



دانشگاه تهران

## مشخصات کلی، برنامه درسی و سرفصل دروس

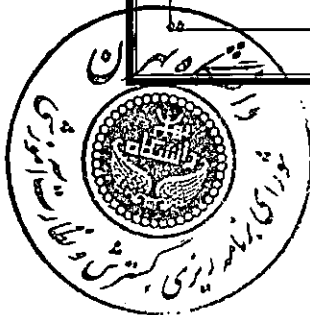
دوره های: کارشناسی ارشد و دکتری

رشته: بیوشیمی

## مرکز تحقیقات بیوشیمی و بیوفیزیک

مصوب جلسه مورخ ۹۷/۱/۲۶ شورای برنامه ریزی، گسترش و نظارت آموزشی دانشگاه

این برنامه بر اساس آیین نامه وزارتی تفویض اختیارات برنامه ریزی درسی به دانشگاههای دارای هیات ممیزه، توسط اعضای هیات علمی گروه بیوشیمی مرکز تحقیقات بیوشیمی - بیوفیزیک بازنگری شده و در سیصد و چهل و دومنین جلسه شورای برنامه ریزی، گسترش و نظارت آموزشی دانشگاه مورخ ۹۷/۱/۲۶ به تصویب رسیده است.



مصوبه شورای برنامه ریزی، گسترش و نظارت آموزشی دانشگاه تهران در خصوص برنامه درسی

رشته: بیوشیمی

### مقاطع : کارشناسی ارشد و دکتری

برنامه درسی دوره های کارشناسی ارشد و دکتری رشته بیوشیمی که توسط اعضای هیات علمی گروه بیوشیمی مرکز تحقیقات بیوشیمی و بیوفیزیک بازنگری شده است با اکثریت آراء به تصویب رسید.

- این برنامه از تاریخ تصویب لازم الاجرا است.

برنامه درسی بازنگری شده دوره های کارشناسی ارشد و دکتری رشته بیوشیمی از تاریخ ۹۷/۱/۲۶ جایگزین برنامه درسی دوره کارشناسی ارشد رشته بیوشیمی مصوب جلسه مورخ ۱۳۷۸/۱۲/۱ شورای عالی برنامه ریزی آموزشی و دوره دکتری رشته بیوشیمی مصوب جلسه مورخ ۸۹/۱۰/۸ شورای برنامه ریزی آموزشی دانشگاه می شود.

- هر نوع تغییر در برنامه مجاز نیست مگر آنکه به تصویب شورای برنامه ریزی، گسترش و نظارت آموزشی دانشگاه برسد.

حسن البراهيمي

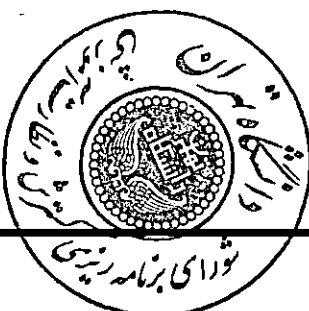
دبيرشورای برنامه ریزی آموزشی دانشگاه

سید حسین حسینی

معاون آموزشی دانشگاه

رأی صادره جلسه مورخ ۹۷/۱/۲۶ شورای برنامه ریزی، گسترش و نظارت آموزشی دانشگاه در مورد بازنگری برنامه درسی رشته بیوشیمی در مقاطع کارشناسی ارشد و دکتری صحیح است، به واحد ذیربط ابلاغ شود.

محمود نیلی احمد ابادی  
رئيس دانشگاه تهران



بسم الله الرحمن الرحيم

## فصل اول: مشخصات کلی برنامه درسی

### دوره های کارشناسی ارشد و دکترای رشته بیوشیمی

#### تعريف رشته

تحصیلات تكمیلی در رشته بیوشیمی شامل دو مقطع کارشناسی ارشد و دکترا می باشد. دوره کارشناسی ارشد یکی از دوره های آموزش عالی بالاتر از دوره کارشناسی است که پس از آن به اجرا در می آید و سرانجام به اعطاء مدرک کارشناسی ارشد در رشته مربوط منتهی می گردد. دوره دکتری بیوشیمی (Ph.D) بالاترین مقطع تحصیلی دانشگاهی در این رشته است که به اعطای مدرک تحصیلی دکتری بیوشیمی می انجامد و شامل مجموعه ای هماهنگ از فعالیتهای آموزشی و پژوهشی در زمینه های بیوشیمی سلولی و مولکولی در حوزه های میکروبی؛ جانوری و گیاهی است.

#### هدف رشته

هدف از ایجاد دوره کارشناسی ارشد، گسترش و تربیت متخصصان و پژوهشگرانی است که با فرآگیری آموزشها لازم و آشنایی با روش های پژوهش علمی، مهارت لازم را برای آموزش، پژوهش و خدمات پیدا می کنند. همچنین از اهداف مهم دوره دکتری، تأمین هیأت علمی برای مراکز آموزشی و پژوهشی و تربیت افرادی است که دارای تفکری خلاق بوده و بتوانند با درک مشکلات علمی جامعه به حل آن بپردازنند.

#### ضرورت و اهمیت رشته

نوآوری، ایجاد زیر ساخت های علمی تولید دانش فنی و گسترش مرزهای دانش در رشته بیوشیمی با انطباق بر اهداف نظام مقدس جمهوری اسلامی در برنامه ریزی ۲۰ ساله، مرسوم به ایران ۱۴۰۰ و تربیت نیروی انسانی جهت عهده دار شدن وظایف محوله در آینده. از آنجاییکه علومی همچون بیولوژی و تکنولوژیهایی نظیر هوشمند سازی با بیوتکنولوژی و نانوتکنولوژی نیاز به پایه علمی در دانش بیوشیمی دارند؛ لذا جهت رسیدن به اهداف فوق رشته بیوشیمی از اهمیت خاص برخوردار بوده و رسالت ویژه فارغ التحصیلان را تشکیل می دهد.



## نقش و توانایی فارغ التحصیلان

دانش آموختگان رشته بیوشیمی با طی نمودن یک دوره نظری (آموزشی) و یک دوره علمی (پایان نامه) به مجموعه ای از شناخت و توانایی ها دست پیدا خواهند نمود. انتظار می رود این دو زه ها منجر به توانمند سازی فارغ التحصیلان در مشاغل آموزشی، توسعه ای، تولیدی، کنترل کیفی، مشاوره ای، صنایع بیوشیمیابی، داروسازی، مشاغل دولتی و نهادهای ناظری گردد.

## طول دوره و شکل نظام

شكل نظام بصورت ترمی- واحدی خواهد بود. هر واحد نظری معادل ۱۶ ساعت در طول یک نیمسال تحصیلی تدریس می شود. اجرای دوره کارشناسی ارشد و دکترا تابع قوانین آموزشی مصوب دانشگاه است.

### الف) کارشناسی ارشد:

طول دوره کارشناسی ارشد نایبoste رشته بیوشیمی ۲ سال است و دارای دو مرحله آموزشی و پژوهشی می باشد. لازم به ذکر است که بر حسب طولانی بودن امور پژوهشی پایان نامه دانشجو بنا به تقاضای استاد راهنمایی و تصویب شورای گروه آموزشی دو نیمسال می تواند به دوره مذکور افزوده گردد.

### ب) دکتری:

طول دوره دکتری بیوشیمی طبق آئین نامه آموزشی و پژوهشی دوره دکتری مصوب شورای عالی برنامه ریزی حداکثر ۴ سال است و دارای دو مرحله آموزشی و پژوهشی است. لازم به ذکر است که بر حسب طولانی بودن امور پژوهشی رساله دانشجو و بنا به تقاضای استاد راهنمای ۳ نیمسال می تواند به حداکثر دوره تحصیل دانشجو افزوده گردد. در مرحله آموزشی، ۱۴ واحد درسی مجموعه دروس لازم مرحله آموزشی را تشکیل می دهد. این مرحله از تحصیل با گذراندن امتحان جامع که طبق آئین نامه انجام می گیرد به پایان می رسد. در مرحله پژوهشی، دانشجویانی که مرحله آموزشی را به اتمام رسانیده اند، بطور رسمی کار پژوهشی خود را آغاز می کنند. مرحله پژوهشی حداقل با ارائه پذیرش یک مقاله کامل در یک مجله پژوهشی معتبر که نمایه بین المللی گردد، و تدوین و دفاع از آن پایان می پذیرد. ارزش رساله ۲۲ واحد درسی است.

تبصره: دروس کمبود بر حسب سابقه شخص پذیرفته شده در رشته تحصیلی توسط کمیته تعیین پیش نیاز دانشکده مشخص می گردد.



## تعداد و نوع واحدهای درسی

الف) کارشناسی ارشد:

برای تکمیل دوره کارشناسی ارشد بیوشیمی، دانشجو می‌بایست حداقل ۱۰ واحد دروس تخصصی، ۱۰ واحد دروس اختیاری، ۲ واحد سمینار و ۶ واحد پایان نامه را با موفقیت بگذراند. در مجموع حداقل ۲۸ واحد درسی برای فارغ التحصیل شدن الزامیست.

ب) دکتری:

برای تکمیل دوره دکتری بیوشیمی، دانشجو می‌بایست حداقل ۳۶ واحد درسی و تحقیقاتی را به شرح ذیل با موفقیت بگذراند

|                    |         |
|--------------------|---------|
| دروس اختیاری       | ۱۴ واحد |
| پروژه (پایان نامه) | ۲۲ واحد |

## شرایط پذیرش دانشجو

الف) کارشناسی ارشد:

دارندگان دانشنامه کارشناسی از یکی از دانشگاههای معتبر داخل یا خارج از کشور بر اساس شرایط و ضوابط وزارت علوم و تحقیقات و فناوری، جهت تحصیل در دوره کارشناسی ارشد پذیرش می‌شوند.

ب) دکتری:

داوطلب ابتدا درآزمون وزارت علوم شرکت می‌نماید و در صورت احراز نمره قبولی چهت انجام مصاحبه تخصصی به دانشگاه معرفی می‌گردد و پس از انجام مصاحبه تخصصی توسط کمیته داوران و اعلام نمره داوطلب به سازمان سنجش؛ مجموع نمرات مصاحبه و آزمون سنجش؛ نمره نهایی داوطلب می‌باشد. چنانچه داوطلب امتیاز لازم را کسب نموده باشد؛ از طرف سازمان سنجش به عنوان دانشجو به دانشگاه معرفی می‌گردد.



