



دانشگاه تهران

مشخصات کلی، برنامه درسی و سرفصل دروس

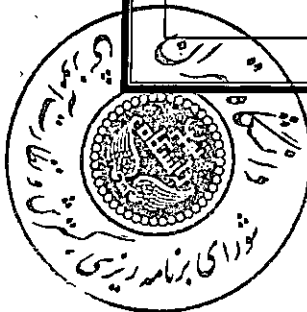
دوره های: کارشناسی ارشد و دکتری

رشته: بیوفیزیک

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 بیوفیزیک مرکز تحقیقات بیوشیمی - بیوفیزیک بازنگری شده و در سیصد و چهل و دومین 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: بیوفیزیک

مقاطع : کارشناسی ارشد و دکتری

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

- این برنامه از تاریخ تصویب لازم الاجرا است.
- برنامه درسی بازنگری شده دوره های کارشناسی ارشد و دکتری رشته بیوفیزیک از تاریخ ۹۷/۱/۲۶ جایگزین برنامه درسی دوره کارشناسی ارشد رشته بیوفیزیک مصوب جلسه مورخ ۸۶/۶/۲۰ شورای برنامه ریزی آموزشی دانشگاه و دوره دکتری رشته بیوفیزیک مصوب جلسه مورخ ۱۳۷۸/۱۲/۱ شورای عالی برنامه ریزی وزارت فرهنگ و آموزش عالی می-شود.

حسن ابراهیمی

دبیرشورای برنامه ریزی آموزشی دانشگاه

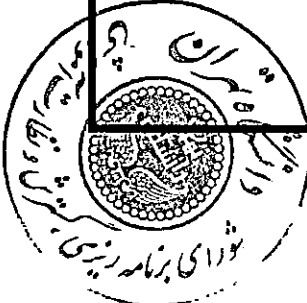
غیده حسینی

معاون آموزشی دانشگاه

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

محمود نیلی احمد آبادی

رئيس دانشگاه تهران



مشخصات کلی برنامه درسی دوره های کارشناسی ارشد و دکترای رشته بیوفیزیک

تعريف رشته:

تحصیلات تکمیلی در رشته بیوفیزیک 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 بیوفیزیک بالاترین مقطع تحصیلی دانشگاهی در این رشته است که به اعطای مدرک دکتری تخصصی (Ph.D) در رشته بیوفیزیک می انجامد و شامل مجموعه ای هماهنگ از فعالیتهای آموزشی و پژوهشی است.

هدف رشته:

هدف از ایجاد دوره کارشناسی ارشد، گسترش دانش و تربیت متخصصان و پژوهشگرانی است که با فراغیری آموزشهاي لازم و آشنایی با روشهاي پژوهش علمي، مهارت لازم را برای آموزش، پژوهش و خدمات پیدا می کنند. از اهداف مهم دوره دکتری می توان به موارد ذیل اشاره نمود:

- ۱) تأمین هیأت علمی برای مراکز آموزشی و پژوهشی
- ۲) تربیت پژوهشگرانی که دارای تفکری خلاق بوده و بتوانند با درک مشکلات علمی جامعه به حل آن بپردازند
- ۳) رسالت اصلی دانشجویان این رشته در حلول تحصیل، نوآوری، ایجاد زیرساخت های علمی، تولید دانش فنی و گسترش مرزهای دانش در زمینه بیوفیزیک می باشد.

نقش و توانایی فارغ التحصیلان

دانش آموختگان رشته بیوفیزیک با طی یک دوره نظری (کلاس درسی) و یک دوره عملی (پایان نامه/رساله) به مجموعه ای از شناخت ها و توانایی ها دست پیدا می کنند. انتظار می رود این دوره ها منجر به توانمند سازی فارغ التحصیلان در مشاغل آموزشی، توسعه ای، تولیدی، کنترل کیفی، مشاوره ای، صنایع، داروسازی، مشاغل دولتی و نهادهای ناظری گردد.

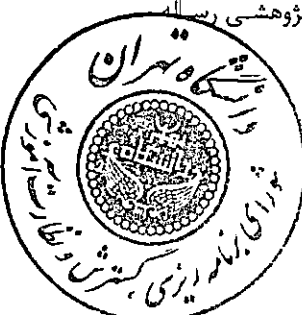
طول دوره و مراحل تحصیل:

الف) دوره کارشناسی ارشد:

طول دوره کارشناسی ارشد نایابی رشته بیوفیزیک 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 راهنمای و تصویب شورای گروه آموزشی دو نیمسال می تواند به دوره مذکور افزوده گردد.

ب) دوره دکتری:

طول دوره دکتری بیوفیزیک طبق آئین نامه آموزشی و پژوهشی دوره دکتری مصوب شورای عالی برنامه ریزی 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 راهنما و تصویب شورای گروه می تواند چهار نیمسال به طول تحصیل دانشجو اضافه گردد.

تعداد و نوع واحدهای درسی:

(الف) دوره کارشناسی ارشد:

برای تکمیل دوره کارشناسی ارشد بیوفیزیک، دانشجو می‌باشد ۱۲ واحد دروس تخصصی، ۲ واحد سمینار، ۸ واحد دروس اختیاری و ۶ واحد پایان نامه را با موفقیت بگذراند. در مجموع حداقل ۲۸ واحد درسی برای فارغ التحصیل شدن الزامیست.

تذکر: دروس جبرانی بر حسب سابقه تحصیلی دانشجوی پذیرفته شده در رشته بیوفیزیک، توسط مدیر گروه و یا شورای گروه بیوفیزیک براساس جدول شماره ۱ مشخص می‌گردد که حداقل ۱۲ واحد می‌باشد.

(ب) دوره دکتری:

تحصیل در دوره دکتری شامل دو مرحله آموزشی و پژوهشی به شرح زیر است:
مرحله آموزشی شامل ۱۴ واحد درسی است.

تذکر ۱: چنانچه دانشجو در دوره کارشناسی ارشد واحد دزسی را گذرانده باشد نمی تواند در دوره دکتری آنرا اخذ نماید.

تذکر ۲: دانشجو در پایان مرحله آموزشی ملزم به امتحان جامع (به صورت کتبی یا شفاهی به تشخیص شورای گروه) می باشد.

تذکر ۳: دروس جبرانی بر حسب سابقه تحصیلی دانشجوی پذیرفته شده، با نظر استاد راهنما و مدیر گروه براساس جدول شماره ۲ مشخص می‌گردد که حداقل ۸ واحد می‌باشد.

مرحله پژوهشی شامل ۲۲ واحد رساله است که انجام آن توسط دانشجو پس از موفقیت در امتحان جامع و پس از تصویب در هیأت داوران که اعضاء آن بنا به پیشنهاد استاد راهنما و تصویب شورای گروه تعیین می‌گردد، رسیدت می‌یابد.

تذکر: دفاع از رساله با تأیید شورای گروه و از طریق اخذ امتیاز از هیأت داوران میسر است. اعضاء هیأت داوران با پیشنهاد استاد راهنما و تصویب شورای گروه تعیین می‌شود.

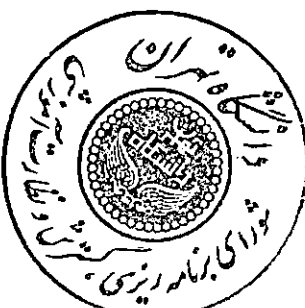
شرایط پذیرش دانشجو

(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:

دارندگان دانشنامه کارشناسی ارشد در رشته های مختلف علوم پایه، علوم مهندسی، علوم پزشکی و پایه پزشکی علوم دارویی و داروسازی، علوم کشاورزی و دامپروری و دیگر رشته های مرتبط از یکی از دانشگاههای معتبر داخل یا خارج کشور که مورد تأیید وزارت علوم، تحقیقات و فناوری یا وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی باشد می توانند در آزمون ورودی این دوره شرکت کنند.



جدول شماره ۱ - دروس جبرانی کارشناسی ارشد رشته بیوفیزیک

کد درس	نام درس	تعداد واحد	ساعت			پیشیاز یا زمان ارائه درس
			عملی	نظری	جمع	
۱	فیزیک مدرن	۴	۶۴	۶۴	۶۴	۰
۲	زیست شناسی سلولی و ملکولی	۲	۳۲	۳۲	۳۲	۰
۳	بیوشیمی فیزیک مقدماتی	۴	۶۴	۶۴	۶۴	۰
۴	شیمی فیزیک	۲	۳۲	۳۲	۳۲	۰
۵	ریاضی عمومی ۱	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
۶	ریاضی عمومی ۲	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
۷	فیزیک عمومی ۱	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
۸	فیزیک عمومی ۲	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
۹	شیمی عمومی ۱	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
۱۰	شیمی عمومی ۲	۳	۴۸	۴۸	۴۸	۰
جمع		۳۰	۴۸۰	۴۸۰	۴۸۰	۰

دانشجو در صورت لزوم (با نظر مدیرگروه یا استاد راهنمای) مجاز به انتخاب حداقل ۱۲ واحد درسی از دروس مندرج در جدول بالا می باشد.

جدول شماره ۲ - دروس جبرانی دوره دکتری (Ph.D) رشته بیوفیزیک

ردیف	نام درس	تعداد واحد			ساعت			پیشیاز
		نظری	عملی	جمع	نظری	عملی	جمع	
۱	فیزیک مدرن	۴	۰	۶۴	۶۴	۶۴	۰	۶۴
۲	بیوشیمی فیزیک مقدماتی	۴	۰	۶۴	۶۴	۶۴	۰	۶۴
	جمع	۸	۰	۱۲۸	۱۲۸	۱۲۸	۰	۱۲۸

دانشجو در صورت لزوم (با نظر مدیرگروه یا استاد راهنمای) مجاز به انتخاب حداقل ۶ واحد درسی از دروس مندرج در جدول بالا می باشد.



جدول شماره ۳- دروس تخصصی کارشناسی ارشد رشته بیوفیزیک

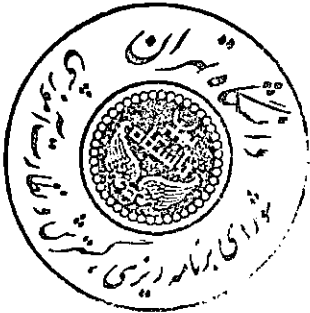
کد درس	نام درس	ساعت				تعداد واحد	ارائه درس پیشناز یا زمان
		عملی	نظری	جمع			
۱	بیوشیمی فیزیک	۰	۳۲	۳۲	۲		
۲	بیوفیزیک پرتوی	۰	۳۲	۳۲	۲		
۳	بیوفیزیک غشاء	۰	۳۲	۳۲	۲		
۴	بیوفیزیک ملکولی	۰	۳۲	۳۲	۲		
۵	روش های بیوفیزیک	۰	۳۲	۳۲	۲		
۶	سینتیک آنزیم ها	۰	۳۲	۳۲	۲		
۷	سمینار ۱	۰	۱۶	۱۶	۱		
۸	سمینار ۲	۰	۱۶	۱۶	۱		
جمع		۰	۲۲۴	۲۲۴	۱۴		

* اخذ دروس جبرانی و تخصصی بصورت همزمان، منوط به جازه استاد درس می باشد.



جدول شماره ۴- دروس تخصصی - اختیاری دوره دکتری (Ph.D) رشته بیوفیزیک

ردیف	نام درس	تعداد واحد						ساعت	پیشناز
		نظری	عملی	جمع	نظری	عملی	جمع		
۱	بیوشیمی فیزیک	۲۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۲	بیوفیزیک پرتوی	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۳	بیوفیزیک غشاء	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۴	بیوفیزیک ملکولی	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۵	روش های بیوفیزیک	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۶	سینتیک آنزیم ها	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۷	زیست شناسی گلیکولیپوپروتئین ها	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۸	بیوشیمی پیشرفتہ پروتئین ها و اسیدهای نوکلئیک	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۹	مکانیسم عمل آنزیمهای	۳۲	۰	۳۲	۲	۰	۲		
۱۰	بیوانفورماتیک پیشرفتہ	۶۴	۲۲	۳۲	۳	۱	۲		
۱۱	الگوریتم های بیوانفورماتیک	۴۸	۰	۴۸	۳	۰	۳		
۱۲	داده پایگاه های بیولوژیکی	۶۴	۲۲	۳۲	۳	۱	۲		
۱۳	سینتار ۱	۱۶	۰	۱۶	۱	۰	۱		
۱۴	سینتار ۲	۱۶	۰	۱۶	۱	۰	۱		
	جمع	۴۹۶	۶۴	۴۳۲	۲۹	۲	۲۷		



جدول شماره ۵- دروس تخصصی- اختیاری دوره کارشناسی ارشد و دکتری رشته بیوفیزیک

ردیف	نام درس	تعداد واحد	ساعت				پیشناخت
			نظری	عملی	نظری	عملی	
۱	بیوفیزیک سلولی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲	زیست حسگرها	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۳	مدلسازی ریاضی در مسائل زیستی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۴	روش و منطق تحقیق	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۵	بیوترمودینامیک	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۶	شیمی فیزیک پروتئین ها	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۷	مباحثی در بیوفیزیک	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۸	طیف سنجی زیستی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۹	اندرکنش لیگاند با پروتئین	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۰	بیوفیزیک علوم دارویی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۱	بیوالکترومغناطیسی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۲	بیوفیزیک و مهندسی بافت	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۳	بیوفیزیک محیط زیست	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۴	مباحثی در زیست شناسی پرتوی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۵	بیوفیزیک محاسباتی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۶	مباحثی در فلسفه علوم زیستی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۷	پراش پرتو ایکس از ماکرومولکول های زیستی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۸	بیوالکتروشیمی پروتئین ها و اسیدهای نوکلئیک	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۱۹	بیوفیزیک کانالهای یونی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲۰	آنژیمولوزی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲۱	زیست شناسی مولکولی پیشرفته	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲۲	بیوانفورماتیک	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲۳	مدل سازی مولکولی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
۲۴	مدل سازی سیستم های زیستی	۲	۰	۳۲	۲	۰	۳۲
	جمع کل	۴۸	۰	۷۶۸	۴۸	۰	۷۶۸

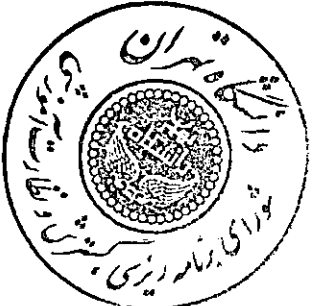
- دانشجوی دوره کارشناسی ارشد مجاز به انتخاب تعداد ۸ واحد از جدول فوق می باشد.

- دانشجوی دوره دکتری مجاز به انتخاب ۱۴ واحد درسی مجموعاً از دروس مندرج در جداول شماره ۴ و ۵ و

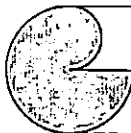
به تأیید استاد راهنمای خود می باشد.

- با تأیید استاد راهنمای، دانشجو (کارشناسی ارشد/ دکترا) می تواند حداقل ۳ درس اختیاری خود را از دروس

ارائه شده توسط سایر گروههای آموزشی در دانشگاه تهران انتخاب نماید.



سروصل دروس
دوره های کارشناسی ارشد و دکترا
رشته: بیوفیزیک



عنوان درس به فارسی: بیوشیمی فیزیک

عنوان درس به انگلیسی : Biophysical Chemistry :

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد ندارد

سفر علمی: آزمایشگاه کارگاه سمینار

مقطع: کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس: این درس، مطالعه پیوندی لیگاند با پروتئین با استفاده از تئوری های گوناگون برای آنالیز ایزووترم های پیوندی می باشد. در این درس انواع شکل های غیر طبیعی شدن پروتئین و اهمیت بیولوژیکی تعاوی جایگاه های پیوندی پروتئین تدریس می شود.

