



Guía Docente						
Datos Identificativos				2019/20		
Asignatura (*)	Xenética Humana		Código	610441016		
Titulación						
Descriptores						
Ciclo	Período	Curso	Tipo	Créditos		
Mestrado Oficial	2º cuatrimestre	Primeiro	Optativa	3		
Idioma	Castelán					
Modalidade docente	Presencial					
Prerrequisitos						
Departamento	Bioloxía					
Coordinación	Gonzalez Tizon, Ana Maria	Correo electrónico	ana.gonzalez.tizon@udc.es			
Profesorado	Gonzalez Tizon, Ana Maria Martinez Lage, Andres	Correo electrónico	ana.gonzalez.tizon@udc.es andres.martinez@udc.es			
Web						
Descripción xeral	Esta materia estudia la organización, estructura y función del genoma humano, profundizando en el conocimiento de las enfermedades genéticas humanas e identificación de individuos. Se abordan y tratan las técnicas actuales de análisis genómico para el estudio, aislamiento y cartografía de genes y de diagnóstico molecular.					

Competencias do título		
Código	Competencias do título	

Resultados da aprendizaxe			
Resultados de aprendizaxe			Competencias do título
Capacidad de realizar análisis genéticos tanto a nivel molecular como en la identificación de enfermedades genéticas mediante estudios familiares.			AI2 AI6 AI8 AI11 AI12 BI1 BI3 BI5 BI6 BI8 CM1
Capacidad de realizar diagnóstico genético.			

Contidos	
Temas	Subtemas
TEMA 1. O XENOMA HUMANO: secuencia e variación.	Elementos funcionais Xenes que codifican para proteínas Xenes que codifican para RNAs Elementos repetitivos Xenoma mitocondrial Variabilidade xenética Epixenética
TEMA 2. CROMOSOMAS E ALTERACIONES CROMOSÓMICAS	Cariotipo humano Alteraciones mitóticas e meióticas: no disyunción. Alteraciones cromosómicas numéricas e estructurales. Mosaicismo Enfermedades producidas por alteraciones cromosómicas
TEMA 3. XENES e CÁNCER.	Oncogenes e xenes supresores de tumores. Xenética de cánceres comunes. Cánceres familiares.
Tema 4. XENÉTICA FORENSE	Identificación xenética de individuos. Pegada xenética.



TEMA 5. EVOLUCIÓN DAS POBOACIÓN HUMANAS	Diversidade xenética humana Variacions poboacionais Herdanza mitocondrial Herdanza nuclear
TEMA 6. ENFERMEDADES	Herencia mendeliana. Factores que complican os patróns de herencia. Polixenes e variacións no fenotipo. Heredabilidade.
TEMARIO DE PRÁCTICAS DE LABORATORIO	1 - Análise de pedigrís 2 - Analise de polimorfismos xenéticos 3 - Filoxenias de poboacións

Planificación

Metodoloxías / probas	Competencias	Horas presenciais	Horas non presenciais / traballo autónomo	Horas totais
Sesión maxistral	A6 A11 A12	12	18	30
Prácticas de laboratorio	A2 A8 B1 B3 B5 B6 B8	14	7	21
Proba mixta	B1 B5	2	0	2
Debate virtual	A6 A8 A11 B3 B5	2	16	18
Atención personalizada		4	0	4

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

Metodoloxías

Metodoloxías	Descripción
Sesión maxistral	En cada clase se expondrán contidos relacionados con diferentes aspectos do temario.
Prácticas de laboratorio	As clases prácticas consistirán dunha explicación por parte do profesor sobre as bases conceptuais e os obxectivos a acadar e o desenvolvemento de tarefas por parte do alumnado. Se pretende o alumnado teña a máxima autonomía, facilitándolle os medios e a orientación.
Proba mixta	Proba escrita na que se tratará os temas tratados na teoría e nas prácticas de laboratorio.
Debate virtual	O alumnado leerá un ou dous artigos sobre enfermedades xenéticas e preparará unha presentación que defenderán na clase nun tempo de 10-12 minutos. Valorárase a bibliografía consultada, a capacidade de síntese, a expresión oral e a argumentación no debate posterior. No caso do alumnado no presencial, deberán realizar o mesmo traballo, sustituíndo a exposición oral por unha memoria escrita de non máis de 4 páxinas.