## فصل دوم: جداول دروس



جدول شماره ۱ - جدول دروس جبرانی رشته بیوشیمی در مقطع کارشناسی ارشد.

| ردیف | نام درس                             | تعداد واحد |      |      |     | تعداد ساعات |      |     |      | ردیف |
|------|-------------------------------------|------------|------|------|-----|-------------|------|-----|------|------|
|      |                                     | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی        | نظری | جمع | عملی |      |
| ۱    | مبانی بیوشیمی                       | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰           | ۲    |     |      |      |
| ۲    | زیست شناسی سلولی<br>مولکولی مقدماتی | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰           | ۲    |     |      |      |
|      | جمع کل                              | ۶۴         | ۰    | ۶۴   | ۴   | ۰           | ۴    |     |      |      |

جدول شماره ۲ - جدول دروس جبرانی رشته بیوشیمی در مقطع دکتری.

| ردیف | نام درس                       | تعداد واحد |      |      |     | تعداد ساعات |      |     |      | ردیف |
|------|-------------------------------|------------|------|------|-----|-------------|------|-----|------|------|
|      |                               | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی        | نظری | جمع | عملی |      |
| ۱    | آنژیموЛОژی                    | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰           | ۲    |     |      |      |
| ۲    | زیست شناسی مولکولی<br>پیشرفته | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰           | ۲    |     |      |      |
| ۳    | کنترل متابولیسم               | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰           | ۲    |     |      |      |
|      | جمع کل                        | ۹۶         | ۰    | ۹۶   | ۶   | ۰           | ۶    |     |      |      |



جدول شماره ۳ - جدول دروس تخصصی رشته بیوشیمی در مقطع کارشناسی ارشد.

| پیشناز | تعداد ساعت |      |      |     | تعداد واحد |      |  |  | نام درس                       | ردیف |
|--------|------------|------|------|-----|------------|------|--|--|-------------------------------|------|
|        | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی       | نظری |  |  |                               |      |
|        | ۳۲         | .    | ۳۲   | ۲   | .          | ۲    |  |  | آنژیمولوزی                    | ۱    |
|        | ۳۲         | .    | ۳۲   | ۲   | .          | ۲    |  |  | زیست شناسی مولکولی<br>پیشرفته | ۲    |
|        | ۳۲         | .    | ۳۲   | ۲   | .          | ۲    |  |  | بیوشیمی اسیدهای نوکلئیک       | ۳    |
|        | ۳۲         | .    | ۳۲   | ۲   | .          | ۲    |  |  | ساختار و عملکرد پروتئین‌ها    | ۴    |
|        | ۳۲         | .    | ۳۲   | ۲   | .          | ۲    |  |  | کنترل متابولیسم               | ۵    |
|        | ۱۶         | .    | ۱۶   | ۱   | .          | ۱    |  |  | سمینار ۱                      | ۶    |
|        | ۱۶         | .    | ۱۶   | ۱   | .          | ۱    |  |  | سمینار ۲                      | ۷    |
|        | ۱۹۲        | .    | ۱۹۲  | ۱۲  | .          | ۱۲   |  |  | جمع کل                        |      |



جدول شماره ۴ - لیست دروس تخصصی - اختیاری دوره کارشناسی ارشد و دکتری بیوشیمی.

| ردیف | نام درس                                      | تعداد واحد |      |      |     |      |      | تعداد ساعت | پیشناز                                      |
|------|--|------------|------|------|-----|------|------|------------|---|
|      |  | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی | نظری |            |   |
| ۱    | ایمونوپیولوژی                                | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۲    | ایمونوژیمی                                   | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۳    | بیوشیمی سیستم عصبی                           | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۴    | بیوشیمی شبکه های شناختی                      | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۵    | بیوشیمی علائم سلوالی                         | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۶    | بیوشیمی غشاء                                 | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۷    | کروماتین و اپی ژنتیک                         | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۸    | پروتئومیکس                                   | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۹    | ساختار و عملکرد پروتئین ها در سلامت و بیماری | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۰   | چاپرون ها                                    | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۱   | روش های نوترکیبی DNA                         | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۲   | زیست شیمی پیتیدها                            | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۳   | سنتر شیمیابی زیست شناسی                      | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۴   | شیمی دارویی: مواد تأثیر گذار بر DNA          | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۵   | شیمی معدنی زیستی                             | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۶   | طراحی مهارکنندگان آنزیمی                     | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۷   | مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی  | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۱۸   | مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی ۲        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            | مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی |
| ۱۹   | اصول و کاربرد میکروسکوپ های الکترونی         | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |
| ۲۰   | مباحث پیشرفته در بیوشیمی                     | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |            |   |



ادامه جدول شماره ۴

| ردیف | نام درس  | تعداد واحد |      |      |     |      |      | ردیف | پیشناز | تعداد ساعت |      |      |
|------|--|------------|------|------|-----|------|------|------|--------|------------|------|------|
|      |  | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی | نظری |      |        | جمع        | عملی | نظری |
| ۲۱   | روشهای مهندسی ژنتیک                              | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۲۲   | روشهای استخراج و شناسایی<br>ماکرومولکولهای زیستی | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۲۳   | طیف سنجی جرمی در پزشکی                           | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۲۴   | طراحی محاسباتی دارو                              | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۲۵   | مدل سازی مولکولی                                 | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
|      | جمع کل   | ۸۰۰        | ۰    | ۸۰۰  | ۵۰  | ۰    | ۵۰   |      |        |            |      |      |

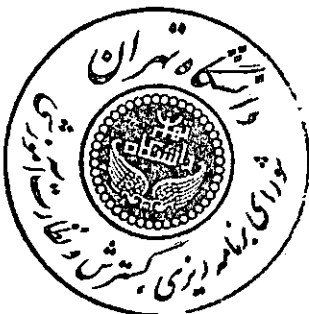
- دانشجوی دوره کارشناسی ارشد مجاز به انتخاب تعداد ۱۰ واحد از جدول فوق می باشد.

جدول شماره ۵- لیست دروس تخصصی- اختیاری دوره دکتری بیوشیمی.

| ردیف | نام درس   | تعداد واحد |      |      |     |      |      | ردیف | پیشناز | تعداد ساعت |      |      |
|------|---|------------|------|------|-----|------|------|------|--------|------------|------|------|
|      |   | جمع        | عملی | نظری | جمع | عملی | نظری |      |        | جمع        | عملی | نظری |
| ۱    | زیست شناسی گلیکولیپوپروتئین ها                  | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۲    | بیوشیمی پیشرفته پروتئین ها و<br>اسیدهای نوکلئیک | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۳    | مکانیسم عمل آنزیم ها                            | ۳۲         | ۰    | ۳۲   | ۲   | ۰    | ۲    |      |        | ۳۲         | ۰    | ۳۲   |
| ۴    | سمینار ۱  | ۱۶         | ۰    | ۱۶   | ۱   | ۰    | ۱    |      |        | ۱۶         | ۰    | ۱۶   |
| ۵    | سمینار ۲  | ۱۶         | ۰    | ۱۶   | ۱   | ۰    | ۱    |      |        | ۱۶         | ۰    | ۱۶   |
|      | جمع کل  | ۱۲۸        | ۰    | ۱۲۸  | ۸   | ۰    | ۸    |      |        |            |      |      |

- دانشجوی دوره دکتری مجاز به انتخاب ۱۴ واحد درسی مجموعاً از دروس مندرج در جداول شماره ۴ و ۵ و به تأیید استاد راهنمای خود می باشد.

- با تأیید استاد راهنمای، دانشجو (کارشناسی ارشد/ دکتری) می تواند حداقل ۲ درس اختیاری خود را از دروس ارائه شده توسط سایر گروههای آموزشی در دانشگاه تهران انتخاب نماید.



فصل سوم: سر فصل دروس  
دوره های: کارشناسی ارشد و دکتری  
رشته: بیوشیمی



عنوان درس به فارسی: آنزیمولوژی

عنوان درس به انگلیسی: Enzymology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشناه: ندارد

آموزش تكميلي عملی: دارد ○ ندارد ⊗ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان با مکانیسم عمل آنزیم ها و مقایسه کیفی و کمی آنها با کاتالیزورهای شیمیابی، نقش و اهمیت آنزیم ها در تولیدات صنعتی و لزوم مهندسی آنها در این راستا

سرفصل درس:

- مقدمه: آشنایی با آنزیمها با تمرکز بر اهمیت آنها در زندگی بشر با ارائه چند مثال از کاربردها در علوم پزشکی و صنعت نامگذاری آنزیم ها
- اساس مکانیسمهای مورد استفاده در آنزیمها برای افزایش سرعت واکنشها با بهره گیری از واکنش های شیمیابی کوفاکتورها و مکانیسم شیمیابی عمل آنها در واکنش های آنزیمی
- ماهیت شیمیابی واکنش های آنزیمی (با ارائه مکانیسم های عمل سرین پروتئازها، سیستئین پروتئازها، متالوپروتئازها، آسپارتیک پروتئازها ریبوونوکلئاز، گلیکوزیدازها)
- مکانیسم عمل مهارگرهای آنزیمها
- کینتیک واکنشهای درجه ۱ و ۲
- معادله میکائیلیس منتن - لاینویور- برک و ادی- هوفستی
- مهارگرهای رقابتی، غیر رقابتی و نا رقابتی به همراه ارائه و حل چندین مسئله مربوطه
- تغییر هدفمند ساختار آنزیم ها
- کاربرد تکنولوژی DNA نوترکیب در تولید و مهندسی هدفمند آنزیم ها

روش ارزیابی:

| پروژه<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) |
|---------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|---|
| —                               | ٪ ۷۰ آزمون نوشتاری<br>عملکردی         | —                                     | ٪ ۳۰  |

فهرست منابع:

1. An Introduction to Enzyme and Coenzyme Chemistry, by T. Bugg, John Wiley 2012
2. Athel Cornish – Bowden, Fundamentals of Enzyme Kinetics, Portland press, 2004.



عنوان درس به فارسی: زیست شناسی مولکولی پیشرفته  
 عنوان درس به انگلیسی: Advanced Molecular Biology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

|  |                             |                                |  |   |   |
|--|-----------------------------|--------------------------------|--|---|---|
| آموزش تکمیلی عملی: دارد <input checked="" type="radio"/> | ندارد <input type="radio"/> | سفر علمی <input type="radio"/> | کارگاه <input type="radio"/>                   | آزمایشگاه <input type="radio"/>           | سمینار <input type="radio"/>                            |
|  |                             |                                | کارشناسی ارشد و دکتری <input type="checkbox"/> | دکتری <input checked="" type="checkbox"/> | مقطع: کارشناسی ارشد <input checked="" type="checkbox"/> |

اهداف کلی درس: ارتقای دانش دانشجویان در زمینه مباحث پیشرفته زیست شناسی مولکولی. دانشجو با تاریخچه پدیده های زیستی و نحوه کشف آن آشنا شده و سپس مدل های پذیرفته شده در سیستم های پروکاریوتی و یوکاریوتی را به طور مقایسه ای فرامی گیرد.

سرفصل درس:

- تاریخچه و فلسفه زیست شناسی مولکولی، مفهوم ژن، استراتژی های شناسایی ژنهای دخیل در بروز صفات مورد نظر (ژنتیک کلاسیک و معکوس)
- مقایسه ژنوم و سازماندهی آن در پروکاریوتها و یوکاریوتها با ذکر مفهوم اپی ژنتیک در یوکاریوتها
- همانند سازی DNA و نحوه تنظیم آن در پروکاریوت ها و یوکاریوت ها با تاکید بر سرنوشت تغییرات کروماتینی پس از همانند سازی در یوکاریوت ها
- انواع جهش ها و تعمیر DNA در پروکاریوت ها و یوکاریوت ها، حذف ژنومی و فرایند های زیستی مرتبط با آن، عوامل موثر در نایابیاری ژنومی
- رونویسی و تنظیم بیان ژنهای در پروکاریوت ها
- رونویسی و تنظیم بیان ژنهای در یوکاریوت ها با تاکید بر مکانیسم های مولکولی تنظیمات پس از رونویسی، پردازش RNA و معرفی انواع پروتئین های تنظیمی متصل شونده به DNA
- ترجمه و تنظیم آن در پروکاریوت ها و یوکاریوت ها
- معرفی و شرح مختصر تکنیک های آزمایشگاهی اصلی به کار رفته در کشف فهم هر کدام از پدیده های ذکر شده در ابتدای هر جلسه

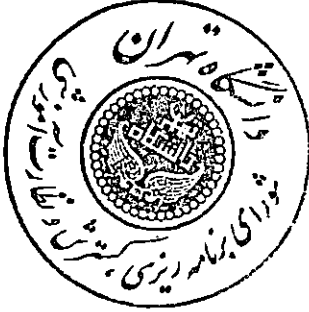
روش ارزیابی:

| پژوهه<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) | آزمون های نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر (تصورت<br>درصد مشخص گردد) |
|------------------------------------|---|---------------------------------------|--|
|                                    | آزمون های نوشتاری ۸۰٪<br>عملکردی          |                                       | ۲۰٪                                      |



**فهرست منابع:**

1. Robert F. Weaver, Molecular Biology, latest edition, McGraw Hill; (currently 5th ed. 2012).
2. Brue Alberts, Molecular Biology of the Cell, latest edition, Garland Science; (currently 6th ed. 2015).