سرفصل درس:

۱- مقدمه ای بر خواص بیوماکرومولکولها

۲- مقدمه ای بر شناخت نیروهای درون و بین ملکولی در بیوماکرومولکولها

۳- مقدمه ای بر ساختار و عملکرد پروتئین ها

۴- دناتوره شدن پروتئین و اهمیت آن

- انواع شکل های دناتوره شدن پروتئین (pH, حرارت، سرما، فشار، گوانیدهیدروکلراید اوره، مواد فعال سطحی، حلال ها و نمک ها)

۵- پیوند شدن لیگاند با پروتئین

- تئوری های پیوند شدن لیگاند با پروتئین

- پیوند شدن لیگاند به یک جایگاه

- پیوند شدن لیگاند در یک مجموعه جایگاه های یکسان و مستقل

- پیوند شدن لیگاند در چندین مجموعه جایگاه های مستقل

- فاکتور احتمال در یک مجموعه جایگاه های پیوندی

- ترسیم لگاریتمی: دیاگرام جریوم

- نمودار لگاریتمی کلودز

- جایگاه های یکسان و کنش گر (وابسته)

- معادله هیل

- اهمیت بیولوژیکی تعاوی جایگاه های پیوندی

- مکانیزم تعاوی

- تجزیه و تحلیل دیاگرام های اسکاچارد سیستم های با دو جایگاه پیوندی

- مجموعه ای از چهار جایگاه های یکسان و غیرمستقل

- ضربی هیل در دیاگرام های اسکاچارد و کلودز

- اثرات رقابتی بین لیگاندهای مختلف برای جایگاه پیوندی یکسان



- استفاده از دیاگرام‌های غیرخطی اسکاچارد
- توابع ولسته و اندرکنش‌های هتروتروپیک
- ۶ - آنالیز ایزوترم‌های پیوندی توسط تئوری‌های موجود و جدید
- آنالیز ایزوترم‌های پیوندی بر مبنای دو دسته جایگاه
- آنالیز ایزوترم‌های پیوندی بر مبنای سه دسته جایگاه
- آنالیز ایزوترم‌های پیوندی بر مبنای چند دسته جایگاه
- آنالیز ایزوترم‌های پیوندی غیر معمول
- ۷ - کاربرد منحنی هیل و اسکاچارد در عملکرد اکسیژن با پروتئین

روش ارزیابی:

پرتوژ	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	✓آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. J. Wyman and S.J. Gill, "Binding and linkage", University Science Book, California, 1990.
 2. R. Chang, "Physical chemistry with application to Biological system", MacMillan publishing Co., New York, 1981.
 3. G.U. Nienhaus, "Protein-Ligand Interaction" Humana Press, New Jersey, 2005.
 4. D. Freifelder, "Physical Biochemistry, Applications to Biochemistry and Molecular Biology, Publisher: W. H. Freeman, 2nd edition , 1983
- ۵- علی اکبر موسوی موحدی و دیگران، "پروتئین، ساختار و عملکرد"، چاپ دانشگاه تهران، ۱۳۸۳.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک پرتوی

عنوان درس به انگلیسی : Radiation Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ندارد

سفر علمی: کارگاه آزمایشگاه سینیار

مقطع: کارشناسی ارشد دکتری دکتری و دکتری

اهداف کلی درس: هدف از این درس آشنا نمودن دانشجویان با پایه های فیزیکی و ریاضی پرتوها شامل پرتوهای ذره ای و پرتوهای الکترومغناطیسی و نحوه انتقال انرژی توسط این پرتوها و اندرکنش آنها با محیط اطراف خود می باشد.

سرفصل درس:

۱. مقدمه ای بر پرتوها

۲. پرتو های الکترومغناطیسی

میدانهای الکتریکی و مغناطیسی و تاثیر آنها بر بیو مواد

امواج الکترومغناطیس و تاثیر آنها در بیو مواد

اشعه X منابع آن و تاثیر آن بر بیو مواد

۳. ساختمان اتم و رادیو ایزو توپ ها:

ساختمان اتم

ساختمان هسته

رادیو اکتیویته

پرتوهای ذره ای و منابع آنها

۴. برهمکنش فوتون با ماده

فوتوالکتریک

اثر کامپتون

تولید زوج ذره

۵. اندرکنش پرتوهای ذره ای با محیط

انتقال خطی انرژی

اندرکنش ذرات سنگین با محیط

۶. آشکارسازی پرتو

دزیمتری

۷. حفاظت پرتوی

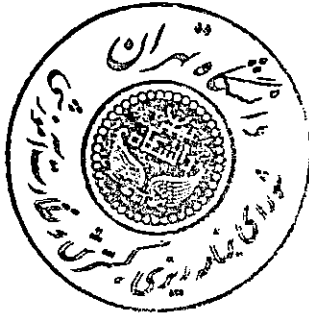


روش ارزیابی:

پروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
عملکردی			

فهرست منابع:

1. Helmut Wiedemann, ed. "Electron-Photon Interaction in Dense Media" Kluwer Academic Publisher (2002).
2. E. L. Alpen, "Radiation Biophysics," Academic Press (1998).
3. J. Turner, Atoms, Radiation, and Radiation Protection, 2nd Ed., John Wiley&Sons, Inc. (1995).
4. D.W. Anderson, "absorption of Ionizing Radiation", Universtiy Park Press (1984).



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک غشاء

عنوان درس به انگلیسی: Membrane Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیشنبه: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد ○ ندارد ○ آزمایشگاه ○ سمینار ○

قطعه: کارشناسی ارشد دکتری

هدف کلی درس:

با توجه به عملکرد غشا به عنوان اولین مرکز پردازش اطلاعات ورودی در سلول، در این درس سعی می شود ضمن بحث ساختمان و عمل غشاء در سطح ملکولی و تعریف معادل الکترونیکی آن، ویژگیهای الکتریکی، مکانیکی، و شیمیایی غشاء و روش های مبادله اطلاعات با محیط خارج و داخل سلولی مطرح گردد. در این درس ویژگیهای مختلف فیزیکی، الکتریکی، مکانیکی و شیمیایی غشاء و ملکولهای سازنده آن و روش های بررسی آنها بحث می گردد. درک ساختار و عملکرد غشاء، امکان کاربرد غشاء در کنترل فیزیکو شیمیایی، الکتریکی، الکترومغناطیسی، مغناطیسی سلول و طراحی حسگرهای خاص، با رویکردهای تجربی و نظری را فراهم خواهد ساخت.

سرفصل درس:

۱- آب و محلولهای زیستی

a. ساختمان و دینامیک

b. قطبیت، ضریب دی الکتریک، توزیع زمانی و مکانی بارها

c. ویسکوزیته، دانسیته، فازهای ملکولی، عوامل ساختار ساز و ساختار شکن

d. ترمودینامیک، انتقال انرژی و ظرفیت حرارتی

e. رسانایی، انتقال، فشردنگی، انتقال الکترونی، سیم های الکترونی

f. هیدراتاسیون

۲- لیپیدها

a. ویژگیهای آبدوستی و آبگریزی

b. ساختمان و دینامیک

c. توزیع در بخش های مختلف و سلولهای مختلف غشای سلولها

d. میسل ها، CMC، هیسترسیس، سورفاکتانت ها، نقطه کرافت

e. رسانایی، کدورت، کشش سطحی

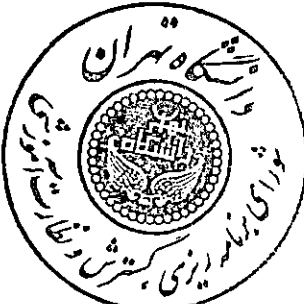
f. تأثیرات فشار، درصد آب، شدت یونی

g. فازهای لیپیدی (Q, H, I, A)، پلی مرفیسم

۳- غشاء های مصنوعی و طبیعی

a. ساختمان و عملکرد

b. توزیع لیپید و پروتئین، رفت ها، میکرو دومین ها



c. انواع انتشار چرخشی، جانبی، جابجایی، فلیپ فlap

d. سیالیت، ضخامت، نظم، الگوی بسته بندی

e. ساختمان پروتئینهای غشایی

۴- حدواسط ها، انواع روشاهای انتشار و انتقال

a. انتشار و نفوذ الکتریکی

b. اسمز، اسمز معکوس، الکترواسمز، نفوذ هیدرواستاتیکی

c. کانالها، حاملها، رسپتورها، پمپها و منافذ غشاء

d. انتخاب پذیری انتخابی، اختصاصی، جهت دار، فعال و غیر فعال

۵- بیوالکتریک و بیومکانیک غشاء های لیپیدی

a. ظرفیت، رسانایی، دی الکتریک، دانسیته بار سطحی، ولتاژ شکست

(Electric Double Layer , EDL, Stern, Helmholtz, Debye-

Huckel, Guy-Chapman, Stirred and un-stirred layers)

c. پتانسیل های غشاء (Donnan, Nernst, Zeta,

d. تأثیر میدانهای الکتریکی، مغناطیسی، الکترومغناطیسی، اولتراسونیک)

۶- روشاهای عملی و نظری

a. غشاء دولایه مصنوعی، غشاء مستقر، لیپوزوم

Liposome Swelling Assay (LSA), Langmuir, Electroporation

b. بازیافت فلورسانس بعد از خاموشی نوری

Photobleaching (FRAP)

d. میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM)، میکروسکوپ توئنی (ATM)، NMR حالت جامد

e. تکنیک های عملی الکتروفیزیولوژی، Patch clamp, Voltage clamp, Pat

f. روشاهای نظری MatLab, MD, HOLE, CHARMM, Hydropathy, RasMol, Protein

Explorer

۷- کاربردهای اطلاعات ارائه شده

a. انتقال دارو و زن (بسته بندی، انتقال و رهایش هدفمند و هوشمند)

b. مهندسی بافت (جوش دادن، ترمیم، جهت دهی، نفوذ پذیر سازی غشاء سلول های هدف ترمیم زخم، ترمیم ضایعات نخاعی)

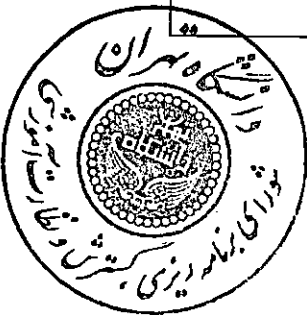
c. طب تکمیلی (کاربرد بیوفیزیکی میدانهای الکتریکی، مغناطیسی، الکترومغناطیسی، مادون قرمز، لیزر و پلاسما برای تسکین درد، انتقال دارو، جراحی و رصد فعالیت بافت و ارگان هدف)

d. ایمونوتراپی (اساس آرژی و واکنش آنتی بادی-آنتی زن، کیت های تشخیصی، رصد شرایط و درمان)

e. طراحی و ساخت زیست حسگر (بر اساس عملکرد غشاء و پروتئینهای خاص آن)

روش ارزیابی :

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
۶۰٪	-	آزمون های نوشتراری٪۴۰	
		عملکردی	



فهرست منابع:

- 1- Jones, M.N. and Chapman, D. (1995), Micelles, Monolayers. And Biomembranes
- 2- Tien, T.H. (2000) Membrane Biophysics
- 3- Kotyk A. Jemacek (1996) Biophysical Chemistry of Membrane Functions
- 4- Hoppe W. (1983) Biophysics
- 5- Aidley, D.J. and Stanfield, P.R. (1996) Ion Channels, Molecules in Action
- 6- Silver, B.L. (1985) The Physical Chemistry of Membranes
- 7- Weiss T.F. (1996) Cellular Biophysics: Vol I, MIT Press

فعالیتهای تکمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آنلاین و سایتهاي اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند. در صورت امکان تدوین بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربسط، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک ملکولی

عنوان درس به انگلیسی: Molecular Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ندارد

سفر علمی: کارگاه آزمایشگاه سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس: هدف از این درس آشنا نمودن دانشجویان با اصول حاکم بر شکل گیری و ساختار ماکروملکول‌های بیولوژیکی می‌باشد. در این درس علاوه بر آشنائی با عنوان اندرکنش‌ها میان اتم‌ها و ملکول‌ها با روش‌های تجربی تعیین ساختمان ماکروملکول‌ها نیز آشنائی ایجاد می‌شود.

سرفصل‌های درس:

۱. مقدمه: تعاریف بیوفیزیک

۲. پیوندهای شیمیایی و فیزیکی:

- پیوند کووالان و یونی

- انواع نیروهای میان ملکولی

- ساختار ویژه آب

- اندرکنش‌های آبگریز و نقش آن در خودسامانی ملکولی

۳. فیزیک بیوماکروملکول‌ها

۴. ساختمان اول پروتئین‌ها

۵. روش‌های فیزیکی تعیین ساختمان

۶. ساختمان دوم پروتئین‌ها

۷. ساختمان سوم پروتئین‌ها

۸. ساختمان اسیدهای نوکلئیک

۹. ساختمان اول در DNA و RNA

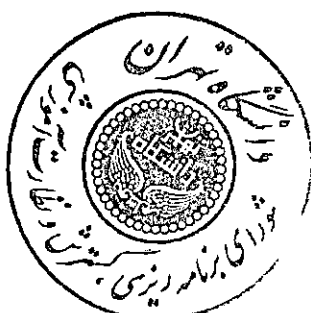
۱۰. ساختمان‌های دوم و سوم در DNA و RNA

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون‌های نهایی	پروژه
%۱۰	—	✓آزمون‌های نوشتاری %۹۰	—
		عملکردی	

فهرست منابع:

1. Jackson, M.B., Molecular and Cellular Biophysics, Cambridge University Press, 2006
2. Volekenstein, MV, Molecular Biophysics, Academic Press, New York, 1977.



عنوان درس به فارسی: روش‌های بیوفیزیک

عنوان درس به انگلیسی: Methods of Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

مقطع: کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس:

هدف این درس، آشنایی دانشجویان با آن دسته از روش‌های فیزیکی است که در جداسازی و شناسایی بیوماکرومولکولها بویژه پروتئین‌ها و آنزیم‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد. در این درس ضمن آموزش بنای نظری هر روش توانایی‌ها و محدودیت‌های آن‌ها در مطالعه بیوماکرومولکولها تدریس می‌شود.

سرفصل درس:

فصل اول-کروماتوگرافی

۱-کروماتوگرافی لایه نازک: روش پوشش دادن، آماده سازی، نمونه گذاری، اجرا، مکانیابی لکه‌ها، مثال‌هایی از جداسازی لیپید‌ها، اسیدهای آمینه و مواد طبیعی

۲-کروماتوگرافی ستونی: دسته‌بندی بر اساس فازها و مکانیزم عمل، کروماتوگرافی خطی و علل انحراف از آن، نظریه کروماتوگرافی (نظریه صفحات فرضی) نظریه سرعت، کارآیی ستون و عوامل مؤثر بر آن، رزولوشن، معادله وان دیمتر و عوامل مؤثر در پهن شدن پیک‌ها، Scale up در کروماتوگرافی ستونی

۳- LC & HPLC اجزاء دستگاه، پمپ‌ها و گرادیان حلال، فاز ساکن و عوامل مؤثر در عملکرد (دانه‌بندی، گروه‌های عاملی)

کاربرد کروماتوگرافی مایع در جداسازی پروتئین‌ها:

کروماتوگرافی معاوضن یون، معرفی رزین‌ها، عوامل مؤثر در جداسازی پروتئین‌ها، قدرت بونی pH, pI

کروماتوگرافی تمرکزی، کروماتوگرافی برهم کنش‌های آبگریز، کروماتوگرافی کوالان،

کروماتوگرافی تمايلی، کروماتوگرافی مایعات فوق بحرانی

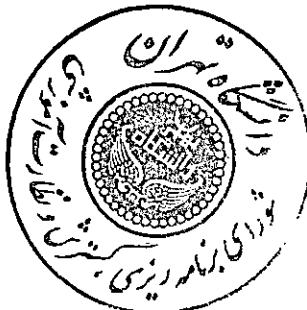
(Supercritical Fluids Chromatography)

دكتورهای UV-Vis, LC & HPLC, الكتروشيميايی و Mass و طراحی خاص هريک

GC-۴ اجزاء دستگاه، ستون‌های باز و نحوه عمل آنها، تزریق و روش‌های حذف خطا،

(Split & Splitless, Sample trappings) اساس کار دكتورهای (FID, TCD, ECD) -مزیت ها

و محدودیت‌ها



فصل دوم- الکتروفورز پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک

۱- کلیات: اهداف و عوامل مؤثر (تحرک الکتروفورنیک، میدان، بار، دما)

۲- عملیات الکتروفورز: سیستم‌های بافری (پیوسته و ناپیوسته)، نازک نمودن باند (Stacking)– محیط‌های الکتروفورز (بافر، رُل پلی اکریل، آگار و نشاسته)

