

Guía académica

Máster Universitario en:

# BIOLOGÍA Y CLÍNICA DEL CÁNCER



VNiVERSIDAD  
D SALAMANCA

CAMPUS DE EXCELENCIA INTERNACIONAL

# guías académicas 2014-2015

---



“Máster Universitario en Biología y Clínica del Cáncer”  
MÁSTER UNIVERSITARIO EN: “BIOLOGÍA Y CLÍNICA DEL CÁNCER”

Página web: <http://www.cicancer.org/masterbio.php>

CURSO 2014 – 2015

ÓRGANO ACADÉMICO RESPONSABLE

**Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer**

Campus Miguel de Unamuno

Avenida Universidad de Coimbra, s/n

37007 Salamanca

Teléfono: 923 294 700

Fax 923 294 743

Dirección Mail: [margavica@usal.es](mailto:margavica@usal.es)

INSTITUCIONES COLABORADORAS

**Universidad de Salamanca**

Edificio de Rectorado. Patio de Escuelas, 1

37008 Salamanca

Teléfono: +34 923 294 411

Fax +34 923 294 494 y +34 923 294 502

**Consejo Superior de Investigaciones Científicas**

C/ Serrano, 117

28006 Madrid

Teléfono: +34 915 681 400

Fax: +34 914 113 077

COORDINADOR Y RESPONSABLE ACADÉMICO

**Dr. Andrés Avelino Bueno Núñez**

Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer

Laboratorio 5

Campus Miguel de Unamuno

Avenida Universidad de Coimbra, s/n

37007 Salamanca

Teléfono: +34 923 294 805

Fax: +34 923 294 743

Dirección Mail: [abn@usal.es](mailto:abn@usal.es)

**CENTRO RESPONSABLE ADMINISTRATIVO****Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer**

Campus Miguel de Unamuno

Avenida Universidad de Coimbra, s/n

37007 Salamanca

Teléfono: 923 294 700

Fax 923 294 743

Dirección Mail: [margavica@usal.es](mailto:margavica@usal.es)

TIPO DE FORMACIÓN		CAMPOS CIENTIFICOS DEL MASTER			
Académica	X	Ciencias Experimentales	<input type="checkbox"/>	Enseñanzas Técnicas	<input type="checkbox"/>
Profesional	X	Ciencias de la Salud	X	Humanidades	<input type="checkbox"/>
Investigadora	X	Ciencias Sociales y Jurídicas			

## DESCRIPCIÓN Y OBJETIVOS

### PRESENTACIÓN

El Máster Universitario en Biología y Clínica del Cáncer comienza a impartirse en la USAL en el curso 2011-12, una vez superado el proceso de verificación (Agencia para la Calidad del Sistema Universitario de Castilla y León, ACSUCyL, y Consejo de Universidades).

Pretende proporcionar una introducción al estudio de los procesos tumorales mediante una aproximación integrada que comienza con el análisis de estos procesos a nivel molecular y continúa después con la aplicación de estos conocimientos básicos en Clínica.

El estudio del cáncer desde el punto de vista molecular constituye una disciplina nueva que se ha desarrollado de manera especializada solamente durante las dos últimas décadas. Los conocimientos generados en este campo de estudio se extienden desde áreas de investigación básica (en los terrenos microbiológico, bioquímico o de biología molecular) hasta áreas de investigación Clínica relacionadas con el diagnóstico, pronóstico y tratamiento experimental. Es importante destacar que estos conocimientos saltan las barreras que separaban tradicionalmente distintas áreas biomédicas separadas como la Medicina, la Farmacia y la Biología.

En este sentido, la formación que propondremos es una aproximación interdisciplinar y resulta de interés para graduados con interés académico o/y aplicado en los campos médico, farmacéutico, biológico, biotecnológico o bioinformático. La integración de contenidos moleculares junto con contenidos clínicos en el mismo Máster le da un carácter singular y tremendamente formativo, clave para los futuros investigadores en este campo.

### OBJETIVOS

Son objetivos genéricos de este Máster fomentar el desarrollo de competencias y conocimientos que a continuación desarrollamos.

#### **Competencias generales y específicas a adquirir por el estudiante**

Proporcionar la formación integral básica necesaria para iniciar una carrera de investigación en Oncología y la incorporación de los titulados a un Programa de Doctorado (sea del propio IBMCC u otro cualquier programa nacional o internacional de doctorado en Oncología).

Este programa proporciona una introducción optimizada al estudio de los procesos tumorales mediante una aproximación integrada desde nivel molecular hasta la aplicación de esos conocimientos básicos a nivel clínico.

**Competencias Generales (transversales, básicas)**

CG1- Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con el área de estudio de la Biología Molecular y Celular del Cáncer

CG2- Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de los conocimientos adquiridos.

CG3- Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CG4. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar su formación teórico-práctica de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo. En este contexto es importante que el estudiante desarrolle las siguientes capacidades:

CG4a- Los estudiantes desarrollarán su capacidad de comprensión y evaluación crítica de las publicaciones científicas especializadas sobre este campo.

CG4b- Los estudiantes desarrollarán su capacidad crítica en el diseño, ejecución e interpretación de sus propios resultados experimentales.

CG4c- Los estudiantes serán capaces de aplicar el método científico a las aproximaciones experimentales que se utilizan en la investigación oncológica.

**Competencias específicas:**

CE1- Los estudiantes se iniciarán en el diseño de estrategias para generar nuevos ratones modificados genéticamente para intentar modelizar y estudiar tumores humanos concretos.

CE2- Los estudiantes entenderán cómo se planifica un ensayo clínico y sus parámetros elementales: población susceptible, criterios de inclusión y exclusión, métodos de evaluación de eficacia y de toxicidad.

CE3- Los estudiantes comprenderán la relación entre desregulación del ciclo celular o apoptosis y cáncer.

CE4- Los estudiantes reconocerán a nivel general los genes y proteínas implicados en todos los procesos tumorales y sus mecanismos básicos de funcionamiento.



CE5- Los estudiantes serán capaces de interpretar los datos biológicos básicos sobre genes y proteínas tumorales para su utilización en la valoración de tumores a nivel clínico y en el desarrollo de aplicaciones de tipo diagnóstico, pronóstico o terapéutico

CE6- Los estudiantes sabrán reconocer las características clínicas y moleculares específicas de los diferentes tipos de cánceres, los métodos diagnósticos y las aproximaciones terapéuticas.

CE7- Los estudiantes conocerán de modo general los métodos que se emplean en el diagnóstico y tratamiento de los diferentes tipos de cánceres.

CE8- Los estudiantes sabrán cómo acceder a información y datos sobre áreas de investigación biológica especializadas y afectas a la Biología Molecular y Celular del Cáncer.

CE9- Los estudiantes sabrán interpretar un estudio de FISH, un análisis no supervisado de microarrays (dendogramas, estudios de agrupación) y supervisado (SAM) aplicados a supuestos prácticos de enfermos con cáncer.

CE10- Los estudiantes serán capaces de integrar nuevos conocimientos en el campo (Biología Molecular del Cáncer) y desarrollar su capacidad de autoaprendizaje.

CE11- Los estudiantes discriminarán entre causa y consecuencia mediante el empleo de la experimentación biológica.

CE12 - Los estudiantes reconocerán los contenidos y el modo de acceso a las principales fuentes de recursos biológicos y principales bases de datos biomoleculares.

## PERFIL/ES DE INGRESO Y REQUISITOS DE FORMACIÓN PREVIA

El perfil idóneo para las personas interesadas en matricularse en el Máster en Biología y Clínica del Cáncer: deberán haber cursado al menos un Grado en el área de Biomedicina (Biología, Biotecnología, Farmacia, Medicina o Informática) o ser Licenciados en Biología, Bioquímica, Biotecnología, Farmacia, Medicina o Informática.

El alumno potencial necesita estar interesado en la producción científica, ya que se verá involucrado o formará parte de un grupo de investigación. El alumno precisa un fuerte componente vocacional que se requiere para, una vez iniciada, completar la formación del doctorado en esta área de gran actualidad de interés científico-profesional y en la que en la actualidad se generan puestos de trabajo altamente especializados.

Se recomienda (aunque no es obligatorio), que el estudiante potencial tenga un buen nivel de inglés (ej.: *First Certificate*) tanto para la lectura de la bibliografía como para la comprensión de al menos algunas de las clases en las que participará.

## CRITERIOS DE ADMISIÓN Y SELECCIÓN

Será imprescindible que los posibles estudiantes sean Graduados o Licenciados en Biología, Biotecnología, Farmacia, Informática, Medicina o Química. Los posibles estudiantes deberán tener una nota media de expediente académico igual o superior a 1,70 puntos.

El órgano encargado de regular la admisión de alumnos será la Comisión Académica de este título constituida a este efecto como Comisión de Selección. En el caso de que haya un mayor número de solicitudes de admisión al de plazas ofertadas, la Comisión de Selección priorizará las solicitudes atendiendo a los criterios anteriormente reflejado y, también, a la nota media ponderada del expediente académico universitario de los aspirantes.

## FECHAS, CENTRO Y AULAS DONDE SE IMPARTIRÁ

Comienzo del curso: 22 de septiembre de 2014

Fin de Curso: 21 de junio de 2015

Centro de Docencia:

**Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer IBMCC**

Campus Miguel de Unamuno

Avenida Universidad de Coimbra, s/n

37007 Salamanca

Teléfono: 923 294 700

Fax: 923 294 743

La mayoría de las clases serán impartidas en el *Salón de Actos* y en el *Aula de Biblioteca* acondicionada para tal fin.

## CARACTERÍSTICAS GENERALES

CRÉDITOS: **60**

DURACIÓN EN CURSOS ACADÉMICOS: **1**

NÚMERO DE PLAZAS: **Máximo 33**

## LISTA DE PROFESORES

### ***Profesores de la Universidad de Salamanca:***

ALMEIDA PARRA, Julia (Profesora Titular)  
BUENO NÚÑEZ, Andrés Avelino (Catedrático)  
DEL CAÑIZO FERNÁNDEZ ROLDÁN, M<sup>a</sup> Consuelo (Profesora Titular)  
DOSIL CASTRO, Mercedes (Profesora Titular)  
FERNÁNDEZ MEDARDE Alberto (Contratado Doctor permanente)  
GARCÍA SÁNCHEZ, M<sup>a</sup> José (Catedrática)  
GONZÁLEZ SARMIENTO, Rogelio (Catedrático)  
GONZÁLEZ DÍAZ, Marcos (Profesor Titular)  
GUERRERO ARROYO, Carmen (Profesora Titular)  
HERNANDEZ RIVAS, Jesús María (Profesor Titular)  
LLANO CUADRA, Elena (Profesora Titular)  
LÓPEZ NOVOA, José Miguel (Catedrático)  
ORFAO DE MATOS, Alberto (Catedrático)  
RODRÍGUEZ BARBERO, Alicia (Profesora Titular)  
SACRISTÁN MARTÍN, María de la Paz (Profesora Titular)  
SANTOS DE DIOS, Eugenio (Catedrático, USAL)

### ***Profesores del Consejo Superior de Investigaciones Científicas:***

BERMEJO MORENO, Rodrigo (Científico Titular)  
GARCÍA BUSTELO, Xosé Ramón (Profesor de Investigación)  
LAZO-ZBIKOWSKI TARACENA, Pedro (Profesor de Investigación)  
MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular)  
MARTÍN ZANCA, Dionisio (Científico Titular)  
MORENO PÉREZ, Sergio (Profesor de Investigación)  
MOLLINEDO GARCÍA, Faustino (Profesor de Investigación)  
PANDIELLA ALONSO, Atanasio (Profesor de Investigación)  
PEREDA VEGA, José María de (Científico Titular).  
PÉREZ GONZÁLEZ, Pilar (Profesor de Investigación)  
PÉREZ LOSADA, Jesús (Científico Titular)  
PIMENTEL MUIÑOS, Felipe Xosé (Científico Titular)  
SÁNCHEZ GARCÍA, Isidro (Investigador)  
RIVAS SANZ, Javier de las (Investigador)

**Profesores de otros centros.**

ESPARIS OGANDO, Azucena (Contratado Doctor Sénior, FICUS, ISCIII)

**CRITERIOS DE EVALUACIÓN PARA EL PRACTICUM**

**Nota previa:** Los alumnos se integrarán a todos los efectos en los diferentes grupos de trabajo a los que se les asigne, adquiriendo así la competencias marcadas en el programa de la asignatura (según se describe en el siguiente enlace: <http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/PracticumBiologiayClinicadelcancer.pdf> . Como alumnos internos deberán cumplir la normativa propia del *Centro de Investigación del Cáncer CIC*

**Criterios evaluables:**

El siguiente apartado contabilizará un 10% de la nota final.

1. Se evaluará la asistencia al laboratorio designado, siempre de acuerdo con el programa de trabajo decidido por el tutor de la asignatura.  
Cada uno de los siguientes apartados contabilizará un 30% de la nota final.
2. Se valorará la capacidad de aprendizaje de las técnicas de laboratorio necesarias para realizar el trabajo práctico asignado por el tutor de la asignatura.
3. Se valorará la interacción profesional de los alumnos con los miembros del grupo asignado y su capacidad de realizar trabajo en equipo. También se evaluará la asistencia, capacidad de interacción y participación en los seminarios del grupo asignado, entendiéndose que tanto la participación activa como el establecimiento de un diálogo crítico son evaluables.
4. Se evaluará la capacidad de diseño y elaboración de experimentos relevantes de forma autónoma (entendiéndose éste como un proceso de maduración de los alumnos).

**PRÁCTICAS EXTERNAS Y ACTIVIDADES FORMATIVAS A DESARROLLAR EN ORGANISMOS COLABORADORES**

No se contempla, dado el carácter eminentemente práctico del Título.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LOS CONTENIDOS		
MÁSTER EN “Biología y Clínica del Cáncer ”	60 CRS. ECTS	
Asignaturas obligatorias	Nº Créditos	Semestre
<i>Practicum Biología y Clínica del Cáncer</i>	18	ANUAL
<i>Introducción a la Biología Molecular del Cáncer</i>	3	PRIMERO
<i>Introducción a la Medicina Molecular Del Cáncer</i>	3	PRIMERO
<i>Trabajo Fin de Master</i>	12	SEGUNDO
<b>TOTAL CRÉDITOS ECTS OBLIGATORIOS</b>	<b>36</b>	

<b>Asignatura Optativas</b>	<b>Nº Créditos</b>	<b>Semestre</b>
<i>Análisis de proteínas mediante técnicas citómicas: aplicaciones en el estudio de la Biología y Clínica del cáncer.</i>	3	PRIMERO
<i>Apoptosis en el desarrollo y terapia del Cáncer</i>	3	PRIMERO
<i>Citogenética Molecular en Oncología</i>	3	PRIMERO
<i>Inestabilidad cromosómica, cáncer, envejecimiento y cohesinopatías</i>	3	PRIMERO
<i>Mecanismos de supresión tumoral</i>	3	PRIMERO
<i>Modelos de Cáncer en Ratones</i>	3	PRIMERO
<i>Regulación de la Mitosis, Checkpoits y Cáncer</i>	3	PRIMERO
<i>Bioinformática aplicada a biología integrativa y de sistemas en cáncer.</i>	3	SEGUNDO
<i>Células Madre de la médula ósea. Características biológicas y su posible papel n el desarrollo de las Neoplasias</i>	3	SEGUNDO
<i>Crecimiento, división celular y cáncer</i>	3	SEGUNDO
<i>Farmacocinética Clínica de medicamentos utilizados en oncología</i>	3	SEGUNDO
<i>Genes modificadores y bases moleculares de la variabilidad evolutiva del cáncer</i>	3	SEGUNDO
<i>Mecanismos que regulan la angiogénesis: papel en el desarrollo de tumores</i>	3	SEGUNDO
<i>Nuevos Tratamientos en Hemopatías: del Laboratorio a la Clínica</i>	3	SEGUNDO
<i>Oncogenes ras y la superfamilia de gtpasas pequeñas celulares</i>	3	SEGUNDO
<i>Receptores tirosina quinasa en cáncer</i>	3	SEGUNDO
<i>Regulación de la expresión génica y control del crecimiento en células normales y tumorales</i>	3	SEGUNDO
<b>TOTAL CRÉDITOS ECTS OPTATIVOS</b> (El alumno debe elegir 3 asignaturas en el primer semestre y 5 asignaturas en el Segundo semestre)	<b>51</b>	

	<b>Nº Créditos</b>	<b>Semestre</b>
<b>Trabajo Fin de Máster (Obligatorio)</b>	<b>12</b>	<b>SEGUNDO</b>

**PROGRAMACIÓN ACADÉMICA**
**ASIGNATURA: "PRACTICUM BIOLOGÍA Y CLÍNICA DEL CÁNCER"**
**Código: 303000**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA</b>	<b>Créditos ECTS: 18</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:60 Prácticas:350 Trabajo Personal y otras actividades:40</b>

**Profesor/es:**

ALMEIDA PARRA, Julia (PDI, USAL)	MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC)
BERMEJO MORENO, Rodrigo (CSIC)	MARTÍN ZANCA, Dionisio (Científico Titular, CSIC)
BUENO NÚÑEZ, Andrés Avelino (Catedrático, USAL)	MORENO PÉREZ, Sergio (Profesor investigación, CSIC)
DEL CAÑIZO FERNÁNDEZ ROLDÁN, M <sup>º</sup> Consuelo (PDI, USA)	MOLLINEDO GARCÍA, Faustino (Profesor Investigación, CSIC)
DOSIL CASTRO, Mercedes (PDI, USAL)	ORFAO DE MATOS, Alberto (Catedrático, USAL)
FERNÁNDEZ MEDARDE Alberto (PDI, USAL)	PANDIELLA ALONSO, Atanasio (Profesor Investigación, CSIC)
GARCÍA BUSTELO Xosé Ramón (Profesor Investigación, CSIC)	PEREDA VEGA, José María de (Científico Titular, CSIC)
GARCÍA SÁNCHEZ, M <sup>º</sup> José (Catedrática, USAL)	PÉREZ GONZÁLEZ Pilar (Profesor Investigación, CSIC)
GONZÁLEZ SARMIENTO, Rogelio (Catedrático, USAL)	PÉREZ LOSADA, Jesús (Científico Titular, CSIC)
GONZÁLEZ DÍAZ, Marcos (PDI, USAL)	PIMENTEL MUIÑOS, Felipe Xosé (Científico Titular, CSIC).
GUERRERO ARROYO, Carmen (PDI, USAL)	RODRÍGUEZ BARBERO Alicia (PDI, USAL)
HERNANDEZ RIVAS, Jesús María (PDI, USAL)	RIVAS SANZ, Javier de las (Investigador, CSIC)
LAZO-ZBIKOWSKI TARACENA, Pedro (Profesor investigación, CSIC)	SACRISTÁN MARTÍN, María de la Paz (PDI, USAL)
LLANO CUADRA, Elena (PDI, USAL)	SÁNCHEZ GARCÍA, Isidro (Investigador, CSIC).
LÓPEZ NOVOA José Miguel (Catedrático, USAL)	SANTOS DE DIOS, Eugenio (Catedrático, USAL)
MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC)	

**URL**
<http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/PracticumBiologiyClinicadelcancer.pdf>

<b>Lugar de impartición:</b> Laboratorios del Centro de Investigación del Cáncer CIC	<b>Fecha:</b> Comienzo: 22 de Septiembre de 2014 Fin: 21 de Junio de 2015	<b>Horario:</b> A determinar en función de las asignaturas optativas.
---	---	--



### Objetivos:

El objetivo de esta asignatura es ofrecer un marco experimental en el cual el alumno pueda adquirir los conocimientos teórico-prácticos y habilidades técnicas necesarios para elegir y desarrollar de forma independiente o en colaboración un proyecto científico competitivo en el área experimental de la biología molecular del cáncer.