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی اسیدهای نوکلئیک

عنوان درس به انگلیسی: Biochemistry of Nucleic Acids

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تكمیلی عملی: دارد ○ ندارد ◎ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری  دکتری و دکتری

اهداف کلی درس: آشنائی دانشجویان با چرخش ها، پیوند ها، تنوع ساختاری و بنای فضائی پروتئین ها و اسید های نوکلئیک

DNA, RNA

سرفصل درس:

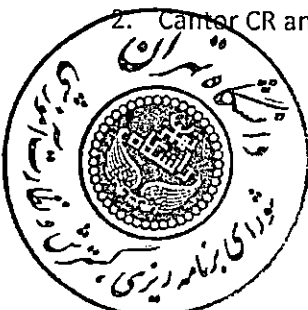
- واحدهای سازنده اسید های نوکلئیک، باز های تغییر یافته، چرخش پیوندها در نوکلئوتیدها
- ساختارهای مجاز و غیر مجاز، نقشه های استریک
- جفت شدن بازها: پیوند های هیدروژنی و Stacking، شناسایی از طریق روش های بیوشیمیایی و ترمودینامیکی.
- تاثیر شرایط محیطی مانند دما، قدرت یونی، pH و غیره
- آبگیری نوکلئوتید ها و اسید های نوکلئیک (DNA, RNA)، مدل های شکل گیری آب در تک رشته و دو رشته.
- پلی مرفیسم DNA، انواع ساختارها : Triplex, Quadraplexes
- ساختار سوم DNA: نحوه ایجاد سوپر کویل و سایر تاب خورده ها و احتمال ساختار چهارم.
- انواع RNA ها، ساختارهای Stem, Loop, Bulge
- ساختار های اول تا چهارم در RNA ها، نحوه تشکیل و تغییراتی که منجر به ایجاد ساختار سوم می شود.
- تخریب اسیدهای نوکلئیک
- نقش داروئی نوکلئوزید ها و antisence

روش ارزیابی:

| پروژه<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) |
|----------------------------------|--|--|--|
| ۱۰٪                              | ۸۵٪ آزمون نوشتاری<br>عملکردی           | —                                      | ۵٪   |

فهرست منابع:

1. Saenger W, Principles of Nucleic Acids Structure, Springer, 1984
2. Cantor CR and Schimmel PR, Biophysical Chemistry Part 1 Freeman, 1980



عنوان درس به فارسی: ساختار و عملکرد پروتئین ها

عنوان درس به انگلیسی: Structure and Function of Proteins

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشنبایز: ندارد

آموزش تكميلي عملی: دارد  ندارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری

کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی و ارتقاء اطلاعات و فهم دانشجویان در زمینه ساختار و کارکرد پروتئین ها و ارتباط آن با کارکردهای

موجود زنده

اهداف رفتاری: ارتقاء اطلاعات دانشجویان جهت انجام تحقیقات و تدریس

سرفصل درس:

- اسیدهای آمینه به عنوان پایه های اساسی ساختار و کارکرد پروتئین ها

- ساختار نوع اول: بند پپتیدی و خصوصیات شیمیائی و فیزیکی آن

- ساختار نوع دوم: ساختارهای هلیکی، ساختارهای  $\beta$ ، ساختار بی شکل (random)

- ساختار نوع سوم: ساختار سه بعدی پروتئین ها، دومین ها و موتیفها

- ساختار نوع چهارم: پروتئین های با چند ساب یونیت

- ساختار و کارکرد پروتئین های فیبری

- ساختار پروتئین های غشایی

- ساختار پروتئین های فعال

- مکانیسم تاخورده گی پروتئین ها

- پیش بینی ساختار پروتئین ها

- کارکردهای زیستی پروتئین ها

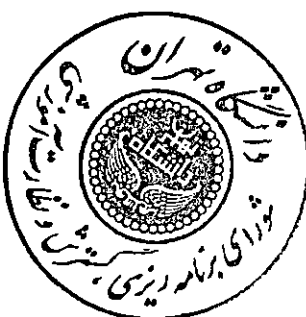
- زیست فناوری پروتئین ها

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | پژوهه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|--|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| ۵%   | % ۳۰                                 | ۶۵٪                                     | —                                 |
| عملکردی                                    |                                      |   |                                   |

فهرست منابع:

- Engelbert Buxbaum, Fundamental of Protein Structure and Function, Wiley, 2007.
- David Whitford, Protein Structure and Function, Wiley, 2005.



## عنوان درس به فارسی: کنترل متابولیسم

عنوان درس به انگلیسی: Metabolic Regulation

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشنباز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان به مکانیسم های تنظیمی مولکولی مؤثر بر آنزیم های درگیر در پروسه های متابولیکی و تشریح چگونگی عملکرد برخی از مسیرهای سیگنالینگ حیاتی بر پروسه های متابولیکی

### سرفصل درس:

- مقدمه ای بر لزوم و اهمیت کنترل و تنظیم متابولیسم در بقاء سلامت بدن
- واکنش های متابولیکی تحت هدایت آنزیم ها (بانگاهی به سینتیک و ترمودینامیک کنترل متابولیسم)
- معرفی مکانیسم های تنظیمی متابولیسم (کنترل های کوتاه و بلند مدت فعالیت آنزیم ها، تأثیر هورمون ها و سیگنال های سلولی، ویژگی بافتها و چگونگی نقل و انتقال مواد از غشاهای مروری بر هضم و جذب روده ای مواد غذایی و متابولیسم لیپوپروتئین ها
- چگونگی هماهنگی ساخت همزمان کربوهیدراتها، چربیها و مواد پروتئینی تحت شرایط متفاوت فیزیولوژیکی بدن (سیری، گرسنگی، تحرک و عدم تحرک) در بافت های ماهیچه ای، کبدی و سلول های خونی
- چگونگی تأثیر پذیری پروسه های متابولیکی از عوامل سیگنالینگ

### روش ارزیابی:

| پرورژه<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) |
|----------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|---|
| —                                | آزمون نوشتاری ۹۰٪                     | —                                     | ۱۰٪   |
|                                  | عملکردی                               |                                       |   |

### فهرست منابع:

1. Keith N. Frayn, Metabolic Regulation: a Human Perspective, 3rd ed, Wiley-Blackwell, 2010.
2. David M. Gibson and Robert A. Harris, Metabolic Regulation in Mammals, Taylor and Francis, 2003.



عنوان درس به فارسی: ایمونوبیولوژی  
عنوان درس به انگلیسی: Immunobiology

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲ ساعت

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنبه: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار   
قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: بیان اصول بنیادین اجزا و مکانیسم های کار کرد سیستم ایمنی باتاکید بر پاسخ های ایمنی انسان بر علیه عوامل عفونی است.

سرفصل درس:

- مقدمه ای بر ایمونوبیولوژی

- ایمنی ذاتی

- هماتوپوئیسیس (خون سازی)

- آنتی ژن

- آنتی بادی و نحوه بلوغ سلول B

- مولکولهای سازگاری نسبی

- گیرنده سلول T و نحوه بلوغ سلول T

- گرفتن و عرضه آنتی ژن توسط سلولهای عرضه کننده آنتی ژن ها

- پاسخهای ایمنی با واسطه سلولی

- پاسخهای ایمنی با واسطه خونی

- تنظیم ایمنی

- بی پاسخی و خود ایمنی

روش ارزیابی:

| پرورژه | آزمون های نهایی      | میان ترم | ارزشیابی مستمر |
|--------|----------------------|----------|----------------|
| .      | آزمون های نوشتاری٪۵۰ | ٪۵۰      | .              |
|        | عملکردی              |          |                |

فهرست منابع:

- Janeway's Immunobiology, Edited by K. Murphy, P. Travers and Walport, 2012.
- Immunology, Edited by Kuby, 2013



عنوان درس به فارسی: ایمunoشیمی  
عنوان درس به انگلیسی: Immunoochemistry  
تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○  
مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □

اهداف کلی درس: شرح چگونگی تهیه آنتی ژن و آنتی بادی، تعیین خصوصیات آنتی بادی و کینتیک واکنش آنتی ژن - آنتی بادی و در ادامه اساس روشهای ایمینو اسی صحبت خواهد شد.

سرفصل درس:

- مقدمه در مورد سیستم ایمنی و دسته بندی اندازه گیری های ایمنی
- آنتی ژن و طرز اتصال پروتئین-پروتئین (هاپتن به کربر و یا آنزیم به آنتی بادی، فلوروکروم یا رادیواکتیو به آنتی بادی)
- آنتی بادی، طرز تهیه آنتی بادی پلی کلونال و منوکلونال، نحوه جداسازی و خالص سازی آنتی بادیها و قطعه کردن آنتی بادی و جداسازی قطعات و روشهای جداسازی کمپلکس آنتی ژن آنتی بادی از آنتی ژن یا آنتی بادی آزاد
- واکنش و کینتیک آنتی ژن - آنتی بادی
- انواع روشهای اندازه گیری ایمنی در محیط مایع، ژل و یا با استفاده از آنتی بادی اتصال یافته (آگلوتیناسیون، Dot ELISA، ELISPOT، PCR، RIA، Western blotting)
- ایمینو هیستوکمیستری
- ایمunoسیتوکمیستری

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص<br>مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص<br>گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص<br>گردد ) | پژوهه<br>( بصورت درصد مشخص<br>گردد ) |
|--|---|--|--------------------------------------|
|  |   | ٪ ۹۰ آزمون نوشتاری                         | —                                    |
|  |   | عملکردی                                    | ٪ ۱۰                                 |

فهرست منابع:

1. Principles and practice of immunoassay, Edited by C.P. Price, D.J. Newman, 1997.
2. Immunochemical protocols, Edited by R.Brun, 2005.
3. Immunochemistry, Edited by D. M. Weir, 1986.



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی سیستم عصبی

عنوان درس به انگلیسی: Biochemistry of Neuronal System

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲ ساعت

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنباز: -

آموزش تکمیلی عملی: دارد ۰ ندارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس ارتقاء دانش و فهم دانشجویان در زمینه سلولهای نورون و گلیا، ساختار سلولی و ملکولی آن و همچنین تأثیر

مکانیسمهای سیستم عصبی در رفتار موجودات

سرفصل درس:

- آناتومی مغز و اعصاب: سیستم لیمیک-کورتکس-نخاع-اعصاب محیطی
- ساختار سلولی سیستم عصبی: ساختار سلولهای نورون و عملکرد آن - ساختار سلولهای گلیا و عملکرد آن
- عملکرد غشاءهای نرونی یا عمل action potential: تحریک الکتریکی غشاء Excitation - اتصال یون و عملکرد پمپهای سدیم پتاسیم
- سیناپس و عملکرد آن در نرونها مختلف: نحوه اتصال مواد شیمیائی - مکانیسم اتصال دهنده استیل کولین و استیل کولین استراز
- مکانیسم اتصال دهنده کامکول آمینها، دوپامین، سراتونین .... - اتصال دهنده های اسید آمینه ای - پروستوگلاندین ها
- متابولیسم سلولهای عصبی: متابولیسم کربوهیدرات، متابولیسم اسیدهای آمینه، متابولیسم لیپیدهای مغز، متابولیسم پروتئین، نقش اتصال دهنده استرتوئیدها
- سیستم عصبی PNS: تشريح عصب و گیرنده های لامسه-تشريح عصب و گیرنده های بینایی، تشريح عصب و گیرنده های چشایی،
- تشريح عصب و گیرنده های شنوایی، تشريح عصب و گیرنده های بولیایی، بیماریها یا معرفی شبکه های عصبی هوشمند Neural Network
- بیماریها: الزایمر - پارکینسون - MS - صرع سوم عصبی

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر | میان ترم | آزمون های نهایی        | پژوهه |
|----------------|----------|------------------------|-------|
| %۱۰            | %۱۰      | آزمون های نوشتاری ۰٪۸۰ |       |
|                |          | عملکردی                |       |

فهرست منابع

1- Dale Purves, George J, Augustine, Neuroscience, Sinauer Associate Inc, 2004.