۳- روش‌های الکتروفورز: جداسازی پروتئین طبیعی (PAGE)، تعیین وزن مولکولی (SDS – PAGE)، الکتروفورز گرادیان ژل، ایزوالکتریک فوکوسینگ، الکتروفورز دو بعدی، الکتروفورز با لوله‌های مونین، الکتروفورز میدان پالسی برای جداسازی اسیدهای نوکلئیک، روش‌های انتقال باندها و انواع بلاستینگ

فصل سوم- طیف نگار جرمی (Mass Spectrometry)

Mass به عنوان دستکور HPLC, LC, GC و الکتروفورز Electrophoresis-Mass Interface و LC-Mass Interface تکنیک‌های مختلف Mass

الف- طیف نگار قطاع مغناطیسی، اصول جداسازی و آشکارسازی، الگوهای شناسایی یون مولکولی و سایر اجزاء مولکولی، یونیزاسیون شیمیایی

ب- طیف نگار چهار قطبی

ج- طیف نگار زمان پرواز، مثالهایی از کاربردها

فصل چهارم- طیف نگاری UV-Vis برای اسیدهای آمینه و پروتئین‌ها

انتقالات الکترونی در گستره UV-VIS، قانون بی‌پر کاربردها و محدودیت‌ها، گونه‌های جاذب در مواد آلی، پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک، دستگاه هوری (تک پرتوی، دو پرتوی و Diode Array) تعیین غلظت، بررسی عوامل مؤثر در جاذب پروتئین‌ها: غلظت، حلال، دما، جهت گیری مولکول، pH، لیگاند

فصل پنجم- طیف بینی فلورسانس

نظریه فلورسانس، فرآیندهای آسایش (ناتابشی و فلورسانس)، خطوط رزونانسی و جابجایی استرکس، بهره کوانتمی، رابطه طیف برانگیختگی و طیف فلورسانس، گونه‌های فلورسانس رابطه فلورسانس و ساختار، ترکیبات آروماتیک، استخلاف‌ها، ترکیبات صلب و کمپلکس‌ها) رابطه غلظت و شدت فلورسانس، مقایسه دستگاه‌های فلورسانس با

UV-VIS

فلورسانس ذاتی در اسیدهای آمینه و پروتئین‌ها، استفاده از عوامل فلورسانس در کنفورماتیون پروتئین‌ها، نمونه‌هایی از مطالعات انجام شده در آزمایشگاه

فصل ششم- طیف بینی دورنگ نمایی دورانی (Circular Dichorism, CD)

۱- اساس فیزیکی دورنگ نمایی دورانی، نور قطبیاده مسطح و بیضوی، فعالیت نوری (راست گرد و چپ گرد)

۲- دستگاه‌های دورنگ نمایی دورانی

۳- مطالعات ساختاری پروتئین‌ها: دورنگ نمایی دورانی ناحیه دور UV (پیوندهای پیتیدی)، ناحیه نزدیک UV

(اسیدهای آمینه آروماتیک)، ناحیه مرئی و نزدیک UV (کوفاکتور و لیگاند)، مطالعه فرآیند تاخوردن و بازشدن پروتئین‌ها

۴- مطالعه اسیدهای نوکلئیک: مطالعه پیوند اسیدهای نوکلئیک با پروتئین یا



فصل هفتم - روش های تشخیص پلاسمون سطح SPR

۱- اساس فیزیکی SPR

۲- مثال هایی از کاربرد SPR در مطالعه کمی برهم کنش های ماکرومولکول های زیستی:

- Protein : Ligand
- Protein : Protein
- Protein : DNA
- Protein : Membrane
- Antibody: Antigen

روش ارزیابی:

پژوهه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	✓ آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. Daniel C. Harris, Quantitative Chemical Analysis, 7th Edition, W H Freeman & Co (2006) - ISBN 0716761254
2. Douglas A. Skoog, F. James Holler, Stanley R. Crouch, Principles of instrumental analysis - Thomson Brooks/Cole (2007), 1039 pages - ISBN 0495012017
3. Bengt Nolting, Method in Modern Biophysics, (2003) Springer.



عنوان درس به فارسی: سینتیک آنزیم ها
عنوان درس به انگلیسی: Enzymes Kinetics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس:

- آشنایی کردن دانشجویان با سینتیک واکنش های آنزیمی ساده و پیچیده
- کاربرد ثئوری های سینتیک آنزیمی در مطالعه پیوند یون یا مولکول کوچک به آنزیم و بررسی تأثیر این پیوند در فعالیت کاتالیزور حیاتی آنزیم
- طراحی مهارکننده ها و فعال کننده های آنزیمی

سرفصل درس:

فصل اول: سینتیک ساده واکنشهای آنزیمی

- سینتیک واکنشهای آنزیمی با پک جایگاه فعال
- روش تعادل سریع و حالت یکنواخت
- سرعت اولیه و معادله میکائیلیس - منتن
- محدودیتهای معادله میکائیلیس - منتن
- سنجشهاي آنزیمی

- روشهای نموداری تعیین ثابت‌های سینتیک آنزیم

- روش دیکسون در تعیین ثابت‌های سینتیک آنزیم
- ثابت‌های میکائیلیس برای سوبسترا و محصول و سرعت کلی واکنش
- آنزیمهای دو شکلی (فعال و غیرفعال)

فصل دوم: سینتیک واکنشهای آنزیمی با چندین جایگاه فعال

- سینتیک واکنشهای آنزیمی با چندین جایگاه فعال یکسان و غیرمتعاون
- سینتیک واکنشهای آنزیمی با چندین جایگاه فعال یکسان و متعاون: معادله هیل
- سینتیک واکنشهای آنزیمی با دو سوبسترا (mekanisim تصادفی و مکانیسم ترتیبی)
- سینتیک واکنشهای آنزیمی با دو سوبسترا (mekanisim پینگ پنگ)

فصل سوم: سینتیک واکنشهای مهار آنزیمی

- مهارکننده های برگشت پذیر و برگشت ناپذیر
- مهارکننده های جزئی و کلی
- مهارکننده های رقابتی، غیررقابتی، ضدرقابتی و مختلط



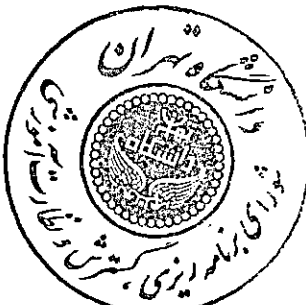
- تئوری عمومی مهار کنندگی
 - درجه مهار و فعالیت آنزیم
 - مهار آنزیم با سوبسترا و محصول واکنش آنزیمی
 - رقابت دو مهار کننده مختلف با سوبسترا
 - مهار آنزیم از طریق چند جایگاه متفاوت
 - کاربرد کالریمتری تیتراسیونی همدما در مطالعات مهار آنزیمی
- فصل چهارم: سینتیک واکنشهای آنزیمی با فعال کننده**
- فعال کننده های ضروری و غیر ضروری آنزیمی
 - فعال کننده های سوبسترا
 - رقابت مهار کننده و فعال کننده با یکدیگر در واکنشهای آنزیمی
 - تئوری عمومی مهار کنندگی و فعال کنندگی آنزیم
- فصل پنجم: اثرات دما و میزان اسیدیته بر سینتیک واکنشهای آنزیمی**
- نقش دما در فعالیت آنزیم
 - انرژی فعال کنندگی و معادله آرنیوس
 - اثر بافر و میزان اسیدیته (pH) محیط بر فعالیت آنزیم
 - سینتیک غیرفعال شدن آنزیم تحت تأثیر pH
 - نمودارهای لگاریتمی دیکسون - وب
 - تأثیر pH بر گروههای اسید و بازی مؤثر در فعالیت آنزیم
 - مهار واکنش آنزیمی با تغییر pH

روش ارزیابی:

پرتو	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	✓ آزمون های نوشتاری ٪۹۰ عملکردی	—	٪۱۰

فهرست منابع:

- 1) Enzyme Kinetics, I. H. Segel, John Wiley & Sons, New York, 1993.
 - 2) Enzyme Kinetics: Principles and Methods, H. Bisswanger (Translated by L. Bubenheim), Wiley, Weinheim: Germany, 2002.
 - 3) Enzyme Kinetics, V. Leskovac, Plenum Pub., New York, 2003.
 - 4) Enzymes & Their Inhibitory: Drug Development, H. J. Smith and C. Simons, CRC Press, Boca Raton, 2005.
- (۵) سینتیک آنزیمی، علی اکبر صبوری و علی اکبر موسوی موحدی، انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۷۵
- (۶) مقالات بین المللی با موضوع سینتیک و مهار فعالیت آنزیمی منتشر شده در ده سال اخیر



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

پیشناز: ندارد

آموزش تكمیلی عملی: دارد ○ ندارد × سفر علمی ○ کارگاه ○ آزمایشگاه ○ سמינار ○
مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری کارشناسی ارشد و دکتری □

اهداف کلی درس: آشنایی به ساختار و اهمیت گلیکوپروتئین ها و پروتولیپیدها در زیست شناسی و کاربرد های
عمده زیست شناسی گلیکان ها و لیپوپروتئین ها

سرفصل درس:

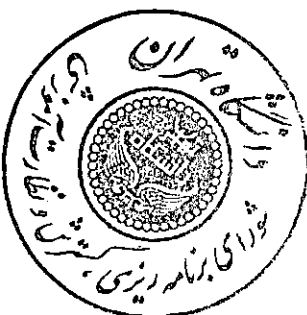
- مقدمه: نقش زیستی گلیکان
- تنوع و وجه مشترک ساختاری گلیکوپروتئین ها و گلیکولپیدها
- جایگاه (های) سلولی گلیکوزیلازیسیون پروتئین ها در شرایط مختلف فیزیولوژیکی
- آنزیم های درگیر در گلیکوزیلازیسیون پروتئین ها
- پروتئین های تشخیص دهنده گلیکان ها، دسته بندی و اصول تشخیصی آنها
- مدرن ترین روش های رایج آنالیز ساختاری گلیکوپروتئین ها و گلیکولپیدها
- 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 (بصورت درصد مشخص گردد)	میان ترم (بصورت درصد مشخص گردد)	آزمون نهایی (بصورت درصد مشخص گردد)	پروژه (بصورت درصد مشخص گردد)
		٪ ۸۰	
		عملکردی	٪ ۲۰

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

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشیاز: ندارد

آموزش تكمیلی علمی: دارد سفر علمی: کارگاه: آزمایشگاه: سمینار:
 مقطع: کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس: مطالعه تغییرات شیمیایی پروتئینها از طریق اتصال ملکولهای کوچک و ماکرومکولهای 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 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:

بروزه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
-	آزمون های نوشتاری٪۸۰		٪۲۰
	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

پیشناه: ندارد

آموزش تكميلی علمی: دارد ندارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

مقطع: کارشناسی ارشد دکتری کارشناسی ارشد و 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

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

- اهم روش های تعیین مکانیسم عمل آنزیم ها.

(الف) ابزارهای کنترلی (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 جابجاگری درون مولکولی

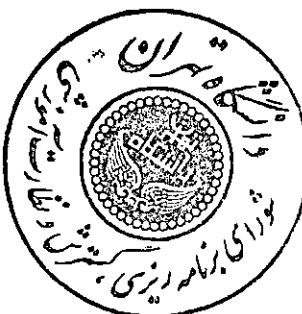
(ج) واکنش های استخلافی و حذفی (د) واکنش های کربوکسیلاسیون و دی کربوکسیلاسیون و (ه) واکنش های اکسیداسیون و احیا.

روش ارزیابی:

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

فهرست منابع:

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



نام درس: بیوانفورماتیک پیشرفته (Advanced Bioinformatics)

تعداد واحد: ۳ واحد

تعداد ساعت: ۶۴

نوع واحد: ۲ واحد نظری و ۱ واحد عملی

نوع درس: تخصصی-اختیاری

پیشنباز: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد دکتری

هدف:
هدف از این درس اصلی آشنایی دانشجو با مباحث جدید مطرح در زمینه دانش بیوانفورماتیک و اصول اساسی بکار رفته در آن است. در پایان این درس دانشجو یک تصویر کلی از مهم‌ترین تکنیک‌هایی که در زمینه‌های مختلف دانش بیوانفورماتیک وجود دارد پیدا می‌کند. با بررسی هفتگی مقالات چاپ شده در این زمینه دانشجویان با موضوعات در مرز دانش آشنا خواهند شد

سرفصل:

- ۱- مقدمه و تاریخچه بیوانفورماتیک
- ۲- مروری بر جمع‌آوری و ذخیره‌سازی توالی‌های بیولوژیکی، پایگاه‌داده‌های بیولوژیکی، انطباق دو توالی بیولوژیکی با همیگر، انطباق چند توالی بیولوژیکی با همیگر، جستجوی و پیدا نمودن توالی‌های مشابه (همولوژی و BLAST)، پیشگوئی‌های فیلوزنیک
- ۳- پایگاه داده‌های ثانویه بیولوژیکی
- ۴- پایگاه داده‌های دانش بنیان (Knowledge Based)
- ۵- داده‌های شبکه‌های بزهم کنش پروتئین-پروتئین
- ۶- داده‌های شبکه‌های سیگنالینگ
- ۷- داده‌های شبکه‌های سرطان
- ۸- تعیین ساختار ژنوم و توالی یابی دی‌ان‌ای نسل جدید (Next Generation Sequencing)
- ۹- آنالیز داده‌های RNA-Seq
- ۱۰- میکرواری و آنالیز داده‌های مربوط به آن
- ۱۱- مقدمه‌ای بر شبکه‌های بیولوژیک
- ۱۲- مقدمه‌ای بر سیستم بیولوژی
- ۱۳- مقدمه‌ای بر سینتیک بیولوژی
- ۱۴- مقدمه‌ای بر شبکه‌های مغزی
- ۱۵- مرور و بررسی هفتگی مقالات جدید بیوانفورماتیک و پژوهه درسی

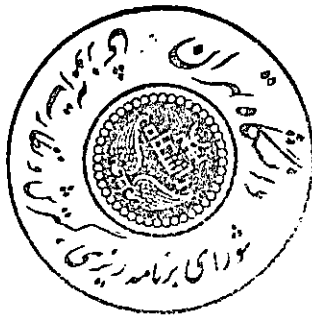


روش ارزیابی:

پروژه (تصویرت درصد مشخص گردد)	آزمون های نهایی (تصویرت درصد مشخص گردد)	میان ترم (تصویرت درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (تصویرت درصد مشخص گردد)
۱۰	آزمون های نوشتاری ۳۰ عملکردی	۲۰	۲۰

فهرست منابع:

- 1- Bioinformatics and Functional Genomics, 3rd Edition, Jonathan Pevsner, 2015, Wiley-Blackwell, USA
- 2- Bioinformatics for Biologists, Pavel Pevzner, Ron Shamir, 2014, Cambridge University Press, UK
- 3- Bioinformatics: An Introduction, Jeremy Ramsden, 2015, Springer, USA
- 4- Essential Bioinformatics, Jin Xiong, 2006, Cambridge University Press, UK



نام درس: الگوریتم های بیوانفورماتیک (Algorithms in Bioinformatics)

تعداد واحد: ۳ واحد

تعداد ساعت: ۴۸

نوع واحد: ۳ واحد نظری

نوع درس: تخصصی- اختیاری

پیشنباز: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد ندارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

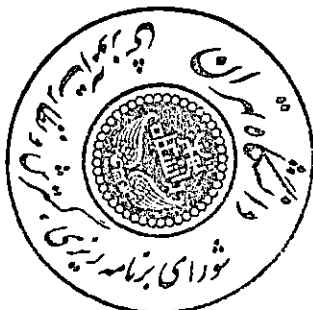
مقطع: کارشناسی ارشد دکتری دکتری ارشد

هدف:

در این درس دانشجو با روش های مختلف تولید و پردازش توالی های بیولوژیک آشنا خواهد شد. همچنین الگوریتم های روزآمد تحلیل داده های توالی یابی، با توان گذرهای بالا را فرا خواهد گرفت. یادگیری الگوریتم های مبتنی بر گراف برای درک بهتر شبکه های زیستی و آمادگی دانشجو برای طراحی الگوریتم های کارآمد جدید از اهداف مهم درس به شمار می روند. در پایان دوره دانشجو قادر خواهد بود تا برای حل مسائل مختلف ضمن انتخاب یک استراتژی کارآمد الگوریتم های مناسب را پیاده سازی نماید و یا از الگوریتم های موجود استفاده نماید.