#### Objetivos de contenidos:

- Comprender el significado y el alcance de cada una de las técnicas experimentales básicas en biología molecular (Southern, northern, western, inmunoprecipitación, ensayos in vivo, producción de proteínas, purificación de proteínas etiquetadas, ensayos in vitro, citometría, clonaje, mutagénesis dirigida, etc...).
- Entender el alcance de las técnicas de ensayo genómico y proteómico (ensayos de expresión).
- (En su caso) analizar estadísticamente bases de datos genómicos y/o proteómicos (systems biology).
- Dominar técnicamente la metodología experimental necesaria para desarrollar un proyecto científico en el área.

### Contenido de la materia:

El alumno debe asistir a las sesiones practicas evaluables del curso habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía básica recomendada por cada profesor responsable; las primera sesión se centrará en la organización y distribución del trabajo experimental encomendado, discusión de las posibles dudas y comentarios de los alumnos. La permanencia en el grupo asignado/elegido es obligatoria.

Los alumnos se integrarán a todos los efectos en los diferentes grupos de trabajo a los que se les asigne.

El alumno debe asistir y, en su caso, participar en los seminarios del grupo receptor, tanto la participación activa como el establecimiento de un diálogo crítico son evaluables.

### Sistema de evaluación:

#### CRITERIOS

*Nota previa:* Los alumnos se integrarán a todos los efectos en los diferentes grupos de trabajo a los que se les asigne, adquiriendo así la competencias marcadas en el programa de la asignatura (según se describe en el siguiente enlace:

<http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/PracticumBiologiayClinicadelcancer.pdf> . Como alumnos internos deberán cumplir la normativa propia del Centro de Investigación del Cáncer.

#### Criterios evaluables:

El siguiente apartado contabilizará un 10% de la nota final.

1. Se evaluará la asistencia al laboratorio designado, siempre de acuerdo con el programa de trabajo decidido por el tutor de la asignatura.

Cada uno de los siguientes apartados contabilizará un 30% de la nota final.

2. Se valorará la capacidad de aprendizaje de las técnicas de laboratorio necesarias para realizar el trabajo práctico asignado por el tutor de la asignatura.
3. Se valorará la interacción profesional de los alumnos con los miembros del grupo asignado y su capacidad de realizar trabajo en equipo. También se evaluará la asistencia, capacidad de interacción y participación en los seminarios del grupo asignado, entendiéndose que tanto la participación activa como el establecimiento de un diálogo crítico son evaluables.
4. Se evaluará la capacidad de diseño y elaboración de experimentos relevantes de forma autónoma (entendiéndose éste como un proceso de maduración de los alumnos).

<b>Programa de la Asignatura:</b>	
<p>El carácter eminentemente práctico de esta asignatura obligatoria implica que el alumno/a desarrolle la misma en el laboratorio bajo la supervisión y enseñanza directa del profesor responsable.</p> <p>La viabilidad docente y económica de esta asignatura experimental se basa, por tanto, en la inmersión del alumno/a en un grupo de trabajo determinado que garantice su formación bien en el <i>Centro de Investigación del Cáncer</i> (CIC) o bien en un número restringido de grupos externos al <b>CIC</b> avalados por el <b>IBMCC</b>. Con el objetivo de ser realistas cada profesor responsable tutelará la formación de un número limitado de alumnos (1 ó 2) en un campo de trabajo en el que dicho profesor sea experto. Dichos temas de trabajo se evaluarán y adaptarán cada curso académico a tenor de las necesidades docentes del Máster y de los intereses científicos de los profesores responsables implicados.</p>	
<b>Línea de Investigación</b>	<b>Profesor</b>
“Replicación del genoma e inestabilidad genética: análisis de los mecanismos regulados por ATM/Mecl y CHK2/Rad53 en respuesta al daño en el DNA”	<b>Rodrigo Bermejo Moreno</b>
“Inestabilidad genética: Regulación de la replicación y tolerancia al daño en DNA”	<b>Andrés Avelino Bueno Núñez</b>
“Células madre en la médula ósea. Características biológicas y su posible papel en el desarrollo de neoplasias”	<b>M<sup>a</sup> Consuelo del Cañizo Fernández Roldán</b>
“Formación de ribosomas y control del crecimiento celular en células normales y tumorales”	<b>Mercedes Dosil Castro</b>
“Estudio del Oncogenes y reguladores citoesqueléticos en cáncer y enfermedades humanas de alta incidencia”	<b>Xosé R. García Bustelo</b>
“Desarrollo de un programa de individualización posológica de doxorubicina en pacientes hematológicos”	<b>María José García Sánchez</b>
“Cáncer hereditario y modificadores epigenéticos en el tratamiento del cáncer”	<b>Rogelio González Sarmiento</b>
“Mecanismos moleculares de C3G y su implicación en Leucemia Mieloide Crónica (LMC)”	<b>Carmen Guerrero Arroyo</b>
“Citogenética molecular en oncología”	<b>Jesús María Hernández Rivas</b>
“Proteína quinasas en respuesta a daño génico, muerte celular y diferenciación: mecanismos de señalización y su alteración en biología tumoral”	<b>Pedro Lazo-Zbikowski Taracena</b>
“Desarrollo y caracterización de nuevos modelos murinos de inestabilidad cromosómica y su implicación en cáncer y envejecimiento”	<b>Elena Llano Cuadra Alberto Martín Pendás</b>
“Mecanismos que regulan la angiogénesis: Papel en el desarrollo de tumores”	<b>José Miguel López Novoa Alicia Rodríguez Barbero</b>
“Estudio de los mecanismos moleculares de la supresión tumoral mediada por p53 en modelos animales.”	<b>Dionisio Martín Zanca</b>
“Identificación de dianas moleculares de compuestos antitumorales”	<b>Sergio Moreno Pérez</b>

“Apoptosis y muerte celular en distintos sistemas biológicos, y su implicación en terapia antitumoral”	<b>Faustino Mollinedo García</b>
“Caracterización de las alteraciones genéticas y de las vías de señalización implicadas en el desarrollo clonal y transformación neoplásica de células B de sujetos con linfocitosis B clonal (MBL) vs pacientes con leucemia linfática crónica (LLC)”	<b>Alberto Orfao de Matos Julia Almeida Parra</b>
“Señalización por receptores de la familia ErbB en cáncer de mama”	<b>Atanasio Pandiella Alonso</b>
“Biología estructural y cáncer”	<b>José María de Pereda Vega</b>
“Análisis de las GTPasas Rho en el establecimiento del crecimiento polarizado y en el mantenimiento de la integridad celular”	<b>Pilar Pérez González</b>
“Identificación del componente genético responsable de la influencia de las células madre sobre la respuesta al tratamiento del cáncer de mama”	<b>Jesús Pérez Losada</b>
“Muerte celular programada y su implicación en supresión tumoral y terapia contra el cáncer”	<b>Felipe Xosé Pimentel Muiños</b>
“Bioinformática y genómica funcional en cáncer y en análisis de oncogenes	<b>Javier de las Rivas Sanz</b>
“Fosfatasa implicadas en la regulación de la Mitosis en células humanas”	<b>María Sacristán Martín</b>
“El papel de las células madre tumorales en la Biología tumoral y en oncología transnacional”	<b>Isidro Sánchez García</b>
“Estructura y función de los oncogenes Ras y sus molecular reguladoras”	<b>Eugenio Santos de Dios</b>

**ASIGNATURA "INTRODUCCIÓN A LA BIOLOGÍA MOLECULAR DEL CÁNCER"**
**Código: 303001**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:22 Prácticas:10 Trabajo Personal y otras actividades:43</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Eugenio Santos de Dios
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.1
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:esantos@usal.es">esantos@usal.es</a>
<b>Telefono:</b>	+34 923294801
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/IntroduccionaLaBiologiaMoleculardelCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/IntroduccionaLaBiologiaMoleculardelCancer.pdf</a>

<b>Profesor</b>	Dr. Alberto Fernández Medarde
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.1
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:afm@usal.es">afm@usal.es</a>
<b>Telefono:</b>	+34 923294801

<b>Lugar de impartición:</b> Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 1 de Octubre de 2014 <b>Fin:</b> 31 de Octubre de 2014	<b>Horario:</b> Días: De lunes a jueves Horario: 16.00 a 17.30
---	---	--

**Objetivos:**

Este programa pretende proporcionar una introducción al estudio de los procesos tumorales mediante una aproximación integrada que comienza con el análisis de estos procesos a nivel molecular y continúa después con la aplicación de aquellos conocimientos básicos a nivel clínico. El estudio del cáncer desde el punto de vista molecular constituye una disciplina nueva que se ha desarrollado de manera especializada solamente durante las tres últimas décadas. Los conocimientos generados en este campo de estudio se extienden desde áreas de investigación preferentemente básica (en los terrenos microbiológico, bioquímico o de biología molecular), hasta áreas de investigación Clínica relacionadas con el diagnóstico, pronóstico y tratamiento experimental. Estos conocimientos saltan las barreras que separaban tradicionalmente distintas áreas biomédicas separadas como la Medicina, la Farmacia y la Biología. El estudio del temario propuesto aquí requiere una aproximación interdisciplinar y resulta de interés para profesionales con interés académico o/y aplicado en cualquier campo de la biomedicina. La integración de contenidos "moleculares" junto con contenidos "clínicos" en el mismo curso es un énfasis especial en la elaboración de los distintos temas que conforman este programa.

El programa presentado está distribuido en cuatro grandes bloques temáticos. El primer bloque está centrado en aspectos generales de la biología tumoral. Un segundo bloque contiene información básica sobre los distintos genes implicados en procesos tumorales. El tercer bloque se refiere a la caracterización funcional, a nivel bioquímico y celular, de los productos de genes tumorales. Finalmente, el último bloque se centra en el uso de los conocimientos básicos anteriores a nivel clínicos para su aplicación en diagnóstico y pronóstico y tratamiento del cáncer.

**Objetivos de contenidos:**

- Conocer los mecanismos generales básicos que subyacen a todos los procesos tumorales a nivel molecular y celular. Proporcionar una introducción general a la biología y genética tumoral a nivel molecular y celular comenzando con el análisis de genes y proteínas implicados en cáncer y continuando con la aplicación de estos conocimientos básicos sobre aquellos a nivel clínico en aspectos de diagnóstico, pronóstico y tratamiento de la enfermedad.
- Comprender y conocer la naturaleza y funcionamiento de los genes y proteínas alterados en procesos tumorales y entender el uso de esos conocimientos básicos para su aplicación en oncología traslacional, en el diseño de nuevas aproximaciones Clínicas y mejoras en las áreas de diagnóstico, pronóstico y nuevas terapias de esta enfermedad.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; las primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios en los que cada alumno expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club), y después se establecerá un diálogo crítico evaluable.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (30% de la nota final)

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (50% de la nota final).

Autoevaluación (mutua) de los alumnos (20 % de la nota final). Todos los alumnos calificarán la calidad de cada una de las presentaciones realizadas por los otros alumnos en sus seminarios y se calculará la media resultante en cada caso.).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

Tema a tema

**SECCIÓN 1. INTRODUCCIÓN GENERAL. NATURALEZA Y CARACTERÍSTICAS DE LOS PROCESOS TUMORALES.**

Bloque temático I: Biología tumoral básica.

- Biología básica del cáncer. Conceptos básicos
- Características de los procesos neoplásicos
- Características de la célula tumoral.

**SECCIÓN 2. GENES IMPLICADOS EN PROCESOS TUMORALES. DESCUBRIMIENTO Y CARACTERIZACIÓN**

Bloque Temático II: Oncogenes virales

- Virus y cáncer.
- Oncogenes en virus tumorales DNA.
- Oncogenes en virus RNA (retrovirus).

Bloque Temático III: Oncogenes celulares

- Identificación de oncogenes por medio de transfección génica.
- Activación de oncogenes por medio de inserción retroviral.
- Oncogenes y alteraciones cromosómicas.
- Amplificación de oncogenes en tumores.
- Clasificación general de oncogenes.

Bloque Temático IV: Genes supresores de tumores

- Conceptos generales de genes supresores. Cáncer hereditario.
- El gen del retinoblastoma y el descubrimiento de los genes supresores.
- El gen p53.
- Otros genes supresores de tumores.

Bloque Temático V: Genes implicados en susceptibilidad tumoral

- Genes de mantenimiento. Genes "Caretakers" y "Landscapers".

**SECCIÓN 3. CARACTERIZACIÓN FUNCIONAL DE LOS PRODUCTOS DE GENES IMPLICADOS EN PROCESOS TUMORALES. SU PAPEL EN TRANSDUCCIÓN DE SEÑALES Y CONTROL DE LA PROLIFERACIÓN Y DIFERENCIACIÓN CELULAR**

Bloque Temático VI: Proliferación y diferenciación celular.

- Proliferación y diferenciación celular. Sistemas de señalización en eucariotas.
- Alteraciones proliferación en células tumorales.
- Alteraciones de diferenciación celular en cáncer.

Bloque Temático VII: Oncogenes y Sistemas de internalización de señales mitogénicas.

- Factores de crecimiento eucarióticos y oncogenes.
- Receptores transmembranales de factores de crecimiento con actividad tirosina quinasa y oncogenes en transformación celular.
- Tirosina kinasas oncogénicas no receptor.
- Proteínas con capacidad de fijación de nucleótidos de guanina.
- Serina/Treonina kinasas citoplásmicas.
- Factores de transcripción oncogénicos.

- Vías de transmisión de las señales mitogénicas en células eucarióticas.
- Conservación de vías a lo largo de la escala evolutiva.
- Análisis bioquímico y genético de la ruta de MAP kinasa en eucariotas.

Bloque Temático VIII: Proteínas producto de genes supresores de tumores y control del ciclo celular.

- Proteína producto del gen del retinoblastoma y relacionados.
- Aspectos funcionales de la proteína p53
- Regulación del ciclo celular eucariótico.

Bloque Temático IX: Biología del desarrollo normal y tumoral Análisis molecular de los procesos tumorales.

- Papel de Oncogenes y Genes supresores en la patogénesis de neoplasias.
- Oncogenes y desarrollo.
- Oncogenes y apoptosis.
- Biología de los procesos metastásicos tumorales.

#### SECCION 4. NUEVAS APROXIMACIONES MOLECULARES AL DIAGNÓSTICO, PRONÓSTICO, TRATAMIENTO Y PREVENCIÓN (CLÍNICA DEL CANCER).

Bloque Temático X: Prevención y diagnóstico.

- La lucha contra el cáncer. Perspectivas de futuro.
- Nuevas perspectivas en prevención del cáncer.
- Nuevas fronteras en detección temprana y diagnóstico molecular del cáncer.

Bloque Temático XI: Nuevas aproximaciones terapéuticas basadas en avances a nivel molecular.

- Terapias convencionales y su evolución.
- Nuevas aproximaciones terapéuticas experimentales.
- Terapia génica. Aproximaciones experimentales.

#### **Seminarios:**

Artículos a debate (cambiar/actualizar año a año):

Anualmente se seleccionará una serie de temas y un número apropiado de artículos relevantes a este campo, bien por su carácter seminal o bien por su novedad reflejando los avances recientes en el tema. Cada alumno deberá preparar al menos uno de estos seminarios, basados en la presentación y crítica de uno o varios artículos seleccionados. Los demás alumnos deberán asistir a todos estos seminarios y participar activamente en la presentación y discusión de los mismos.

## ASIGNATURA: "INTRODUCCIÓN A LA MEDICINA MOLECULAR DEL CÁNCER"

Código: 303002

Tipo <sup>1</sup> : OBLIGATORIA Semestre: PRIMERO	Créditos ECTS: 3	Horas de aprendizaje
		Teoría:20 Prácticas:15 Trabajo Personal y otras actividades:40

## Profesores que imparten la asignatura

Profesor Responsable	Dr. Rogelio González Sarmiento
Centro	Centro de Investigación del Cáncer CIC
Laboratorio	Lab.14
Dirección Mail	<a href="mailto:gonzalez@usal.es">gonzalez@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923294814
URL	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/IntroduccionalaMedicinaMoleculardelCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/IntroduccionalaMedicinaMoleculardelCancer.pdf</a>

Lugar de impartición: Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC	Fecha: Comienzo: 3 de Noviembre de 2014 Fin: 5 de Diciembre de 2014	Horario: Días: De lunes a jueves Horario: 18.00 a 19.00
--	---	---



### **Objetivos:**

El cáncer es un conjunto de enfermedades adquiridas producidas por mutaciones en genes que regulan la proliferación diferenciación y muerte celular. Aunque todos ellos tienen una base molecular común cada uno presenta características específicas que permiten su identificación, tratamiento y seguimiento.

