



## PROGRAMA DA DISCIPLINA DE ENGENHARIA GENÉTICA

**3º Ano / 1º Semestre**

**Ano Lectivo:** 2008/2009

**Docente:** Doutora Dina Mateus, Professora Adjunta

**Regime:** Semestral

**Carga Horária:** 30T+30PL

**ECTS:** 5,5

### **Objectivo da disciplina:**

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.

### **Programa - 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** Parassetualidade
- 2.5** Recombinação em bactérias

#### **3 Clonagen de genes**

- 3.1** Enzimas relevantes em clonagem
- 3.2** Enzimas de restrição
- 3.3** Exemplo típico de clonagem



**3.4 Instabilidade genética em células com rDNA**

**4 Vectores de clonagem**

4.1 Plasmídeos

4.2 Fagos

4.3 Cósvidos

4.4 Outros vectores de clonagem

4.5 Vectores de expressão *in vivo*

4.6 Vectores de expressão controlada

**5 Superprodução, detecção e purificação de proteínas recombinadas**

**6 Metodologia de análise de genes e seus produtos**

6.1 Electroforese de DNA em gel de agarose

6.2 Mapa de restrição de DNA

6.3 Southern Blot

6.4 Footprinting

6.5 Northern Blot

6.6 Sequenciação de DNA

6.7 Bioinformática

**7 Reacção em cadeia da Polimerase**

**8 Bibliotecas de Genes**

**Programa - 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 – Extracção, purificação, concentração e quantificação de DNA cromossómico e plasmídico de uma estirpe de *Escherichia coli*

TP4 – Restrição dos DNAs cromossómico e plasmídico por endonucleases e sua visualização em gel de Agarose

TP3 – Reacção em cadeia da Polimerase



## 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 4 mini-testes (60%), apresentação e discussão de 2 trabalhos individuais 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.

Tomar, Setembro de 2008

O Docente

*di - m ls*