سرفصل:

- ۱- معرفی درس و مفاهیم مقدماتی
- ۲- پردازش و تحلیل توالی های زیستی شامل کاربرد برنامه نویسی پویا، همترازی دوتایی و چندگانه، زنجیره های مارکوف و مدل مخفی مارکوف و کاربردهای آن در توالی های زیستی، روش های مختلف جستجو در داده پایگاه های توالی، یافتن موتیف هاو ...
- ۳- معرفی روش های توالی یابی نسل بعد در حوزه های ژنوم، ترانسکریپتوم، متائزوم، و متا ترانسکریپتوم
- ۴- الگوریتم های مرتبه با اسمبلی از نو و اسمبلی مبتنی بر نقشه برای داده های مختلف توالی یابی
- ۵- کاربرد الگوریتم های مبتنی بر گراف و درخت در بیوانفورماتیک، ساخت و تفسیر درخت ها و روابط فیلوجنتیکی
- ۶- الگوریتم های مختلف قابل اجرا بر روی شبکه های زیستی مانند پیشگوئی لینک، یافتن موتیف، یافتن اجتماع، خوشه بندی گره ها، و ...

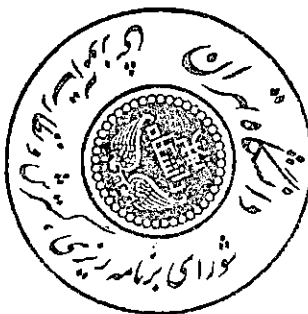


روش ارزیابی:

پروژه (تصویر درصد مشخص گردد)	آزمون های نهایی (تصویر درصد مشخص گردد)	میان ترم (تصویر درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (تصویر درصد مشخص گردد)
۳۰	آزمون های نوشتاری ۳۰ عملکردی -	۲۰	۲۰

فهرست منابع:

- 1- Algorithms in Computational Molecular Biology, M. Elloumi, A. Y. Zomaya, Wiley, 2011.
- 2- An Introduction to Bioinformatics Algorithms (Computational Molecular Biology), N. C. Jones and P. A. Pevzner, MIT Press, 2004.
- 3- Algorithmic Aspects of Bioinformatics, Hans-Joachim Bockenhauer and D. Bongartz, Springer, 2007.
- 4- <http://bioinformatics.msu.edu/ngs-summer-course-2014>
- 5- Algorithms on Strings, Trees and Sequences: Computer Science and Computational Biology, D. Gusfield, Cambridge University Press, 1997.
- 6- Biological sequence analysisProbabilistic models of proteins and nucleic acids, R. Durbin, S. R. Eddy, A. Krogh, G. Mitchison, Cambridge University Press, 1998.



نام درس: داده پایگاه های بیولوژیکی (Biological Databases)

تعداد واحد: ۳ واحد

تعداد ساعت: ۶۴

نوع واحد: ۲ واحد نظری و ۱ واحد عملی

نوع درس: تخصصی- اختیاری

پیشنباز: ندارد

آموزش تكميلی عملی: دارد ندارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

مقطع: کارشناسی ارشد دکتری دکتری ارشد

هدف:

یکی از اهداف این درس ایجاد آشنا نمودن دانشجویان با داده پایگاه های زیستی مختلف، آشنایی با روش های دستیابی به اطلاعات مورد نیاز ذخیره شده، و ایجاد توان تجمیع داده های زیستی پراکنده در پایگاه های مختلف می باشد. همینطور دانشجویان باید نحوه ایجاد بانک های اطلاعاتی برای نگهداری کارآمد داده های زیستی را فرآگیرند. ایجاد توان طراحی و پیاده سازی واسط کاربر مناسب برای ذخیره و بازیابی اطلاعات از بانک های اطلاعاتی مختلف از اهداف دیگر درس می باشد.

سرفصل:

۱- معرفی درس و مفاهیم پایه ای پایگاه داده

۲- معماری پایگاه داده، معرفی مدل های پایگاه های اطلاعاتی (تخت، سلسله مراتبی، شبکه ای، رابطه ای،
شیء گرا، نیمه ساخت یافته)

۳- سیستم های مدیریت پایگاه داده ها، طراحی داده پایگاه های رابطه ای و مدل ER، نرمال سازی و بهینه
سازی

۴- تجمیع داده پایگاه های ناهمگن

۵- آشنایی با داده پایگاه های ژنوم و توالی های ژنتیکی (... GenBank, Ensemble). مرورگرها، فرمت های
فایل متداول، داده پایگاه های پروتئینی

۶- آشنایی با داده پایگاه های تنسکریپтом، مسیرهای زیستی، تنظیم ژنی، داده پایگاه های برهمن کش
پروتئینی

۷- آشنایی با داده پایگاه های متائزوم و متا تنسکریپتم

۸- آشنایی با داده پایگاه های مختص فنوتیپ ها و بیماری ها در انسان و سایر موجودات

۹- مقدمات ایجاد و برنامه نویسی داده پایگاه های زیستی

۱۰- آشنایی با API های پایگاه داده های زیستی و نحوه استفاده از آنها

۱۱- SQL مقدماتی و پیشرفته (MySQL, SQLite)

۱۲- نحوه اتصال به پایگاه داده از زبان های برنامه سازی

۱۳- کار با داده پایگاه های NoSQL

۱۴- نحوه ذخیره سازی و مدیریت Big Data، آشنایی با روش های پردازش Big Data مانند MapReduce

۱۵- مقدمه ای بر محاسبات ابری و ذخیره سازی و مدیریت اطلاعات در فضای ابر



روش ارزیابی:

پروژه (بصورت درصد مشخص گردد)	آزمون های نهایی (بصورت درصد مشخص گردد)	میان ترم (بصورت درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (بصورت درصد مشخص گردد)
۳۰	آزمون های نوشتاری - ۳۰	۲۰	۲۰
	- عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- Marketa Zvelebil, Jeremy O. Baum, "Understanding Bioinformatics", Garland Science, 2008.
- 2- Peter Revesz, "Introduction to Databases: From Biological to Spatio-Temporal", Springer London, 2012.
- 3- Abraham Silberschatz, Henry F. Korth, S. Sudarshan, "Database System Concepts", 6th ed., McGraw-Hill, 2011.
- 4- Baoying Wang, Ruowang Li, William Perrizo, "Big Data Analytics in Bioinformatics and Healthcare", Medical information science, 2015.
- 5- Jake Chen and Amandeep S. Sidhu, "Biological Database Modeling", Artech House , 2007.
- 6- Remez Elmasri and Shamkant B. Navathe, "Fundamentals of Database Systems", Addison Wesley, 5th ed , 2003.
- 7- John V. Carlis, Joseph Maguire, "Mastering Data Modeling: A User-Driven Approach", Addison Wesley, 2000.
- 8- C.J. Date, "Relational Database", Writings 1994-1997, Addison Wesley, 1998.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک سلولی
عنوان درس به انگلیسی: Cellular Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس:

در این درس با استناد به فیزیک ملکولهای تشکیل دهنده سلول، غشاء، سیتوپلاسم و ارگانلهای مختلف موجود در آن و بر اساس فیزیک الکتریسته، مغناطیس و مکانیک، نیروهای بین ملکولی، میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و الکترومغناطیسی ایجاد شده در سلول که ساختار و دینامیک آنرا ایجاد می کنند، بحث می گردد. علاوه بر میدانها و نیروهای ذاتی سلول، میزان تاثیرپذیری و حساسیت آنها به میدانهای خارجی بیان شده و تاثیر آن بر ترافیک ملکولی در داخل سلول و تحرک، مکانیک و دینامیک سلول، مهاجرت و شرایط زیستی سلول بحث خواهد شد. شناخت فیزیک سلول در سطوح اتمی و ملکولی باعث ایجاد توان رصد و دستکاری سلولها با اهداف دارویی و زیست محیطی گردیده و زمینه کاربردهای تشخیصی و درمانی پزشکی را فراهم خواهد ساخت.

سرفصل درس:

۱. ماهیت بیوالکتریک ملکولی و نقش آن در ایجاد قطبیت در سیتوپلاسم و سلول
۲. بیوفیزیک سیتوپلاسم، توزیع مکانی و زمانی پتانسیلها، و میدانها در آن، نقش کامپارتمانها در سیتوپلاسم، عوامل موثر بر انتشار ملکولها در کامپارتمانها، نقش غشا بعنوان قفس فارادی در کنترل رفتار الکتریکی و انتقال سیگنال در سلول، مراکز تفکر در سلول
۳. بیوفیزیک اسکلت سلولی، انتقال الکترونی و ترافیک ملکولی و کارگو پروتئینها، مکانیک سلولی و مراکز ارتباط شبکه اسکلتی با غشا و خارج سلول
۴. بیوفیزیک نوسانات کلسیمی (Calcium Oscillation) در سیتوپلاسم و نقشهای کاربردی آن در تمایز، لقاح، رشد و تحرکات سلولی
۵. بیوفیزیک ترمیم و فیوژن سلولی و اهمیت آن در ضایعات نخاعی و نقش عوامل کمکی از قبیل میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و زیستمواد در تسريع و بهبود آن
۶. بیوفیزیک تشکیل پتانسیل زتا، دو لایه های الکتریکی در سلول، نحوه تاثیر میدانهای الکتریکی و الکترومغناطیسی خارجی بر پتانسیل سطحی غشا، میزان قطبی شدن سلول، آرایش ارگانلهای داخل سلولی
۷. نحوه اثر میدانهای مغناطیسی ایستا، نوسانی و پالسی بر ارگانلهای سلولی، پلاریزه شدن، جهت گیری، مهاجرت و قطبیت سلول در محیط کشت



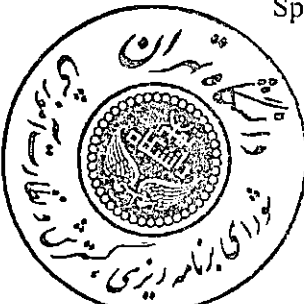
۸. نقش امواج التراسوند در کنترل دینامیک و تحرک ملکولی در سیتوزول، و نحوه بکار گیری آن در Micro-surgery
۹. نقش لیزر در جهت دهی مسیر رشد سلولی و Cell Motility و عوامل موثر در بکار گیری آن در جهت ترمیم سلولها و آرایش یافتن آنها در داربستهای پلیمری
۱۰. رویکردهای بیوفیزیکی (هایپرترمیا، اولتراسوند و الکتروپوریشن) در جهت انتقال دارو و آزاد سازی کنترل شده آن در سلول
۱۱. عوامل مطرح در استفاده از تک سلول بعنوان آزمایشگاه (cell/lab on chips) و شرایط ایجاد ارتباط با آن بصورت مجزا و یا در قالب شبکه سلولهای مرتبط در حال فعالیت در یک گرافت سلولی
۱۲. مهندسی بافت و نکات بیوفیزیکی مطرح در ساخت داربست های پلیمری، کامپوزیتها و فلزات مورد استفاده در راکتورهای کشت سلولی برای تولید گرافت و بافت بصورت انبوه
۱۳. بیوفیزیک سلولهای بنیادی، روشهای بیوفیزیکی شناسایی و ایجاد تمایز در آنها
۱۴. روشهای ثبت الکتریکی از نخاع با بهره گیری از SCEP، SSEP، EEG وغیره، روشهای کشت نخاع در خارج از بدن و بررسی روشهای ایجاد ضایعه نخاعی و شناسایی عوامل موثر بر ترمیم آن در سطح سلولی
۱۵. روشهای تجربی مطرح در بیوفیزیک سلولی بررسی مقاومت مکانیکی سلول، مقاومت الکتریکی و دی الکتریک در سلول، شناسایی پتانسیل در نقاط مختلف سلول، بررسی میزان تعامل سلول با داربست ها پلیمری، کامپوزیتها و بیومتالها از نظر الاستیسته و بارسطحی، ثبت درون و برون سلولی، کانفوکال فلورسانس میکروسکوپی و روش کاربرد آن در شناخت ترافیک ملکولی، نحوه استفاده از انبرک های نوری و مناطقیسی برای تغییر تغییرات ملکولی در سلول، سیستمهای میکرو فلوریوپلیمیک
۱۶. روشهای نظری مطرح در بیوفیزیک سلولی پردازش تصاویر سلولهای کشت شده، پردازش داده های رفتار الکتریکی سلول با استفاده از نرم افزارهایی مانند MatLab، Imag، J، MathCad وغیره، همانند سازی نرم افزاری میدانهای الکتریکی و مناطقیسی اعمال شده بر روی سلولها در محیط کشت، مدل کابل، برای بررسی شبکه سلولها و همانند سازی رفتار هریک در شبکه، روشهای مدل کردن نوسانات کلیسیمی و شناسایی کاربردهای آن در جهت کنترل فازها و رفتار سلولی

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
٪۶۰	—	٪۴۰ آزمون های نوشتاری	—
		عملکردی	

فهرست منابع:

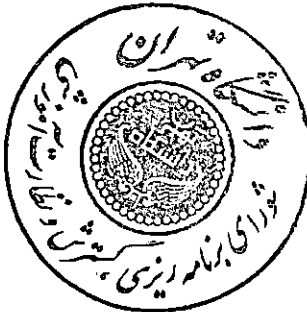
1. Hoppe W. (1983) Biophysics
2. Weiss T.F. (1996) Cellular Biophysics: Vol I" MIT Press
3. Raicu, V. and Popescu, A. (2008) Integrated Molecular and Cellular Biophysics, Springer Science



4. Merighi, A. and Carmignoto, G. (2002) Cellular and Molecular Methods in Neuroscience Research, Springer-Verlag New York,
5. Meyer, B. Jackson (2006) Molecular and Cellular Biophysics, Cambridge University Press
6. Nelson, P. (2006) Biological Physics
7. Philips, R. (2009) Physical Biology of the cell

فعالیتهای تکمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آن لاین و سایتهاي اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند.. در صورت امکان تدوین بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربط، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: زیست حسگرها

عنوان درس به انگلیسی: Biosensors

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی-اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناه: ندارد

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

قطعه: کارشناسی ارشد □ دکتری □

هدف: هدف این درس آشنا نمودن دانشجویان با مبانی احسان شیمیایی در موجودات زنده و نحوه مشابه سازی آن است به گونه ایکه منجر به ساخت زیست حسگر شود. آشنایی با انواع مبدل های فیزیکی که بتوانند عملکرد اختصاصی گیرنده های زیستی را به سینکال الکتریکی قابل اندازه گیری تبدیل کنند و همچنین یادگیری فنون ساخت و کاربرد های زیست حسگرها در زمینه های مختلف از جمله در تشخیص ها پژوهشی، آنالیز نمونه های صنعتی، اتوماسیون فرآیندها، کنترل های زیست محیطی و کاربردهای نظامی از دیگر اهداف این درس است.