El objetivo de la asignatura es describir y correlacionar los hallazgos clínicos y moleculares que permiten definir los diferentes tipos generales de cánceres y su aplicación actual en el diagnóstico, pronóstico y tratamiento de los pacientes. Además, se estudiarán los diferentes síndromes de cáncer hereditario y las alteraciones genéticas que los caracterizan junto con los criterios y condiciones del consejo genético en cáncer hereditario.

### **Objetivos de contenidos:**

- Comprender los aspectos clínicos y las causas moleculares que explican la diferente aproximación diagnóstica y terapéutica a los diferentes tipos de cánceres.
- Conocer los diferentes tipos de cáncer agrupados por localización, sus características moleculares y los criterios básicos de diagnóstico, pronóstico y tratamiento.

### **Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios en los que cada alumno expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club), y después se establecerá un diálogo crítico evaluable.

### **Sistema de evaluación:**

Evaluación continuada de la participación en las sesiones teóricas y seminarios (50% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (50% de la nota final).

### **Programa de la Asignatura:**

#### **Clases teóricas:**

1. Epidemiología del cáncer.
2. Prevención primaria y secundaria.
3. Métodos de diagnóstico.
4. Factores pronósticos.
5. Síndromes paraneoplásicos
6. Medicina molecular del Cáncer de mama y ovario
7. Medicina molecular de los Cánceres de vías digestivas
8. Medicina molecular del Cáncer de pulmón
9. Medicina molecular del Cáncer de cabeza y cuello
10. Medicina molecular de los Tumores del sistema endocrino
11. Medicina molecular del Cáncer de próstata y vías urinarias
12. Medicina molecular de los Tumores de la piel
13. Medicina molecular de los Tumores de los tejidos de sostén
14. Medicina molecular de los Tumores del sistema nervioso
15. Medicina molecular de los Tumores del sistema hematopoyético
16. Medicina molecular de los Tumores de origen desconocido

17. Cáncer hereditario
18. Tratamiento sistémico del cáncer
19. Los ensayos clínicos en oncología médica
20. Nuevas aproximaciones al tratamiento del cáncer.

**Seminarios:**

Artículos a debate.

ASIGNATURA "TRABAJO FIN DE MÁSTER"

Código: 303003

<p>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA Semestre: SEGUNDO</p>	<p>Créditos ECTS: 12</p>	<p>Horas de aprendizaje Búsqueda Bibliográfica/Organización de información/Confección de trabajo/Preparación y Presentación/Tutorías: 300hs</p>		
<p><b>Profesor/es:</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>ALMEIDA PARRA, Julia (PDI, USAL) BERMEJO MORENO, Rodrigo (CSIC) BUENO NÚÑEZ, Andrés Avelino (Catedrático, USAL) DEL CAÑIZO FERNÁNDEZ ROLDÁN, M<sup>a</sup> Consuelo (PDI, USA) DOSIL CASTRO, Mercedes (PDI, USAL) FERNÁNDEZ MEDARDE Alberto (PDI, USAL) GARCÍA BUSTELO Xosé Ramón (Profesor Investigación, CSIC) GARCÍA SÁNCHEZ, M<sup>a</sup> José (Catedrática, USAL) GONZÁLEZ SARMIENTO, Rogelio (Catedrático, USAL) GONZÁLEZ DÍAZ, Marcos (PDI, USAL) GUERRERO ARROYO, Carmen (PDI, USAL) HERNANDEZ RIVAS, Jesús María (PDI, USAL) LAZO-ZBIKOWSKI TARACENA, Pedro (Profesor investigación, CSIC) LLANO CUADRA, Elena (PDI, USAL) LÓPEZ NOVOA José Miguel (Catedrático, USAL) MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC)</p> </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC) MARTÍN ZANCA, Dionisio (Científico Titular, CSIC) MORENO PÉREZ, Sergio (Profesor investigación, CSIC) MOLLINEDO GARCÍA, Faustino (Profesor Investigación, CSIC) ORFAO DE MATOS, Alberto (Catedrático, USAL) PANDIELLA ALONSO, Atanasio (Profesor Investigación, CSIC) PEREDA VEGA, José María de (Científico Titular, CSIC) PÉREZ GONZÁLEZ Pilar (Profesor Investigación, CSIC) PÉREZ LOSADA, Jesús (Científico Titular, CSIC) PIMENTEL MUIÑOS, Felipe Xosé (Científico Titular, CSIC). RODRÍGUEZ BARBERO Alicia (PDI, USAL) RIVAS SANZ, Javier de las (Investigador, CSIC) SACRISTÁN MARTÍN, María de la Paz (PDI, USAL) SÁNCHEZ GARCÍA, Isidro (Investigador, CSIC). SANTOS DE DIOS, Eugenio (Catedrático, USAL)</p> </td> </tr> </table>			<p>ALMEIDA PARRA, Julia (PDI, USAL) BERMEJO MORENO, Rodrigo (CSIC) BUENO NÚÑEZ, Andrés Avelino (Catedrático, USAL) DEL CAÑIZO FERNÁNDEZ ROLDÁN, M<sup>a</sup> Consuelo (PDI, USA) DOSIL CASTRO, Mercedes (PDI, USAL) FERNÁNDEZ MEDARDE Alberto (PDI, USAL) GARCÍA BUSTELO Xosé Ramón (Profesor Investigación, CSIC) GARCÍA SÁNCHEZ, M<sup>a</sup> José (Catedrática, USAL) GONZÁLEZ SARMIENTO, Rogelio (Catedrático, USAL) GONZÁLEZ DÍAZ, Marcos (PDI, USAL) GUERRERO ARROYO, Carmen (PDI, USAL) HERNANDEZ RIVAS, Jesús María (PDI, USAL) LAZO-ZBIKOWSKI TARACENA, Pedro (Profesor investigación, CSIC) LLANO CUADRA, Elena (PDI, USAL) LÓPEZ NOVOA José Miguel (Catedrático, USAL) MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC)</p>	<p>MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC) MARTÍN ZANCA, Dionisio (Científico Titular, CSIC) MORENO PÉREZ, Sergio (Profesor investigación, CSIC) MOLLINEDO GARCÍA, Faustino (Profesor Investigación, CSIC) ORFAO DE MATOS, Alberto (Catedrático, USAL) PANDIELLA ALONSO, Atanasio (Profesor Investigación, CSIC) PEREDA VEGA, José María de (Científico Titular, CSIC) PÉREZ GONZÁLEZ Pilar (Profesor Investigación, CSIC) PÉREZ LOSADA, Jesús (Científico Titular, CSIC) PIMENTEL MUIÑOS, Felipe Xosé (Científico Titular, CSIC). RODRÍGUEZ BARBERO Alicia (PDI, USAL) RIVAS SANZ, Javier de las (Investigador, CSIC) SACRISTÁN MARTÍN, María de la Paz (PDI, USAL) SÁNCHEZ GARCÍA, Isidro (Investigador, CSIC). SANTOS DE DIOS, Eugenio (Catedrático, USAL)</p>
<p>ALMEIDA PARRA, Julia (PDI, USAL) BERMEJO MORENO, Rodrigo (CSIC) BUENO NÚÑEZ, Andrés Avelino (Catedrático, USAL) DEL CAÑIZO FERNÁNDEZ ROLDÁN, M<sup>a</sup> Consuelo (PDI, USA) DOSIL CASTRO, Mercedes (PDI, USAL) FERNÁNDEZ MEDARDE Alberto (PDI, USAL) GARCÍA BUSTELO Xosé Ramón (Profesor Investigación, CSIC) GARCÍA SÁNCHEZ, M<sup>a</sup> José (Catedrática, USAL) GONZÁLEZ SARMIENTO, Rogelio (Catedrático, USAL) GONZÁLEZ DÍAZ, Marcos (PDI, USAL) GUERRERO ARROYO, Carmen (PDI, USAL) HERNANDEZ RIVAS, Jesús María (PDI, USAL) LAZO-ZBIKOWSKI TARACENA, Pedro (Profesor investigación, CSIC) LLANO CUADRA, Elena (PDI, USAL) LÓPEZ NOVOA José Miguel (Catedrático, USAL) MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC)</p>	<p>MARTÍN PENDÁS, Alberto (Científico Titular, CSIC) MARTÍN ZANCA, Dionisio (Científico Titular, CSIC) MORENO PÉREZ, Sergio (Profesor investigación, CSIC) MOLLINEDO GARCÍA, Faustino (Profesor Investigación, CSIC) ORFAO DE MATOS, Alberto (Catedrático, USAL) PANDIELLA ALONSO, Atanasio (Profesor Investigación, CSIC) PEREDA VEGA, José María de (Científico Titular, CSIC) PÉREZ GONZÁLEZ Pilar (Profesor Investigación, CSIC) PÉREZ LOSADA, Jesús (Científico Titular, CSIC) PIMENTEL MUIÑOS, Felipe Xosé (Científico Titular, CSIC). RODRÍGUEZ BARBERO Alicia (PDI, USAL) RIVAS SANZ, Javier de las (Investigador, CSIC) SACRISTÁN MARTÍN, María de la Paz (PDI, USAL) SÁNCHEZ GARCÍA, Isidro (Investigador, CSIC). SANTOS DE DIOS, Eugenio (Catedrático, USAL)</p>			
<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 30%;"><b>URL</b></td> <td><a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf</a></td> </tr> </table>			<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf</a>
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Obligatorias/TrabajoFindeMaster.pdf</a>			
<p><b>Lugar de impartición:</b> Laboratorios del Centro de Investigación del Cáncer CIC</p>	<p><b>Fecha:</b> A determinar por el Tribunal Evaluador</p>	<p><b>Horario:</b> A determinar por el Tribunal Evaluador</p>		

**Objetivos:**

Objetivos relacionados:

- Capacidad de análisis de diversas informaciones y de sintetizar diversos contenidos
- Capacidad de gestión y organización de la información.
- Desarrollo de habilidades de comunicación oral y escrita.
- Capacidad de organización y planificación
- Compromiso ético y responsabilidad en el trabajo
- Capacidad para trabajar y funcionar de forma independiente

**Metodología:**

El seguimiento del Máster en Biología y Clínica del Cáncer en su totalidad, proporcionará al alumno las herramientas y conocimientos que le permitirán elaborar, un trabajo final sobre una de las áreas temáticas de la Oncología experimental y/o molecular.

**Sistema de evaluación:**

Memoria escrita y presentación oral ante un tribunal

- Tribunal formado por 3 personas: 1 Catedrático (presidente), 1 Profesor Titular (secretario) y un Contratado Doctor, elegidos por sorteo por el director del Máster.
- Se nombrará un tribunal oficial y un suplente.
- Los miembros del tribunal serán pertenecientes a las unidades del Instituto que hayan impartido asignaturas en el Máster.
- El Tribunal establecerá la fecha de entrega de las memorias y de evaluación (dentro de los plazos establecidos en el calendario académico), para la convocatoria ordinaria y extraordinaria.
- La composición de los distintos tribunales, se realizará de forma rotatoria durante los distintos cursos.

**Contenidos**

Elaboración de un trabajo razonado y ordenado sobre un tema relacionado con la Biología y Clínica del Cáncer. El trabajo podrá ser tanto de carácter teórico como práctico y deberá estar estructurado en los apartados correspondientes que se marquen bajo la dirección del profesorado.

**Programa de la Asignatura:**

Línea de Investigación	Profesor
"Replicación del genoma e inestabilidad genética: análisis de los mecanismos regulados por ATM/Mecl y CHK2/Rad53 en respuesta al daño en el DNA"	Rodrigo Bermejo Moreno
"Inestabilidad genética: Regulación de la replicación y tolerancia al daño en DNA"	Andrés Avelino Bueno Núñez
"Células Madre en la Médula Ósea. Características Biológicas y su posible papel en el desarrollo de neoplasias"	M <sup>a</sup> Consuelo del Cañizo Fernández Roldán
"Formación de ribosomas y control del crecimiento celular en células normales y tumorales"	Mercedes Dosil Castro
"Estudio del Oncogenes y reguladores citoesqueléticos en cáncer y enfermedades humanas de alta incidencia"	Xosé R. García Bustelo

“Desarrollo de un programa de individualización posológica de doxorubicina en pacientes hematológicos”	<b>María José García Sánchez</b>
“Cáncer hereditario y modificadores epigenéticos en el tratamiento del cáncer”	<b>Rogelio González Sarmiento</b>
“Mecanismos moleculares de C3G y su implicación en Leucemia Mieloide Crónica (LMC)”	<b>Carmen Guerrero Arroyo</b>
“Citogenética molecular en oncología”	<b>Jesús María Hernández Rivas</b>
“Proteína quinasas en respuesta a daño génico, muerte celular y diferenciación: mecanismos de señalización y su alteración en biología tumoral”	<b>Pedro Lazo-Zbikowski Taracena</b>
“Desarrollo y caracterización de nuevos modelos murinos de inestabilidad cromosómica y su implicación en cáncer y envejecimiento”	<b>Elena Llano Cuadra Alberto Martín Pendás</b>
“Mecanismos que regulan la angiogénesis: Papel en el desarrollo de tumores”	<b>José Miguel López Novoa Alicia Rodríguez Barbero</b>
“Estudio de los mecanismos moleculares de la supresión tumoral mediada por p53 en modelos animales.”	<b>Dionisio Martín Zanca</b>
“Identificación de dianas moleculares de compuestos antitumorales”	<b>Sergio Moreno Pérez</b>
“Apoptosis y muerte celular en distintos sistemas biológicos, y su implicación en terapia antitumoral”	<b>Faustino Mollinedo García</b>
“Caracterización de las alteraciones genéticas y de las vías de señalización implicadas en el desarrollo clonal y transformación neoplásica de células B de sujetos con linfocitosis B clonal (MBL) vs pacientes con leucemia linfática crónica (LLC)”	<b>Alberto Orfao de Matos Julia Almeida Parra</b>
“Señalización por receptores de la familia ErbB en cáncer de mama”	<b>Atanasio Pandiella Alonso</b>
“Biología estructural y cáncer”	<b>José María de Pereda Vega</b>
“Análisis de las GTPasas Rho en el establecimiento del crecimiento polarizado y en el mantenimiento de la integridad celular”	<b>Pilar Pérez González</b>
“Identificación del componente genético responsable de la influencia de las células madre sobre la respuesta al tratamiento del cáncer de mama”	<b>Jesús Pérez Losada</b>
“Muerte celular programada y su implicación en supresión tumoral y terapia contra el cáncer”	<b>Felipe Xosé Pimentel Muiños</b>
“Bioinformática y genómica funcional en cáncer y en análisis de oncogenes”	<b>Javier de las Rivas Sanz</b>
“Fosfatasa implicadas en la regulación de la Mitosis en células humanas”	<b>María Sacristán Martín</b>
“El papel de las células madre tumorales en la Biología tumoral y en oncología transnacional”	<b>Isidro Sánchez García</b>
“Estructura y función de los oncogenes Ras y sus moléculas reguladoras”	<b>Eugenio Santos de Dios</b>

**ASIGNATURA: "Análisis de Proteínas Mediante Técnicas Citómicas: Aplicaciones en el Estudio de la Biología y Clínica del Cáncer"****Código: 3030014**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:35 Prácticas:15 Trabajo Personal y otras actividades:25</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Alberto Orfao de Matos Correia e Vale	
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>	
<b>Laboratorio</b>	Lab.11	
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:orfao@usal.es">orfao@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811	
<b>URL Web</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/Ana_Prot_Tecn_Citomicas_Apli_Est_BiologiaClinicaCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/Ana_Prot_Tecn_Citomicas_Apli_Est_BiologiaClinicaCancer.pdf</a>	
<b>Plataforma</b>	Plataforma	moodle.usal.es
	URL	<a href="https://moodle.usal.es/">https://moodle.usal.es/</a>

<b>Profesor</b>	Dra. Julia Almeida Para	
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>	
<b>Laboratorio</b>	Lab.11	
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jalmeida@usal.es">jalmeida@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811	

<b>Profesor</b>	Dr. Manuel Fuentes García	
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>	
<b>Laboratorio</b>	Lab.11	
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mfuentes@usal.es">mfuentes@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811	

**Otros Profesores:**

<b>Profesor</b>	Dr. Martín Pérez de Andrés
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.11
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mmmar@usal.es">mmmar@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811

<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>º</sup> Aránzazu Rodríguez Caballero
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.11
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:arocab@usal.es">arocab@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811

<b>Profesor</b>	Dr. Sergio Matarraz Sudón
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.11
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:smats@usal.es">smats@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294811

**Lugar de impartición:**

*Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC*

**Fecha:**

**Comienzo:** 3 de Noviembre de 2014

**Fin:** 5 de Diciembre de 2014

**Horario:**

Días: De lunes a jueves

Horario: 16.00 a 18.00

**Objetivos de contenidos:**

Conocer el concepto de Citómica y su campo de estudio, como aquella disciplina centrada en el análisis exhaustivo del fenotipo de una célula, a su vez resultante de la interacción entre el genotipo del individuo y la exposición a factores externos e internos, y que por tanto integra los conocimientos de la genómica y la proteómica con la función dinámica de los sistemas celulares complejos (citomas).

Conocer las principales técnicas de análisis citómico, que fundamentalmente engloban la citometría de flujo, la citometría de escaneo con láser y la microscopía en sus diferentes modalidades, y sus aplicaciones en el estudio tanto biológico como clínico del cáncer.

Por su parte, la formación práctica en esta materia pretende que el alumno adquiera conocimiento de las técnicas citómicas básicas de uso habitual en la actualidad y utilidad multidisciplinaria de aplicación en el estudio genérico (biológico y clínico) del cáncer humano.

**Competencias y habilidades que el alumno debe desarrollar:**

Adquirir una visión práctica de modelos de cáncer humano en los que se ven alteradas de forma primordial diferentes aspectos funcionales de la célula maligna.