2- Eric R. Kandel, Principal of Neural Science, 5th ed. Mac Grow Hill, 2013.



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی شبکه‌های شناختی

عنوان درس به انگلیسی: Biochemistry of Cognitive Networks

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنهاد: -

آموزش تکمیلی عملی: دارد ۰ ندارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار

مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: ارتقا سطح اطلاعات دانشجویان در بر هم کنش معنی دار عوامل بیوشیمیابی مانند پروتئین‌ها، متابولیتها و میدانهای حاصل از فعالیت آنها در ایجاد یک شبکه هوشمند در مغز.

سرفصل درس:

- آناتومی و مختصات اعضا درون مغز CNS: هیپوکمپوس، آمیگدالا، کورتکس و ساقه مغزی
- ارتباطات درون مغزی: سلولهای گلیا، سلولهای نورون - طرق ارتباطی: اکسون، دندربیت، غشا
- عوامل ارتباط دهنده بیوشیمیابی: نوروترانسمیترها (استیل کولین، گلوتامات، گلایسین، گابا، دوپامین، سروتونین، ملاتونین و پپتیدها)
- عوامل نوروپروتکتیو: پپتیدهای کوتاه، انسولین - عوامل فیزیکی ارتباط دهنده: میدان الکتریکی، میدان مغناطیسی
- رفتارهای ناشی از ارتباطات مغزی: رفتارهای عادی با نرمال، رفتارهای بیماری
- عوامل محیطی ارتباطات: بینایی، شنوایی، لامسه، بویایی، چشمی - معرفی شبکه‌های عصبی هوشمند Neural Network در مغز
- بیماریها: آلزایمر، پارکینسون، MS، صرع، سوم عصبی، اختلال در تنظیم متابولیسم: اسیدهای آمینه، لیپیدها، ویتامینها و نقش آنها در سلامت اعصاب

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر | میان ترم | آزمون های نهایی        | پروژه |
|----------------|----------|------------------------|-------|
| % ۵            | % ۲۰     | آزمون های نوشتاری % ۷۵ | -     |
|                |          | عملکردی                |       |

فهرست منابع:

- 1- Edmund T.Rolls and Alexandro Trevis, Neural Network and Brain Function, 4th ed. MTT Press, 2009.
- 2- Sangeetha Menon Brain, Self and Consciousness, Springer, 2014.



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی علائم سلولی

عنوان درس به انگلیسی: Cell Signaling Biochemistry

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ ندارد ◎ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری

#### اهداف کلی درس:

شرح خصوصیات ساختمانی و بیوشیمیابی علائم سلولی و تنظیم شان است. ابزارهایی که سلول در انتقال پیام استفاده می کند و به اساس تشکیلات پیام رسانی و اثر متقابل مسیرهای پیام رسانی بر هم خواهیم پرداخت.

#### سرفصل درس:

- مروری بر مکانیسم های علامت دهنده سلولی
- پیام رسانی کی و کجا و چگونه انجام می شود
- اجزای مسیرهای پیام رسانی
- خصوصیات پروتئینها و کمپلکسهاي پیام رسان
- انواع مدیفیکاسیون های پس از ترجمه ای و مکانیسم های اثر آن در انتقال پیام
- مسیرهای پیام رسانی داخل سلولی و میانکنش بین مسیرهای پیام رسانی
- تنظیم مسیرهای پیام رسانی
- سازماندهی فضایی و زمانی مسیرهای پیام رسانی
- گیرنده های در گیر در علامت دهنده سلولی
- گیرنده های داخل سلولی (structure/function)
- گیرنده های سطح سلولی (structure/function)
- G-protein –coupled receptor
- Receptors with Tyrosine- specific protein kinase activity
- Receptor with Ser/Thr-specific protein kinases activity
- protein phosphataes
- Ligand gated ion channel receptor
- پیامبر های ثانویه
- cAMP
- Calcium
- Lipophilic
- Reactive Oxygen Species & Reactive Nitrogen Species
- علامت دهنده و تنظیم مسیر مکانیستیک Tor در سنتز و تخریب پروتئین ها
- مروری بر متدهای استفاده شده در مطالعات علامت دهنده سلولی

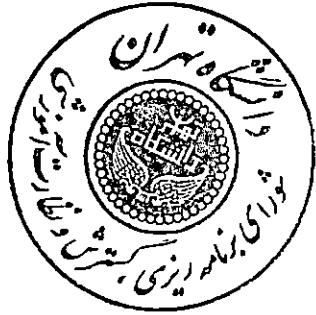


روش ارزیابی:

| پژوهه<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) |
|---------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|---|
| %۲۰                             | ٪۸۰ آزمون نوشتاری<br>عملکردی          | —                                     | —   |
|                                 |                                       |                                       |   |

فهرست منابع:

1. Cell Signaling Biology, Edited by Michael J. Berridge 2014
2. Biochemistry of Signal Transduction and Regulation 5<sup>th</sup> Edition, Edited by G. Krauss 2014



عنوان درس : بیوشیمی غشاء

عنوان درس به انگلیسی: Membrane Biochemistry

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ۰ ندارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: هدف از این درس عبارت است از آشنایی و درک بیشتر دانشجویان از مهمترین و اساسی ترین سازمان بیولوژیکی یعنی غشاء سلول، ساختمنهای لیپیدی و پروتئینی غشاء، اعمال مختلف و ارتباطات داخلی و خارجی غشاء‌ها.

سرفصل درس:

- مقدمه، اعمال غشاء، خصوصیات مشترک غشاء‌ها

- ساختمان لیپیدی غشاء

- رفتار فسفولیپیدها و گلیکولیپیدها در آب، حرکات فسفولیپیدها در غشاء، سیالیت غشاء

- پروتئینهای غشاء و چگونگی قرار گرفتن آنها در غشاء، حرکات پروتئینها در غشاء

- مطالعه پروتئین‌های غشاء با استفاده از دتریزانت‌ها

- غشاء گلبول قرمز و اتصال سیتواسکلتون غشاء

- سیتواسکلتون سلول

- بیوسنتز فسفولیپیدها و بیوسنتز پروتئین‌های غشاء

- انواع اتصالات سلولی و ارتباطات بین آنها

- انواع ترانسپورت در غشاء‌های سلولی، کانال‌ها و پمپ‌های غشاء

- مکانیزم ملکولی انتقال وزیکولی

روش ارزیابی:

| پروژه<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | آزمون‌های نهایی<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) | میان‌ترم<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) |
|----------------------------------|---|--|--|
| %۲۵                              | آزمون نوشتاری %۶۰<br>عملکردی                  | %۱۰                                    | %۵   |

فهرست منابع:

- 1- Harvey Lodish, et al., Molecular Cell Biology, 6th ed. Freeman Company, 2008.
- 2- Stillwell W., An Introduction to Biological membrane: From Bilayers to Rafts, Elsevier, 2013.



عنوان درس به فارسی: کروماتین و اپی زنتیک  
عنوان درس به انگلیسی: Chromatin and epigenetics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنهاد: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد 〇 ندارد ⑥ سفر علمی 〇 کارگاه 〇 آزمایشگاه 〇 سمینار 〇  
قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری

اهداف کلی درس: شناخت ترکیبات ماده ژنتیکی اعم از سطوح ساختاری و عملکرد آن در رونویسی و همانندسازی

سرفصل درس:

- اجزاء تشکیل دهنده کروماتین
- ساختار پروتئین های هیستونی ، موتفیف های اتصالی، واریان ها، شیه هیستون ها.
- میانکنش هیستون ها با DNA- ساختار کروماتین در سطوح مختلف تا تشکیل کروموزوم ، مدل های پیشنهادی.
- کروماتین فعال و غیر فعال، تفاوت ساختار و عملکرد. Polycombs, Noncoding RNA, HPs
- ساختار کروموزم سانتروم، تلومر و ...
- اپی ژنتیک : تعریف ، تغییرات شیمیائی هیستون ها : استیلاسیون، فسفریلاسیون ، متیلاسیون، یوبیکوئینیشن ، متیلاسیون miRNA , DNA , ...
- رونویسی و کروماتین - تغییرات اپی ژنتیک، Remodeling factors و سایر عوامل، مدل های پیشنهادی و کنترل آن.
- همانند سازی کروماتین: توزیع نوکلئوزومها ، نحوه عملکرد و عوامل موثر در این فرآیند.
- تجمع هیستون ها (Histone Assembly) هنگام همانند سازی و رونویسی، انتقال هیستون ها به هسته.
- تعمیر DNA و کروماتین.
- کروماتین ، سیگنالینگ و سرطان.
- سمینار و بحث مقالات

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر | میان ترم | آزمون های نهایی        | پروژه |
|----------------|----------|------------------------|-------|
| ٪ ۱۰           | ٪ ۱۰     | آزمون های نوشتاری ٪ ۷۰ |       |
| ٪ ۱۰           |          | عملکردی                |       |

فهرست منابع: اساسا از مقالات استفاده می شود.

