

## Programa da Unidade Curricular

Ano Letivo: 2012-2013

**Engenharia Genética - opção I**  
Curso de Engenharia Química e Bioquímica

3.º ano	1.º sem	148,5 Horas Totais	5,5 ECTS
---------	---------	--------------------	----------

Carga Horária	Horas Totais de Contacto				Docente
	T	TP	P	PL	
30			30		Dina Maria Ribeiro Mateus Professor Adjunto

### Objectivos

A disciplina aborda os fundamentos e ferramentas da Engenharia genética e suas repercussões na moderna biotecnologia molecular. Faz uma breve introdução à genética clássica, e à descrição do material genético e suas características. Segue-se o estudo da expressão dos genes, incluindo a sua regulação e destino dos produtos genéticos. São focadas as estratégias e metodologias actualmente utilizadas na clonagem e análise de genes e seus produtos, no âmbito da tecnologia de DNA recombinante.

### Conteúdos Programáticos

#### Aulas teóricas

##### 1 Genética Molecular

- 1.1 Estrutura do DNA
- 1.2 Replicação do DNA
- 1.3 Mutação e reparação do DNA
- 1.4 Recombinação do DNA
- 1.5 Transcrição
- 1.6 Código genético e tradução
- 1.7 Regulação da expressão genética
- 1.8 Distribuição celular de proteínas

##### 2 Genética Clássica

- 2.1 Genoma e sua expressão

- 
- 2.2 Análise genética clássica**
  - 2.3 Conceito de recombinante**
  - 2.4 Parasexualidade**
  - 3 Recombinação em bactérias**
  - 4 Clonagem de genes**
    - 4.1 Enzimas relevantes em clonagem**
    - 4.2 Enzimas de restrição**
    - 4.3 Exemplo típico de clonagem**
    - 4.4 Instabilidade genética em células com rDNA**
  - 5 Vectores de clonagem**
    - 5.1 Plasmídeos**
    - 5.2 Fagos**
    - 5.3 Cósvidos**
    - 5.4 Outros vectores de clonagem**
    - 5.5 Vectores de expressão *in vivo***
    - 5.6 Vectores de expressão controlada**
  - 6 Superprodução, detecção e purificação de proteínas recombinadas**
  - 7 Metodologia de análise de genes e seus produtos**
    - 7.1 Electroforese de DNA em gel de agarose**
    - 7.2 Mapa de restrição de DNA**
    - 7.3 Southern Blot**
    - 7.4 Footprinting**
    - 7.5 Northern Blot**
    - 7.6 Sequenciação de DNA**
    - 7.7 Bioinformática**
  - 8 Reacção em cadeia da Polimerase**
  - 9 Bibliotecas de Genes**

### Aulas práticas

Realização de exercícios de aplicação da matéria dada nas aulas teóricas.

Realização de trabalhos laboratoriais:

---

TP1 – Estabelecimento, manutenção e conservação de culturas puras transformadas com vectores de clonagem

TP2 – Purificação, concentração e quantificação de DNA cromossómico e plasmídico de uma estirpe de *Escherichia coli*

TP3 – Restrição dos DNAs cromossómico e plasmídico por endonucleases e sua visualização em gel de Agarose

### Método de Avaliação

A avaliação dos alunos poderá ser feita por avaliação contínua ou por avaliação final. A realização dos trabalhos laboratoriais é sempre obrigatória.

Avaliação contínua: a avaliação contínua é efectuada através da média ponderada de 3 mini-testes (60%), apresentação e discussão de 2 trabalhos de pesquisa bibliográfica (20%) e relatórios dos trabalhos laboratoriais (20%). É necessária a nota mínima de 10 em todas as componentes.

Avaliação final: a avaliação final é efectuada através da realização de exame. A nota final é atribuída pela média ponderada da nota do exame (80%) e da nota dos relatórios dos trabalhos laboratoriais (20%). É necessária a nota mínima de 10 em todas as componentes.

### Bibliografia

*Engenharia Genética – Princípios e Aplicações* (Princípios básicos - Cap I a VIII), Arnaldo Videira, Lidel-Edições Técnicas, (2001).

*Biotecnologia – Fundamentos e Aplicações* (Genética aplicada- Cap VI e VII), N. Lima e M. Mota, Lidel-Edições Técnicas, (2003).

*Biotechnology – A Laboratory Course*, J.M. Becker, G. A. Caldwell and E.A. Zachgo, Academic Press (1996).

*Biotechnology – Genetic Fundamentals and Genetic Engineering*, vol 2, H.-J. Rehm, G. Reed, A. Pühler and P. Stadler (Eds) (1993), VCH Publishers INC.

*Sebenta de Engenharia Genética*, Dina M.R. Mateus, (2012) [www.e-learning.ipt.pt](http://www.e-learning.ipt.pt).

Tomar, Setembro de 2012

O Docente