Adquirir destreza práctica y saber interpretar los resultados de las técnicas citómicas básicas de uso habitual en la actualidad y utilidad multidisciplinaria de aplicación en el estudio fenotípico de las células tumorales y sus productos, así como de su interacción con el micromedioambiente tumoral.

Entender la aplicabilidad de los resultados derivados de los estudios citómicos en la práctica clínica y el manejo de los pacientes con cáncer.

**Metodología:**

El alumno deberá asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (25 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, y en proporcionar una visión general de los contenidos del curso.

El alumno deberá asistir a las prácticas (15 horas, organizadas en 9 días).

El alumno deberá asistir a los seminarios (5 horas) en los que cada grupo (total, 5 grupos) expondrá un trabajo reciente o controvertido publicado en una revista científica, y se establecerá un diálogo crítico evaluable.

**Evaluación**

Examen escrito final sobre los contenidos de las clases teóricas: (40% de la nota final).

Evaluación de la participación activa en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (25% de la nota final).

Preparación y presentación de una sesión de revisión de un tema de interés en el ámbito de los objetivos del curso, a partir de la discusión de un artículo publicado (dirigido y asesorado por el tutor) (25% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (10% de la nota final).



**Programa de la Asignatura:**

Clases teóricas (25 horas presenciales + 10 horas no presenciales para el alumno):

Tema 1. La célula tumoral y su contrapartida normal (2 horas).

Tema 2. Métodos de análisis de células. (2 horas).

Tema 3. Técnicas de preparación de muestras para análisis fenotípicos de células individuales (2 horas).

Tema 4. Aplicaciones de la citometría de flujo al estudio de las neoplasias: identificación inmunofenotípica y multiparamétrica de células tumorales individualizadas (2 horas).

Tema 5. Ensayos funcionales. Cuantificación de moléculas de la membrana celular mediante citometría de flujo (2 horas).

Tema 6. Identificación y cuantificación de moléculas solubles por citometría de flujo (2 horas).

Tema 7. Concepto de heterogeneidad tumoral y vías de evolución clonal. Purificación celular para análisis bioquímicos y moleculares (2 horas).

Tema 8.- Célula tumoral con capacidad clonogénica. Modelos de estudio de la célula stem tumoral (2 horas).

Tema 9. Alteración de la proliferación en células tumorales: evaluación del índice proliferativo de un tumor y de las vías de señalización alteradas (2 horas).

Tema 10. Trastornos de la diferenciación en células tumorales: evaluación fenotípica de bloqueos madurativos y maduración displásica (2 horas).

Tema 11.- Supervivencia, senescencia y muerte celular en tumores. Medida de la muerte celular por citometría de flujo y sus aplicaciones en el estudio de la biología de las células tumorales (2 horas).

Tema 12. Análisis de expresión génica: evaluación de los perfiles de expresión, señalización e interacción proteica en células tumorales (2 horas).

Tema 13. Técnicas citómicas como estrategia de estudio en Farmacología y Toxicología (1 hora).

**Prácticas de análisis fenotípico de casos (15 horas presenciales):**

Práctica 1. Citómetro de flujo. Calibración del citómetro de flujo y adquisición de muestras (2 horas).

Práctica 2. Técnicas de marcaje de moléculas de membrana e intracelulares (2 horas).

Práctica 3. Programas informáticos de adquisición de datos en el citómetro de flujo (2 horas).

Práctica 4. Nuevas estrategias de análisis fenotípico de datos de citometría de flujo aplicadas al estudio de las neoplasias (2 horas).

Práctica 5. Separación de poblaciones celulares mediante citometría de flujo (1 hora).

Práctica 6. Separación de poblaciones celulares mediante métodos inmunomagnéticos (1 hora).

Práctica 7. Sistemas combinados de cromatografía y arrays de microesferas para análisis de patrones de expresión génica a nivel de proteínas (2horas).

Práctica 8. Citómica funcional (2 horas).

Práctica 9. Detección de proteínas de fusión derivadas de translocaciones cromosómicas (2 horas).

**Seminarios** (5 horas presenciales + 5 horas no presenciales del alumno):

Se propondrá a los alumnos que presenten (en grupos pequeños de trabajo) artículos científicos sobre temas actuales y/o controvertidos en el campo del análisis citómico en cáncer, que serán objeto de discusión en conjunto (Los trabajos serán actualizados en cada curso).

**ASIGNATURA: "APOPTOSIS EN EL DESARROLLO Y TERAPIA DEL CÁNCER"**

**Código: 303006**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:22 Prácticas:12 Trabajo Personal y otras actividades:41</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Faustino Mollinedo García
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.6
<b>Dirección Mail</b>	<a href="mailto:fmolin@usal.es">fmolin@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294806
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/ApoptosisenelDesarrolloyTerapiadelCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/ApoptosisenelDesarrolloyTerapiadelCancer.pdf</a>

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Diciembre de 2014 <b>Fin:</b> 30 de Enero de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> De lunes a jueves <b>Horario:</b> 18.30 a 20.00
---	---	--

**Objetivos:**

Comprender los mecanismos que regulan la muerte celular en los distintos sistemas biológicos con especial énfasis en células de mamífero y su implicación en patología.

Conocer los distintos tipos de muerte celular, en especial apoptosis, y los mecanismos implicados en la activación y regulación de la misma.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (11 clases, 22 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios (6 horas), en los que cada alumno o grupo (dependiendo del número de alumnos) expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club). Se establecerá un diálogo crítico evaluable.

Asistencia a las prácticas evaluables (12 horas organizados en 4 días) de realización de 4 prácticas en las que el alumno se familiarizará con las técnicas más utilizadas en la identificación de procesos de muerte celular, que tendrán lugar en el laboratorio nº 6 e instalaciones de Servicios generales del CIC.

Organización de los alumnos en grupos de trabajo para realizar pequeños proyectos de investigación experimental por parte de los alumnos en los que emplearán todas las técnicas aprendidas en las clases prácticas (20 h durante 4 días).

Elaboración de los resultados de los proyectos realizados y su presentación y discusión (2 h, 1 día).

**Evaluación**

Examen final: tipo respuesta escrita (50% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (20% de la nota final).

Evaluación del proyecto realizado (30% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

1) Tipos de muerte celular.

Tipo I de muerte celular, Apoptosis.

Tipo II de muerte celular, Autofagia.

Tipo III de muerte celular, Necrosis.

Otros tipos de muerte celular (Anoikis)

Funciones fisiológicas de las distintas formas de muerte celular.

Distintas formas de muerte en la patogénesis de la enfermedad.

Muerte celular y senescencia.

2) Bases moleculares y señalización en muerte celular.

Receptores, adaptadores y moléculas efectoras en apoptosis.

Ruta extrínseca de señalización de apoptosis.

Receptores de muerte.

Formación de DISC ("death-inducing signaling complex").

Ruta intrínseca de señalización de apoptosis.

Formación de apoptosoma.

Familia Bcl-2 de proteínas.

Caspasas.

IAPs.

La importancia de la formación de complejos en la regulación de apoptosis.

Eliminación de las células muertas.

Señalización antiapoptótica.

3) Estructuras subcelulares y muerte celular.

Membrana celular.

Dominios de membrana rafts.

Mitocondria.

Retículo endoplásmico.

Lisosomas.

4) Apoptosis, metástasis y desarrollo tumoral.

Muerte celular en desarrollo.

Muerte celular en sistema inmune.

Muerte celular en desarrollo tumoral.

Defectos en muerte celular y su implicación en metástasis.

Infección viral y apoptosis.

Oncogenes virales y apoptosis.

Oncogenes celulares y apoptosis.

Genes supresores de tumores y su implicación en apoptosis y cáncer.

5) Apoptosis, células stem y cáncer.

Célula stem y apoptosis.

Célula stem cancerosa y apoptosis.

6) Apoptosis y resistencia a fármacos.

Resistencia intrínseca y extrínseca.

Hipoxia y resistencia tumoral.

Aproximaciones para vencer la resistencia a fármacos.

7) Apoptosis como diana terapéutica.

Estrategia de inducción de apoptosis en la terapia anticancerosa.

Rutas de señalización apoptóticas como dianas terapéuticas.

Nuevos fármacos proapoptóticos.

8) Muerte celular programada en distintos sistemas biológicos, y su importancia en el desarrollo de terapias antitumorales (C.elegans, D.melanogaster, Trypanosomatides y S.cerevisiae).

9) Implicación de distintas estructuras subcelulares en la terapia proapoptótica del cáncer.

Dominios de membrana rafts en terapia antitumoral.

Procesos mitocondriales en terapia antitumoral.  
Stress de retículo endoplásmico y terapia antitumoral.

10) Distintos tipos de muerte en la terapia antitumoral.  
Apoptosis en terapia antitumoral.  
Autofagia en terapia antitumoral.  
Necrosis en terapia antitumoral.

**Prácticas:**

- 1) Cultivo celular, cambios morfológicos.
- 2) TUNEL.
- 3) Citometría de flujo (yoduro de propidio, annexina V).
- 4) Western blot (apoptosis, autofagia).

**Seminarios:**

Seis artículos a debate a discutir con los alumnos.  
Se cambiarán cada año y se elegirán de forma que cubran temas de trabajos pioneros en el campo, de herramientas técnicas y de actualidad en el campo de la apoptosis y cáncer.

**ASIGNATURA: "CITOGÉNÉTICA MOLECULAR EN ONCOLOGÍA"**

**Código: 303005**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:16 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:39</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Jesús M. Hernández Rivas
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.12
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jmhr@usal.es">jmhr@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294812
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/CitogeneticaMolecularenOncologia.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/CitogeneticaMolecularenOncologia.pdf</a>

<b>Profesor</b>	Dr. Juan Luis García Hernández
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.12
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jlgarcia@usal.es">jlgarcia@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294812

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 3 de Noviembre de 2014 <b>Fin:</b> 5 de Diciembre de 2014	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> De lunes a jueves <b>Horario:</b> Por concretar.
---	--	---

**Objetivos de contenidos:**

Comprender: 1. Los genes y las alteraciones genéticas implicadas en el desarrollo del cáncer. 2. Los mecanismos epigenéticos que pueden contribuir al desarrollo de esta enfermedad. 3. Las alteraciones en el ARN de las células tumorales de los diferentes tipos de cáncer que pueden participar en los procesos de iniciación, desarrollo y diseminación del cáncer.

Conocer: 1. Las metodologías habituales en citogenética molecular: citogenética convencional, FISH, FISH multicolor, arrays de ADN, arrays de expresión y secuenciación del genoma completo. 2. Las alteraciones citogenéticas, numéricas (ganancias y pérdidas) o por alteraciones estructurales (traslocación, inversión) en los cromosomas y los genes implicados en esta enfermedad. 3. Qué miRNAs están implicados en los diferentes tipos de cáncer. 4. Los genes que experimentan un proceso de metilación o de acetilación y su relación con los diferentes tipos de cáncer. 5. Que el análisis del transcriptoma identifica procesos celulares responsables del desarrollo del cáncer y de la producción de metástasis. 6. El valor que tienen en el diagnóstico del cáncer el estudio de estas alteraciones. 7. Las limitaciones de estos estudios, con especial énfasis en cuáles de ellos están reconocidos a un nivel diagnóstico y cuáles están aún en fase experimental. 8. El uso en el pronóstico del cáncer de las alteraciones en el genoma y en el transcriptoma.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (16 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada así como las presentaciones que se explicarán en estas sesiones teóricas. La primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos. Posteriormente se desarrollará el temario descrito en el apartado correspondiente.

Organización de los alumnos en grupos de trabajo que constarán de 3 alumnos por grupo y que deberán preparar una clase de las incluidas en el temario. Las clases seleccionadas se adaptarán a las características de los alumnos para facilitar su implicación en el estudio.

El alumno debe asistir a los seminarios (6 horas) en los que cada grupo expondrá un trabajo de investigación publicado y se establecerá un diálogo crítico evaluable.

Asistencia a las prácticas evaluables (20 horas organizadas en 5 días), que tendrán lugar en el laboratorio de la Unidad de Citogenética Molecular del CIC de Salamanca.

**Sistema de evaluación:**

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (60 % de la nota final).  
Realización de la evaluación del curso por escrito (40% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

Tema 1. Introducción a la citogenética molecular. Historia, principales metodologías. Técnicas convencionales en citogenética molecular: el estudio cromosómico y la hibridación "in situ" fluorescente (HIS).

Tema 2. Nuevas metodologías de análisis genómico: HIS multicolor, hibridación genómica comparada y estudios de microarrays.

Tema 3. El estudio citogenético en el diagnóstico y pronóstico del cáncer. Principales aplicaciones.



Tema 4. Principales miRNA implicados en cáncer.

Tema 5. La citogenética molecular en el estudio de las leucemias agudas.

Tema 6. Contribución de la citogenética molecular al análisis de los síndromes mieloproliferativos y de los síndromes mielodisplásicos.

Tema 7. Alteraciones moleculares en los síndromes linfoproliferativos cónicos.

Tema 8. El mieloma múltiple como ejemplo de análisis combinado de las metodologías de análisis citogenético y molecular.

Tema 9. Citogenética molecular de los linfomas.

Tema 10. Citogenética molecular de los tumores de tejidos blandos.

Tema 11. La problemática del estudio cromosómico de los tumores sólidos. Análisis molecular de los tumores epiteliales.

Tema 12. Contribución de los estudios genómicos al estudio de los carcinomas.

Tema 13. Análisis molecular de otros tumores sólidos: neuroblastoma, tumores del sistema nervioso central.

Tema 14. Estudio de la organización del núcleo en 3D.

Tema 15. Estudios farmacogenéticos mediante microarrays.

**Prácticas:**

Práctica 1. Citogenética tumoral: cultivo, recolección y realización de preparaciones de células en metafase.

Práctica 2. Tinción, visualización y observación al microscopio.

Práctica 3. Preparación e hibridación de sondas específicas fluorescentes. Interpretación de los resultados.

Práctica 4. Hibridación de CGH arrays: marcado del ADN, hibridación y lectura de los datos.

Práctica 5. Interpretación de la hibridación de CGH arrays.

**Seminarios:**

Se seleccionarán los artículos más relevantes publicados en los 6 meses anteriores a cada seminario. Se discutirán en un foro abierto, preparado por los alumnos, de una hora de duración.

**ASIGNATURA: “MECANISMOS DE SUPRESIÓN TUMORAL”**
**Código: 303010**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:12 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:43</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Pedro A. Lazo-Zbikowski Taracena
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab. 4
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:plazozbi@usal.es">plazozbi@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294804
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/MecanismosdeSupresionTumoral.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/MecanismosdeSupresionTumoral.pdf</a>

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Diciembre de 2014 <b>Fin:</b> 30 de Enero de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> De lunes a viernes <b>Horario:</b> 16.00 a 17.00.
---	---	--

**Objetivos:**

Los procesos biológicos que resultan en un proceso de transformación celular están sujetos a una variedad de mecanismos de control que ejercen una función negativa sobre las funciones celulares, que en caso de estar mutadas o desreguladas, podrían ser transformantes y oncogénicas. Estos mecanismos celulares de control son múltiples y en parte redundante redundantes, lo que implica que en una célula transformada se necesita la alteración de varios de ellos para que se manifieste el fenotipo tumoral. Estos mecanismos de regulación negativa se conocen como mecanismos de supresión tumoral, en el cual se incluyen genes que afectan a numerosas funciones celulares. Como alternativa a estos genes supresores, otras funciones biológicas pueden por sí mismas también desempeñar una función supresora debido a su incompatibilidad con el proceso de transformación y por tanto representan rutas alternativas. Entre estos procesos de supresión tumoral se encuentran las diversas formas de muerte celular, como apoptosis o autofagia, o aquellas que al inducir una diferenciación celular previenen la posibilidad de su expansión. Estas rutas también pueden ser inactivadas o bloqueadas en el desarrollo tumoral, pero su manipulación farmacológica podría ser utilizada como mecanismo de control de tumores específicos.

**Objetivos de contenidos:**

Conocer y comprender los diferentes tipos de genes supresores de tumores y su mecanismo de acción.  
Comprender las bases moleculares de los mecanismos de regulación negativos que controlan los diferentes procesos biológicos del fenotipo tumoral. Entre los procesos se estudiara la protección frente al daño génico, proliferación, supervivencia, senescencia y efecto sobre el microambiente tumoral.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (12 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; las primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios (20 horas) en los que cada alumno individualmente expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club), se establecerá un diálogo crítico evaluable. Cada alumno realizará un mínimo de tres/cuatro presentaciones de modo que se pueda evaluar su progresión en la comprensión de diseño experimental e interpretación de resultados de manera crítica.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (20 % de la nota final).  
Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (40 % de la nota final).  
Realización de la evaluación del curso por escrito (20% de la nota final).

Autoevaluación de los alumnos (20 % de la nota final). Todos los alumnos calificaran las presentaciones realizadas por los otros alumnos en la presentación de sus seminarios, valorando la comprensión del tema, la utilización de los conceptos, la presentación crítica del trabajo expuesto así como la calidad de la presentación y su discusión.

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

Tema a tema.

Concepto y evolución de supresores de tumores. Mecanismos de inactivación. Tipos de genes supresores y fenotipos asociados a los mismos. Retinoblastoma como paradigma y modelo.

Regulación de respuestas de estrés celular por p53. Supresores e inestabilidad genómica.

El supresor p53 en patología tumoral humana.

Supervivencia celular, envejecimiento y supresión tumoral.

Efecto de supresores de tumores sobre adhesión celular y diseminación tumoral.

Supresores e hipoxia celular: enfermedad de von Hippel-Lindau.

Acumulación secuencial de daño en supresores. Cooperación de supresores. Evolución darwiniana del tumor.

Supresión tumoral mediada por mecanismos de muerte celular.

Supresión tumoral mediada por diferenciación celular.

Modelos animales de genes supresores de tumores.

Diagnóstico y pronóstico tumoral basado en detección de daño en genes supresores.

