



Guía Docente			
Datos Identificativos			2021/22
Asignatura (*)	Xenómica	Código	610441015
Titulación			
Descriptores			
Ciclo	Período	Curso	Tipo
Mestrado Oficial	2º cuadrimestre	Primeiro	Optativa
Idioma	CastelánGalegoInglés		
Modalidade docente	Presencial		
Prerrequisitos			
Departamento	BioloxíaDepartamento profesorado máster		
Coordinación	Vila Taboada, Marta	Correo electrónico	marta.vila.taboada@udc.es
Profesorado	Becerra Fernandez, Manuel Vila Taboada, Marta	Correo electrónico	manuel.becerra@udc.es marta.vila.taboada@udc.es
Web			
Descripción xeral	<p>Denomínase xenómica ao estudo integral do funcionamento, evolución e orixe dos xenomas. A xenómica utiliza coñecementos derivados de distintas disciplinas como xenética, bioloxía molecular, bioquímica, informática, estatística, matemáticas e física.</p> <p>A diferenza da xenética clásica que a partires dun fenotipo (xeralmente mutante) procura o xene ou xenes responsables dese fenotipo, a xenómica ten como obxectivo predicir a función dos xenes a partir da súa secuencia ou das súas interaccións con outros xenes.</p> <p>As denominadas ciencias ómicas están na vanguarda da ciencia, feito debido ás posibilidades abertas polas novas tecnoloxías de secuenciación masiva, aos avances en bioinformática e aos algoritmos cada vez más sofisticados para análise de xenomas completos.</p>		
Plan de continxencia	<p>En caso dun novo confinamiento por mor da covid19:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Non haberá modificacións nos contidos.2. Todas as clases (teóricas e prácticas) pasarán a realizarse mediante videoconferencia por TEAMS.3. Os mecanismos de atención personalizada ao alumnado serán vía email, videoconferencia ou chat implementado en TEAMS.4. A única modificación da avaliación será que todo o alumnado será avaliado de xeito remoto.5. Non haberá modificacións da bibliografía ou webgrafía. De ser preciso, o profesorado facilitará os recursos necesarios ao alumnado.		

Competencias / Resultados do título	
Código	Competencias / Resultados do título

Resultados da aprendizaxe		
Resultados de aprendizaxe		Competencias / Resultados do título
Utilizar ferramentas moleculares para o coñecemento do xenoma de diversos organismos	AI3 AI11	CM3
Comprender o estado actual do coñecemento no eido da xenómica estrutural, funcional e evolutiva	AI3 AI11	BI1 BI5 CM2 CM8 BI9



Comprender os mecanismos de evolución dos xenomas e das ferramentas moleculares e bioinformáticas para o seu estudo	AI3 AI11	BI1 BI5 BI9	CM2 CM8
Deseñar, interpretar e analizar experimentos e datos de microarrays de ADN	AI3 AI11		

Contidos	
Temas	Subtemas
O proxecto Xenoma Humano	Historia e resultados
Next Generation Sequencing (NGS)	Plataformas Librarías paired-end Introdución ao tratamento dos datos
Whole Genome Sequencing	Librarías mate-pair Anotación Xenómica comparada Paleoxenómica
Xenómica clínica	Amplicon-seq Panel-seq Exome-seq Farmacoxenómica
Metaxenómica	Metabarcoding
Single Nucleotide Polymorphisms (SNPs)	Genome wide association studies (GWAS) Digital genetic testing
Xenómica funcional	Estudo do transcriptoma: microarrais e NGS (RNA-seq)
Prácticas de bioinformática	1. Tratamento de datos NGS utilizando a plataforma GALAXY. 2. Análise da expresión xénica utilizando a plataforma BABELOMICS. 3. Análise farmacoxenómica utilizando a base de datos PHARMGKB. 4. Introdución ao visor xenómico IGV.

Planificación				
Metodoloxías / probas	Competencias / Resultados	Horas lectivas (presenciais e virtuais)	Horas traballo autónomo	Horas totais
Prácticas a través de TIC	A3 A11 B1 B5 B9 C2 C3	7	21	28
Sesión maxistral	A3 A11 B1 C8	14	28	42
Proba obxectiva	A3 A11 B1 C8	2	0	2
Atención personalizada		3	0	3

*Os datos que aparecen na táboa de planificación son de carácter orientativo, considerando a heteroxeneidade do alumnado

Metodoloxías	
Metodoloxías	Descripción
Prácticas a través de TIC	As TIC constitúen un excelente soporte e canle para o tratamento da información e a aplicación práctica de coñecementos, facilitando a comunicación e aprendizaxe.
Sesión maxistral	O profesorado explica os contidos principais procurando a máxima interacción co alumnado.
Proba obxectiva	Proba escrita utilizada para a avaliación da aprendizaxe e que pode combinar distintos tipos de preguntas.