1. Workman TL and Abmayr SM, Fundamentals of Chromatin, Springer, 2014.
2. Allis CD et al, Epigenetics , CSHL press Europe , 2015



عنوان درس به فارسی: پروتئومیکس  
عنوان درس به انگلیسی: Proteomics  
تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنبهای: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □

کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان با کاربرد اسپکترومترهای جرمی پیشترفته در تعیین ساختار و عملکرد پروتئین‌ها

سرفصل درس:

مقدمه: شامل تعاریف، تاریخچه و اهمیت پروتئومیکس و مقایسه آن با ژنومیک و تنسکریپتومیک و عوامل موثر بر تنوع پروتئوم بخش اول: پروتئومیکس وابسته به طیف سنج جرمی

• مراحل انجام پروژه‌های پروتئومیکس

• الکتروفورز دو بعدی - بعد اول: ایزوالکتریک فوکوسینگ - بعد دوم: SDS-PAGE

• روش‌های رنگ آمیزی پروتئین‌ها در پروتئومیکس

• ژل الکتروفورز تفاضلی

• آنالیز تصاویر ژلهای دو بعدی

• هضم پروتئینهای داخل ژل و جداسازی پپتیدها

• آشنایی با اسپکترومترهای جرمی مورد استفاده در پروتئومیکس: ESI-Tandem mass ;ESI-MS ;MALDI-TOF

• روش‌های جداسازی پپتیدها و پروتئین‌ها با استفاده از HPLC در مطالعات پروتومیکس

• کروماتوگرافی چند بعدی MudPIT

• شناسایی پروتئینهای Peptide Mass Fingerprinting - تعیین سکانس پپتیدها با استفاده از اسپکترومترهای جرمی متوالی (Tandem MS)

• مطالعه تغییرات فرا ترجمه‌ای پروتئینها با استفاده از اسپکترومتر جرمی

• اسپکترومتر جرمی بافتها

• اسپکترومتر جرمی SELDI

• روش (ICAT) و کاربرد آن در پروتومیکس عملکردی و پروتومیکس آنالیتیک

بخش دوم: پروتئومیکس مستقل از طیف سنج جرمی

• استفاده از کروماتوگرافی تمایلی (Affinity) در یافتن میانکنشهای جدید پروتئین‌ها

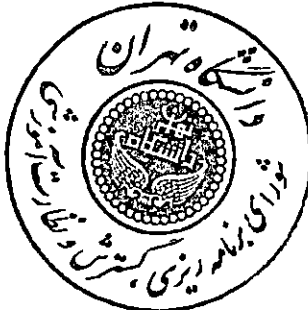
• Yeast-Two-Hybrid system

• Phage Display Technology

• ریز آرایه‌های DNA (DNA microarray)

• ریز آرایه‌های پروتئینی و پپتیدی

• Self-Assembling Protein Microarrays



روش ارزیابی:

| پژوهه<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) |
|----------------------------------|--|--|--|
| —                                | ٪۷۰ آزمون نوشتاری<br>عملکردی           | —                                      | ٪۳۰  |
|                                  |  |  |  |

فهرست منابع:

1. Introduction to proteomics by D. Libler, (2002)
2. Principles of proteomics (R. Twyman), (2013)
3. Methods in protein biochemistry H. Tschesche (2012)
4. Current protocols in protein science G. P. Taylor (2016)
5. Protein-Protein Interactions: A Molecular Cloning Manual, Second Edition by E. Golemis and P. D. Adams (2005)



|   |
|---|
| عنوان درس به فارسی: ساختار و عملکرد پروتئین ها در سلامت و بیماری  |
| عنوان درس به انگلیسی: Structural and functional studies of proteins involved in health and disease  |
| تعداد واحد: ۲   |
| تعداد ساعت: ۳۲  |
| نوع درس: تخصصی - اختیاری  |
| نوع واحد: نظری  |
| پیشناز: ندارد   |
| آموزش تكمیلی عملی: دارد <input checked="" type="radio"/> سفر علمی <input type="radio"/> کارگاه <input type="radio"/> آزمایشگاه <input type="radio"/> سمینار <input type="radio"/> |
| قطعه: کارشناسی ارشد <input type="checkbox"/> دکتری <input checked="" type="checkbox"/> دکتری ارشد و دکتری <input type="checkbox"/>  |

اهداف کلی درس: آشنائی با ساختار و عملکرد پروتئین هایی که در سلامت و بیماری نقش دارند. همچنین شناخت و استفاده از سایتها و نرم افزارهای مفیدی که برای بررسی و تحلیل توالی و ساختار و عملکرد پروتئین ها می باشند.

#### سرفصل درس:

- مقدمه ای در مورد آمینو اسیدها و اهمیت Post translational modifications پروتئین ها
- ساختار پروتئین ها (Protein structure) : از ساختار Primary تا ساختار Quaternary
- عملکرد پروتئین ها (Protein function) : پروتئینهای مختلف با عملکردهای مختلف
- نگاهی به ساختار و عملکرد پروتئین ها در:
  - تنفسی و سلامت
  - امراض انسانی از طریق باکتری *Shigella flexneri*
  - امراض انسانی از طریق باکتری *Listeria monocytogenes*
  - امراض گیاهی از طریق باکتری *Bacillus subtilis*
  - بیوسنتر ویتامین B12
- رگسازی و عصبسازی (Angiogenesis and neurogenesis)
- مبانی تکنیک کریستالگرافی ماکرولکولی (X-ray Crystallography)
- سایتها و نرم افزارهای مورد استفاده برای بررسی و تحلیل توالی و ساختار و عملکرد پروتئین ها (NCBI, Expasy and EBI)
- بانک اطلاعاتی پروتئین و نرم افزار های تحلیل ساختار (Protein Data Bank and Pymol)

#### روش ارزیابی:

| پژوهه<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) | آزمون های نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص<br>گردد) |
|------------------------------------|---|------------------------------------|---|
| %۱۵                                | آزمون های نوشتاری %۸۰<br>عملکردی          | -                                  | %۵  |
|                                    |   |                                    |   |



فهرست منابع:

1. Arthur M. Lesk, Introduction to Protein Science, Architecture, Function and Genomics 2nd ed. Oxford University Press, 2010.



عنوان درس به فارسی: چاپرون ها  
عنوان درس به انگلیسی: Chaperones

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲ ساعت

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنباز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ۰ ندارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰  
قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی با نقش اصلی چاپرون ها از نظر ساختار، دخالت در folding, انتقال، تجمع (Assembly) پروتئین ها و اسید های نوکلئیک.

سرفصل درس:

- تعریف و مقدمه ای بر سنتز پروتئین ها و Quality control.
- مکانیسم های تاخوردگی پروتئین ها.
- انواع (طبقه بندی) و تعریف خصوصیات چاپرون ها در پروکاریوت ها و یوکاریوت ها.
- پروتئین های شوک حرارتی - انواع ، ساختار، مکانیسم عمل در Folding پروتئین ها.
- چاپرون های کوچک (Co-chaperones) و نقش آنها.
- چاپرون های سیتوسولی (غیر از موارد فوق) و خارج سلولی.
- چاپرون های ER و تاخوردگی گلیکو پروتئین ها Calnexin ...
- نقش چاپرون ها در تجمع و انتقال پروتئین ها. چاپرون های هسته ای چاپرون های اسید های نوکلئیک
- نقش چاپرون ها در بیماری ها ، مرگ برنامه ریزی شده سلول، Signal transduction و غیره
- کاتالیست های Folding PDI, PPI مانند
- چاپرون های شیمیائی و Pharmacochaperones

روش ارزیابی:

| پروره | آزمون های نهایی       | میان ترم | ارزشیابی مستمر |
|-------|-----------------------|----------|----------------|
| ٪۱۰   | آزمون های نوشتاری ٪۸۰ |          | ٪۱۰            |
|       | عملکردی               |          |                |

فهرست منابع: اکثرا از مقالات استفاده می شود.

1. Jackson S, Molecular Chaperones, Springer 2013.
2. Macario AJL, et al., The chaperonopathies , Springer, 2013.



عنوان درس به فارسی: روش‌های نوترکیبی DNA  
 عنوان درس به انگلیسی: Recombinant DNA methods  
 تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○  
 مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان با روش‌های جدید بیولوژی مولکولی در ارتباط با تخلیص، ایجاد تغییرات، و قرار دادن DNA در حاملین مختلف جهت انتقال به یاخته‌ها و بیان DNA های هدف.

سرفصل درس:

- روش‌های مختلف جداسازی DNA حاوی قطعات مورد نظر نوترکیبی، تکنیک Southern Blot و تکنیک PCR
- حاملین (Vectors) (تیریف، روش‌های جداسازی و نگهداری ، پلاسمیدها، ویروس لامبد، Cosmids، فائزهای یک رشته ای، ویروسهای جانوری و گیاهی
- آنزیم های مورد استفاده، آنزیمهای محدود کننده، سایر آنزیم ها
- تهییه دستواره ها (Probes) و کاربرد آنها
- جداسازی mRNA، ساختن cDNA و تکنیک های Northern Blot ، Western blot ، Microarray
- اتصال DNA به حامل
- ورود حاملین به یاخته های میزبان
- روش‌های شناسایی یاخته های نوترکیب (R-Mapping, PCR)
- روش‌های بیان ژن های خارجی در میزبانهای مختلف غیر از باکتری E.coli
- ورود و بیان ژنهای خارجی در میزبان یوکاریوتی (مخمر و غیره)
- ورود و بیان ژنهای خارجی در یاخته های گیاهی ؛ چند مثال از استفاده از روش‌های فوق، نگاهی به آینده

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | پروژه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|--|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| % ۱۰                                       | —                                    | ۹۰٪ آزمون نوشتاری<br>عملکردی            | —                                 |

فهرست منابع:

1. Karl Drlica, Understanding DNA and Gene Cloning: A Guide for the Curious, 4th Ed, Wiley and sons, 2006.
2. Dominic W. S. Wong, the ABCs of Gene Cloning, 2nd ed., Springer, 2006.



عنوان درس به فارسی: زیست شیمی پپتیدها

عنوان درس به انگلیسی: Chemical Biology of Peptides

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی علمی: دارد ○ ندارد ◎ سفر علمی ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آموزش مباحث بنیادین و کاربردی در علوم پپتید و شبه پپتید ها

سرفصل درس:

- مقدمه ای بر ساختار و عملکرد پپتیدها

- سنتر ترکیبی پپتیدها

- تعیین توالی پپتیدها با استفاده از طیف سنجی جرمی

- مقدمه ای بر شیمی کلیک و کاربردهای آن در زیست شناسی

- ساختار و عملکرد گلیکوپپتیدها، لیپو پپتیدها و پگیلوپپتیدها

- شبه پپتیدها: مقدمه، ساختار و عملکرد

- تاب پارهای (فولدامرهای) پپتیدی

روش ارزیابی:

| پژوهش<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص گردد) |
|---------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------|--|
| —                               | آزمون نوشتاری٪ ۹۰                     | —                                  | ٪ ۱۰                                     |
|                                 | عملکردی                               |                                    |  |

فهرست منابع:

- Andrew B. Hughes, Amino Acids, Peptides and Proteins in Organic Chemistry, Volume 1-5, Wiley- VCH Press, 2009-2012.



عنوان درس به فارسی: سنتز شیمیایی زیست شناسی  
عنوان درس به انگلیسی: Chemical Synthetic Biology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○  
قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □ کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی با ملزومات زیست شیمیایی اولیه و کلیدی در طراحی و ساخت اجزا و سیستمهای طبیعی و جدید  
سنتز شده در آزمایشگاه حاوی حداقل شرایط حیات بر پایه مطالعات بیوشیمیایی و بیوفیزیکی

سرفصل درس:

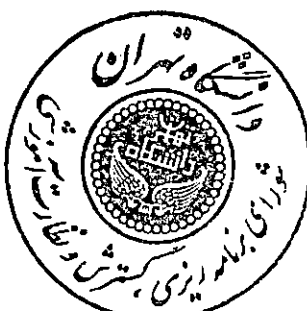
- بررسی شیمی آغازین و علل هموکایرالیتی در ماکرومولکول های زیستی
- مطالعه خودسامانی (self-assembly) و خود جایگزین گری (self-replication) در سیستم های زیستی
- مدل های زیست بر پایه وزیکول های
- طراحی و ساخت ریبونوکلئیک اسیدها و پروتئین ها با زیر واحدهای غیر طبیعی
- طراحی و مطالعه مسیرهای منتج به سیستم های با حداقل شرایط حیات
- موازین اخلاقی در سنتز شیمیایی زیست شناسی

روش ارزیابی:

| پژوهه<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص گردد) |
|---------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------|--|
| %۲۰                             | آزمون نوشتاری %۷۰<br>عملکردی          | —                                  | %۱۰                                      |

فهرست منابع:

1. Pier L. Luisi and Cristiano Chiarabelli, Chemical Synthetic Biology, Wiley-VCH Press, 2011.



عنوان درس به فارسی: شیمی دارویی؛ مواد تأثیر گذار بر DNA  
 Medicinal Chemistry: DNA Targeting Drugs

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ ندارد ◎ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری ☑

اهداف کلی درس: بیان روند تکاملی استراتژی های بکاررفته در طراحی داروهای مدرن علیه نوکلئیک اسیدها

**سرفصل درس:**

مقدمه: بررسی روند تکاملی طراحی و ارزیابی داروهای موثر بر نوکلئیک اسیدها

- بررسی روش های رایج مطالعه مکاتبات داروها با نوکلئیک اسیدها

- بررسی داروهای intercalating و تأثیرات "ضد رشدی" آنها

- بررسی استراتژی های جدید تولید داروها از خانواده mustard ها.