سرفصل درس:

فصل اول: کلیات

- ۱ - تعریف، اساس کار و دسته بندی
- ۲ - احسان شیمیائی- انتقال پیام شیمیائی در موجودات زنده
- ۳ - طراحی زیست حسگرها به تقلید از موجودات زنده

فصل دوم: کاربردها

- ۱ - کاربرد زیست حسگرها در شرایط *In vivo*
- ۲ - کاربردهای تشخیص پزشکی
- ۳ - آنالیزهای صنعتی، اتوماسیون فرآیندها
- ۴ - کنترل های زیست محیطی
- ۵ - کاربردهای نظامی

فصل سوم: مثال ها

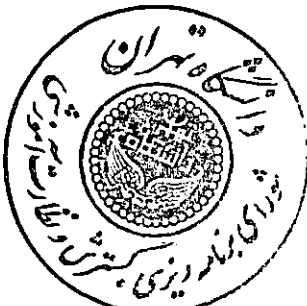
زیست حسگر قند خون، آشکار ساز های عوامل شیمیایی، زیست حسگر آشکار ساز ویروس ها، پانکراس مصنوعی

فصل چهارم: عناصر بیولوژیکی

- ۱ - آنزیمهای آنتی بادی ها، اسیدهای نوکلئیک و گیرندهای
- ۲ - بافت های گیاهی یا جانوری، ریز اندامگان، اجزاء سلولی (میتوکندری)

فصل پنجم: تثبیت اجزاء بیولوژیکی (فنون ساخت زیست حسگرها)

۱ - روش های فیزیکی جذب، سینتیک جذب (ایزوترم لانگمیر)، ریزپوشینه سازی، محبوس سازی



- ۲- روش‌های شیمیائی- پیوندهای عرضی- پیوندهای کوالانسی- انواع بسترهای مناسب برای تثبیت شیمیائی- گروه‌های عاملی آزاد آنزیم‌ها- واکنش‌های شیمیائی- تثبیت مواد بیولوژیکی
- ۳- روش‌های اصلاح الکترودها- الکترودهای غیرکربنی- پلیمر الکترودها، الکترودهای یکبار مصرف

فصل ششم: مبدل‌های فیزیکی

۱- مبدل‌های الکتروشیمیائی

الف- روش‌های پتانسیومتری- اساس کار- الکترودهای مرجع- معادله نرنست- الکترودهای یون گزین (غشاء شیشه، غشاء حالت جامد، غشاء حساس به گاز)

ب- روش‌های ولتاوی- ولتاوی روبش خطی، ولتاوی رچرخه‌ای و آمپرومتری

ج- روش‌های رسانایی- اساس رسانایی در محلول‌ها و واکنش‌های بیولوژیک

د- ترانزیستورهای اثر میدان- ENFET, ISFET, CHEMFET

۲- مبدل‌های نوری:

الف- عوامل جذب و نشر در برهم‌کنش‌های آنزیمی

ب- روش‌های اسپکتروسکوپی، جذب ماورای بنفش و مرئی، نشر فلورسانس و بیولومینسانس

ج- تارهای نوری، اصول کار و طرز ساخت Fiber optic biosensors

د- تشحید پلاسمون سطح (SPR)

۳- مبدل‌های پیزوالکتریک- EQCM, QCM, SAW, BAW

۴- مبدل‌های حرارتی- ترمیستور و زیست‌حسگرهای حرارتی

فصل هفتم: عوامل مؤثر بر عملکرد زیست‌حسگرهای

۱- گزینش-- منشأ گزینش در مولکول‌های زیستی

۲- گستره خطی- حد آشکارسازی، تعیین غلظت نمونه مجهول

۳- تکرارپذیری و قابلیت اعتماد

۴- زمان پاسخ و عوامل مؤثر بر سرعت عمل زیست‌حسگر

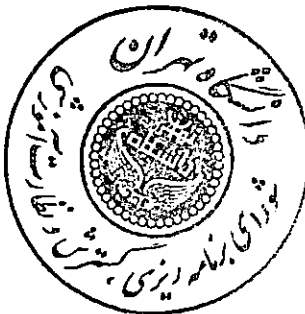
۵- طول عمر- پایداری در طول عملیات، پایداری در زمان نگهداری

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
۱۰٪	۳۰٪	آزمون های نوشتاری ۶۰٪	
		عملکردی	

فهرست منابع:

- ۱- دیباچه‌ای بر زیست‌حسگرهای- ترجمه هدایت‌الله قورچیان- انتشارات دانشگاه تهران ۱۳۸۰
- 2- J. Cooper, T. Cass, Biosensors, Oxford University Press, 2004.
- 3- D. M. Fraser, Biosensors in the Body, John Wiley & Sons 1997.



عنوان درس به فارسی: مدلسازی ریاضی در مسائل زیستی

عنوان درس به انگلیسی: Mathematical Models in Biological Issues

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 ○

مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □ دکتری ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: این درس به مدلسازی ریاضی فرآیندهای زیستی بر مبنای مدلهای رشد جمعیت و دینامیک تکامل میپردازد.

سرفصل درس:

۱. مقدمات ریاضی

معادلات دیفرانسیل معمولی و مشتق جزئی

جبر خطی

نظریه بازیها

۲. مدلهای تعیینی دینامیک تکاملی

مروری بر دینامیکهای رشد جمعیت

مروری بر تکامل و رقابت

معادلات دینامیک تکاملی

نظریه بازی تکاملی

۳. مدلهای تصادفی دینامیک تکاملی

فرآیند موران

مدلهای عامل محور

آنوماتای سلوی

۴. مدلهای دینامیکی سرطان

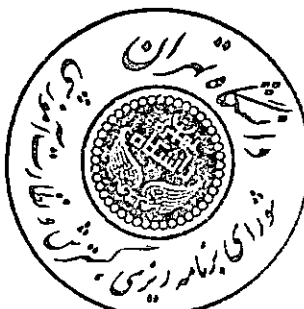
مقدمه ای بر سرطان

مدلهای رشد تومور

مدلهای رگزایی

مدلهای متاستاز

۵. مدلهای دینامیکی رشد عفونت



روش ارزیابی:

پروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
	آزمون های نوشتاری ٪۵۰	٪۳۰	٪۲۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. Evolutionary Dynamics, Nowak, President and Fellows of Harvard College (2006)
2. Dynamics of Cancer, Wodarz and Komarova, World Scientific (2014)



عنوان درس به فارسی: روش و منطق تحقیق
عنوان درس به انگلیسی: Methods and Research Logic

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

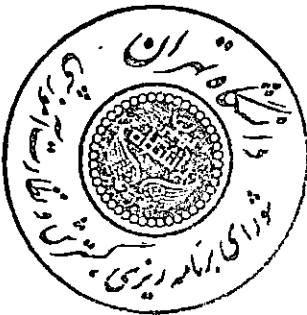
آموزش تکمیلی عملی: دارد ندارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار
قطعه: کارشناسی ارشد دکتری دکتری ارشد

اهداف کلی درس:

این درس با هدف آشنایی دانشجویان با روش‌های تحقیق و روش‌شناسی آن، تعریف و تدوین طرح تحقیقاتی، حق و حقوق ارزشهای مطرح در فعالیت‌های گروهی، مالکیت معنوی، شیوه‌های جستجو برای یافتن مقالات و داده‌های علمی و مطالعات علم سنجی، وصول و مطالعه مقالات، نگارش مقالات پژوهشی در سطح بین‌المللی، تدریس می‌شود.

سرفصل درس:

- ۱- روش و روش‌شناسی تحقیق
- ۲- اصول تعریف، تدوین و نگارش طرح‌نامه (Proposal)
- ۳- مالکیت معنوی، اصول فعالیتهای گروهی
- ۴- اخلاق علمی و معرفی تخلف‌های علمی و ادبی
- ۵- اصول مطرح در جمع آوری اطلاعات و تدوین پایان نامه
- ۶- روش‌های تدوین گزارشات پیشرفت کار
- ۷- اصول مطرح شرکت در همایش‌های علمی و نگارش گزارش و پوستر
- ۸- قواعد تنظیم و نگارش مقاله پژوهشی، پایان نامه، نامه‌های علمی، فصل کتاب تحقیقاتی، مقاله ترویجی و چکیده و یا مقاله کامل برای ارائه در همایش‌های علمی
- ۹- نرم افزارهای منابع و متون علمی
- ۱۰- معرفی نشریات معتبر بین‌المللی و معیارهای ارزیابی و نمایه‌سازی نشریات علمی
- ۱۱- آشنائی با کتابخانه دیجیتال دانشگاه تهران
- ۱۲- مقدمه‌ای بر جایگاه مقالات استنادی و رویکردهای نوین در تجزیه و تحلیل آن
- ۱۳- آشنایی مقدماتی با وبگاه علوم و سایر وبگاه‌های استنادی و کاربرد آن در تحقیق و مطالعات علم سنجی
- ۱۴- شیوه نگارش مقالات علمی برای ارسال به نشریات بین‌المللی



روش ارزیابی:

پروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	آزمون های نوشتاری ٪۵۰	—	٪۵۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

- ۱- علی اکبر صبوری، علی اکبر موسوی موحدی، مهناز امینی " راهنمای نشریات بین المللی استنادی " انتشارات دانشگاه تهران، سال ۱۳۸۷
- 1- Martyn Shuttleworth "How to Write a Research Paper", Experiment-Resources Publisher, 2010



عنوان درس به فارسی: بیوترمودینامیک
عنوان درس به انگلیسی: Biothermodynamics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس:

هدف این درس، تعیین پایداری حرارتی و تعیین مقدار تعاون پروتئین ها توسط روش های گرماسنجدی های حساس در سطح نانو و روش های طیف سنجی در درجه حرارت های گوناگون با استفاده از تئوری های متفاوت می باشد.

سرفصل درس:

- دناتوره شدن حرارتی و سرمائی و مروری بر توابع انرژی ترمودینامیکی
- تجزیه و تحلیل داده های دناتوره شدن (حرارتی و سرمائی) پروتئین با ایجاد و استفاده از تئوری های ترمودینامیکی
- مقایسه حالت های گوناگون حد بواسطه دناتوره شدن پروتئین ها
- مقایسه نمودن پارامترهای ترمودینامیکی با غیر ترمودینامیکی برای تحلیل بهتر ساختمان پروتئین
- کالریمتری پروتئین
 - کالریمتری تیتراسیون همدما (ITC) پروتئین ها و اندر کنش با لیگاند
 - ترمودینامیک پیوند شدن لیگاند با ماکرومولکول
 - کالریمتری اسکن درجه حرارت (DSC) پروتئین ها
 - مطالعه برگشت پذیری کالریمتری (DSC) پروتئین ها و دکانوله کردن پیک های کالریمتری (DSC)
 - مطالعه برگشت ناپذیری کالریمتری (DSC) پروتئین ها و تخمین انرژی زیربیک آن
 - پایداری ترمودینامیکی پروتئین
 - انواع محاسبات اندازه گیری پایداری برای پروتئین ها
 - تعیین روش های اندازه گیری پایداری پروتئین ها از طریق غیر کالریمتری برای سیستم های دناتوره شدن دو حالت و چند حالت



روش ارزیابی:

پروره	آزمون های نهایی	صیان ترم	ارزشیابی مستمر
—	✓ آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. J.T. Edsall and H. Gutfrund, "Biothermodynamics", John Wiley, New York, 1983.
2. J.E. Ladbury and M.L. Doyle, "Biocalorimetry", John Wiley, New York, 2004.
3. M.N. Jones, "Biochemical Thermodynamics", Elsevier, 1984.

۴- جمشید خان چمنی، علی اکبر موسوی موحدی، بیوترمودینامیک، انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۸۷



عنوان درس به فارسی: شیمی فیزیک پروتئین ها
 عنوان درس به انگلیسی: Physical Chemistry of Proteins

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تكمیلی عملی: دارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار
 مقطع: کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس:

هدف این درس، شناخت مسیر تاخورده‌گی پروتئین‌ها از حالت باز شده به حالت طبیعی (تاخورده) می‌باشد و حد واسطه‌های ایجاد شده در مسیر تاخورده‌گی پروتئین و ارتباط بین ساختار و عملکرد پروتئین‌ها تدریس می‌شود.

سرفصل درس:

- ۱- نگرش فیزیکی بر تاخورده‌گی پروتئین و مراحل آن
- ۲- نقش حد واسطه‌های در تاخورده‌گی پروتئین، نقش مولتن گلبول در تاخورده‌گی پروتئین
- ۳- نقش پیوندی سولفیدی در تاخورده‌گی پروتئین
- ۴- نقش حرارت در تاخورده‌گی
- ۵- نقش قدرت یونی، pH، حلال ... در تاخورده‌گی پروتئین
- ۶- نگرش سینتیکی در تاخورده‌گی پروتئین
- ۷- نقش حالات گوناگون بنای فضایی در تاخورده‌گی پروتئین
- ۸- پیش‌بینی و پیشگویی در تاخورده‌گی پروتئین
- ۹- ارتباط عملکرد (Function) با ساختار پروتئین
- ۱۰- اجتماع دون واحدها در ساختمان پروتئین

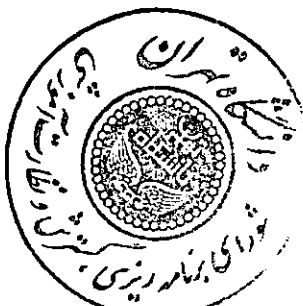
روش ارزیابی:

پروره	آزمون‌های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	آزمون‌های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. R.H. Pain, "Mechanisms of protein folding", IRL Press, Oxford, 1994.
2. B.A. Shirley, "Protein stability and folding", Humana Press, New Jersey, 1995

۳- علی اکبر موسوی موحدی و دیگران، "پروتئین، ساختار و عملکرد"، چاپ دانشگاه تهران، ۱۳۸۳



عنوان درس به فارسی: مباحثی در بیوفیزیک

عنوان درس به انگلیسی: Topics in Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تكمیلی علمی: دارد ندارد

سفر علمی: کارگاه آزمایشگاه سمینار

کارشناسی ارشد دکتری

اهداف کلی درس:

هدف از این درس بررسی آخرین مقالات و دست آوردهای علمی در زمینه بیوفیزیک می‌باشد. در این کلاس دانشجویان موضوعات پژوهشی خود را باسایر دانشجویان به بحث و بررسی می‌گذارند.

سرفصل درس:

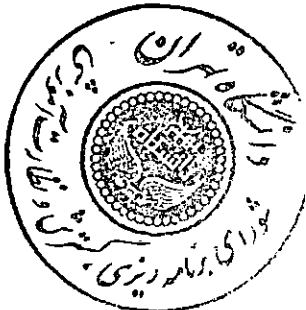
سرفصل درس در هر بار که درس ارائه می‌شود منابع و مقالات و موضوعات مختلف و متنوعی که در سال‌های گذشته مورد توجه بوده به بررسی گذاشته خواهد شد. ارائه نتایج کار دانشجویان بصورت ارائه گزارشات کتبی و ارائه سمینار شفاهی خواهد بود.

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پرورژه
٪ ۱۰	—	✓آزمون های نوشتاری ٪ ۹۰	—
		عملکردی	

فهرست منابع:

Protein Stability and Folding: Theory and Practice (Methods in Molecular Biology) by Bret A. Shirley, 1995, Springer



عنوان درس به فارسی: طیف سنجی زیستی
عنوان درس به انگلیسی: Biospectroscopy

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

اهداف کلی درس: آموزش تکنیک‌های مختلف طیف سنجی و کاربردهای آن در علوم زیستی

سرفصل درس:

فصل اول: اصول و مبانی طیف سنجی

دیدگاه کوانتومی برهمنش نور و ماده، طیف سنجی اتمی و مولکولی، بخش‌های مختلف دستگاه‌های طیفسنجی، استفاده از کامپیوترا در طیفسنجی

فصل دوم: طیفسنجی مرئی- فرابنفش

اصول دستگاهی، اصول تجزیه کمی و کیفی، سنجش‌های کمی و کیفی در بیوماکرومولکول، برهمنش‌های بیوماکرومولکول‌ها و مطالعات پیوندی در سیستم‌های مختلف، سنجش پایداری پروتئین، سنجش‌های آنژیمی

فصل سوم: طیفسنجی زیرقرمز و رامان

اصول دستگاهی، اصول تجزیه کمی و شناسایی گروههای عاملی، تعیین ساختار دوم پروتئین‌ها، مطالعات ساختاری در مولکول‌های زیستی با رامان و زیرقرمز

فصل چهارم: طیفسنجی جرمی

اصول دستگاهی، اصول شکست در مولکول‌ها و شناسایی کیفی، نقش ایزوتوپ در شناسایی کیفی، کاربردهای زیستی

فصل پنجم: طیف سنجی دو رنگ نمایی دورانی

اصول دستگاهی، مطالعه ساختار دوم پروتئین‌ها، مطالعه ساختار سوم پروتئین‌ها، کاربرد در مطالعات ساختاری اسیدهای نوکلئیک

فصل ششم: طیف سنجی فلورسانس

اصول دستگاهی، فلورسانس ذاتی و عارضی، مطالعه پایداری و ساختار سوم پروتئین‌ها، تاخوردن و بازشدن ساختار پروتئین‌ها، مطالعات ترمودینامیکی پیوندی لیگاند به بیوماکرومولکول، کاربردهای زیستی دیگر

فصل هفتم: طیف سنجی رزنانس مغناطیسی هسته

اصول دستگاهی، رزنانس مغناطیسی هسته در عناصر مختلف، جابجایی شیمیایی و مبانی شناسایی کیفی، مبانی تفسیر طیف‌ها در شناسایی مواد، تعیین ساختار در پروتئین‌ها، برهمنش لیگاند-بیوماکرومولکول، کاربردهای زیستی مختلف