Estrategias terapéuticas dirigidas a genes supresores, posibilidades y limitaciones.

**Seminarios:**

Artículos a debate (cambiar/actualizar año a año): 30 (40) artículos anualmente que serán seleccionados en base a su papel seminal en el desarrollo del tema del curso o bien por su novedad. Aproximadamente la mitad de ellos habrán sido publicados en el año inmediatamente anterior al curso para reflejar los avances en el tema.

Los artículos se actualizarán anualmente de modo que en las presentaciones cada alumno presente al menos tres (o cuatro) artículos sobre temas diferentes.

**ASIGNATURA: "INestabilidad Cromosómica, Cáncer, Envejecimiento y Cohesinopatías"**

**Código: 303009**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: PRIMERO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:10 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:45</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dra. Elena Llano Cuadra
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.9
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:ellano@usal.es">ellano@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294809
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/Ines_Cromos_CancerEnviejecimientoyCohesinopatias.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/Ines_Cromos_CancerEnviejecimientoyCohesinopatias.pdf</a>

<b>Profesor</b>	Dr. Alberto Martín Pendás
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.9
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:amp@usal.es">amp@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294809

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Diciembre de 2014 <b>Fin:</b> 30 de Enero de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> De lunes a jueves <b>Horario:</b> 17.00 a 18.00
---	---	--

**Objetivos de contenidos:**

Comprender los principios fundamentales del análisis genético y de la genética reversa y de cómo este tipo de metodologías permite diseccionar los procesos biológicos complejos.

Entender los fundamentos conceptuales y los avances tecnológicos que han permitido el desarrollo de la genética reversa en animales superiores a través del historial científico de los Nobeles Capecchi, Smithies y Evans.

Introducir conceptos fundamentales derivados del ulterior desarrollo de la eliminación dirigida de genes o “gene targeting” como son las recombinasas específicas de locus Cre y Flipasa y la introducción de mutaciones puntuales en genes diana.

Conocer las aplicaciones que la manipulación genética de mamíferos está teniendo en Biomedicina y como la ciencia experimental está sustituyendo a la ciencia observacional en biomedicina.

Conocer los procesos moleculares que aseguran la fidelidad de la segregación cromosómica y la estabilidad del núcleo.

Destacar la íntima relación existente entre la segregación cromosómica, el cáncer y el envejecimiento.

Comprender como se puede determinar experimentalmente si la inestabilidad cromosómica asociada a los procesos tumorales es una causa o una consecuencia de la tumorigenesis y del envejecimiento.

Introducir conceptualmente como la desregulación de los procesos estudiados provoca enfermedades de naturaleza diversa como es el cáncer, el envejecimiento prematuro, la esterilidad o enfermedades de amplio espectro que afectan a procesos básicos del desarrollo como son las cohesinopatías.

Entender como mediante el conocimiento de los procesos moleculares que subyacen a la enfermedad se puede emprender el diseño racional de posibles dianas de intervención terapéutica con aplicación Clínica.

**Metodología:**

El curso está organizado en clases presenciales y seminarios impartidos por los alumnos. La organización estructural del curso (número de clases presenciales, seminarios, tutorías etc.), sus objetivos, la forma de evaluación así como la discusión de las dudas y reparto de la bibliografía (física o virtualmente mediante página web) se abordará en la primera sesión. De esta forma, se pretende que el alumno adquiera una visión global del curso que le permita programar con antelación el trabajo que tendrá que llevar a cabo en cada momento.

El alumno deberá asistir a todas las sesiones teóricas del curso (10 horas) las cuales serán evaluadas mediante un examen escrito basado en conceptos fundamentales. Las preguntas serán extraídas de los conceptos básicos abordados en este curso tanto en las sesiones teóricas como en los seminarios/talleres.

Los seminarios impartidos por los alumnos serán llevados a cabo por grupos de entre dos/tres personas, dependiendo del número total de alumnos matriculados. La estructura de los seminarios será semejante al de cualquier seminario científico (Introducción, resultados, discusión y conclusiones) pero basados en dos artículos científicos relacionados con alguno de los tópicos del curso. Después de la exposición se establecerá un diálogo crítico. Se evaluará tanto la exposición/calidad del seminario como la capacidad de discusión tanto del evaluador como del resto de alumnos oyentes.

Todo el contenido de la asignatura se encuentra incluido en la bibliografía recomendada que cada alumno deberá haber leído y comprendido antes del inicio de cada bloque de la asignatura. Para poder evaluar el esfuerzo individual de cada alumno en este apartado, el profesor preguntará a distintos alumnos durante el transcurso de las sesiones teóricas sobre aspectos fundamentales del apartado que se trate.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (25% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (40% de la nota final).

Realización de una memoria del curso y evaluación del curso por escrito (20% de la nota final).

Autoevaluación de los alumnos (15%) mediante calificación de las presentaciones efectuadas por sus compañeros en las sesiones de seminarios.

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

1. Análisis genético clásico vs genética reversa. Empleo de organismos modelo en investigación biomédica.
2. Principios de la genética reversa: transgénesis y recombinación homóloga. Vectores de reemplazamiento y de sustitución.
3. Definición funcional de células embrionarias. Desarrollo de células embrionarias pluripotentes. La masa celular interna del blastocisto.
4. Recombinasas específicas de locus. Las recombinasas Cre y Flipasa. Desarrollo de mutantes murinos condicionales Knock-out y Knock-in.
5. Disección de la maduración de la Pre-Lamina A a través de mutantes defectivos en su procesamiento proteolítico. Defectos en reparación asociados al envejecimiento.
6. Rescate del síndrome progerico de Hutchinson Giford (HGPS) mediante análisis genético y mediante intervención terapéutica.
7. Mecanismos que aseguran la fidelidad de la segregación cromosómica. Cohesinas y cohesión cromosómica.
8. Inestabilidad cromosómica y patologías asociadas. Generación de inestabilidad cromosómica en el síndrome Progerico de Hutchinson Giford (HGPS).
9. Inducción de inestabilidad cromosómica in vivo y su implicación en cáncer y envejecimiento.
10. Enfermedades complejas debido a mutaciones en proteínas de la ruta de la cohesión. Cohesinas y cohesinopatías. Implicaciones tumorales.

**Seminarios:**

Artículos a debate:

Los artículos (tanto de investigación como revisiones que los apoyen) se seleccionarán siguiendo criterios de novedad, impacto en el campo y actualidad. Se prestará especial atención para que los artículos hayan sido publicados recientemente (>1 año).

Organización: los seminarios se organizarán en función del número de alumnos de forma individual o en grupos de trabajo de cómo máximo tres personas. Cada grupo/alumno presentará al menos tres artículos diferentes.

## ASIGNATURA: "MODELO DE CÁNCER EN RATONES"

Código: 303021

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: PRIMERO	Créditos ECTS: 3	Horas de aprendizaje
		Teoría:12 Prácticas: Trabajo Personal y otras actividades:63
Profesores que imparten la asignatura		
Profesor Responsable	Dr. Dionisio Martín Zanca	
Centro	Instituto de Biología Funcional y Genómica IBFG.	
Laboratorio	Lab.1.6	
Dirección de Mail	<a href="mailto:marzan@usal.es">marzan@usal.es</a>	
Teléfono:	+34 923 294896	
URL	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/ModelosdeCancerenRatones.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/ModelosdeCancerenRatones.pdf</a>	
Lugar de impartición: <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	Fecha: Comienzo: 3 de Noviembre de 2014 Fin: 5 de Diciembre de 2014	Horario: Días: De lunes a viernes Horario: 19.00 a 20.00.



**Objetivos de contenidos:**

Adquirir conocimientos sobre el uso de modelos de animales modificados genéticamente para el estudio del cáncer in vivo.  
Adquirir conocimientos detallados sobre las técnicas actuales de manipulación genética utilizadas para generar ratones transgénicos, "knock-out", "knock-in" y clónicos.  
Realizar un estudio detallado y una evaluación crítica de un modelo de cáncer en ratones modificados genéticamente.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (12 horas) habiendo leído y comprendido previamente parte de la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

Organización de los alumnos en grupos de trabajo de dos o tres personas para la selección y estudio de un trabajo de la bibliografía que trate de la generación y estudio de un ratón modificado genéticamente como modelo de Cáncer.

Estos grupos de trabajo harán una presentación crítica del trabajo seleccionado ante sus compañeros, durante aproximadamente una hora y media.

El resto de los alumnos deberá asistir a las presentaciones/seminarios citados y participará activamente, de forma crítica, con preguntas y/o comentarios. Esta actividad será evaluable.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: escrito, 45% de la nota final.

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios: 45% de la nota final.

Realización de la evaluación del curso por escrito: 10% de la nota final.

**Programa de la Asignatura:**

Clases teóricas:

1. Técnicas de manipulación genética de ratones.

- Generación de ratones transgénicos (2 h)

-Transgénicos constitutivos.

-Transgénicos regulables.

- Identificación de oncogenes y genes supresores por inserción de retrovirus y transposones.

-Mutagénesis por inserción de retrovirus endógenos en ratón.

-Mutagénesis mediada por el transposon Sleeping beauty.

- Generación de ratones KO y KI clásicos y condicionales (4 h).

-Inyección de blastocistos.

-Agregación de mórulas.

-Transferencia nuclear.

-Manipulaciones genéticas (KO, KI) regulables espacio-temporalmente.

2. Modelos de cáncer en ratones.

- Ratones modificados genéticamente como modelos de cáncer humano (3 h).

- Validez de los modelos de cáncer humano en ratón (3h).

**Seminarios:**

Los alumnos, en grupos de dos o tres, elegirán un artículo en el que se describa un modelo de ratón modificado genéticamente como modelo de cáncer. Los alumnos estudiarán en detalle todos los aspectos relevantes del modelo, incluidas las técnicas utilizadas en su generación, y analizarán críticamente los resultados y conclusiones del trabajo. Finalmente harán una presentación crítica del trabajo ante sus compañeros (1.5 horas por seminario).

**ASIGNATURA: "REGULACIÓN DE LA MITOSIS, CHECKPOINTS Y CÁNCER"**

**Código: 303015**

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: PRIMERO	Créditos ECTS: 3	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:15 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:40</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dra. María P. Sacristán Martín
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 5
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:msacristan@usal.es">msacristan@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294805
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/RegulacionMitosisCheckp yCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/1Semestre/RegulacionMitosisCheckp yCancer.pdf</a>

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Andrés Avelino Bueno Núñez
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 5
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:abn@usal.es">abn@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294805

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 1 de Octubre de 2014 <b>Fin:</b> 31 de Octubre de 2014	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> De lunes a jueves <b>Horario:</b> 18.00 a 20.00.
---	---	---

**Objetivos:**

El objetivo del curso es proporcionar a los alumnos conocimientos sobre la regulación del ciclo celular y su estrecha relación con el desarrollo del cáncer. En las clases teóricas se estudiarán las bases moleculares que regulan la correcta progresión por el ciclo celular, los mecanismos implicados en cada una de las fases que componen el ciclo. Se analizará de una forma más extensa y detallada la regulación tanto estructural como molecular de la mitosis. Una vez desarrollados los cuatro primeros temas propuestos, se analizarán diversas alteraciones en los mecanismos de regulación del ciclo celular presentes en células tumorales.

**Objetivos de contenidos:**

Conocer y comprender los mecanismos moleculares por los que las células animales se dividen. Comprender la importancia de la estricta regulación del ciclo celular, así como las consecuencias que alteraciones en estos mecanismos de control tienen en el desarrollo de las células tumorales.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (10 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; una primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios (20 horas) en los que cada alumno individualmente expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club), se establecerá un diálogo crítico evaluable. Cada alumno expondrá un mínimo de cuatro presentaciones. Este trabajo permitirá al alumno su formación en cuanto a saber comprender, interpretar, analizar y diseñar trabajos científicos experimentales.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (30% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas y seminarios (50% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (20% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

Tema 1. Introducción al ciclo celular: Bases moleculares. Concepto de ciclo celular. Fases del ciclo celular: G1, S, G2, M. Técnicas de análisis del ciclo celular. Regulación del ciclo celular: complejos Cdk/Ciclinas. Regulación de la actividad CDK.

Tema 2. Fases G1, S y G2. Regulación de las transiciones G1/S y G2/M. Principales procesos durante la fase G1. Punto START (punto de restricción). Proteína del Retinoblastoma (Rb). Complejos CDK de fase G1. Complejos CDK de fase S. Mecanismos básicos de replicación del DNA. Regulación de la fase G2: inicio de Mitosis.

Tema 3. Mecanismos de regulación estructural de la mitosis. Formación y estabilización del huso mitótico. Segregación cromosómica. Checkpoints de mitosis. Citoquinesis.

Tema 4. Mecanismos de regulación molecular de la mitosis. Mecanismos de regulación de las fases tempranas y tardías de la mitosis. Quinasas y fosfatasa mitóticas: procesos de fosforilación/desfosforilación reguladores de la progresión por mitosis. Procesos de degradación proteica: el complejo APC/C.

Tema 5. Alteraciones del ciclo celular en tumores humanos. Quinasas mitóticas y cáncer. Proteínas del ensamblaje del huso mitótico y de salida de mitosis como posibles dianas terapéuticas.

**Seminarios:**

Artículos a debate (cambiar/actualizar año a año): 20-30 artículos que serán seleccionados en base a su importancia y aportación a los temas del curso, así como a su impacto y novedad en el momento actual. Se tratará tanto de artículos que han sido claves para entender cómo se dividen las células, como de trabajos publicados recientemente que reflejan los avances más recientes en el campo del ciclo de división celular y/o su importancia en el desarrollo del cáncer. Los artículos se distribuirán de forma que cada alumno presente al menos cuatro de ellos en seminarios de 45-50 minutos.

**ASIGNATURA: "BIOINFORMÁTICA APLICADA A BIOLOGÍA INTEGRATIVA Y DE SISTEMAS EN CÁNCER"**
**Código: 303011**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: SEGUNDO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:15 Prácticas:15 Trabajo Personal y otras actividades:45</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Javier De las Rivas Sanz
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 19
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jrivas@usal.es">jrivas@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923 294819
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/BioinfoAplic_BiologiaIntegrativa_SysCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/BioinfoAplic_BiologiaIntegrativa_SysCancer.pdf</a>

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aulas de Informática la Facultad de Medicina</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Febrero de 2015 <b>Fin:</b> 13 de Marzo de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> Mañanas <b>Horario:</b> A concretar
---	---	--

**Objetivos:**

Asignatura centrada en la nueva área de la Bioinformática y Biología Computacional que pretende enseñar a los alumnos el uso de herramientas, algoritmos y estrategias de análisis bioinformático de datos biológicos "ómicos" (es decir, "globales") derivados de técnicas genómicas, proteómicas, etc. La asignatura se centrará de modo especial en el estudio de datos obtenidos principalmente en estudios sobre cáncer: tanto en estudios clínicos humanos con pacientes, como en estudios biomoleculares más básicos centrados sobre ciertos oncogenes o agentes anti-cancerígenos. Además, se hará especial énfasis en aproximaciones y métodos de biología integrativa para poder generar y explorar conjuntos y redes de entidades biológicas (genes, proteínas, etc) derivadas de las condiciones de estudio y relacionadas entre sí.

**Objetivos de contenidos:****Conocer**

Las principales fuentes de recursos biológicos y bases de datos biomoleculares:

- Genome Databases.
- Sequence Databases (genes and proteins).
- Structural Databases (proteins, nucleic acids, etc).
- Promoter/GeneRegulation Databases.
- Genomic and proteomic Databases.
- Metabolism and Pathways Databases.
- Publications Databases.
- Visual biological Databases.
- Integrated biological resources.

Las principales fuentes de recursos biológicos y bases de datos sobre oncogenes y Cáncer:

- Cancer Genes.
- Cancer Cell Map.
- Cancer Gene Census.

**Comprender**

Las principales herramientas bioinformáticas utilizadas para el análisis datos biomoleculares:

- Sequence alignment tools.
- Tools for multiple alignment and phylogenetics.
- Tools for motifs and domains finding and prediction.
- Primary, secondary and tertiary protein structure analysis and prediction.
- Protein structure visualization tools.
- Expression analysis tools (transcriptomics).
- Functional annotation and enrichment tools.
- Molecular network analysis tools.

**Metodología:**

La mayoría del curso es teórico-práctico pues las clases se desarrollan en un aula dotada de ordenadores (un ordenador para cada uno o dos alumnos) con acceso a internet y con toda una serie de herramientas bioinformáticas instaladas. El alumno debe asistir a todas las sesiones teórico-prácticas evaluables del curso (30 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada. La primera sesión se centrará en el planteamiento del curso explicando las distintas sesiones y su organización, así como las tareas que los alumnos tendrán que desarrollar tanto individualmente como en equipos.

Se organizarán los alumnos en grupos o equipos de trabajo (de 3 o 4 miembros) para preparar un seminario con una presentación teórico-práctica de un tema de trabajo, elegido dentro de una serie propuesta por el profesor.

El alumno debe asistir a los seminarios (2 sesiones de 3 horas, 6 horas) en los que cada grupo realizará su presentación, basada habitualmente en uno o varios trabajos publicados de investigación actual en el área de bioinformática.

Cada alumno tendrá acceso a tutorías personales para consultas respecto al desarrollo de la asignatura, a la preparación de su seminario y a otros temas de su desarrollo curricular.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo teórico-práctico de respuesta escrita correspondiente a la resolución de tres problemas de bioinformática (60% de la nota final).

Evaluación de la participación activa en las sesiones prácticas y seminarios, en particular de la presentación del seminario preparado por el alumno/a (40% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teórico-prácticas:**

– Introducción al Curso

Bases de Datos.

– Bases de datos primarias de secuencias (genes y proteínas), acceso y características de los archivos: GenBank, RefSeq, EMBL, UniProt.

– Sistemas de búsqueda integrada de datos biológicos: SRS, Entrez, etc.

– Sistemas de búsqueda de secuencias homólogas: FASTA, BLAST, Psi-BLAST, HMMer.

– Genomas (con especial énfasis en humano y ratón): navegación genómica en ENSEMBL y en otros Genome Browsers.