- بررسی و مطالعه داروها از خانواده cross-linker cross-linker ها به عنوان عوامل ضدسرطان

- بررسی طرز کار آنتی بیوتیک های ضدنوکلئیک اسیدها از خانواده enediyene ها.

- بررسی و مطالعه روند تکاملی داروهای هوشمند ضد نوکلئیک اسیدها با توانایی برش (ها) در DNA

- استراتژیهای مدرن تولید آنزیم های مصنوعی جهت مقابله با تکثیر نوکلئیک اسیدها

- بررسی استراتژی های مدرن تولید فاکتورهای رونویسی مصنوعی جهت مقابله با تکثیر نوکلئیک اسیدها.

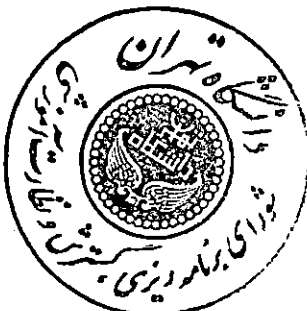
- مروری بر روش های مدرن متکی به si RNA و Micro RNA (Mirs)

**روش ارزیابی:**

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | پروژه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|--|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| ٪ ۱۰                                       | —                                    | —                                       | —                                 |
| آزمون نوشتاری ٪ ۹۰                         |                                      |   |                                   |
| عملکردی                                    |                                      |   |                                   |

**فهرست منابع:**

- Robert E. Smith, Medicinal Chemistry-Fusion of Traditional and Western Medicine: pp 452-468, 2nd Ed, Betham Science, 2014.
- David Klussmann, The aptamer Handbook: Functional Oligonucleotides and their Applications, Wiley-VCH, 2006 .



عنوان درس به فارسی: شیمی معدنی زیستی

عنوان درس به انگلیسی: Bioinorganic Chemistry

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

کارشناسی ارشد و دکتری  دکتری

قطعه: کارشناسی ارشد  مقطع: کارشناسی ارشد

اهداف کلی درس: آموزش اصول بنیادی در شیمی معدنی زیستی و مطالعه ساختار و عملکرد متالوپروتئین ها، فلزات پارها (metalfoldamer) و بررسی نقش فلزات در سلامت و بیماری

سرفصل درس:

- مقدمه ای بر شیمی معدنی

- شیمی متالوپروتئین ها (شیمی پروتئین فلزها)

- فلزات پارها

- کوئوردیناسیون یونهای فلزی

- فلزات در سلامت و بیماری

روش ارزیابی:

| پرورده<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص گردد) |
|----------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------|--|
| —                                | آزمون نوشتاری٪ ۹۰                     | —                                  | ٪ ۱۰                                     |
|                                  | عملکردی                               |                                    |  |

فهرست منابع:

1. Gerard Jaouen, Bioorganometallics, John Wiley Press, 2006.
2. Games C. Dabrowski, Metals in Medicine, John Wiley Press, 2013.



عنوان درس به فارسی: طراحی مهارکنندگان آنزیمی  
عنوان درس به انگلیسی: Design of Enzyme Inhibitors

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ ندارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان به اصول استراتژیهای رایج در طراحی مهارکنندگان آنزیمی بویژه از دیدگاه کاربرد در صنایع دارویی، پزشکی و کشاورزی

سرفصل درس:

- مقدمه: مروری بر اهمیت طراحی مهارکنندگان آنزیمی در صنایع مختلف
- استراتژیهای موجود طراحی مهارکنندگان آنزیمی و تقسیم بندی آنها
- طراحی شبه سوبستراها (Affinity reagents) (عنوان مهارکنندگان آنزیمی)
- طراحی شبه سوبستراها فعال شیمیایی و حساس به فوتون عنوان مهارکنندگان برگشت ناپذیر آنزیمهای (Multisubstrate analogue)
- طراحی مهارکنندگان شبه حالت (لات) گذار (Transition state analogue)
- طراحی مهارکنندگان آنزیمی بر مبنای مکانیسم عمل آنزیم ها: تنوع و کارائی

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص ۰-۱۰۰ ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص ۰-۱۰۰ ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص ۰-۱۰۰ ) | پروژه<br>( بصورت درصد مشخص ۰-۱۰۰ ) |
|---|---------------------------------------|--|------------------------------------|
| ٪۲۰   | —                                     | ٪۸۰                                      | —                                  |
| عملکردی                                     |                                       | آزمون نوشتاری                            |                                    |

فهرست منابع:

1. Hsiu-Chung Yang, et al. Enzyme Technologies: Pluripotent Players in Discovering Therapeutic Agents. John Wiley and Sons, 2014.
2. Robert A. Copeland, Evaluation of Enzyme Inhibitors in Drug-Discovery: A guide for Medicinal Chemists and Pharmacologists, 2nd ed. John Wiley and Sons Inc 2013.



عنوان درس به فارسی: مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی  
عنوان درس به انگلیسی: Introductory Macromolecular X-ray Crystallography

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۲۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تكمیلی علمی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○  
قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □ کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: مقدمه ای برای آشنائی با تکنیک کریستالگرافی ماکرومولکولی و مراحل لازم برای بدست آوردن ساختار سه بعدی پروتئینی از شروع یعنی بیان و خالص سازی پروتئین ها تا پایان یعنی وارد نمودن ساختار پروتئینی در بانک اطلاعاتی پروتئین.

سرفصل درس:

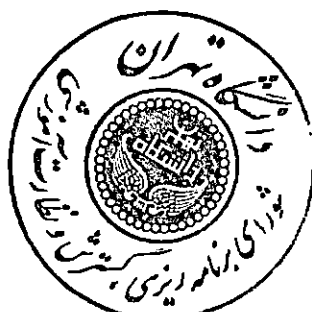
- مقدمه ای در مورد تکنیک کریستالگرافی ماکرومولکولی
- بیان و خالص سازی پروتئین ها برای کریستالگرافی
- روش های مختلف کریستال کردن پروتئین ها
- آماده سازی کریستالهای پروتئینی برای کریستالگرافی
- منابع و آشکار سازها برای جمع آوری اطلاعات
- تفرق و تقارن در کریستالگرافی ماکرومولکولی (diffraction and symmetry)
- جمع آوری و پردازش اطلاعات
- مقدمه ای در مورد phasing and the phase problem
- آشنائی با نرم افزارهای لازم برای جمع آوری و بررسی و پالایش اطلاعات بدست آمده: Mosflm, Scala, Phaser, Molrep, Resmac5 and Coot
- تأیید و ارائه ساختار پروتئینی در بانک اطلاعاتی پروتئین (Protein Data Bank)

روش ارزیابی:

| پژوهش<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | آزمون های نهایی<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویر درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویر درصد مشخص گردد) |
|---------------------------------|---|------------------------------------|--|
| -                               | آزمون های نوشتاری ۷۹۰<br>عملکردی          | ٪۵                                 | ٪۵                                       |

فهرست منابع:

1. David Blow, Outline of Crystallography for Biologists, Oxford University Press, First Published, 2002 reprinted 2010.
2. Gale Rhodes, Crystallography Made Crystal Clear, 3rd ed. Academic Press, 2006.



عنوان درس به فارسی: مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی ۲

عنوان درس به انگلیسی: Macromolecular X-ray Crystallography 2

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی

آموزش تكمیلی عملی: دارد  ندارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری

اهداف گلی درس: پس از آشنایی مقدماتی با تکنیک کریستالگرافی ماکرومولکولی و تمام مراحل لازم برای بدست آوردن ساختار سه بعدی پروتئین ها از شروع یعنی بیان و خالص سازی پروتئین ها تا پایان یعنی وارد نمودن ساختار پروتئینی در بانک اطلاعاتی پروتئین در درس "مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی" که پیشناز می باشد، در این درس به جزئیات بیشتر و آشنایی با برنامه های لازم برای process کردن data، بررسی کامل آن و به دست آوردن ساختار نهائی خواهیم پرداخت. این درس جزئیات لازم را برای فردی که می خواهد کریستالگرافی را عملی کند تعریف می کند.

سرفصل درس:

- مروری از درس "مباحثی در کریستالگرافی ماکرومولکولی مقدماتی"

- پراش اشعه ایکس توسط بلور پروتئینی و آشنایی با برنامه Mosflm

- سپس بررسی اطلاعات از طریق برنامه های Scala, Pointless, Mathews

- روشهای بدست آوردن ساختار پروتئینی MR, IR, MIR

- مثالی از روشهای بدست آوردن ساختار پروتئینی و روش کاربردی آن با استفاده از برنامه های Phaser و Molrep

- نقشه چگالی الکترونی و روشهای بررسی و تأیید درست یا غلط بودن آن از طریق برنامه Coot

- پالایش ساختاری با استفاده از برنامه CCP4 Refmac

- دقت مدل نهائی از طریق Ramachandran plot

- ساختار نهائی در بانک اطلاعات پروتئین Deposition

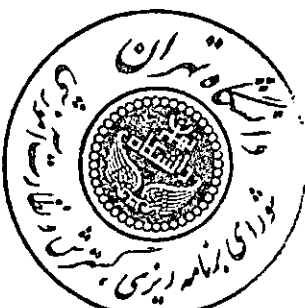
- بررسی ساختار نهائی با استفاده از برنامه Chimera و Pymol

روش ارزیابی:

| پژوهش<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) | آزمون های نهائی<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) | میان ترم<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویر درصد مشخص<br>گردد) |
|------------------------------------|--|---------------------------------------|---|
| %۱۰                                | آزمون های نوشتاری %۸۰<br>عملکردی             | %۵                                    | %۵  |
|                                    |  |                                       |   |

فهرست منابع:

1. David Blow, Outline of Crystallography for Biologists, Oxford University Press, First Published 2002, reprinted 2010.
2. Gale Rhodes, Crystallography Made Crystal Clear, 3rd ed. Academic Press 2006.



عنوان درس به فارسی: اصول و کاربرد میکروسکوپ های الکترونی  
 عنوان درس به انگلیسی: Principles and Techniques of Electron Microscopy

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنباز: ندارد

آموزش تكميلي عملی: دارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰  
 مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: با توجه به کاربرد قابل توجه تکنیک های مختلف میکروسکوپ های الکترونی در اغلب تحقیقات خصوصاً در رشته های بیولوژی، بیوشیمی و پزشکی، هدف از این درس آشنایی دانشجویان با اصول، مفاهیم و کاربرد تکنیک های مختلف میکروسکوپ الکترونی در تحقیقات خصوصاً در زمینه های بیولوژیکی می باشد.