Atención personalizada

Metodoloxías	Descripción
Proba mixta	No existe ningún límite en el número de horas determinado a tutorías. Los estudiantes podrán acudir a tutorías de los profesores en aquellos horarios previamente establecidos en el primer apartado.
Sesión maxistral	
Prácticas de laboratorio	
Debate virtual	



Avaliación

Metodoloxías	Competencias	Descripción	Cualificación
Proba mixta	B1 B5	<p>Se valorará el dominio de conceptos teóricos y prácticos, claridad en las explicaciones, capacidad de relacionar e integrar la información recibida tratada en las sesiones magistrales y en las prácticas de laboratorio y bioinformática, y capacidat de resolver cuestiones y problemas.</p> <p>Se evaluarán las competencias específicas A3, A9 y A11</p>	40
Prácticas de laboratorio	A2 A8 B1 B3 B5 B6 B8	<p>Se valorará el conocimiento sobre el significado de las tareas realizadas, y la interpretación de los resultados obtenidos.</p> <p>Se evaluarán las competencias específicas A3 y A4</p>	30
Debate virtual	A6 A8 A11 B3 B5	<p>Os alumnos preparán unha presentación de 10 minutos sobre una enfermidade xenética.</p> <p>Os alumnos non presenciais farán dita actividade facendo tanto o power point como a memoria escrita do traballo.</p>	30

Observacións avaliación

Se considerará NO PRESENTADO cuando el estudiante no haya realizado NINGUNA de las actividades/metodologías propuestas.

Fontes de información

Bibliografía básica	<ul style="list-style-type: none">- Strachan, T. & Read, A.P. (2004). Genética Molecular Humana (3ª ed). McGrawHill, México.- Pasternak, Jack (2005). An introduction to human molecular genetics. Hoboken, New Jersey. John Wiley & Sons- T Strachan, AP Read (2010). Human Molecular Genetics 4th ed.. Garland Science
Bibliografía complementaria	<ul style="list-style-type: none">- Emery, A.E.H. & Mueller, R.F. (1992). Principios de Genética Médica.. Churchill Livingstone.- Jorde, L.B. Carey, J.C. & White, R.L. (1996). Genética Médica.. Mosby.- Novo Villaverde, F.J. (2007). Genética humana. Conceptos, mecanismos y aplicaciones de la Genética en el campo de la biomedicina.. Pearson, Prentice Hall. Madrid.- Sudbery, P. 2004. (2004). Genética molecular humana.. Pearson, Prentice Hall. 2ª ed. Madrid.- Jobling, M.A.; Hurles, M.E. ; Tyler-Smith, C. (2004). Human evolutionary genetics: origins, peoples & disease. New York, Garland Publishing- Maroni, G. (2001). Molecular and Genetic Analysis of Human Trait.. Blackwell Science. Malden, MA, USA.- Vogel, F. & Motulsky, A.G. (1997). Human Genetics: Problems and Approaches (3th ed). Springer Verlag, Heidelberg, Germany- Cummings, Michael R. (2003). Human heredity: principles and issues. Pacific Grove, California. Thompson- King, Roger (2000). Cancer biology (2º ed). Essex, UK. Pearson Education Limited- McKinnell R.; Parchment, R. et al (2006). The biological basis fo cancer (2º ed). Cambridge, NY. Cambridge University Press- Pecorino, Lauren (2005). Molecular biology of cancer. Oxford, UK. Oxford University Press

Recomendacions

Materias que se recomienda ter cursado previamente

Materias que se recomienda cursar simultaneamente

Inmunoloxía/610441008

Células Nai e Terapia Celular/610441009



Materias que continúan o temario

Técnicas Celulares/610441001

Técnicas Moleculares/610441002

Mecanismos de xeración da variación xenética/610441005

Observacións

(*)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