– Bases de datos genómicas y proteómicas: GEO, ProteinAtlas, GATE.

– Bases de datos ontológicas y funcionales: Gene Ontology, GenCards.

Bioinformática y Genómica:

– Microarrays y biochips genómicos, transcriptómicos, proteómicos: tipos de microarrays, base molecular, funcionamiento. Datos de microarrays y datos de los nuevos métodos de secuenciación a gran escala (DNA-seq, RNA-seq).

– Resultados de microarrays de expresión génica: conceptos y parámetros básicos. Análisis de los datos proporcionados por los microarrays de Affymetrix y significado. Uso de algunos métodos en R para representación y análisis integrado de resultados genómicos (BioC).

– Búsqueda práctica de genes de expresión significativa en bases de datos: identificación de isoformas, identificación de ortólogos y parálogos, identificación de homólogos.



– Búsqueda práctica de listas de genes o de proteínas en sistemas bioinformáticos de anotación biológica-funcional: functional enrichment analyses.

Bioinformática y Proteómica:

– Análisis de datos de proteínas: secuencias, motivos, dominios, estructuras tridimensionales (UniProt, Expasy, PROSITE, Pfam, InterPro, PDB, PDBsum).

– Métodos de alineamientos múltiples de secuencias de proteínas: perfiles de familias, reconocimiento y significación. Construcción de alineamientos múltiples con CLUSTALX.

– Análisis molecular y estructural de las familias de proteínas con desarrollo de árboles e implicaciones evolutivas.

– Análisis y predicción de estructura de proteínas por métodos bioinformáticos: estructura secundaria y estructura terciaria (threading).

– Métodos de visualización y análisis de estructuras tridimensionales 3D (RASMOL, SwissPDB viewer, VMD).

– Interacción de Proteína-Ligando: docking (uso básico de AutoDock).

– Construcción de redes biomoleculares de interacción de proteínas (uso de Cytoscape e Ingenuity).

#### **Seminarios:**

Cada alumno trabajando en equipo con uno o dos compañeros (3 máximo) tendrá que preparar una presentación-seminario de 30 minutos en la que explicarán una base de datos o una aplicación bioinformática seleccionada los números de ese año de la revista Nucleic Acids Research Database Issue or Web Server Issue (ver página web <http://nar.oxfordjournals.org/>), incluyendo un ejemplo concreto de su uso que muestre las utilidades y funciones de la herramienta bioinformática.

**ASIGNATURA: "CÉLULAS MADRE DE LA MÉDULA ÓSEA. CARACTERÍSTICAS BIOLÓGICAS Y SU POSIBLE PAPEL EN EL DESARROLLO DE LAS NEOPLASIAS"**

Código: 3030019

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: SEGUNDO	Créditos ECTS: 3	Horas de aprendizaje
		Teoría:17 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:38

**Profesores que imparten la asignatura**

Profesor Responsable	Dra. M <sup>ª</sup> Consuelo del Cañizo Fernández Roldán
Centro	Facultad de Medicina
Laboratorio	Departamento de Medicina
Dirección de Mail	<a href="mailto:concarol@usal.es">concarol@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923293482
URL Web	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/Celulas_Madre_med_ose_a_Carac_Bio_en_des_Neoplasias.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/Celulas_Madre_med_ose_a_Carac_Bio_en_des_Neoplasias.pdf</a>

Profesor	Dr. Fermín Sánchez-Guijo Martín
Centro	Facultad de Medicina
Laboratorio	Departamento Fisiología y Farmacología
Dirección de Mail	<a href="mailto:feminsg@usal.es">feminsg@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923291844

**Otros Profesores:**

Profesor	Dra. Natalia López Holgado
Centro	Facultad de Medicina
Laboratorio	
Dirección de Mail	<a href="mailto:natalia@usal.es">natalia@usal.es</a>
Teléfono:	

<b>Profesor</b>	Dra. Olga López Villar	
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:olgalopez@usal.es">olgalopez@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Profesor</b>	Dra. Sandra Muntión Olave	
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:smuntion@usal.es">smuntion@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Profesor</b>	Dra. Eva María Villarón Ríos	
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:evivilla@mixmail.com">evivilla@mixmail.com</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>ª</sup> Belén Blanco Durango	
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:belen_blanco@yahoo.es">belen_blanco@yahoo.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 13 de Marzo de 2015 <b>Fin:</b> 24 de Abril de 2015	<b>Horario:</b> Días: Mañanas Horario: A concretar

**Objetivos de contenidos:**

**Comprender:** 1. El concepto de célula madre y los diferentes tipos de células madre ("stem") que existen en la Médula ósea: hematopoyéticas, mesenquimales, endoteliales. 2. Los mecanismos implicados en la regulación de la hematopoyesis. El micromedioambiente medular y nicho hematopoyético 3. El papel que estas células y su micromedioambiente juegan en el desarrollo de las hemopatías y otras neoplasias.

**Conocer:** 1. Las metodologías habituales que se utilizan en un laboratorio de Cultivos Celulares y Terapia Celular. 2. Qué son y cómo se realizan los ensayos clonogénicos. 3. Cómo se manipulan y expanden las células mesenquimales. Caracterización de las mismas 4. Los cultivos a largo plazo. Análisis de la interrelación células hematopoyéticas/micromedioambiente. 5. Cómo se obtienen los progenitores endoteliales. Caracterización y uso clínico 6. Los ensayos animales para analizar el injerto celular en el contexto de la terapia celular. 7. Procedimientos de bioseguridad y control de calidad en un laboratorio de Terapia celular.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (17 horas) Durante las mismas se estimulará la participación mediante la discusión de bibliografía previamente recomendada.

Organización de los alumnos en grupos de trabajo que constarán de 3 alumnos por grupo y que deberán preparar los seminarios sobre los últimos trabajos más relevantes sobre las materias del curso y su presentación por parte de los alumnos y su discusión crítica. Esta participación será evaluable para la nota final.

Asistencia a las prácticas evaluables (20 horas organizadas en 6 días), que tendrán lugar en el laboratorio de Terapia Celular del Hospital Universitario de Salamanca.

**Evaluación**

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (60 % de la nota final)

Realización de la evaluación del curso por escrito (40% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

Tema 1. Historia del conocimiento de la Hematopoyesis

Tema 2. Concepto de célula stem: Células madre hematopoyéticas. Estructura actual de la hematopoyesis

Tema 3. La célula madre mesenquimal. Capacidad multipotencial. Capacidad de inmunomodulación.

Tema 4. Regulación de la hematopoyesis. Micromedioambiente, citocinas y Factores de Crecimiento

Tema 5. El nicho hematopoyético: Concepto actual y métodos de estudio

Tema 6. El hemangioblasto. Células madre endoteliales y su caracterización.

Tema 7. Las células mesenquimales y desarrollo de tumores.

Tema 8. . Las células mesenquimales y su aplicación Clínica.

Tema 9. Las IPS: Concepto y desarrollo. La importancia de las IPS.

Tema 10: Las células madre y la terapia celular. Conceptos básicos y aplicaciones Clínicas.

Tema 11. El micromedioambiente medular en las hemopatías.

Tema 12. El micromedioambiente medular como diana terapéutica.

Tema 13. Las células endoteliales y su posible participación en el desarrollo de tumores.

Tema 14. Las células endoteliales y sus posibles aplicaciones Clínicas.

Tema 15: La inmunoterapia celular. Concepto y aplicaciones.  
Tema 16: La inmunoterapia en el tratamiento de los tumores.  
Tema 17. Normativa Europea para la terapia celular. Concepto de salas GMP.  
Importancia del control de calidad y la bioseguridad en la terapia celular.

**Prácticas:**

Práctica 1. Ensayos clonogénicos. Realización y cuantificación.  
Práctica 2. Cultivos a largo plazo. Realización y análisis.  
Práctica 3. Expansión de células mesenquimales. Caracterización por CMF .Diferenciación.  
Práctica 4. Ensayos animales en el estudio del injerto celular.  
Práctica 5. La inmunoterapia. Métodos de estudio en el laboratorio.  
Práctica 6. Sala GMP: puesta a punto y manejo.

**Seminarios:**

Se seleccionarán los artículos más relevantes publicados en los 6 meses anteriores a cada seminario. Se discutirán en un foro abierto, preparado por los alumnos, de una hora de duración.

**ASIGNATURA: "CRECIMIENTO, DIVISIÓN CELULAR Y CÁNCER"**
**Código: 303016**

<b>Tipo<sup>1</sup>:</b> OPTATIVA <b>Semestre:</b> SEGUNDO	<b>Créditos ECTS:</b> 3	<b>Horas de aprendizaje</b>	
		<b>Teoría:</b> 15 <b>Prácticas:</b> Trabajo Personal y otras actividades:60	
<b>Profesores que imparten la asignatura</b>			
<b>Profesor Responsable</b>		Dr. Sergio Moreno Pérez	
<b>Centro</b>		Instituto de Biología Funcional y Genómica <b>IBFG</b>	
<b>Laboratorio</b>		Lab.2.6	
<b>Dirección de Mail</b>		<a href="mailto:smo@usal.es">smo@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		+34 923294916	
<b>URL</b>		<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/CrecimientoDivisionCelularCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/CrecimientoDivisionCelularCancer.pdf</a>	
<b>Lugar de impartición:</b> Instituto de Biología Funcional y Genómica <b>IBFG</b>		<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Febrero de 2015 <b>Fin:</b> 13 de Marzo de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> Lunes, Miércoles y Viernes <b>Horario:</b> 16.00 a 18.00.

**Objetivos:**

El cáncer surge a menudo como consecuencia de una proliferación celular descontrolada. Para prevenir la desregulación del ciclo de división celular, las células eucariotas han desarrollado una serie de mecanismos de control cruciales que aseguran la transición lineal, ordenada y unidireccional a través de las distintas fases del ciclo celular. A nivel molecular, dicha transición se apoya en la activación e inactivación secuencial de las distintas CDKs (quinasas dependientes de ciclinas) que se consigue principalmente a través de fluctuación a lo largo del ciclo celular de los niveles de sus subunidades reguladoras, las ciclinas.

Esta asignatura tiene como objetivo introducir al alumno a las bases moleculares que regulan la división celular y su importancia en la biología del cáncer.

**Objetivos de contenidos:**

Comprender y conocer que el control del ciclo celular lo realizan los CDKs y las ciclinas, los mecanismos que aseguran la fidelidad de la replicación del DNA, de la segregación de las cromátidas hermanas en la mitosis y de la separación de las células hijas en la mitosis para generar células hijas idénticas entre sí. Las bases moleculares de la meiosis para la génesis de gametos en la meiosis, el control del crecimiento y la proliferación celular, la interfase entre proliferación y diferenciación celular. Finalmente, se describirán las principales alteraciones que tienen lugar en la división celular que pueden dar lugar a la aparición del cáncer.

Además, como formación complementaria los alumnos se familiarizarán con los principales artículos originales que han contribuido a iluminar el conocimiento actual de la división celular.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (5 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada.

Para la preparación de seminarios, los alumnos se organizarán en grupos de 1 o 2 alumnos (máximo).

El alumno debe asistir a los seminarios (10 horas) en los que cada grupo (o alumno) expondrá un trabajo de investigación y se establecerá un diálogo crítico.

**Distribución del tiempo:**

- 5 horas de clases teóricas.
- 10 horas de preparación de las clases teóricas.
- 10 horas de seminarios.
- 28 horas de preparación de los seminarios.
- 10 horas de tutoría con el profesor.
- 10 horas de preparación del examen final.
- 2 horas de examen final del curso.

**Sistema de evaluación:**

- Examen final escrito que consistirá en responder 4 preguntas (33 % de la nota final).
- Se evaluará la participación en las sesiones teóricas y en los seminarios (33 % de la nota final).
- Se evaluará la presentación y discusión de un seminario sobre un artículo científico (33% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

1. Introducción al ciclo celular.
2. Organismos modelos para el estudio del ciclo celular.
3. El control del ciclo celular: ciclinas y CDKs.
4. Control de la fase S.
5. Mitosis.
6. Citoquinesis.
7. Meiosis.
8. Control del crecimiento y la proliferación.
9. Proliferación versus diferenciación.
10. Ciclo celular y Cáncer.

Estos diez temas se impartirán en cinco clases teóricas.

**Seminarios:**

Se seleccionarán diez artículos que han sido claves para entender las bases moleculares de la división celular y su control. Los alumnos individualmente o en grupos de dos prepararán y presentarán un seminario sobre uno de estos artículos.



**ASIGNATURA: "FARMACOCINÉTICA CLÍNICA DE MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN ONCOLOGÍA**

”

**Código: 303008**

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: SEGUNDO	Créditos ECTS: 3	<b>Horas de aprendizaje</b>
		Teoría:11 Prácticas:12 Trabajo Personal y otras actividades:52

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dra. M <sup>º</sup> José García Sánchez
<b>Centro</b>	Facultad de Farmacia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mjgarcia@usal.es">mjgarcia@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294536
<b>URL Web</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/FarmacocineticaClinicadeMedUsoOncologia.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/FarmacocineticaClinicadeMedUsoOncologia.pdf</a>

**Otros Profesores:**

<b>Profesor</b>	Dra. Amparo Sánchez Navarro
<b>Centro</b>	Facultad de Farmacia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:asn@usal.es">asn@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294536

<b>Profesor</b>	Dra. Ana M <sup>º</sup> Martín Suárez
<b>Centro</b>	Facultad de Farmacia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:amasu@usal.es">amasu@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294536

<b>Profesor</b>	Dra. Clara Isabel Colino Gandarillas
<b>Centro</b>	Facultad de Farmacia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:ganda@usal.es">ganda@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294536

  

<b>Profesor</b>	Dra. Beatriz Castaño Rodríguez
<b>Centro</b>	Facultad de Farmacia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:bitfar@usal.es">bitfar@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294536

  

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 27 de Abril de 2015 <b>Fin:</b> 29 de Mayo de 2015	<b>Horario:</b> Días: Horario: A concretar
---	---	--

**Objetivos:**

Adquirir los conocimientos teóricos y prácticos para evaluar la farmacocinética de algunos medicamentos antineoplásicos y los principales factores responsables de su variabilidad, con el fin de contribuir a optimizar su utilización en la práctica Clínica.

**Objetivos de contenidos:**

Conocer el comportamiento farmacocinético de los medicamentos utilizados en oncología así como los factores fisiopatológicos y clínicos que lo modifican.

Conocer las relaciones de la farmacocinética con la respuesta terapéutica mediante la utilización de modelos farmacocinéticos-farmacodinámicos (PK-PD) y su aplicación en la optimización de la terapia oncológica.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (11 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a un seminario de introducción (2 horas) a un software informático que se utilizará en las clases prácticas.

El alumno debe asistir a los seminarios (10 horas) en los que cada grupo (o alumno) expondrá un trabajo de investigación publicado, estableciéndose un diálogo crítico evaluable.

Asistencia a clases prácticas evaluables (12 horas organizadas en 4 días) que tendrán lugar un aula de informática. En estas sesiones el alumno implementará modelos farmacocinéticos y los aplicará en la individualización de la posología.

**Evaluación**

Asistencia y participación en clase (%): 25.

Informe de prácticas (%): 25.

Trabajo Individual (%): 25.

Examen final: tipo respuesta escrita (25%).

**Programa de la Asignatura:**

**Clases teóricas:**

Farmacocinética Clínica: fundamentos y aplicaciones.

Variabilidad interindividual en la quimioterapia del cáncer.

Criterios para la dosificación de medicamentos en oncología.

Estrategias farmacocinético-farmacodinámicas (PK/PD) para la optimización de la terapia en oncología.

Monitorización de fármacos en la quimioterapia del cáncer.

Interacciones de medicamentos en oncología.

Farmacocinética Clínica en oncología pediátrica.

Farmacocinética Clínica en oncología geriátrica.

**Prácticas:**

Cálculo de parámetros farmacocinéticos: ABC, Aclaramiento plasmático, semivida de eliminación, volumen aparente de distribución.

Introducción al uso de programas informáticos de farmacocinética Clínica.

Implementación de modelos farmacocinéticos poblacionales de algunos medicamentos antineoplásicos a partir de información procedente de estudios clínicos.

Programación de pautas de dosificación individualizadas en distintos tipos de pacientes.

**Seminarios:**

Revisión bibliográfica de la farmacocinética de un medicamento, interpretando la información publicada en cuanto a factores fisiopatológicos y clínicos determinantes de su posología.

Cada alumno efectuará una exposición oral del trabajo, seguido de un debate entre todos sus compañeros. Esta actividad constituirá un criterio fundamental para la evaluación de su rendimiento.