روش ارزیابی:

پروره	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
ارائه سخنرانیهای کوتاه دانشجویی	آزمون های نوشتاری ۷ عملکردی		طرح سؤال مداوم

فهرست منابع:

1. Biological Applications of Infrared Spectroscopy, B. H. Stuart, John Wiley, 1997.
2. Spectroscopy for the Biological Sciences, Gordon G. Hammes, Wiley, New York, 2005

۳- اصول و کاربردهای طیفسنجی فلورسانس، نوشته جیهادرنہ آلبانی، ترجمه علی اکبر صبوری و مریم سعیدی‌فر، انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۹۱

فهرست مطالعات:

مقالات بین المللی با موضوع کاربردهای مختلف طیفسنجی منتشر شده در ده سال اخیر



عنوان درس به فارسی: اندرکش لیگاند با پروتئین
عنوان درس به انگلیسی: Ligand Protein Interaction

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنبه از: ندارد

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

اهداف کلی درس: آموزش تئوری های مختلف پیوند لیگاند به پروتئین و شیوه های سنجش تجربی آن

سرفصل درس:

فصل اول: پیوند لیگاند به بیوماکرومولکول

پیوند لیگاند به یک جایگاه پیوندی، پیوند لیگاند به یک مجموعه جایگاه پیوندی، معدلات اسکاچارد، کلودز و هیل و ارتباط بین آنها، پیوند لیگاند به چند مجموعه جایگاه پیوندی، انواع ثابت های تعادل در مطالعه تعادلات چندگانه، رقابت در پیوند شدن دو لیگاند همزمان

فصل دوم: غیر طبیعی شدن بیوماکرومولکول

غیر طبیعی شدن با گرما و سرما، غیر طبیعی شدن با مواد فعال سطحی، غیر طبیعی شدن با مواد شیمیابی، غیر طبیعی شدن تحت عوامل محیطی

فصل سوم: تعیین پایداری بیوماکرومولکول

تعاریف پایداری، پایداری ترمودینامیکی و پایداری سینتیکی، تعیین پایداری ترمودینامیکی، تعیین پایداری سینتیکی، مفهوم و تعیین پایداری گرمایی بیوماکرومولکول، کالریمتري اسکن تفاضلی، استفاده از دورنگ نمایی دورانی در تعیین ساختار و پایداری بیوماکرومولکول

فصل چهارم: تعیین پارامترهای پیوند لیگاند

دیالیز تعادلی، روش های طیف سنجی، کالریمتري تیتراسیونی همدم، مفهوم پارامترهای ترمودینامیکی پیوند

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
طرح سؤال مداوم		آزمون های نوشتاری ✓	ارائه سخنرانی های کوتاه
		عملکردی	دانشجویی

فهرست منابع:

- 1) Protein-Ligand Interactions, First Edition, Holger Gohlke, Wiley, New York, 2012.
- 2) Protein–Ligand Interactions, G. Ulrich Nienhaus, Humana Press, New Jersey, 2005

۳) مقالات چاپ شده در دو دهه اخیر



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک علوم دارویی
عنوان درس به انگلیسی: Pharmaceutical Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

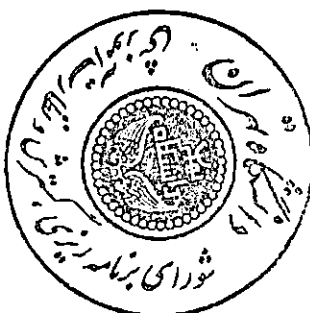
پیشیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس:
با توجه به پیشرفت فوق العاده نانوتکنولوژی، در این درس نسبت به شناسایی ساختار، رفتار، مهاجرت و واکنشهای بینابین کمپلکس‌های دارو- پلیمر، دارو- غشاء، دارو- سلول، دارو- حامل، و نیمه عمر دارو در شرایط فیزیولوژیک داخل سلول و بدن و در قفسه داروخانه اقدام می‌گردد. بر این اساس ردبایی لحظه به لحظه دارو در بدن، بافت و بخش‌های مختلف سلول با رویکردهای فیزیکی، الکترونیکی و تشخیص از راه دور و شناسایی سرنوشت دارو مدنظر قرار گرفته و با درک آن در جهت تجویزهای بجا، در حداقل دوز ممکن، بازدهی در حداکثر سرعت و هدف یابی دقیق و کاهش عوارض جانبی دارو اطلاعاتی ارائه می‌گردد. موارد فوق در سطوح اتمی و ملکولی بحث گردیده و رویکردهای عملی و نوآورانه در جهت شناخت، طراحی، ساخت، رصد، ردبایی و اندرکنش مناسب دارو بدست خواهد داد.

سرفصل درس:

- ۱- بیوفیزیک آب (ساختمانها، دینامیک، دی الکتریک)
- ۲- بیوفیزیک غشاء (ساختمان، دینامیک، توزیع و انواع لیپیدهای موجود، خصوصیات الکتریکی)
- ۳- بیوفیزیک سلول (بیوالکتریک، بیومپدانس، بیومکانیک)
- ۴- شیمی فیزیک الکترولیتهای زیستی
- ۵- حامل‌های دارویی (زیستی، معدنی، پلیمری، فلزی، کامپوزیتی)
- ۶- اصول و روش‌های بسته بندی دارو (CMC، فازهای لیبیدی، فاکتورنظم، فاکتور بسته بندی، قطبیت)
- ۷- پایداری، رهایش، نیمه عمر، دوز، حلالیت
- ۸- هدفمند کردن دارو (عوامل موجود در سلول هدف، ویژگیهای حامل)
- ۹- هوشمند سازی انتقال دارو (کنترل رهایش، سرعت رهایش، میزان رهایش)
- ۱۰- روش‌های عملی
 - a. روش‌های نوین انتقال دارو (اتصال دارو به ذرات نانو مغناطیسی، الکتریکی، حرارتی، اولتراسونیک، الکترومغناطیسی، مغناطیسی، نور مرئی، مادون قرمز، ماوراء بنفش)
 - b. روش‌های نوین برای رصد دارو (PET، MRI، ثبت الکتروفیزیولوژیک، گاما کانتر، طیف فلئورسانس پوست، سلولها و پروتئین‌های موجود در جریان خون، بیورزونانس)



- c. سیستمهای میکروفلوئیدیک و Organ-on-chip, Cell-on-chip, Lab-on-chip برای بررسی اثر دارو در سطوح ملکولی و سلولی
- d. میکروسکوپ کانفوکال و کاربرد آن در جهت رصد ترافیک برون و داخل سلولی
- e. بررسی های بیوترمودینامیکی، ساختاری و دینامیکی اثر دارو بر ملکولهای DNA، پروتئین های محلول و غشایی

11- روشهای نظری

- a. مدل سازی ساختمانی و دینامیکی اندرکنش، اتصال، بسته بندی و رهایش
- b. شبیه سازی هدف گیری دارویی بر روی پروتئین و سلول هدف

12- کاربردهای اطلاعات ارائه شده

- a. طراحی و ساخت داروهایی با هدفمندی و رهایش مناسب و کنترل شده
- b. ارائه روشهای مناسب جدید رصد دارو در بدن و سلول
- c. طراحی روشهای کارآمد تر اعمال دارو

روش ارزیابی :

پژوهش	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
	آزمون های نوشتاری ۷۴۰	-	۶۰٪
	عملکردی		

فهرست منابع :

- Seetharama D. Sathyarayananjois. Drug Design and Discovery Methods and Protocols, Springer Science+Business Media, LLC, 2011.
- Li, X., Jasti, BR. Design of Controlled Release Drug Delivery Systems, The McGraw-Hill Companies, Inc, 2006.
- W. Mark Saltzman, DRU G DELIVERY, Engineering Principles for Drug Therapy, Oxford University Press, Inc, 2001.
- AJAY K.BANGA, Electrically Assisted Transdermal and Topical Drug Delivery, Taylor & Francis e-Library, 2003.
- Betageri, GV, Jenkins, SA, Parson, DL. Liposome Drug Delivery Systems, Techtonic publishing Company, 2003.
- Hans Schreier, Drug Targeting Technology, Physical, Chemical and Biological Methods, Marcel Dekker, Inc, 2001.
- Beard, DA, Qian, H, CHEMICAL BIOPHYSICS, Quantitative Analysis of Cellular Systems Cambridge University Press, 2008
- Oren M., Becker, Alexander, D. MacKerell, Jr. Benoi, Roux, Masakatsu Watanabe. Computational Biochemistry and Biophysics, Marcel Dekker, Inc , UK, 2001.

فعالیتهای تکمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آن لاین و سایتهاي اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند. در صورت امکان تدوین بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربطر، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: بیوالکترومنناطیس

عنوان درس به انگلیسی: Bio-electromagnetics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنهاد: ندارد

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

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

اهداف کلی درس:

عملکرد صحیح سیستم‌های زنده عمدتاً نتیجه آرایش و دینامیک خاص ملکولهای سازنده آن در بستر قطبی و دینامیک آب و در مجاورت ملکولهای باردار و رادیکالی موجود، بدست می‌آید. این شرایط باعث ایجاد میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و الکترومغناطیسی ذاتی در ملکولهای زیستی و در مقابل باعث حساسیت آنها به میدانهای خارجی می‌گردد. قرار گرفتن ملکولهای زیستی در معرض میدانها باعث تغییر آرایش اتمی، ضربی اتصال به لیگاندهای مختلف، رسانایی کانالها، فعالیت آنزیمی و نهایتاً تغییر عملکرد بافت، ارگان و موجود می‌گردد. در این درس بیوالکتریک و بیومکانیک ملکولهای سازنده سیستم‌های زنده و توزیع آنها توصیف گردیده و تاثیر تغییر خصوصیات بیومکانیک ملکولی و سلولی در آنها شرح داد خواهد شد. بر این اساس شرایط ایجاد میدانها توسط سیستم‌های زیستی و نحوه تاثیر پذیری و پاسخ آنها به میدانهای خارجی در ابعاد اتمی، ملکولی، سلولی و بافتی بحث می‌گردد.

سرفصل درس:

۱- آب و خصوصیات بیوفیزیکی آن (ساختمان، دینامیک، دی الکتریک، فرکانس یا طول موج جذب

تشعشعات مختلف)

۲- ماهیت حیات بر اساس تعاریف پدیده‌های تصادفی و قطعی

۳- منابع و ویژگیهای مولد های میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و الکترومغناطیس در محیط

۴- دینامیک و ساختار ملکولی ماکروملکولهای زیستی بنویان پلی الکتروولیت های درون سلول

۵- دی الکتریک و توزیع بار در سلولهای زنده و ارگانلهای سازنده آنها در سلول در فازهای مختلف سلولی

۶- توزیع مکانی و زمانی یونها و گروههای باردار تشکیل دهنده سلول و نقش آنها در ایجاد میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و الکترومغناطیسی

۷- بیورزونانس ملکولها، سلولها و بافت های زیستی، مبانی و حساسیت آنها

۸- کوانتم بیولوژی و نحوه تاثیر میدانهای ضعیف غیر حرارتی

۹- ویژگی پیزوالکتریک استخوان در سطوح اتمی، ملکولی و سلولی

۱۰- مگنتوپروتئین ها و حساسیت مغناطیسی ماکروملکولهای زیستی

۱۱- نوسان سازهای ملکولی و مولد های میدانهای الکتریکی و الکترومغناطیسی در سلول

۱۲- تاثیر میدانهای خارجی بر حیات، تقسیم، جهت گیری، استطلاه زایی، و مهاجرت سلولی

۱۳- روشهای عملی



- a. شناسایی نحوه تعامل میدانهای خارجی با مولد ها و میدان های درون سلولی (تمایز، و مهاجرت سلولی در زمان واقعی)
- b. شناسایی اثرات ملکولی و اتمی میدانهای مغناطیسی و الکترومغناطیسی خارجی بر عملکرد تک کanal یونی در زمان واقعی (Patch clamp, Voltage clamp, Fluorescent Recovery (After Photobleaching

۱۴- روش‌های نظری

a. همانند سازی میدان های الکترومغناطیسی زیستی ناشی از عملکرد کالالهای یونی

b. روش‌های محاسباتی تعیین میدانهای الکتریکی و مغناطیسی ناشی از حرکت یونها

۱۵- کاربردهای مطالب مطرح شده

a. شناسایی اثرات زیست-محیطی میدانهای ناشی از سیستمهای مخابراتی، تلفن همراه، ماهواره و تجهیزات الکتریکی و الکترونیکی

b. تدوین مبانی تشخیصی و درمانی میدانهای مغناطیسی (مگنتوتراپی، SQUID) و الکترومغناطیسی

c. تکامل بخشی به کاربردهای تشخیصی و درمانی بیورزونانس، انرژی درمانی، AURA، تله پاتی و غیره

روش ارزیابی :

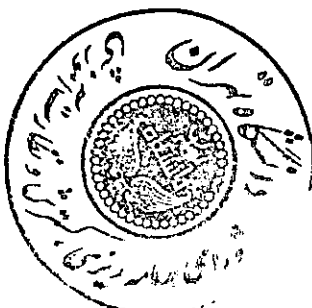
ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
۶۰٪.	-	آزمون های نوشتاری٪۴۰	
		عملکردی	

فهرست منابع:

- 1- Cynthia Furse, Douglas A. Christensen, Carl H. Durney, Basic Introduction to Bioelectromagnetics, CRC Press, Taylor & Francis Group LLC 2009.
- 2- Thomas F. Valone, BIOELECTROMAGNETIC HEALING, A RATIONALE FOR ITS USE A nonprofit 501(c)3 organization Washington DC USA 2007.
- 3- Paul J. Rosch, Marko S. Markov, Bioelectromagnetic Medicine, Taylor & Francis e-Library, 2005.
- 4- An Introduction to Environmental Biophysics. Springer Verlag, N.Y., 1998.
- 5- Ben Greenebaum, Frank S. Barnes, Bioengineering and Biophysical Aspects of Electromagnetic Fields 2006
- 6- Oren M., Becker, Alexander, D. MacKerell, Jr. Benoi, Roux, Masakatsu Watanabe. Computational Biochemistry and Biophysics, Marcel Dekker, Inc, UK, 2001.
- 7- Edward L. Alpen, Radiation Biophysics, Second Edition, ACADEMIC PRESS, 1998.

فعالیتهای تکمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آن لاین و سایتهای اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند.. در صورت امکان تدوین بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربسط، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک و مهندسی بافت
عنوان درس به انگلیسی: Biophysics and Tissue Engineering

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد : نظری

پیشناه: ندارد

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

اهداف کلی درس:

سلول ساختار بسیار پیچیده ای است که بطور پیوسته با شرایط فیزیکوشیمیابی محیط تعامل کرده و می باشد بر اساس ویژگی های ساختاری، الکتریکی و عملکردی سلولی، در سطوح اتمی، ملکولی و سلولی مورد توجه قرار گیرند. در این درس ، ضمن توصیف ویژگیهای الکتریکی و مکانیکی سلول و داربست های پلیمری مختلف و همچنین نقش شرایط فیزیکی و شیمیابی بستر الکتروولیتی، عوامل موثر بر کنترل و تسهیل ارتباط سلول با داربست و ایجاد کرافت های سلولی بحث می گردد. شناخت این شرایط نه تنها به دانشجویان توانمندی ارزیابی روش های کشت سلولی، مهندسی بافت و ایجاد کرافت را ارائه می نماید، بلکه امکان رصد همزمان عملکرد سلول در خارج و داخل بدن را فراهم ساخته و بستر لازم برای تدوین رویکردهای بیوفیزیکی غیر تهاجمی جدید را با هدف کاربردهای کینیکی فراهم می سازد.