سرفصل درس:

- مقدمه و تاریخچه میکروسکوپ
  - امواج الکترومناطیس و پدیده دیفرانسیون و رزولوشن، طرح لنزهای الکترومناطیسی و انحرافات لنزی
  - طرح میکروسکوپ الکترونی ترانزیمیشن (TEM) و مقایسه میکروسکوپ های الکترونی با میکروسکوپ نوری
  - سیستمهای تشکیل دهنده میکروسکوپ TEM و انواع سیستمهای تولید خلاء بالا، الکترونها و اینترکشن با نمونه
  - مکانیسم تشکیل کنتراست و تصویر در TEM، حالات مختلف استفاده از TEM، آماده سازی انواع نمونه ها برای TEM (mekanizm tashvish shemiyati va fizyik)
  - اولترا میکروتومی و کرایو اولترامیکروتومی
  - مکانیزم و روش های رنگ آمیزی و ایجاد کنتراست در TEM، پیشرفت های اخیر در کاربرد میکروسکوپ های الکترونی
  - مراحل تولید میکرو گرافهای الکترونی و تفسیر میکرو گرافهای TEM
  - اتو رادیو گرافی و سیتو شیمی آنژیمی و ایمینو الکترون میکروسکوپی
  - میکروسکوپ الکترونی اسکنینگ (SEM) و میکروسکوپ های الکترونی HVEM, IJEM و آماده سازی نمونه های SEM و
- تفسیر میکرو گرافهای آن

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | آزمون های نهایی<br>(تصورت درصد مشخص گردد) | پروژه<br>(تصورت درصد مشخص گردد) |
|--|------------------------------------|---|---------------------------------|
| %۱۰                                      | -                                  | آزمون نوشتاری %۸۰                         |                                 |
|  |                                    | عملکردی                                   |                                 |
|  |                                    |   |                                 |

فهرست منابع:

1. John J. Bozzola and Lorraine D. Russell, Electron Microscopy, Principles and Techniques for Biologist, 2nd ed. Jones and Bartlett Publishers, 1999.
2. MA Hayat, Principles and Techniques of Electron Microscopy, Biological Application, 4th ed. Cambridge University Press, 2006.



3. John Kuo, Electron Microscopy, methods in molecular biology, Third edition, Humana Press, 2014.



عنوان درس به فارسی: مباحث پیشرفته در بیوشیمی  
عنوان درس به انگلیسی: Advanced Topics in Biochemistry

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  دکتری ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان با انواع و اساس ملکولی مرگ سلولی

سرفصل درس:

الف- آشنایی دانشجویان با انواع و اساس ملکولی مرگ سلولی  
مقدمه: مرگ سلولی به عنوان اساس حیات مهره داران و نقش آن در دوران جنینی و پس از آن تاریخچه اپاپتوز و مرگ

- برنامه ریزی شده سلولی
- مسیر داخلی اپاپتوز
- مسیر خارجی اپاپتوز
- کاسپازها

◦ پروتئینهای IAP و آنتگونوستهای آنها

◦ مکانیسم عمل پروتئینهای خانواده Bcl-2 و روشهای تنظیم فعالیت آنها

◦ نکروپتوز، مرگ وابسته به لیزوژوم و اتوفازی

◦ ER Unfolded protein response و استرس

◦ اساس مولکولی استفاده از اپاپتوز در درمان سرطانها

ب- تخریب پروتئین ها Proteolysis

◦ تعریف، Quality control ، انواع تخریب و آنزیم های در گیر.

◦ تخریب پروتئازومی: یوبیکوئین و ساختار آن، مسیر Ub شدن، آنزیم های E1، E2، E3 ساختار و عملکرد. انواع Ub شدن و نقش هر یک در تخریب. ساختار پروتئازوم و پروتئین های سازنده آن و نقش هر یک در مکانیسم تخریب. نقش چاپرون ها.

◦ تخریب لیزوژومی و مکانیسم های آن.

◦ تخریب پروتئین های غشائی از طریق لیزوژوم و پروتئازوم از طریق Ub شدن.

◦ تخریب پروتئین ها و بیماریها.



روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | بروزه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|--|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| ٪۳۰  | —                                    | ٪۷۰ آزمون نوشتاری<br>عملکردی            | —                                 |
| .  |                                      |   | .                                 |

فهرست منابع:

به دلیل پیشرفت‌هه بودن مباحثت بیشتر مطالب ارائه شده بر اساس مقالات بوده و بروز میشوند اما کتاب زیر به عنوان رفرانس کمک آموزشی معرفی می‌شود.

- 1- Apoptosis Senescence and Cancer by Gewirtz, Holt, and Grant (2007)
- 2- Mayer RJ et al. (2006, latest ed) Protein degradation, Vols 1-3, Wiley



عنوان درس به فارسی: روش‌های مهندسی ژنتیک

عنوان درس به انگلیسی: Methods in Genetic Engineering

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ ندارد ◉ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری ☑

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان کارشناسی ارشد و دکترا با روش‌های متعارف و جدید بیولوژی مولکولی و ژنتیک برای

ایجاد تغییرات در DNA و ژنوم

#### سرفصل درس:

- مقدمه: تعریف مهندسی ژنتیک و بیو تکنولوژی و اهمیت این فن آوری ها

- روش‌های مختلف جداسازی اسیدهای نوکنیک

- وکتورهای ویروسی و غیر ویروسی و پرومودرها

- عملکرد آنزیمهای مورد استفاده در بیولوژی مولکولی: ۱- نوکتازها ۲- لیگازها ۳- پلیمرازها ۴- سایر آنزیمهای

- پروپهای و کاربردهای آنها

- مراحل تهییه cDNA

- طراحی پرایمر

- روش‌های PCR شامل: Digital PCR .Real time PCR .Hot start .Touch-down PCR . و

- تعیین سکانس DNA شامل روش‌های dideoxy و next generation sequencing

- Site directed mutagenesis

- جهش زایی هدفمند DNA به وکتورهای ویروسی و غیر ویروسی

- انتقال DNA به وکتورها به سلولها

- وارد کردن وکتورها به سلولها

- انتخاب میزبان

- روش‌های شناسایی سلولهای تراریخت: ۱- روش‌های بلاستینگ و Northern و Western PCR -۲-

- mapping

- روش‌های بیان ژنهای خارجی در میزانهای خارجی یوکاریوتی و پروکاریوتی

- استفاده از روش Cre-LoX در مهندسی ژنتیک

- اصلاحات ژنتیکی با استفاده از Zinc finger nucleases

- تکنولوژی CRISPR (Clustered regularly interspaced short palindromic repeats) و کاربردهای آن

- بیوتکنولوژی و فن آوری ترانس ژنیک

- بخش عملی: کشت باکتری - PCR - جداسازی DNA - برش DNA و الکتروفورز آنها



روش ارزیابی:

| پروژه<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویرت درصد مشخص<br>گردد) |
|----------------------------------|--|--|--|
| —                                | ٪۷۰ آزمون نوشتاری<br>عملکردی           | —                                      | ٪۳۰  |
|                                  |  |  |  |

فهرست منابع:

1. An Introduction to Genetic Engineering 3rd Edition, by Desmond S. T. Nicholl (2008)
2. Transgenic Mouse Methods and Protocols (Methods in Molecular Biology) 2nd ed. by M. H. Hofker and J. Van Deursen (2011)
3. Current Protocols in Molecular Biology (2016)



عنوان درس به فارسی: روش‌های استخراج و شناسایی ماکرومولکول‌های زیستی

عنوان درس به انگلیسی: Methods of extraction and identification of biological macromolecules

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

قطعی: کارشناسی ارشد  دکتری  دکتری ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان به روش‌های رایج بیوشیمی در جهت تخلیص و شناسایی ماکرومولکول‌های زیستی. آشنایی دانشجویان با مبانی روش‌های رایج اسپکتروسکپی مورد استفاده در بیوشیمی و کاربرد آنها در مطالعات علوم حیاتی.

سرفصل درس:

- روش‌های مختلف استخراج بیومولکول‌ها از منابع طبیعی (میکروب‌ها، بافت‌های گیاهی و جانوری); ساخت محلول‌ها و بافرها؛ استخراج اولیه مواد از عصاره خام توسط توزیع بین فاز آبی/آلی، رسوب دهی نمکی، رسوب دهی توسط حلال‌های آلی، تخلیق، جداسازی توسط فیلتراسیون و سانتریفیوژ

- خالص سازی مواد استخراجی بوسیله کروماتوگرافی: اصول کلی شامل Diffusion effect, Partition coefficient, Retardation factor, Retension (V, T), Column capacity, efficiency, resolution.

- انواع کروماتوگرافی، تعویض یونی، ژل فیلتراسیون، هیدروفوب، تمایلی، کروماتوفوکوسینگ، کروماتوگرافی صفحات نازک TLC, HPLC, FPLC وغیره

- الکتروفورز: اصول کلی قدرت حرکت الکتروفورزی، ژل اکریلامید (با و بدون) SDS، تعیین وزن ملکولی، ایزوالکتروفوکوسینگ، ژل اگارز، الکتروفورز دو بعدی، روش‌های بلاط Northern, Western, Southern، ایمینوالکتروفورز و شناسایی توسط ویسکومتری، کلسیم فوتومتری و فراکتومتری

- آشنایی با مفاهیم پایه در اسپکتروسکپی شامل: ترازهای الکترونی HOMO و LUMO، ترازهای ارتعاشی، برهمکنش امواج الکترومنناطیس و الکترونها در اریتالهای مولکولی، انواع برهمکنش‌های ماده و امواج الکترومنناطیس، و معرفی اسپکتروسکپی جذبی و نشری، اسپکتروسکپی UV-Visible، اسپکتروسکپی فلورسانس، اسپکتروسکپی Circular NMR, FT-IR, Dichroism

- آشنایی با (FRET) Fluorescence Energy Transfer و کاربرد آن در علوم حیاتی

- آشنایی با Light Scattering و کاربرد آن در بیوشیمی

- چند مثال از کاربرد روش‌های اسپکتروسکپی در علوم حیاتی



روش ارزیابی:

| پژوهش<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | آزمون نهایی<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصویرت درصد مشخص گردد) |
|----------------------------------|--|-------------------------------------|---|
| —                                | ۹۰٪ آزمون نوشتاری<br>عملکردی           | —                                   | ۱۰٪                                       |
|                                  |  |                                     |   |

فهرست منابع:

1. R. Katoch, Analytical Techniques in Biochemistry and Molecular Biology, Springer-verlag, 2011.
2. Gordon G. Hammes, Spectroscopy for the Biological Sciences, Wiley, 2005.
3. A. Hofmann, Methods of Molecular Analysis in the Life Sciences, Cambridge University Press, 2014.



عنوان درس به فارسی: طیف سنجی جرمی در پزشکی

عنوان درس به انگلیسی: Biomedical mass spectrometry

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تكمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی دانشجویان با اصول و کاربردهای تکنیک طیف سنج جرمی در زمینه های بیولوژیکی و بالاخص پزشکی.

سرفصل درس:

- مقدمه: اصول طیف سنجی جرمی

- تفاوت های بارز طیف سنج های جرمی مورد استفاده شیمیست ها و بیوشیمیست ها

- پیشرفت های تکنیکی طیف سنج های جرمی در راستای یونیزاسیون ملکول ها

- شناسایی ساختاری ملکول های کوچک بیولوژیکی توسط طیف سنج جرمی

- تعقیب سرنوشت داروها در بدن توسط طیف سنج جرمی

- تعیین غلظت مواد توسط طیف سنج های جرمی

- تصویر برداری توسط طیف سنج جرمی: کاربرد در سرطان و علوم عصبی

روش ارزیابی:

| پروژه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|-----------------------------------|---|--------------------------------------|--|
| —                                 | ۹۰٪ آزمون نوشتاری                       | —                                    | ۱۰٪  |
|                                   | عملکردی                                 |                                      |  |

فهرست منابع:

- Kenzo Hiraoka, Fundamentals of Mass Spectrometry, Springer, 2013.
- Alisa G. Woods & Costel C. Darie, Advancements of Mass Spectrometry in Biomedical Research, Springer, 2014.