**ASIGNATURA: "GENES MOSIFICADORES Y BASES MOLECULARES DE LA VARIABILIDAD EVOLUTIVA DEL CÁNCER"**

”

**Código: 303012**

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: SEGUNDO	Créditos ECTS: 3	<b>Horas de aprendizaje</b>
		Teoría:10 Prácticas:10 Trabajo Personal y otras actividades:55

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Jesús Pérez Losada
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 7
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jperezlosada@usal.es">jperezlosada@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294807
<b>URL Web</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/GenesModifBasesMolVariabilidadEvolCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/GenesModifBasesMolVariabilidadEvolCancer.pdf</a>

**Otros Profesores:**

<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>ª</sup> Purificación Galindo Villardón
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Estadística
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:pgalindo@usal.es">pgalindo@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923291921

<b>Profesor</b>	Dr. Manuel Adolfo Sánchez Martín
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 7
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:adolsan@usal.es">adolsan@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294807

Profesor	Dña. Mª del Mar Sáez Freire
Centro	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
Laboratorio	Lab. 7
Dirección de Mail	<a href="mailto:maria_del_mar@usal.es">maria_del_mar@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923294807
Profesor	Dr. Isidro Sánchez-García
Centro	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
Laboratorio	Lab. 13
Dirección de Mail	<a href="mailto:isq@usal.es">isq@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923294813
Profesor	Dr. Isidro Sánchez-García
Centro	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
Laboratorio	Lab. 13
Dirección de Mail	<a href="mailto:isq@usal.es">isq@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923294813
Profesor	Dra. Sonia Castillo Lluvia
Centro	Centro de Investigación del Cáncer <b>CICI</b>
Laboratorio	Lab. 7
Dirección de Mail	<a href="mailto:scastilloluva@usal.es">scastilloluva@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923294807
Profesor	Dra. Mª del Carmen Patino Alonso
Centro	Facultad de Medicina
Laboratorio	Departamento de Estadística
Dirección de Mail	<a href="mailto:carpatino@usal.es">carpatino@usal.es</a>
Teléfono:	+34 923291921

<p><b>Lugar de impartición:</b> Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC</p>	<p><b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 16 de Marzo de 2015 <b>Fin:</b> 24 de Abril de 2015</p>	<p><b>Horario:</b> Días: A concretar Horario: A concretar</p>
<p><b>Objetivos de Contenidos:</b> Entender el cáncer como una enfermedad sistémica, que se desarrolla en el contexto de un organismo complejo.</p> <p>Comprender que existe una continua interacción molecular y fisiológica (o crosstalk) entre el tumor y el organismo en que éste se genera. El cáncer desestabiliza la fisiología del organismo (fisiopatología) produciendo la enfermedad; y, de forma simultánea, la evolución del tumor se ve muy influenciada, y a veces determinada, por la propia fisiología del organismo. Ello contribuye a generar variabilidad Clínica y de la evolución de la enfermedad entre individuos.</p> <p>Entender el concepto de interacción entre distintos compartimentos del organismo (a nivel fisiológico y molecular) y su papel en la variabilidad de la evolución tumoral.</p> <p>Entender la relación entre distintos estados fisiológicos (por ejemplo, edad, menopausia, etc) y patológicos (por ejemplo, obesidad, enfermedades autoinmunes, etc) y la diferente evolución tumoral.</p> <p>Comprender el concepto de Biología de Sistemas.</p> <p>Comprender el concepto de control poligénico (e interacción intergénica) de la evolución tumoral. Comprender el concepto de Quantitative Trait Loci (QTL) y expression-QTL (eQTL) y su papel en la evolución del cáncer.</p> <p>Comprender el concepto de genes modificadores del cáncer y su papel en la evolución tumoral.</p> <p>Entender el papel de variantes genéticas de genes de efecto mayor y el concepto de genes de baja penetrancia y su papel en la evolución tumoral.</p> <p>Conocer el papel de los modelos de ratón en los estudios de variabilidad en la evolución tumoral. Conceptos de fondo o background genético, outbred, inbred, ratones singenics, congenics y consomics.</p> <p>Comprender el cáncer como un proceso evolutivo sometido a una presión de selección, y el papel de ésta en el diferente grado de progresión y evolución tumoral.</p> <p>Valor de los estudios de mutación alelo-específica (pérdidas de heterocigosidad y ampliaciones) para la identificación de genes modificadores intrínsecos implicados en la diferente evolución tumoral.</p> <p>Conocer cómo los distintos compartimentos funcionales de la célula pueden verse afectados por los genes modificadores intrínsecos.</p>		

Comprender el cáncer como una enfermedad del proceso de remodelamiento tisular. Genes modificadores que actúan a nivel del estroma y la angiogénesis.

Conocer el efecto de la inflamación aguda y crónica en las diferencias de evolución tumoral entre individuos.

Conocer el papel de los genes modificadores del sistema inmune y de su respuesta ante agentes infecciosos con capacidad oncogénica en la evolución tumoral.

Conocer el papel de los genes modificadores en diferencias metabólicas, endocrinas, dieta, edad y de los ritmos circadianos que afectan a la evolución tumoral.

Conocer la acción de los genes modificadores de la metástasis y su implicación en la progresión tumoral.

Conocer el papel de los genes modificadores en el control de la latencia o hibernación tumoral ("tumor dormancy") y su implicación en la progresión tumoral.

Conocer el papel de los genes modificadores en la respuesta al tratamiento antitumoral.

Tener un conocimiento general de la variabilidad interindividual y de los genes modificadores implicados en los principales tumores humanos de origen epitelial.

Tener un conocimiento global de la variabilidad entre individuos, y de los genes modificadores implicados en los principales tumores humanos de origen mesenquimal, del sistema nervioso y neuroendocrino.

#### **Metodología:**

El alumno deberá asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (10 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; se centrarán fundamentalmente en la discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno deberá asistir a los seminarios (12 horas) en los que cada alumno expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación, se establecerá un diálogo crítico evaluable.

Asistencia a las prácticas evaluables (10 horas organizadas en 3 días) que consistirán en la evaluación de un backcross, y que tendrán lugar en el laboratorio-7 del Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer Instituto Mixto Universidad de Salamanca/CSIC.

#### **Evaluación**

Examen final: tipo respuesta escrita corta y/o test (40% de la nota final).

Evaluación de la presentación y discusión en los seminarios (30% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (25% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (5% de la nota final).



**Programa de la Asignatura:**

**Clases teóricas:**

- El cáncer como enfermedad sistémica en el contexto de la fisiología y patología del organismo: Biología de sistemas y cáncer. Control poligénico de la progresión y evolución tumoral. Quantitative Trait Loci (QTL). Genes modificadores: formas alélicas de genes de efecto mayor y de baja penetrancia. Genes modificadores intrínsecos o autónomo-celulares y extrínsecos o no autónomo-celulares.
- El cáncer como consecuencia de la interacción entre el genoma y el ambiente: Estrategias para la identificación de genes modificadores de la evolución tumoral. Estudios poblacionales en humanos. Generación de modelos de alta variabilidad genética controlada en ratón. Fondo o background genético. Concepto de intercross y backcross o cruce retrógrado. Estudios en ratones singénicos, congénicos y consómicos.
- El cáncer como proceso evolutivo y adaptativo sometido a presión de selección: Genes modificadores intrínsecos de la evolución tumoral. Mutaciones alelo-específicas. Genes modificadores intrínsecos según el compartimento funcional intracelular.
- El cáncer como enfermedad del remodelamiento tisular. Genes modificadores extrínsecos de la evolución tumoral (I): Remodelamiento tisular normal y patológico. Variabilidad interindividual en la actividad estromal y la angiogénesis.
- El cáncer como enfermedad del remodelamiento tisular. Genes modificadores extrínsecos de la evolución tumoral (II). Genes modificadores del sistema inmune y de la inflamación: A) Inflamación crónica y cáncer (actividad protumoral). Inflamación aguda y cáncer, destrucción de células tumorales por el sistema inmune (actividad antitumoral); B) Genes modificadores de la respuesta a agentes infecciosos implicados en oncogénesis.
- Genes modificadores de la evolución del cáncer extrínsecos a la célula tumoral (III): Influencia del sistema endocrino, del metabolismo, la dieta, la edad y de los ritmos circadianos en la heterogeneidad evolutiva del cáncer.
- Enfoque integral de los genes modificadores de la progresión local y de la metástasis tumoral.
- Genes modificadores de la respuesta al tratamiento (farmacogenética) y del proceso de hibernación tumoral (“tumor dormancy”).
- Visión global de los genes modificadores de la evolución de los principales tumores de origen epitelial.
- Perspectiva general de los genes modificadores de la evolución de los principales tumores de origen mesenquimal, del sistema nervioso y neuroendocrino.

**Prácticas:**

Práctica-1: Diseño y organización de un backcross. Evaluación de la distribución de genotipos y tumoral en un backcross de cáncer de mama.

Práctica-2: Análisis de la distribución de multifenotipos en un backcross genotipado mediante plataforma de Illumina.

Práctica-3: Análisis de fenotipos in vivo y/o in vitro (cultivo celular) para el análisis funcional diferencial de genes modificadores.

**Seminarios:**

Los artículos a debate se elegirán entre los trabajos clásicos del campo, que mejor ilustren los conceptos del curso, y los más relevantes del área en los dos últimos años.

**ASIGNATURA: "MECANISMOS QUE REGULAN LA ANGIOGÉNESIS: PAPEL EN EL DESARROLLO DE TUMORES"**
**Código: 303017**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OPTATIVA</b> <b>Semestre: SEGUNDO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:12 Prácticas: 9 Trabajo Personal y otras actividades:54</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dra. Alicia Rodríguez Barbero
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Fisiología y Farmacología
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:barberoa@usal.es">barberoa@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294472
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/MecanismosRegAngiogPapelDesarrolloTum.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/MecanismosRegAngiogPapelDesarrolloTum.pdf</a>

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. José Miguel López Novoa
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Fisiología y Farmacología
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:jmlnovoa@usal.es">jmlnovoa@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923291875

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Miguel Pericacho Bustos
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Fisiología y Farmacología
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:pericacho@usal.es">pericacho@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294472

<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Febrero de 2015 <b>Fin:</b> 13 de Marzo de 2015	<b>Horario:</b> <b>Días:</b> Martes <b>Horario:</b> 16.00 a 19.00.
---	---	--

**Objetivos:**

El objetivo básico de la asignatura consiste en conocer el significado fisiológico del proceso de angiogénesis, tanto positiva como negativa (antiangiogenesis), conocer cuáles son las señales que desencadenan la angiogénesis y comprender los mecanismos celulares y moleculares que se ponen en marcha durante la angiogénesis así como sus mecanismos de regulación.

Los objetivos específicos son:

- Conocer el papel de los diferentes tipos celulares (células endoteliales, pericitos, células del músculo liso vascular, linfocitos, células del parénquima tisular) en el proceso de formación de los diferentes tipos de vasos (arterias, venas, capilares, linfáticos).
- Conocer las distintas hormonas y autacoides que inducen o regulan el proceso y las señales de parada del mismo.
- Conocer como las diferentes vías de señalización regulan los diferentes procesos celulares involucrados en la angiogénesis (activación, proliferación, invasión, migración, adhesión celular, reconocimiento de otros tipos celulares, formación de complejos y estructuras multicelulares).
- En una segunda parte de la asignatura se pretende que el alumno conozca las características de la angiogénesis tumoral, y comprenda las similitudes y las diferencias con la angiogénesis fisiológica.
- Conocer las señales tumorales que inducen la angiogénesis y los factores de regulación que están involucrados en ella.
- Comprender la importancia que tiene la angiogénesis para el desarrollo de los tumores.
- Un tercer grupo de objetivos de la asignatura es que el alumno comprenda los procesos básicos en los que se basan las terapias dirigidas a destruir los vasos del tumor, así como aquellas destinadas a impedir la angiogénesis (terapias antiangiogénicas).
- Asimismo el alumno deberá conocer cuáles son las dianas farmacológicas adecuadas dependiendo del tipo de tumor y del proceso a bloquear.
- También deberá conocer los efectos secundarios de este tipo de terapias.

Además, como formación complementaria los alumnos se familiarizarán con los principales artículos originales que han contribuido a iluminar el conocimiento actual de la división celular.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (12 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

Organización de los alumnos en 6 grupos de trabajo para la preparación de los trabajos a exponer en los seminarios.

El alumno debe asistir a los seminarios (6 seminarios de 2 horas cada uno de ellos) en los que cada grupo expondrá durante 45 minutos un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación del laboratorio. En la segunda hora se establecerá un diálogo crítico evaluable.

Asistencia a las prácticas evaluables de angiogénesis "in vivo" e "in vitro" (9 horas organizados en 3 días), que tendrán lugar en la Unidad de Fisiología y Fisiopatología Cardiovascular, Planta Sótano, Edificio departamental.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (30% de la nota final) + test (30% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (20% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (10% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

- Concepto de angiogénesis y vasculogénesis. Papel fisiológico de la angiogénesis. Tipos celulares involucrados en la angiogénesis.
- Señales que desencadenan la angiogénesis. Hipoxia, factores angiogénicos endoteliales, factores angiogénicos parenquimatosos.
- Procesos celulares y moleculares que se ponen en marcha durante la angiogénesis así como sus mecanismos de regulación.
- Papel de los diferentes tipos celulares (células endoteliales, pericitos, células del músculo liso vascular, linfocitos, células del parénquima tisular) en el proceso de formación de los diferentes tipos de vasos (arterias, venas, capilares, linfáticos).
- Hormonas y autacoides que inducen o regulan el proceso de angiogénesis y las señales de parada del mismo.
- Vías de señalización que regulan los diferentes procesos celulares involucrados en la angiogénesis: activación, proliferación, invasión, migración, adhesión celular, reconocimiento de otros tipos celulares, formación de complejos y estructuras multicelulares.
- Características de la angiogénesis tumoral. Similitudes y diferencias con la angiogénesis fisiológica. Importancia de la angiogénesis en el desarrollo de los tumores.
- Señales tumorales que inducen la angiogénesis tumoral y los factores de regulación involucrados en ella.
- Bases teóricas de la terapia antiangiogénica.
- Bases farmacológicas de la terapia antiangiogénica. Efectos secundarios y compilaciones de esta terapia.
- Neoangiogénesis en el diagnóstico y pronóstico tumoral.
- Neoangiogénesis en el diagnóstico por imágenes de los tumores.

**Prácticas:**

Práctica 1. Evaluación de la angiogénesis "in vitro". Técnicas de proliferación celular, migración y formación de microtubulos en células endoteliales en cultivo.

Practica 2. Evaluación de la angiogénesis "in vivo". Isquemia femoral y evaluación de la neoangiogénesis.

**ASIGNATURA: "NUEVOS TRATAMIENTOS EN HEMOPATÍAS: DEL LABORATORIO A LA CLÍNICA"**

”

**Código: 303020**

Tipo <sup>1</sup> : OPTATIVA Semestre: SEGUNDO	Créditos ECTS: 3	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:15 Prácticas:5 Trabajo Personal y otras actividades:55</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Marcos González Díaz
<b>Centro</b>	E. U. Enfermería y Fisioterapia
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Enfermería
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:margondi@usal.es">margondi@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923291375
<b>URL Web</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/NuevosTratamientosHemopatasLabToClinica.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/NuevosTratamientosHemopatasLabToClinica.pdf</a>

**Otros Profesores**

<b>Profesor</b>	Dr. Enrique M Ocio San Miguel
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Medicina
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:emocio@usal.es">emocio@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 9232914812

<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>a</sup> Dolores Caballero Barrigón
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Medicina
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:cabani@usal.es">cabani@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923291316

<b>Profesor</b>	Dra. Maria Díez Campelo
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca
<b>Laboratorio</b>	Unidad de Biología Molecular y Celular en Hemopatías
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mdiezcampelo@usal.es">mdiezcampelo@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923291316
<b>Profesor</b>	Dra. Lucía López Corral
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca
<b>Laboratorio</b>	Unidad de Terapia Celular y Trasplante
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:lc-luz@hotmail.com">lc-luz@hotmail.com</a>
<b>Teléfono:</b>	
<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>ª</sup> Victoria Mateos Manteca
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca
<b>Laboratorio</b>	Unidad Nuevas Terapias en Hemopatías
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mvmateos@usal.es">mvmateos@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	
<b>Profesor</b>	Dra. Mercedes Garayoa Berrueta
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 12
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mgarayoa@usal.es">mgarayoa@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294812
<b>Profesor</b>	Dra. Teresa Paino Gómez
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab. 12
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:tpaino@usal.es">tpaino@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294812

<b>Profesor</b>	Dra. Norma Gutiérrez Gutiérrez	
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>	
<b>Laboratorio</b>	Lab. 12	
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:nomagu@usal.es">nomagu@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>	+34 923294812	
<b>Profesor</b>	Dr. Ramón García Sanz	
<b>Centro</b>	Facultad de Medicina	
<b>Laboratorio</b>	Departamento de Medicina	
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:rgarciasanz@usal.es">rgarciasanz@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Profesor</b>	Dra. Noemí Puig	
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:noepuig@gmail.com">noepuig@gmail.com</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Profesor</b>	Dra. M <sup>ª</sup> Belen Vidriales Vicente	
<b>Centro</b>	Hospital Clínico Universitario de Salamanca <b>CIC</b>	
<b>Laboratorio</b>		
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mbvidri@usal.es">mbvidri@usal.es</a>	
<b>Teléfono:</b>		
<b>Lugar de impartición:</b> <i>Aula de la Biblioteca del Centro de Investigación del Cáncer CIC</i>	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 16 de Marzo de 2015 <b>Fin:</b> 24 de Abril de 2015	<b>Horario:</b> Días: Lunes a Jueves Horario: 15.00 a 16.00

**Objetivos de Contenidos:**

Adquirir una visión general de qué cuales son las principales líneas de investigación actual en el tratamiento y en la monitorización de la respuesta al mismo en las hemopatías malignas. Este objetivo general se concreta en varios subobjetivos, que se detallan a continuación:

Comprender las diferentes vías y procesos moleculares que intervienen en el desarrollo de tumores y analizar cuáles de estos mecanismos pueden ser utilizados como dianas antitumorales. En este sentido, se incidirá en los fármacos, moléculas o anticuerpos que se están utilizando con este fin.

Conocer los pasos que se siguen en el desarrollo de un nuevo fármaco antitumoral. El alumno deberá adquirir nociones de: los primeros pasos de la investigación preClínica; los estudios en animales de experimentación; y la planificación y realización de ensayos clínicos que llevarán a la aprobación de dicho tratamiento para su uso en la Clínica.

Profundizar en los nuevos procedimientos clínicos que, en la actualidad, están mejorando la aplicabilidad de estos nuevos fármacos a la Clínica diaria. En este sentido, se pretende explicar las nuevas técnicas monitorización de la respuesta a dichos fármacos (citometría de flujo, análisis moleculares, etc). Asimismo se analizarán los marcadores que van a permitir conocer la potencial resistencia o sensibilidad de un paciente a un tratamiento determinado (marcadores clínicos, genéticos, moleculares, fenotípicos, etc) y se definirán las variables dentro de estas técnicas con valor pronóstico para los pacientes.

Conocer las técnicas de laboratorio necesarias para el estudio preclínico de la eficacia y toxicidad de un nuevo fármaco antitumoral.