سرفصل درس:

۱- بیوفیزیک آب

۲- بیوفیزیک غشاء سلول (بیوالکتریک، مکانیک، نفوذپذیری، کشش سطحی)

۳- بیوفیزیک سلولهای زیستی و بافتها

۴- شیمی فیزیک الکتروولیتهای زیستی

۵- کشت سلول و بافت (Slice culture, whole organ culture)

۶- داربست های پلیمری، روش های ساخت و ارزیابی مکانیک و بار سطحی (Electrospinning, Hydrogel, Self-casting polymers)

۷- بیوکامپوزیتهای متخلخل، ساختار، پایداری، مقاومت مکانیکی، بار سطحی

۸- نکات بیوفیزیکی مطرح در ایجاد کرافت در بدن موجود زنده، زیست سازگاری و زیست تخریب پذیری داربست های پلیمری، بیوفلزات، بیوسرامیک ها

۹- روش های عملی :

a. رصد میکروسکوبی و همزمان شناسایی دانسیته، مهاجرت، رشد سلولها و کانفلوئنسی

b. روش های الکترونیکی و امپدانسی مانیتورینگ غیر مستقیم عملکرد سلولها در داخل و خارج از بدن

c. کاربرد سیستم های میکروفلوریدیک مصنوعی و طبیعی در مهندسی بافت

d. کاربرد روش های Cell-on-Chip ، Lab-on-Chip در مهندسی بافت



- e. بیوراکتورهای دقیق و فوق حساس آن لاین بعنوان پایلوت های کارخانه های کشت سلولی
- f. اسکن و پرینت سه بعدی داربست و سلول برای ایجاد گرافت های سلولی
- ۱۰- روشهای نظری
- a. روشهای محاسباتی و مدلسازی بافت و ارگان
- b. استفاده از بانکهای اطلاعاتی ملکولهای زیستی در مهندسی بافت
- ۱۱- کاربرد نکات مطرح شده
- a. طراحی، رویکردها و ساخت بیوراکتورها و سیستمهای رصد همزمان در جهت تولید انبوه بافت
- b. مهندسی و رصد ایجاد بافت جدید در بدنه میزبان

روش ارزیابی :

پژوهش	آزمون های نهایی	میان قرم	ارزشیابی مستمر
	آزمون های نوشتاری %۳۰	۱۰٪	۶۰٪
	عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- Park, JB, Bronzino, JD. Biomaterials PRINCIPLES and APPLICATIONS, CRC Press LLC, 2003.
- 2- Bin He. Modeling and Imaging of Bioelectrical Activity, Principles and Applications. Kluwer Academic/Plenum Publishers, NewYork, USA 2004.
- 3- Artmann, GM, Chien, S. Bioengineering in Cell and Tissue Research, Springer-Verlag Berlin Heidelberg, 2008.
- 4- Beard, DA, Qian, H, CHEMICAL BIOPHYSICS, Quantitative Analysis of Cellular Systems Cambridge University Press, 2008
- 5- Robin Leatherbarrow, R H TemplerCampbell G.S., J.M. Norman. Biophysical Chemistry Biophysical Chemistry Group,
- 6- Chaudhuri , J., Al-Rubaei, M. BIOREACTORS FOR TISSUE ENGINEERING, Springer 2005.
- 7- Ma, PX., Eleesseff, J. Scaffolding in Tissue Engineering, Taylor & Francis Group, LLC. 2006.

فعالیتهای تکمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آن لاین و سایتهاي اینترنتي، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتي نيز اقدام نمایند.. در صورت امکان تدوين بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذيربسط، حضور ایشان نيز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک محیط زیست
عنوان درس به انگلیسی: Environmental Biophysics

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناه: ندارد

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

اهداف کلی درس:

تغییرات شکرف صنعتی در محیط زیست انسان و گسترش روز افزون منابع مولد آلودگی های مختلف فیزیکی، الکتریکی، الکترومغناطیسی، تشعشعی، صوتی و غیره، ملکولها و سیستم های عملکردی زیادی را در انسان و سایر موجودات زنده هدف قرار داده و به خطر انداخته است. در این درس با توجه به ماهیت شیمی فیزیکی، الکتروشیمیابی و الکترونیکی عوامل محیطی، اهداف احتمالی و تغییرات بروز کرده در ساختمان و عملکرد ملکولها، سلولها و نهایتاً بافتها و ارگانها که پیش‌پیش بصورت اختلالات ژنتیکی، متابولیسمی، عملکردی و رفتاری جدید شناسایی شده اند، مورد بحث قرار می گیرند. مکانیسم اکثر این وقایع کماکان ناشناخته مانده و از آنجایی که کماکان تخصص خاصی برای بررسی موضوع درسطوح ملکولی و سلولی تعریف نشده، رویکردهای بیوفیزیکی نقش عمده ای در ایجاد متخصصین مورد نیاز بازی خواهد کرد. پیشرفت تکنولوژی، رویکردهای نوین ملکولی، اتمی و نانو، عملاً امکان بررسی موضوع را بصورت عملی و نظری امکان پذیر ساخته و شرایط شناخت مکانیسمهای موجود را تا حد زیادی فراهم آورده است.

سرفصل درس:

- ۱- بیوفیزیک موجودات زنده و شرایط طبیعی رشد و فعالیت
- ۲- بیوفیزیک میدان جاذبه و مغناطیس زمین
- ۳- بیوفیزیک زلزله و نحوه پیش بینی و درک آن توسط موجودات زنده
- ۴- بیوفیزیک میدان مغناطیسی زمین و تاثیر شار بر عملکرد و ناویری در موجودات زنده
- ۵- بیوفیزیک اتمسفر یونیزه و ابرهای باردار
- ۶- بیوفیزیک صوت و آلودگی صوتی و نحوه کنترل و مقابله بیولوژیکی با آن
- ۷- بیوفیزیک تشعشعات یونیزان (احتمال زندگی ایمن در محیط های با دوز فوق العاده بالا رامسر)
- ۸- بیوفیزیک تشعشعات غیر یونیزان ناشی از میدانهای الکتریکی، مغناطیسی و الکترومغناطیسی
- ۹- بیوفیزیک ریز ذرات معلق و روشهای ممانعت از تجمع، رسوب دادن، فیلتراسیون ذرات معلق
- ۱۰- بیوفیزیک هیدرورکربن های معلق، سرب، محصولات ناشی از سوخت های فسیلی آلوده کننده هوا
- ۱۱- بیوفیزیک آب های مغناطیسی، تولید، دوام و تاثیرات
- ۱۲- بیوفیزیک اثر گلخانه ای و افزایش دما
- ۱۳- روشهای عملی



- a. روش‌های ملکولی، سلولی بافتی و حیوان کامل بررسی اثرات میدان جاذبه، مغناطیسی،
تشعشع و غیره

b. مانیتورینگ و ثبت محیط زیست در سطح کره با استفاده از ماهواره

c. ثبت و بررسی الگوهای زیستی در مناطق مختلف زمین برای ایجاد بانک‌های داده

۱۴-روشهای نظری

a. مدلسازی میدان‌های الکتریکی و مغناطیسی و بررسی تاثیرات میدانهای مختلف بر آرایش
و دینامیک ملکول هدف

b. بیوانفورماتیک و بیوفیزیک محاسباتی داده‌های بدست آمده از الگوهای زیستی در مناطق
مختلف زمین

۱۵-کاپرد موضوعات مطرح شده

a. تعریف استانداردها و شرایط محیطی ایمن برای زیست موجودات زنده در مناطق مختلف
زمین

b. شناسایی راههای مقابله با اثرات منفی در موارد اجتناب ناپذیر

روش ارزیابی :

پرتو	آزمون‌های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
	آزمون‌های نوشتاری %۴۰	-	۶۰٪
	عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- Campbell G.S., J.M. Norman. An Introduction to Environmental Biophysics. Springer Verlag, N.Y., 1998
- 2- Cancer and the Environment, Research, and Medicine. Roundtable on Environment Health Sciences, NATIONAL ACADEMY PRESS Washington, D.C. 2002
- 3- Friedl, A.A. Rühm, W. Radiation and Environmental Biophysics
- 4- Oren M., Becker, Alexander, D. MacKerell, Jr. Benoi, Roux, Masakatsu Watanabe. Computational Biochemistry and Biophysics, Marcel Dekker, Inc , UK, 2001
- 5- Waigh T. Applied Biophysics - Molecular Approach for Physical Scientists, John Wiley & Sons Ltd, TheWest Sussex PO19 8SQ, England, 2007
- 6- Edward L. Alpen, Radiation Biophysics, Second Edition, ACADEMIC PRESS, 1998.
- 7- Roland Glaser, Biophysics, Gustav Fischer Verlag, Jena Germany 1999

فعالیتهای تكمیلی :

در کنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل‌های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سمینارهای آن لاین و سایتهاي اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند. در صورت امکان تدوین بازدیدهای علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربسط، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: مباحثی در زیست شناسی پرتوی
 Topics in radiation Biology :
 نام درس به انگلیسی :

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: بیوفیزیک پرتوی

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

اهداف کلی درس: هدف از این درس بررسی آخرین مقالات و دست آوردهای علمی در زمینه بیوفیزیک پرتوها و زیست شناسی پرتوی میباشد. در این کلاس دانشجویان موضوعات پژوهشی خود را باسایر دانشجویان به بحث و بررسی میگذارند.

سرفصل درس:

۱. مقدمه

۲. مروری بر بیوفیزیک پرتوها

۳. شیمی پرتوی

۴. منحنی های بقاء: مدل ها و تجربیات

۵. ترمیم آسیب های ناشی از پرتوها

۶. تغییرات اثرات پرتوها

۷. زیست پرتوی بافت های عادی بدن

۸. زیست پرتوی تومرها

۹. اثرات فوری پرتوها

۱۰. اثرات دراز مدت پرتوها

۱۱. هایپترمیا

روش ارزیابی:

بروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	۷۰٪ آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- Radiobiology for the Radiologist, Hall,E.J. 5th ed. LIPPINCOTT WILLIAMS & WILKINS, Philadelphia, 2000.
- 2- Radiation Biophysics, Alpen,E.L., 2nd ed. Academic Press, Boston 1998.
- 3- Perez and Brady's Principles and practice of Radiation Oncology, 5th ed. Halperin, E.C., Perez, C.A., and Brady, L.W., Lippincott Williams & Wilkins, New York 2008.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک محاسباتی
 Computational Biophysics : عنوان درس به انگلیسی :

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس: هدف از این درس آشنا نمودن دانشجویان دکتری بیوفیزیک با مبانی نظری و روش های متداول در بیوفیزیک محاسباتی است. در این درس دانشجو علاوه بر فرآیندهای مباحث تئوریک در بکار گیری استاتیستیکال و دینامیکال مکانیک و سایر روش های شبیه سازی و مدل سازی با کاربرد گسترده این روش ها در مدل سازی ساختمان های بیولوژیکی آشنا خواهند شد.

سرفصل درس:

۱. مقدمه و مباحثی در باب روش های محاسباتی

۲. مدل های اتمی و میدان های نیرو

۳. روش مونت کارلو

۴. روش دینامیک مولکولی

۵. نیروها و پتانسیل های میدانی با برد طولانی

۶. شبیه سازی بر اساس نقش ضمنی حلال

۷. محاسبات حالت نرمال

۸. محاسبات انرژی آزاد

۹. روش های کوانتم- دینامیک مولکولی (QM-MM)

۱۰. سایر روش های محاسباتی

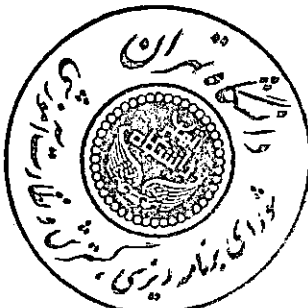
روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
٪ ۱۰	—	آزمون های نوشتاری ٪ ۹۰	
		عملکردی	

فهرست منابع:

1-Becker, CM., Mackerell, Jr. AD, Roux, B., Watanabe, M. Computational Biochemistry and Biophysics, Marcell Dekker, New York, 2001.

2-Jensen, F. Introduction to computational chemistry. 2ed edition, John Wiley & Sons, Chichester, 2007.



عنوان درس به فارسی: مباحثی در فلسفه علوم زیستی
 عنوان درس به انگلیسی: Topics in the Philosophy of Biology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد ندارد

کارشناسی ارشد و دکتری

دکتری

آزمایشگاه

سفر علمی

کارگاه

سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد

اهداف کلی درس: هدف از این درس بررسی نظرات مختلف در مباحث فلسفه علوم بطور کلی و خصوصاً فلسفه علوم زیستی می‌باشد.

سرفصل درس:

سرفصل درس در هر بار که درس ارائه می‌شود منابع و مقالات و موضوعات مختلف و متنوعی که در زمینه‌های منطق و فلسفه علوم و برخی از مکاتب فلسفی و فلسفه علوم زیستی مورد توجه بوده به بررسی گذاشته خواهد شد، ارائه نتایج کار دانشجویان بصورت ارائه گزارشات کتبی و ارائه سeminar شفاهی خواهد بود.

روش ارزیابی:

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
%۱۰	—	۷۹.۰ آزمون های نوشتاری	—

فهرست منابع:

- 1- Ayala, FJ, and Arp, R. eds. contemporary debates in Philosophy of Biology, Wiley-Blackwell, 2010.



عنوان درس به فارسی: پراش پرتو ایکس از ماکرومولکول های زیستی
 عنوان درس به انگلیسی: X-Ray scattering from Biological Macromolecule

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد^۱

آموزش تکمیلی عملی: دارد ندارد

سفر علمی: آزمایشگاه کارگاه سینیارو

کارشناسی ارشد و دکتری دکتری

مقطع: کارشناسی ارشد

کارشناسی ارشد و دکتری

اهداف کلی درس: هدف از این درس آشنا نمودن دانشجویان با مبانی نظری و تئوری های پراش پرتو ایکس از ماکرومولکول های بیولوژیکی می باشد.

سرفصل درس:

۱. مرور اجمالی بر کریستالوگرافی پروتئین ها

۲. کریستال های پروتئین، خصوصیات و طرز تهیه.

۳. پرتو ایکس و ویژه گی های لازم برای استفاده در پراش از ماکرومولکول های بیولوژیکی

۴. مساله پراش و تداخل امواج

۵. جمع آوری اطلاعات پراش

۶. از پراش تا دانسیته الکترونی

۷. مساله فاز

۸. تهیه مدل های ملکولی و ارزیابی آنها

۹. سایر روش های پراش

روش ارزیابی:

پروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
—	✓آزمون های نوشتاری ٪۹۰	—	٪۱۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. Crystallography Made Crystal Clear, Third Edition: A Guide for Users of Macromolecular Models. Rhodes, G. Academic Press, NY, 2002.
2. X-Ray Crystallography of Biomacromolecules: A Practical Guide. Messerschmidt, A. Wiley-VCH, 2007. Weinheim, Germany.
3. Biophysical Chemistry, Part 2: Techniques for the Study of Biological Structure and Function. Cantor, C.R. and Schimmel, P.R. W. H. Freeman and Company; 1st edition, 1980. San Francisco, USA.
4. Selected papers on the subject.



عنوان فارسی درس: بیوالکتروشیمی پروتئین ها و اسیدهای نوکلئیک
عنوان انگلیسی درس : Bioelectrochemistry of proteins and nucleic acids

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس : تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشنبه: ندارد

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

اهداف کلی:

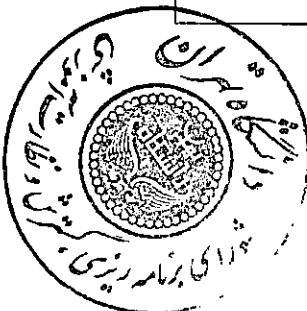
در این درس دانشجویان ضمن آشنایی با اصول و انواع روش های الکتروشیمی، در مورد نحوه بهره گیری از این روش ها در مطالعه مولکول های زیستی از جمله پروتئین ها و اسید های نوکلئیک اطلاعات مفیدی کسب می کنند.