Atención personalizada	
Metodoloxías	Descripción



Prácticas a través de TIC	A atención personalizada concíbese como tempo de interacción directa entre a/o estudiante e o profesor/a, ben presencialmente ben vía telemática.
---------------------------	---

Avaliación			
Metodoloxías	Competencias / Resultados	Descripción	Cualificación
Proba obxectiva	A3 A11 B1 C8	Exame de tipo test (con posibilidade de preguntas de resposta curta) que ha de avaliar a comprensión e interrelación dos contidos traballados na materia.	70
Prácticas a través de TIC	A3 A11 B1 B5 B9 C2 C3	A asistencia ás clases prácticas é obligatoria. Avaliaranse dous documentos/informes que o alumnado presentará conforme ás indicación de cada profesor/a. Neses documentos o alumnado resolverá determinadas cuestiós/exercicios utilizando o seu ordenador persoal e os programas informáticos utilizados nas clases.	30

Observacións avaliación
Aqueles alumnos cunha suma de puntuacións igual ou superior a 50 (de 100) puntos, pero que non acadasen os mínimos esixidos nalgúnha das dúas partes (prácticas: 15 de 30 puntos; teoría: 28 de 70 puntos) recibirán na acta unha cualificación final de 4,5 (sobre 10). Gardaránse as cualificacións aprobadas entre primeira e segunda oportunidade.
Poderá optar a Matrícula de Honra o alumnado avaliado na primeira oportunidade.
A cualificación de NON PRESENTADO só figurará para aquel alumnado que non realizase NINGUNHA das actividades availables.
No caso de situacións excepcionais debidamente xustificadas poderán adoptarse medidas adicionais para que o estudiante poda superar a materia, tales como flexibilidade na data de presentación de traballos ou realización dunha proba global de avaliación da aprendizaxe.
Implicacións do PLAXIO na cualificación: Aplicarase a normativa vixente na UDC,

Fontes de información	
Bibliografía básica	
	<ul style="list-style-type: none">- Allison, David B., et al (2006). DNA microarrays and related genomics techniques design, analysis, and interpretation of experiments. Chapman & Hall/CRC- Bowtell, D., Sambrook, J. (2003). DNA Microarrays. Cold Spring Harbor Laboratory Press.- E. Rinaldis, A. Lahm. (2007). DNA microarrays: current applications. Wymondham: Horizon Bioscience- McLachlan, G. J., Do, K-A., Ambroise, C (2004). Analyzing Microarray Gene Expression Data. Wiley-Interscience. John Wiley & Sons- Brown, T. A. (2018). Genomes4. Garland Science- Pevsner, J. (2015). Bioinformatics and Functional Genomics. Wiley Blackwell- Kulkarni, S., Pfeifer, J. (2015). Clinical Genomics. A guide to Clinical NGS. Academic Press, Elsevier- Robison, P.N., Piro, R.M., Jäger, M. (2018). Computational Exome and Genome Analysis. CRC Press, Taylor & Francis Group



Bibliografía complementaria	<p>- Sensen, Christoph W. (2005). Handbook of genome research genomics, proteomics, metabolism, bioinformatics, ethical & legal issues . Wiley-VCH</p> <p>- Zhanjiang, Liu (2007). Aquaculture genome technologies. Blackwell</p> <p>- Dale Jeremy (2008). From genes to genomes: concepts and applications of DNA technology. John Wiley & Sons</p> <p>- (..).</p> <p>RECURSOS EN INTERNET: Biological database compilation at NAR:</p> <p>http://nar.oupjournals.org/content/vol29/issue1DOE Joint Genome Institut. Why sequence them?</p> <p>http://www.jgi.doe.gov/sequencing/why/index.html EMBL (European Molecular Biology Laboratory), Bioinformatics.</p> <p>http://www-db.embl.de/jss/servlet/de.embl.bk.emblGroups.EmblGroupsOrg/serv_0?t=0ExPASy (Expert Protein Analysis System).</p> <p>http://us.expasy.org/GeneMark: http://opal.biology.gatech.edu/GeneMark/GenomeNet (Kyoto University Bioinformatics Center).</p> <p>http://www.genoscope.jp/Genoscope. Le séquençage des génomes.</p> <p>http://www.genoscope.cns.fr/externe/Francais/Sequencage/GOLD (Genomes Online Database).</p> <p>http://www.genomesonline.org/Human genome: advanced annotation tutorial</p> <p>http://www.mad-cow.org/00/annotation_tutorial.html Human Genome Project Information.</p> <p>http://www.ncbi.nlm.nih.gov/The_Sanger_Institute.</p> <p>http://www.sanger.ac.uk/TIGR (The Institute for Genomic Research).</p> <p>http://www.tigr.org/tRNAscan-SE_1.21.</p> <p>http://www.genetics.wustl.edu/eddy/tRNAscan-SE/The_WWW_Virtual_Library: Model Organisms:</p> <p>http://www.ceolas.org/VL/mo/</p>
-----------------------------	---

Recomendacións

Materias que se recomienda cursar previamente

Técnicas Celulares/610441001

Técnicas Moleculares/610441002

Mecanismos de xeración da variación xenética/610441005

Regulación da expresión xénica/610441006

Bioinformática e Modelado de Biomoléculas/610441021

Materias que se recomienda cursar simultaneamente

Proteómica/610441014

Cromosomas: Estructura. Función e Evolución/610441016

Xenética Humana/610441017

Toxicología Xenética/610441018

Materias que continúan o temario

Traballo de Máster/610441023

Observacións

Asúmese que o alumnado que cursa esta materia conta cun nivel de inglés equivalente a un B1. Programa Green Campus

Facultade de CienciasPara axudar a conseguir

unha contorna inmediata sustentable e cumplir co punto 6 da "Declaración

Ambiental da Facultade de Ciencias (2020)", os traballos documentais que

se realicen nesta materia solicitaranse en formato virtual e soporte informático.

(*)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