- Para ello deberá familiarizarse con las técnicas de cultivo de líneas celulares y de células obtenidas de pacientes.
- Así mismo deberá tener nociones de cómo se realizan los estudios de eficacia y de mecanismo de acción: estudios de MTT; análisis de anexina V y ciclo celular por citometría de flujo; microarrays de expresión para conocer cambios inducidos en el perfil de expresión génica; western blot para estudiar los cambios proteicos.
- Saber cómo se realizan los estudios "in vivo" en modelos animales de diferentes neoplasias hematológicas.

**Metodología:**

Se impartirán 15 horas de sesiones teóricas a las que el alumno deberá asistir habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada así como las presentaciones que se explicarán en estas sesiones teóricas.

Habrán un total de 5 horas de prácticas que se impartirán en los laboratorios del Centro de Investigación del Cáncer y del Servicio de Hematología del Hospital Universitario de Salamanca y en el Servicio de Experimentación Animal del edificio interdepartamental de la Universidad de Salamanca.

**Evaluación**

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas (30% de la nota final).

Realización de la evaluación del curso por escrito (70% de la nota final).



**Programa de la Asignatura:**

**Clases teóricas:**

1. Introducción a las neoplasias hematológicas. Tipos de neoplasias hematológicas: mieloides y linfoides; agudas y crónicas.
2. Aplicaciones de la Biología Molecular en las Hemopatías malignas. "Del laboratorio a la Clínica".
3. Identificación de poblaciones celulares mediante Citometría de flujo multiparamétrica.
4. Técnicas genómicas en hematología.
5. Trasplante de progenitores hematopoyéticos en hemopatías malignas. Diferentes estrategias e Indicaciones.
6. Trasplante de progenitores hematopoyéticos en hemopatías malignas. Nuevas estrategias para modular el efecto injerto contra huésped/tumor.
7. Nuevos fármacos basados en la Biología en los Síndromes Linfoproliferativos.
8. Nuevos fármacos frente a dianas moleculares en el Mieloma Múltiple.
9. Nuevos Fármacos en Síndromes Mielodisplásicos.
10. Investigación preclínica de los nuevos fármacos antitumorales. Estudios in vitro, ex vivo e in vivo.
11. Investigación clínica de los nuevos fármacos antitumorales. Ensayos clínicos: Fases de los ensayos. Monitorización de eficacia y toxicidad.
12. Papel del microambiente en la patogenia tumoral: Mieloma Múltiple.
13. Resistencia a fármacos antitumorales. Modelos para su estudio in vivo.
14. Las células madre tumorales como potenciales reservorios de resistencia farmacológica. Papel del inmunofenotipo en la detección de la célula madre del MM.
15. Nuevos fármacos que actúan sobre el metabolismo óseo.

**Prácticas:**

1. Cultivos celulares. Líneas celulares y células primarias de pacientes. Buenas prácticas de laboratorio.
2. Evaluación in vivo de nuevos fármacos antitumorales. Visita al animalario.
3. El inmunofenotipo en la monitorización de la respuesta en neoplasias hematológicas.
4. Las técnicas moleculares en la monitorización de la respuesta en neoplasias hematológicas.
5. Técnicas citogenéticas y genómicas en la monitorización de la respuesta en neoplasias hematológicas.

**ASIGNATURA: "ONCOGENES RAS Y LA SUPERFAMILIA DE GTPasas PEQUEÑAS CELULARES"****Código: 303007**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA</b> <b>Semestre: SEGUNDO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:12 Prácticas:20 Trabajo Personal y otras actividades:43</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Eugenio Santos de Dios
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.1
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:esantos@usal.es">esantos@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294801
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/OncogenRasySupfamGTPasasPegCel.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/OncogenRasySupfamGTPasasPegCel.pdf</a>

<b>Profesor</b>	Dr. Alberto Fernández Medarde
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.1
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:afm@usal.es">afm@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294801

<b>Lugar de impartición:</b> Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 16 de Marzo de 2015 <b>Fin:</b> 24 de Abril de 2015	<b>Horario:</b> Días: De lunes a viernes Horario: 16.00 a 17.00
---	--	---

**Objetivos:**

Este programa se propone proporcionar una visión global y especializada de la estructura, función y regulación de los distintos miembros de la superfamilia Ras de proteínas. Estas proteínas tienen una enorme relevancia en procesos tumorales y constituyen una de las familias de proteínas más estudiadas en biomedicina. Los genes y proteínas Ras han constituido un objeto prioritario de estudio desde que, a principios de los años 80 del pasado siglo, fueron aislados e identificados como los primeros oncogenes humanos responsables del desarrollo de procesos tumorales. El papel prioritario de los estudios sobre Ras en oncología se basa en: (1) su reconocimiento como los oncogenes más frecuentemente activados en cáncer humano, (2) su papel clave en los procesos de señalización que permiten internalizar e integrar gran variedad de señales extracelulares en las redes intracelulares de transducción de señales, y (3) su significación como los primeros miembros identificados de la gran superfamilia de GTPasas pequeñas, que ya abarca más de 150 miembros en células humanas, conociéndose ortólogos de las mismas conservados a lo largo de la evolución desde levaduras hasta mamíferos, pasando por gusanos (*C. elegans*), moscas (*Drosophila*) o roedores.

El contenido de este curso incluirá una descripción inicial del proceso de descubrimiento y caracterización inicial de los mecanismos de activación oncogénica de estas proteínas.

Tras una caracterización de su actividad y propiedades a nivel bioquímico, se hará una caracterización detallada de los mecanismos de activación fisiológica de proteínas Ras mediante reguladores celulares positivos por intercambio de nucleótidos (miembros de las familias GEF de proteínas: guaninosine nucleotide exchange factors) o reguladores negativos (GAP, GTPase activating proteins). El estudio se completará a continuación con una caracterización detallada de las rutas de señalización celular conservadas a lo largo de la evolución que están mediadas por Ras. Se describirán específicamente los componentes y mecanismos reguladores que actúan upstream de Ras así como los efectores intracelulares (downstream) que transmiten al núcleo las señales elicítadas por proteínas Ras activadas. Los temas finales del curso se centrarán en las bases biológicas y Clínicas existentes para el desarrollo de estrategias anticancerosas basadas en neutralización de la acción de oncogenes Ras en las células tumorales.

**Objetivos de contenidos:**

Comprender la significación de los genes y proteínas Ras en el desarrollo y mantenimiento de procesos patológicos tumorales así como su papel fundamental en procesos fisiológicos mediados por transducción de señales en distintos tipos celulares.

Conocer los componentes de las distintas familias de proteínas Ras así como de las familias de proteínas reguladoras de tipo GEF (nucleotide Exchange) o GAP (activación de actividad GTPasa).

Conocer las distintas rutas y mecanismos de señalización celular mediados por proteínas Ras.

Entender las bases biológicas del diseño de aproximaciones diagnósticas y/o terapéuticas contra procesos tumorales dependientes de oncogenes Ras.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso (12 horas) habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; la primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

El alumno debe asistir a los seminarios (20 horas) en los que cada grupo (o alumno) expondrá un trabajo de investigación publicado o una línea de investigación (tipo Journal Club), se establecerá un diálogo crítico evaluable.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (30% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (50% de la nota final).

Autoevaluación (mutua) de los alumnos (20 % de la nota final). Todos los alumnos calificarán la calidad de cada una de las presentaciones realizadas por los otros alumnos en sus seminarios y se calculará la media resultante en cada caso.)

**Programa de la Asignatura:**

- Descubrimiento y caracterización de los oncogenes Ras en tumores humanos
- Descripción y caracterización de las ramas componentes de la superfamilia Ras: familias Ras, Rho, Rac, Rab, Ran, y Arf.
- Propiedades bioquímicas y regulación de las proteínas Ras
- Biosíntesis y procesamiento intracelular de proteínas Ras.
- Transducción de señales dependiente de Ras. La cascada Ras/Raf\_/MAPK de señalización y su conservación a lo largo de la evolución.
- Modelos de señalización mediada por Ras en levaduras (*Saccharomyces* y *Schyzosaccharomyces*), gusanos (*C. elegans*) e insectos (*Drosophila*).
- Señalización mediada por Ras en mamíferos. Caracterización de procesos upstream y downstream de Ras.
- La familia Sos de reguladores positivos GEF en mamíferos.
- La familia GRF de reguladores positivos GEF en mamíferos.
- La familia GRP y otros activadores GEF en mamíferos.
- Proteínas reguladoras negativas GAP en mamíferos.
- Señalización intracelular (downstream) dependiente de Ras.
- Los Efectores Raf, Ral y PI3K.
- Otros efectores intracelulares de Ras.
- Modelos animales modificados genéticamente para el estudio funcional del Ras.
- Técnicas de detección de mutaciones activantes Ras en materiales tumorales.
- Estrategias anti-Ras en la terapia del cáncer.

**Seminarios:**

Artículos a debate (cambiar/actualizar año a año):

Anualmente se seleccionará una serie de temas y un número apropiado de artículos relevantes a este campo, bien por su carácter seminal o bien por su novedad reflejando los avances recientes en el tema. Cada alumno deberá preparar al menos uno de estos seminarios, basados en la presentación y crítica de uno o varios artículos seleccionados. Los demás alumnos deberán asistir a todos estos seminarios y participar activamente en la presentación y discusión de los mismos.

*human cancer cell lines. Oncogene 2008, 27:2754-2762.*

**ASIGNATURA: "RECEPTORES TIROSINA QUINASA EN CÁNCER"**

**Código: 303018**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA</b> <b>Semestre: SEGUNDO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:10 Prácticas:30 Trabajo Personal y otras actividades:35</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dr. Atanasio Pandiella Alonso
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.15
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:atanasio@usal.es">atanasio@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294815
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/ReceptoresTirosinaQuinasaCancer.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/ReceptoresTirosinaQuinasaCancer.pdf</a>

<b>Profesor</b>	Dra. Azucena Esparis Ogando
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer <b>CIC</b>
<b>Laboratorio</b>	Lab.15
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:esparis@usal.es">esparis@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294815

<b>Lugar de impartición:</b> Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 9 de Febrero de 2015 <b>Fin:</b> 13 de Marzo de 2015	<b>Horario:</b> Días: De lunes a viernes Horario: 15.00 a 16.00
---	---	---

**Objetivos:**

Definir: el objetivo principal es familiarizar al alumno con la biología de los factores de crecimiento polipeptídicos y sus receptores con actividad tirosina quinasa. Dada la importancia de los últimos como dianas moleculares en cáncer, se describirá cómo los estudios de laboratorio tienen impacto en el desarrollo de terapias antitumorales dirigidas, utilizando como modelo los receptores tirosina quinasa.

**Objetivos de contenidos:**

- Comprender mecanismos de activación de receptores tirosina quinasa.
- Conocer cómo explotar los resultados obtenidos en laboratorio para diseñar terapias antitumorales.

**Metodología:**

El alumno debe asistir a las sesiones teóricas evaluables del curso habiendo leído y comprendido previamente la bibliografía recomendada; las primera sesión se centrará en el planteamiento de las sesiones y su organización, discusión de las dudas y comentarios de los alumnos.

Se adjudicará a cada alumno el desarrollo de un tema relacionado con quinasas implicadas en cáncer, con especial énfasis en el desarrollo de estrategias antitumorales basadas en los conocimientos biológicos. Los trabajos serán expuestos de manera conjunta al resto de los alumnos, bajo la supervisión de uno de los profesores del curso.

Se promoverá la asistencia a laboratorios en los que se realicen estudios básicos y aplicados (con fármacos antitumorales).

**Sistema de evaluación:**

Examen final: tipo respuesta escrita (30% de la nota final) + test (30% de la nota final)

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas, prácticas y seminarios (20% de la nota final)

Realización de la evaluación del curso por escrito (10% de la nota final).

**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

- *Ligandos polipeptídicos: familias de ligandos solubles y anclados a membrana.*
- *Receptores con actividad quinasa: mecanismos biológicos de activación.*
- *Sistemas de señalización. Interacciones proteína-proteína. Módulos de señalización.*
- *Las quinasas en oncología.*
- *El sistema de receptores y ligandos ErbB como modelo en el desarrollo de fármacos antitumorales.*

**Prácticas:**

- *Cultivos celulares.*
- *Estudios de actividad antitumoral de compuestos químicos y biológicos.*
- *Estudio del mecanismo de acción de compuestos con actividad antitumoral.*

**Seminarios:**

*Artículos a debate.*

*Presentación de trabajos por los alumnos y su discusión con el resto de los alumnos del curso.*

**ASIGNATURA: “REGULACIÓN DE LA EXPRESIÓN GÉNICA Y CONTROL DEL CRECIMIENTO EN CÉLULAS NORMALES Y TUMORALES”**

**Código: 303004**

<b>Tipo<sup>1</sup>: OBLIGATORIA</b> <b>Semestre: SEGUNDO</b>	<b>Créditos ECTS: 3</b>	<b>Horas de aprendizaje</b>
		<b>Teoría:11 Prácticas:7 Trabajo Personal y otras actividades:57</b>

**Profesores que imparten la asignatura**

<b>Profesor Responsable</b>	Dra. Mercedes Dosil Castro
<b>Centro</b>	Centro de Investigación del Cáncer CIC
<b>Laboratorio</b>	Lab.3
<b>Dirección de Mail</b>	<a href="mailto:mdosil@usal.es">mdosil@usal.es</a>
<b>Teléfono:</b>	+34 923294803
<b>URL</b>	<a href="http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/RegExpGenicaControlCre cCelNormalesyTum.pdf">http://www.cicancer.org/masterpdfs/Optativas/2Semestre/RegExpGenicaControlCre cCelNormalesyTum.pdf</a>

<b>Lugar de impartición:</b> Salón de Actos del Centro de Investigación del Cáncer CIC	<b>Fecha:</b> <b>Comienzo:</b> 27 de Abril de 2015 <b>Fin:</b> 29 de Mayo de 2015	<b>Horario:</b> Días: De lunes a jueves Horario: 16.00 a 18.00
---	---	--

**Objetivos de contenidos:**

- Adquirir conocimientos avanzados acerca de la maquinaria y de los mecanismos de regulación de la expresión génica en células eucarióticas.
- Conocer los eventos moleculares que causan alteraciones de la expresión génica en células transformadas y familiarizarse con las estrategias experimentales que estudian su papel en el establecimiento del fenotipo tumoral.
- Entender los fundamentos y significación de las técnicas de análisis de la expresión génica en investigación oncológica.
- Conocer metodologías que permiten la modificación de la expresión de proteínas implicadas en cáncer en el contexto de sus posibles aplicaciones terapéuticas.

**Metodología:**

El curso será impartido durante un total de 10 semanas. Al principio del mismo habrá una sesión introductoria en la que se proporcionará información detallada acerca de las clases, seminarios, tutorías y evaluaciones.

La presentación de los contenidos se llevará a cabo mediante una combinación de clases teóricas, en 7 sesiones de 1.5 ó 2 horas, y de seminarios, en 10 sesiones de 2 horas cada uno. Las clases teóricas serán exposiciones didácticas impartidas por la profesora, en las que ésta proporcionará la información más básica de cada tema. Dicha información deberá ser comprendida y asimilada por el alumno con el objeto de que, posteriormente, pueda profundizar en aquellos aspectos que se le indique y en los contenidos que serán tratados en los seminarios. Para cada tema se proporcionará al alumno una lista de bibliografía y de enlaces-web recomendados. Los seminarios estarán dedicados a la exposición, análisis crítico y discusión de artículos científicos que describan descubrimientos importantes o aproximaciones experimentales de amplio uso en investigación. Cada alumno realizará una presentación oral de forma individual. Antes de cada seminario, tanto el encargado de la exposición como el resto de alumnos, deberán entregar a la profesora un breve informe acerca de la importancia de los resultados, idoneidad de las técnicas y originalidad del artículo que será objeto de discusión.

**Sistema de evaluación:**

Examen final: se evaluarán los conocimientos teóricos adquiridos en las clases y seminarios mediante un examen escrito (40% de la nota final).

Evaluación de exposición oral: se evaluarán el grado de comprensión del trabajo, discusión crítica, integración con otros conocimientos, claridad y capacidad de síntesis (20% de la nota final).

Evaluación de los informes escritos presentados en cada seminario: los criterios de evaluación serán los mismos que para la evaluación de la exposición oral (25% de la nota final).

Evaluación de la participación en las sesiones teóricas y seminarios: se evaluará el interés e iniciativa por participar en las discusiones de temas y trabajos, y las aportaciones de información o material que enriquezcan dichas discusiones (15% de la nota final).



**Programa de la Asignatura:****Clases teóricas:**

*Tema 1. Principios de la regulación génica en células eucarióticas. Niveles de control: amplificación génica, metilación del DNA, promotores alternativos, procesamiento y edición de mRNAs. Regulación epigenética. Localización específica de mRNAs. Transcripción no génica: co-supresión e interferencia de RNAs (1 hora).*

*Tema 2. Regulación de la transcripción génica en diferentes tipos celulares y en respuesta a estímulos externos. Regulación a nivel del nucleosoma y de secuencias de DNA reguladoras. Heterocromatina. Establecimiento y mantenimiento de patrones de expresión génica. Cambios dinámicos transcripcionales (2 horas).*

*Tema 3. Regulación post-transcripcional de la expresión génica. Mecanismos de control del procesamiento, transporte, localización, estabilidad y traducción de mRNAs. RNAs pequeños no-codificadores: siRNAs y microRNAs (3 horas).*

*Tema 4. Desregulación de la expresión génica y oncogénesis. Alteraciones de circuitos transcripcionales. Descontrol de la ruta de la kinasa TOR. MicroRNAs en cáncer. Identificación de biomarcadores (3 horas).*

*Tema 5. Estrategias para modificar circuitos de expresión génica en células transformadas. Identificación de dianas terapéuticas. Inhibición de rutas transcripcionales. Inhibición de la ruta de la kinasa TOR (2 horas).*

**Seminarios:**

*Los artículos científicos que se analizarán y discutirán en los seminarios se elegirán de una lista de 20 artículos relacionados con los temas del programa teórico. Esta lista cambiará de curso a curso.*

*La lista de artículos propuesta para los diferentes cursos, se proporcionará en la página web de las asignaturas:*