نام درس: طراحی محاسباتی دارو (Computational Drug Design)

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲

نوع واحد: ۲ واحد نظری

نوع درس: تخصصی - اختیاری

پیشنهاد: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد  ندارد

سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

کارشناسی ارشد و دکتری

دکتری

قطعه: کارشناسی ارشد

#### هدف:

هدف از این درس آشنایی با طراحی دارو با استفاده از انواع روش‌های محاسباتی است.

#### سرفصل:

۱- تعریف دارو و گیرنده آن

۲- تاریخچه و کشف داروهای جدید

۳- مراحل توسعه یک داروی جدید

۴- مشکل عمدۀ در فرآیند کشف دارو

۵- فرآیند طراحی دارو

۶- طراحی دارو بر اساس لیگاند

۷- طراحی دارو بر اساس ساختار هدف

۸- ابزارها و تکنیک‌های محاسباتی: (مدلسازی همولوژی، مکانیک مولکولی، تاخوردگی پروتئین، داکینگ، مدل

های فارماکوفور، QSAR، 3D-QSAR، شیمی انفورماتیک)

ADMET - ۹

۱۰- غربالگری مجازی (Virtual screening).

۱۱- طراحی دارو بر اساس قطعات مولکولی (Fragment-based drug design)

#### روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر | میان ترم | آزمون های نهایی         | پرورژه |
|----------------|----------|-------------------------|--------|
| ۲۰             | ۲۰       | آزمون های نوشتاری<br>۳۰ | ۳۰     |
|                |          | عملکردی                 |        |



**فهرست منابع:**

- 1- Young D.C. Computational Drug Design: A Guide for Computational and Medicinal Chemists. Wiley-Interscience. 2009
- 2- Bultinck P., Tollenaere J.P., Langenaeker W., Winter H.D. Computational Medicinal Chemistry for Drug Discovery. CRC. 2003.
- 3- Zheng, Y., Rational Drug Design Methods and Protocols, Springer. 2012.
- 4- Tari, L. W. Structure-Based Drug Discovery, Springer. 2012.



نام درس: مدل سازی مولکولی (Molecular Modeling)

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲

نوع واحد: ۲ واحد نظری

نوع درس: تخصصی - اختیاری

پیشنهاد: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد  ندارد  سفر علمی  کارگاه  آزمایشگاه  سمینار

قطع: کارشناسی ارشد  دکتری  دکتری ارشد و دکتری

**هدف:**

آشنایی دانشجویان با مباحث پایه در زمینه مدل سازی مولکولی با تاکید بر سیستم های زیستی

**سرفصل:**

۱- مقدمه تاریخی درمورد سیر تحول روش‌ها و مسایل مطرح در مدل سازی مولکولی

۲- بیان ریاضی ساختارهای مولکولی، دستگاه‌های مختصات برای توصیف حرکات مولکولی، مختصات و متغیرهای درونی

۳- مقدمه ای بر روش‌های کوانتومی در مدل سازی مولکولی از جمله روش هارتی- فاک روش‌های تابعی چگالی و روش‌های نیمه تجربی

۴- مفاهیم مرتبط با سطح انرژی پتانسیل مولکول‌های ساده و پیچیده، نقاط کمینه و زینی، مسیر ذاتی واکنش، بردار گرادیان، ماتریس هسین

۵- روش‌ها و الگوریتم‌های کمینه سازی انرژی و بهینه سازی ساختار از جمله روش‌های Steepest Descent و Conjugate Gradients

۶- روش‌های مکانیک مولکولی و میدان‌های نیرو

۷- میدان‌های نیروی تخصصی سیستم‌های زیستی مانند میدان‌های نیروی Amber و Charmm

۸- روش‌ها و الگوریتم‌های تحلیل و جستجوی کانفورماتیون از جمله الگوریتم Simulated Annealing و الگوریتم‌های تکاملی

۹- مبانی شبیه سازی دینامیک مولکولی

۱۰- مفاهیم و روش‌های تحلیل ساختار مولکولی، سنجش شباهت‌های ساختاری، برهمنی ساختارها، محاسبه

مختصات دسته جمعی از جمله شعاع ژیراسیون، RMSD، تعداد تماس‌های اتمی، سطح در دسترس و ...

۱۱- روش‌های توصیف حلال و اثر آن در مدل سازی مولکولی شامل مدل‌های ضمنی و صریح حلال مانند مدل تعمیم یافته‌ی بورن و مدل‌های چند مرکزی

۱۲- روش‌های تحلیل و پیشگویی نحوه اتصال پروتئین و لیگاند از جمله روش‌های داکینگ مولکولی



روش ارزیابی:

| پروژه<br>(تصورت درصد<br>مشخص گردد) | آزمون های نهایی<br>(تصورت درصد<br>مشخص گردد) | میان ترم<br>(تصورت درصد<br>مشخص گردد) | ارزشیابی مستمر<br>(تصورت درصد<br>مشخص گردد) |
|------------------------------------|--|---------------------------------------|---|
|                                    | آزمون های نوشتاری<br>۳۰                      | ۳۰                                    | ۴۰  |
| عملکردی                            |  |                                       |   |

فهرست منابع:

- 1- Molecular Modeling Principles and Applications, Andrew R. Leach, Pearson Education, 2001.
- 2- Molecular Modeling of Proteins, Andreas Kukol, Springer (Humana Press), 2008.
- 3- New Algorithms for Macromolecular Simulation, T. J. Barth, M. Griebel, D. E. Keyes, R. M. Nieminen, D. Roose, T. Schlick, Springer, 2006.



عنوان درس به فارسی: زیست شناسی گلیکولیپوپروتئین ها

عنوان درس به انگلیسی: Glycolipobiology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنبه: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ○ سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری □

اهداف کلی درس: آشنایی به ساختار و اهمیت گلیکوپروتئین ها و پروتولیپیدها در زیست شناسی و کاربردهای عمدۀ زیست

شناسی گلیکان ها و لیپوپروتئین ها

سرفصل درس:

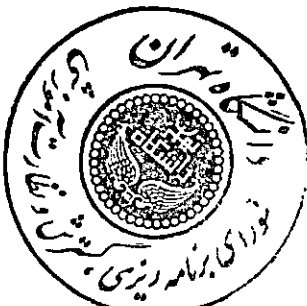
- مقدمه: نقش زیستی گلیکان
- تنوع و وجه مشترک ساختاری گلیکوپروتئین ها و گلیکولیپیدها
- جایگاه (های) سلولی گلیکوزیلازیسیون پروتئین ها در شرایط مختلف فیزیولوژیکی
- آنزیم های درگیر در گلیکوزیلازیسیون پروتئین ها
- پروتئین های تشخیص دهنده گلیکان ها، دسته بندی و اصول تشخیصی آنها
- مدرن ترین روش های رایج آنالیز ساختاری گلیکوپروتئین ها و گلیکولیپیدها
- درگیری گلیکان ها در بیماریهای عفونی باکتریایی، ویروسی و برخی دیگر از بیماریهای انسانی بویژه سرطان و متاستاز
- جایگاه گلیکان ها در صنایع دارویی
- جایگاه بیوتکنولوژی در تولید گلیکان ها

روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | میان ترم<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | آزمون نهایی<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) | پروژه<br>( بصورت درصد مشخص گردد ) |
|--|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| ٪ ۲۰                                       | —                                    | ٪ ۸۰                                    | —                                 |
| عملکردی                                    |                                      | آزمون نوشتاری                           |                                   |

فهرست منابع:

1. Susan A. Brooks et al., Functional and molecular Glycobiology, Bios scientific publishers, 2002.
2. Ajit Varki, et al., Essential of Glycobiology, 2nd Ed, Cold Spring Harbor, 2009.



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی پیشرفته پروتئینها و اسیدهای نوکلئیک  
 Advanced Biochemistry of Proteins and Nucleic acids: عنوان درس به انگلیسی:

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: ندارد

آموزش تكمیلی عملی: دارد ۰ ندارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰

مقطع: کارشناسی ارشد  دکتری  کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: مطالعه تغییرات شیمیایی پروتئینها از طریق اتصال ملکولهای کوچک و ماکромلکولها و میانکنش پروتئینها با اسیدهای نوکلئیک

#### سرفصل درس

- مقدمه ای بر ساختار پروتئینها و اسیدهای نوکلئیک - موتیف های اتصالی.
- تغییر پروتئینها از طریق اتصال ملکولهای کوچک: متیل استیل، متیل، فسفات و غیره.
- تغییر پروتئینها: ..... Glycosylation, ADP Ribosylation, Acylation, Ubiquitination, موتیف های اتصالی، ساختار و عملکرد.
- میانکنش پروتئینها با DNA.
- موتیف های اتصالی پروتئینهای ساختاری به SPKK , HMG-Box , ..... DNA
- موتیف های اتصالی و پروتئین های تنظیمی Helix-Turn-Helix, Leu-zipper, Zinc finger, HLH و سایر موتیف ها.
- میانکنش پروتئینها با RNA - موتیف های اتصالی RRM, KH, ..... ،
- سمینار دانشجویی و بررسی مقالات

#### روش ارزیابی:

| ارزشیابی مستمر | میان ترم | آزمون های نهایی       | پژوهه |
|----------------|----------|-----------------------|-------|
|                |          | آزمون های نوشتاری ۷۸% | -     |
| ۷۲۰            |          | عملکردی               |       |

#### فهرست منابع:

1. Branden & Tooze (latest edition) Introduction to protein structure, Garland Pub.
2. Walsh CT (2006) Post translation modification of proteins, RC Pub.
3. Rice PA, Correl CC (2008) Protein-Nucleic acid interactions, Structural biology, RSC Pub.



عنوان درس به فارسی: مکانیسم عمل آنزیم ها

عنوان درس به انگلیسی: Mechanism of enzyme action

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنهاد: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد ۰ سفر علمی ۰ کارگاه ۰ آزمایشگاه ۰ سمینار ۰

قطعه: کارشناسی ارشد  دکتری

اهداف کلی درس: آشنایی با فنون مورد نیاز و چگونگی مطالعه مکانیسم عمل آنزیم ها و تفسیر نتایج حاصل از مطالعات با ذکر مثالهای متعدد با هدف توانمندی در طراحی داروها، حشره کش ها و مواد دیگر با ارزش صنعتی

سرفصل درس:

اهمیت مطالعه مکانیسم عمل آنزیم ها.

- روش های مختلف و کلی شیمی آنزیم ها:

(الف) Catalysis by covalent modification (ب) Catalysis by approximation

(ج) Strain catalysis (د) Acid/base catalysis

- اهم روش های تعیین مکانیسم عمل آنزیم ها.

(الف) ابزارهای کینتیکی (ب) استفاده از مواد نشاندار

(ج) استفاده از مهار کنندگان (د) استفاده از فنون متنوع اسپکتروسکوپی

(ه) استفاده از شیمی فضایی

- بررسی جامع مکانیسم عمل آنزیم هایی از گروه های زیر:

(الف) واکنش های ایزومرازیسیون (ب) واکنش جابجایی درون مولکولی

(ج) واکنش های استخلافی و حذفی (د) واکنش های کربوکسیلاسیون و دی کربوکسیلاسیون و (ه) واکنش های اکسیداسیون و

احیا.

روش ارزیابی:

| پرورژه | آزمون های نهایی      | میان ترم | ارزشیابی مستمر |
|--------|----------------------|----------|----------------|
| —      | آزمون های نوشتاری٪۷۰ | —        | ٪۳۰            |
|        | عملکردی              |          |                |

فهرست منابع:

- 1- Christopher Walsh, Enzymatic reaction mechanisms; Freeman and Co., N. Y., 1979.
- 2- Perry A. Frey and Adrian D. Hegeman, Enzyme Reaction Mechanism, Oxford university press, 2007.

