horas presenciais	Horas non presenciais / traballo autónomo	Horas totais
Sesión maxistral	19	38	57
Saídas de campo	7	7	14
Estudo de casos	1	0	1
Proba de resposta múltiple	2	0	2
Atención personalizada	1	0	1
*Os datos que aparecen na táboa de planificación son de carácter o	orientativo, considerando a h	eteroxeneidade do alum	nnado

	Metodoloxías
Metodoloxías	Descrición
Sesión maxistral	El profesorado impartirá clases teóricas a todos los alumnos. Se pretende que el alumno adquiera conocimientos de las
	materias que se imparten en el máster con un carácter participativo, y de debate constructivo.
Saídas de campo	La salida al campo se concibe como prácticas externas. Los alumnos realizarán prácticas supervisadas en pequeños grupos
	en la empresa CZ veterinaria (Porriño). Los grupos posteriormente pondrán en común sus experiencias al resto de
	compañeros y elaborarán una memoria de dichas prácticas.
Estudo de casos	Metodología donde el alumno se enfrenta ante la descripción de una situación específica que suscita un problema que tiene
	que ser comprendido, valorado y resuelto por un grupo de personas, a través de un proceso de discusión. El alumno se sitúa
	ante un problema concreto (caso), que describe una situación real de la vida profesional, y debe ser capaz de analizar una
	serie de hechos, referentes a un campo particular del conocimiento o de la acción, para llegar a una decisión razonada a
	través de un proceso de discusión en pequeños grupos de trabajo.
Proba de resposta	Consistirá en un examen de tipo test con preguntas relacionadas con la materia impartida.
múltiple	

	Atención personalizada
Metodoloxías	Descrición
Saídas de campo	En las salida al campo los estudiantes realizarán prácticas supervisadas en pequeños grupos en la empresa CZ veterinaria,
	donde conocerán todo el proceso de producción a escala industrial de las vacunas.
	Los alumnos pondrán en común las experiencias obtenidas y realizarán una presentación (escrita y oral) al finalizar el curso.

	Avaliación	
Metodoloxías	Descrición	Cualificación
Sesión maxistral	Asistencia a las clases teóricas impartidas por los profesores.	20
Saídas de campo	La salida al campo se concibe como prácticas en pequeños grupos en la empresa CZ veterinaria	20
Proba de resposta	Preguntas sobre la materia impartida. Habrá dos cuestinarios: uno de Química y otro de Inmunología que	50
múltiple	contarán el 50% cada uno de ellos.	
Estudo de casos	Puesta en común de los grupos tras las prácticas en CZ veterinaria	10



## Observacións avaliación

La prueba objetiva de la primera oportunidad se realizará el lunes siguiente a la finalización de la impartición de la materia.

La segunda oportunidad para superar la materia se realizará en el mes de Julio.

Tendrán prioridad para optar a Matrícula de Honra aquellos alumnos que se presenten en la primera oportunidad.

	Fontes de información	
Bibliografía básica	- Patrick, G. L (2009). An Introduction to Medicinal Chemistry. 4th Ed. New York, Ed. Oxford University Press	
	- Abul K. Abbas, Andrew H. Lichtman, Shiv Pillai, (2012). Inmunología celular y molecular. 7ª Ed. Elsevier Saunders	
	- Delgado, A.; Minguillón, C.; Joglar, J. (2003). Introducción a la Química Terapéutica. 2ª Ed. Madrid, Ed. Díaz de	
	Santos	
	- R. J. P. Cannell (1998). Natural Products Isolation. New Jersey: Ed. Human Press	
	- Galbis Pérez, J. A. (2004). Panorama actual de la Química Farmacéutica. 2ª Ed. Sevilla: Ed. Universidad de Sevilla	
Bibliografía complementaria	- Avendaño, C (2001). Introducción a la Química Farmacéutica. 2ª Ed. Madrid, Ed. McGraw-Hill	
	- P. Gil Ruiz (2002). Productos Naturales. Pamplona: Universidad Pública de Navarra	

	Recomendacións
	Materias que se recomenda ter cursado previamente
Deseño de novos fármacos espe	ecíficos (Farmacoloxía e Farmacoxenómica)/610475504
	Materias que se recomenda cursar simultaneamente
Aspectos legais e éticos en Biote	ecnoloxía/610475203
	Materias que continúan o temario
Biotecnoloxía Industrial/6104751	05
Procesos e Produtos biotecnolós	cicos/610475106
	Observacións

Es aconsejable que los alumnos tengan conocimiento de ingles a nivel de compresion de textos, ya que parte de las fuentes de información que consultarán están publicadas en esta lengua.

(\*)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