سرفصل درس:

- ۱- مقدمه ای بر الکتروشیمی: اجزای سل الکتروشیمیابی، رسانش در محلول ها، انواع الکترود ها
- ۲- روش های الکتروشیمی: پتانسیومتری، ولتاوری، امپدانس، خازنی، و ترانزیستور های اثر میدان
- ۳- اصلاح سطوح الکترود جهت مطالعات الکتروشیمیابی مستقیم پروتئین ها و اسید های نوکلئیک با استفاده از انواع گروه های عاملی و طیف وسیعی از نانوذرات
- ۴- الکتروشیمی پروتئین های آزاد و ثبیت شده
- ۵- الکتروشیمی H NAD(P)+/NAD(P)
- ۶- انتقال الکترون در پروتئین ها: انتقال مستقیم و انتقال از طریق مواد واسط
- ۷- سینتیک انتقال الکترون در پروتئین های ردوکس
- ۸- مطالعه اسید های نوکلئیک با روش های الکتروشیمیابی
- ۹- الکتروشیمی سلول تک (single cell)، الکتروشیمی غشاء زیستی
- ۱۰- میکروسکوپ الکتروشیمی روبشی (Scanning Electrochemical Microscopy)
- ۱۱- بیوالکترونیک
- ۱۲- تجاری سازی ابزار های بیو الکتروشیمیابی مبتنی بر روش های پتانسیومتری، ولتاوری، خازنی، امپدانس و ترانزیستور های اثر میدان

روش ارزیابی :

ارزشیابی مستمر	میان ترم	آزمون های نهایی	پروژه
۱۰٪	۳۰٪	آزمون های نوشتاری ۶۰٪	
		عملکردی	

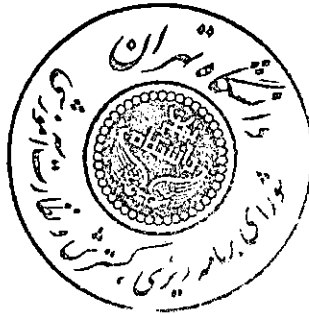


فهرست منابع:

1. George S. Wilson Bioelectrochemistry, Volume 9; in Allen J. Bard and Martin Stratmann, (Editor) Encyclopedia of Electrochemistry, Wiley-VCH, Weinheim, 2002
2. Itamar Wilner and Eugenii Katz, Bioelectronics from theory to applications, Wiley-VCH, Weinheim, 2005

فهرست مطالعات :

در کنار منابع فوق، متون و منابع بروز بیشتری نیز استاد مربوطه در هنگام ارائه درس در قالب فایل های پاورپوینت، کتب الکترونیک، فایلهای صوتی تصویری، نرم افزارها و سمینارهای آن لاین و سایتهاي اینترنتی در اختیار دانشجویان قرار خواهد داد.



عنوان درس به فارسی: بیوفیزیک کانالهای یونی
عنوان درس به انگلیسی: Biophysics of ion channels

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش نیاز: ندارد

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

اهداف کلی درس:

کانالهای یونی، با ساختمان اتمی و ملکولی شناخته شده، امکان بررسی عملکرد و دینامیک ملکولی یک تک نانوملکول زیستی را در زمان واقعی و در تاثیر از عوامل مختلف فیزیکی و شیمیایی فراهم ساخته اند. هدف از این درس آشنا نمودن دانشجویان با مبانی عملی و نظری کانالهای یونی، ساختمان، دینامیک و عملکرد آنها بعنوان مبادی ورود و خروج ملکولهای مختلف از غشاء سلول می باشد. اطلاعات ارائه شده میتواند امکان کاربرد کانالها در ساخت روباتها، سویچ ها و زیست حسگرهای ملکولی را بدست داده و زمینه کاربرد آنها در کنترل و مقابله با باکتری های و ویروسهای پاتوژن و درمان بیماریهای با منشاء عملکرد ناقص کانال بصورت غیر شیمیایی را فراهم سازد.

سرفصل درس:

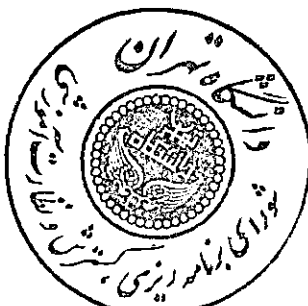
۱. غشاهای زیستی (ترکیب، ساختمان، ضخامت، سیالیت، بار سطحی)
۲. پروتئین های غشاهای زیستی (کانالها، رسپتورها، حاملها، پمپ ها)
۳. کانالهای یونی (ساختمان، توزیع)
۴. شناسایی، استخراج، تخلیص و تعیین ساختمان کانالهای یونی
۵. مکانیسمهای مطرح در عملکرد کانالهای یونی (لیگاند، ولتاژ، pH، فشار)
۶. نقش کانالها بعنوان نوسان ساز، در ایجاد میدانهای جریان مستقیم و متغیر و تحریک پذیری سلول
۷. کانالهای یونی و تهییج الکتریکی زیستی (بیورزونانس)
۸. کاربرد کانالهای یونی بعنوان نانو-شیر و نانومنافذ قابل کنترل (الکتریکی، شیمیایی، مکانیکی)
۹. نکات مطرح در ثبت و استفاده از کانالها در زیست حسگرها
۱۰. کاربرد کانالهای یونی در تعیین توالی اسیدهای نوکلئیک
۱۱. استفاده از کانالهای یونی در جهت انتقال هوشمند دارو و مقابله با باکتری های بیماری زا
۱۲. روشهای عملی

a. روشهای بررسی کانالهای یونی (Patch clamp, Voltage clamp, AFM, STM, FRAP,, Single-Unit, LSA)

b. کانالهای یونی و سیستمهای NEMS و MEMS (Macro Electro-Mechanical Systems)

۱۳. روشهای نظری

a. مدلسازی کانالهای یونی و پردازش داده های جریان زمان



b. نرم افزارهای HOLE, CHARMM, AMBER, PAT

۱۴. کابرد رویکردهای مطرح شده

- a. هدف قرار دادن بیوفیزیکی عملکرد کانالها بعنوان جایگزینی برای مقابله شیمیایی و دارویی
b. استفاده از کانالها بعنوان بیوترانزیستورها در جهت تشخیص اثرات زیست محیطی مثبت و منفی میدانهای الکتریکی، مغناطیسی، الکترومغناطیسی و غیره

روش ارزیابی:

پژوهش	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
_____	✓ آزمون های نوشتاری ٪ ۴۰	_____	٪ ۶۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

1. Aidley, D.J. and Stanfield, P.R. (1996) Ion Channels, Molecules in Action
2. Tien, T.H. (2000) Membrane Biophysics
3. Hoppe W. (1983) Biophysics
4. Molleman A. (2003) Patch clamping (An Int. to Patch Clamp Electrophysiology)
5. Molnar P. and Hichman, JJ (2007) Patch clamp methods and protocols
6. Luchtag HR (2008) Voltage-sensitive ion channels (Biophysics of Molecular Excitability)

فعالیتهای تکمیلی :

درکنار منابع فوق، دانشجویان لازم است ضمن مرور متون و منابع، فایل های پاور پوینت، کتب الکترونیک، صوتی تصویری، سایت های آن لاین و سایت های اینترنتی، نسبت به استفاده از نرم افزارها و امکانات پردازش اینترنتی نیز اقدام نمایند.. در صورت امکان تدوین بازدهی های علمی از مراکز تحقیقاتی، صنعتی و تجاری ذیربسط، حضور ایشان نیز الزامی می باشد.



عنوان درس به فارسی: آنزیمولوژی
عنوان درس به انگلیسی: Enzymology

تعداد واحد: ۲

تعداد ساعت: ۳۲

نوع درس: تخصصی- اختیاری

نوع واحد: نظری

پیشناه: ندارد

آموزش تکمیلی 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 شیمیایی، نقش و اهمیت آنزیم ها در تولیدات صنعتی و لزوم مهندسی آنها در این راستا

سرفصل درس:

- مقدمه: آشنایی با آنزیمهای با تمرکز بر اهمیت آنها در زندگی بشر با ارائه چند مثال از کاربردهای در علوم پزشکی و صنعت
- نامگذاری آنزیم ها
- اساس مکانیسمهای مورد استفاده در آنزیمهای برای افزایش سرعت واکنشها با بهره گیری از واکنش های شیمیایی
- کوفاکتورها و مکانیسم شیمیایی عمل آنها در واکنش های آنزیمی
- ماهیت شیمیایی واکنش های آنزیمی (با ارائه مکانیسم های عمل سرین پروتئازها، سیستئین پروتئازها، متالوپروتئازها، آسپارتیک پروتئازها ریبونوکلئاز، گلیکوزیدازها)
- مکانیسم عمل مهارگرای آنزیمها
- کیнетیک واکنشهای درجه ۱ و ۲
- معادله میکائیلیس منتن - لاینویور- برک و ادی- هوفستی
- مهار گرایی رقابتی، غیر رقابتی و نارقابتی 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:

بروزه (تصورت درصد مشخص گردد)	آزمون نهایی (تصورت درصد مشخص گردد)	میان ترم (تصورت درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (تصورت درصد مشخص گردد)
—	٪ ۷۰ آزمون نوشتری 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 - اختیاری

نوع واحد: نظری

پیش‌نیاز: 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"/> |
| | | | دکتری <input checked="" type="checkbox"/> | مقطعی: کارشناسی ارشد و دکتری <input 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:

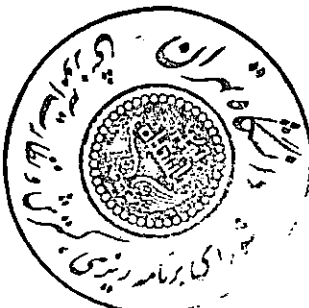
- تاریخچه و فلسفه زیست شناسی مولکولی، مفهوم ژن، استراتژی های شناسایی ژنهای دخیل در بروز صفات مورد نظر (ژنتیک کلاسیک و معکوس)
- مقایسه ژنوم و سازماندهی آن در پروکاریوتها و یوکاریوتها با ذکر مفهوم اپی ژنتیک در یوکاریوتها
- همانند سازی DNA و نحوه تنظیم آن در پروکاریوت ها و یوکاریوت ها با تاکید بر سرنوشت 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 ناپایداری 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:

پروره (تصورت درصد مشخص گردد)	آزمون های نهایی (تصورت درصد مشخص گردد)	میان ترم (تصورت درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (تصورت درصد مشخص گردد)
	آزمون های نوشتاری ۸۰٪		۲۰٪
عملکردی			

فهرست منابع:

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



نام درس: بیوانفورماتیک (Bioinformatics)

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲

نوع واحد: ۲ واحد نظری

نوع درس: تخصصی-اختیاری

پیشنباز: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد دکتری دکتری ارشد و دکتری

هدف:

آشنا نمودن دانشجویان با داده ها، داده پایگاه ها و روش های ذخیره سازی و استخراج و آنالیز داده های بیولوژیکی، الگوریتم های بیولوژیکی، و روش های کامپیوتری برای بررسی و بهره برداری مناسب از داده های بیولوژی ملکولی می باشد.

سرفصل:

۱- مقدمه

۲- ضروری بر ساختار شبکه

۳- بانک های اطلاعاتی در بیوانفورماتیک و جستجو در آنها

۴- انطباق دوتایی توالی ها

۵- انطباق چندتایی توالی ها

۶- بانک های اطلاعاتی نوع دوم و جستجو در آنها

۷- پیش گویی های فیلوزنیک

۸- ساختمان ژنوم و آنالیز توالی های DNA و پیشگوئی ژن

۹- آنالیز ساختمان RNA و پیشگوئی ساختمان آن

۱۰- بانک های اطلاعاتی ساختمان پروتئین ها و نمایش و آنالیز ساختمان

۱۱- روش های پیشگوئی ساختمان پروتئین ها و مدلسازی ساختمان

روش ارزیابی:

پروژه	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
	آزمون های نوشتاری ۳۰	۳۰	۴۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- Mount, D. Bioinformatics, Sequence and Genome Analysis. Cold Spring Harbor Lab., New York, 2001.
- 2- Baldi, P., Brunak, S., Bioinformatics, The machine learning approach, MIT Press, Cambridge, 2001.



نام درس: مدل سازی مولکولی (Molecular Modeling)

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۲۲

نوع واحد: ۲ واحد نظری

نوع درس: تخصصی- اختیاری

پیشنبه: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد □ ندارد ■ سفر علمی □ کارگاه □ آزمایشگاه □ سمینار □

مقطع: کارشناسی ارشد □ دکتری □

کارشناسی 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 روش ها و مسایل مطرح در مدل سازی مولکولی
- ۲- بیان ریاضی ساختارهای مولکولی، دستگاه های مختصات برای توصیف حرکات مولکولی، مختصات و متغیرهای درونی
- ۳- مقدمه ای بر روش های کوانتومی در مدل سازی مولکولی از جمله روش هارتی- فاک روش های تابعی چگالی و روش های نیمه تجربی
- ۴- مفاهیم مرتبط با سطح انرژی پتانسیل مولکول های ساده و پیچیده، نقاط کمینه و زینی، مسیر ذاتی واکنش، بردار گرادیان، ماتریس هسین
- ۵- روش ها و الگوریتم های کمینه سازی انرژی و بهینه سازی ساختار از جمله روش های Steepest Descent، Conjugate Gradients
- ۶- روش های مکانیک مولکولی و میدان های نیرو
- ۷- میدان های نیروی تخصصی سیستم های زیستی مانند میدان های نیروی Amber و Charmm
- ۸- روش ها و الگوریتم های تحلیل و جستجوی کانفورماتیون از جمله الگوریتم Simulated Annealing و الگوریتم های تکاملی
- ۹- مبانی شبیه سازی دینامیک مولکولی
- ۱۰- مفاهیم و روش های تحلیل ساختار مولکولی، سنجش شباهت های ساختاری، برهمنی ساختارها، محاسبه مختصات دسته جمعی از جمله شعاع زیراکسیون، RMSD، تعداد تماس های اتمی، سطح در دسترس و ...
- ۱۱- روش های توصیف حلال و اثر آن در مدل سازی مولکولی شامل مدل های ضمنی و صریح حلال مانند مدل تعمیم یافته های بورن و مدل های چند مرکزی
- ۱۲- روش های تحلیل و پیشگویی نحوه اتصال پروتئین و لیگاند از جمله روش های داکینگ مولکولی



روش ارزیابی:

پروژه (تصویر درصد مشخص گردد)	آزمون های نهایی (تصویر درصد مشخص گردد)	میان ترم (تصویر درصد مشخص گردد)	ارزشیابی مستمر (تصویر درصد مشخص گردد)
	آزمون های نوشتاری 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.



نام درس: مدل سازی سیستم های زیستی (Modeling of Biological Systems)

تعداد واحد: ۲ واحد

تعداد ساعت: ۳۲

نوع واحد: ۲ واحد نظری

نوع درس: تخصصی- اختیاری

پیشنهاد: ندارد

آموزش تکمیلی عملی: دارد سفر علمی کارگاه آزمایشگاه سمینار

قطعه: کارشناسی ارشد دکتری کارشناسی ارشد و دکتری

هدف:

در این درس ابتدا انواع روشها و ابزارهای ریاضی متداول در مدلسازی سیستمهای فیزیولوژیکی مطرح شده و به روشها نوین مدلسازی سیستمهای پیچیده زیستی نیز اشاره می گردد.

سرفصل:

۱- مقدمه: نیاز، مفهوم، اهمیت و کاربرد، و انواع رویکردهای مدلسازی.

۲- روند مدلسازی در سیستمهای زندگانی

۳- مدلسازی سیستمهای زندگانی، روشها و کاربردها

۴- روشها و مفاهیم نوین در مدلسازی سیستمهای زندگانی: مدلها پارامتری و غیر پارامتری

۵- اعتبارسنجی مدل

۶- مثالهایی از مدلسازی سیستمهای زندگانی: سلول، سیستم عصبی، گردش خون، تنفس و ماهیچه

۷- روشها و مفاهیم نوین در مدلسازی سیستمهای زندگانی: روش‌های مبتنی بر هوش محاسباتی، ماشینهای خودکار سلولی، سیستمهای خبره و ساختارهای مدولار

روش ارزیابی:

پرورش	آزمون های نهایی	میان ترم	ارزشیابی مستمر
۳۰	آزمون های نوشتاری ۵۰	-	۲۰
	عملکردی		

فهرست منابع:

- 1- C. Cobelli, E. Carson, Introduction to Modeling in Physiology and Medicine, Academic Press (Elsevier), 2008.
- 2- J. Keener, J. Sneyd, Mathematical Physiology, Springer, 2009.
- 3- J. Haefner, Modeling of Biological System: Principles and Application, Springer, 2005.
- 4- U. Alon, An Introduction to Systems Biology: Design Principles of Biological Circuits, Chapman & Hall/CRC, 2006.
- 5- MCK Khoo, Physiological Control Systems: Analysis, Simulation and Estimation, Wiley-Black Well, 1999.

