

Escuela de Doctorado y Estudios de Posgrado

Máster Universitario en Biomedicina

GUÍA DOCENTE DE LA ASIGNATURA :

**Fármacos Biotecnológicos
(2018 - 2019)**

1. Datos descriptivos de la asignatura

Asignatura: Fármacos Biotecnológicos	Código: 835860903
- Centro: Escuela de Doctorado y Estudios de Postgrado - Lugar de impartición: Facultad de Ciencias de la Salud. Secciones de Farmacia y Medicina y Facultad de Ciencias. Secciones de Biología y Química - Titulación: Máster Universitario en Biomedicina - Plan de Estudios: 2010 (Publicado en 2011-11-24) - Rama de conocimiento: Ciencias de la Salud - Itinerario / Intensificación: - Departamento/s: Ingeniería Química y Tecnología Farmacéutica - Área/s de conocimiento: Farmacia y Tecnología Farmacéutica - Curso: 1 - Carácter: Optativa - Duración: Segundo cuatrimestre - Créditos ECTS: 3,0 - Modalidad de impartición: Presencial - Horario: Enlace al horario - Dirección web de la asignatura: http://www.campusvirtual.ull.es - Idioma: Castellano e Inglés (0.3 ECTS en Inglés)	

2. Requisitos para cursar la asignatura

Los especificados para el acceso a la Titulación. Conocimientos básicos de farmacocinética y farmacodinámica.

3. Profesorado que imparte la asignatura

Profesor/a Coordinador/a: MATIAS ANTONIO LLABRES MARTINEZ	
- Grupo: Desarrollo Galénico - Departamento: Ingeniería Química y Tecnología Farmacéutica - Área de conocimiento: Farmacia y Tecnología Farmacéutica	
Tutorías Primer cuatrimestre:	
Horario:	Lugar:
Laboratorio de Farmacia Galénica. Facultad de Farmacia	L-M-V 11:30 - 12:30
Tutorías Segundo cuatrimestre:	

Horario:

Laboratorio de Farmacia Galénica. Facultad de Farmacia

Lugar:

L-M-V 11:30 - 12:30

- Teléfono (despacho/tutoría):
- Correo electrónico: **mllabres@ull.es**
- Web docente: **<http://www.campusvirtual.ull.es>**

Profesor/a: ALEXIS MANUEL OLIVA MARTIN

- Grupo: **Desarrollo Galénico**
- Departamento: **Ingeniería Química y Tecnología Farmacéutica**
- Área de conocimiento: **Farmacia y Tecnología Farmacéutica**

Tutorías Primer cuatrimestre:

Horario:

Laboratorio de Farmacia Galénica. Facultad de Farmacia

Lugar:

L-M-V 11:30 - 12:30

Tutorías Segundo cuatrimestre:

Horario:

Laboratorio de Farmacia Galénica. Facultad de Farmacia

Lugar:

L-M-V 11:30 - 12:30

- Teléfono (despacho/tutoría):
- Correo electrónico: **amoliva@ull.es**
- Web docente: **<http://www.campusvirtual.ull.es>**

Profesor/a: EDGAR PEREZ HERRERO

- Grupo:
- Departamento: **Ingeniería Química y Tecnología Farmacéutica**
- Área de conocimiento: **Farmacia y Tecnología Farmacéutica**

Tutorías Primer cuatrimestre:

Horario:

Lunes, martes y jueves de 16:30 a 18:30

Lugar:

Despacho, Laboratorio de Farmacia Galénica, 1ª planta
Sección de Farmacia.

Tutorías Segundo cuatrimestre:

Horario:

Lunes, martes y jueves de 16:30 a 18:30

Lugar:

Despacho, Laboratorio de Farmacia Galénica, 1ª planta
Sección de Farmacia.

- Teléfono (despacho/tutoría):
- Correo electrónico: **eperezhe@ull.es**
- Web docente: **<http://www.campusvirtual.ull.es>**

4. Contextualización de la asignatura en el plan de estudio

Bloque formativo al que pertenece la asignatura: **Formación Básica**

Perfil profesional: **Conocer y comprender las fuentes de fármacos biotecnológicos así como los métodos de obtención purificación y evaluación de la calidad.**

5. Competencias

Básicas

CB6 - Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación

CB7 - Que los estudiantes sepan aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8 - Que los estudiantes sean capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios

CB9 - Que los estudiantes sepan comunicar sus conclusiones y los conocimientos y razones últimas que las sustentan a públicos especializados/no especializados de un modo claro y sin ambigüedades

CB10 - Que los estudiantes posean las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo auto dirigido o autónomo

Generales

CG1 - Adquirir formación avanzada, especializada y multidisciplinar orientada a las tareas de investigación científico técnicas

CG2 - Adquirir y demostrar conocimientos avanzados aplicables a la investigación científico técnica

CG3 - Conocer los aspectos teóricos y prácticos de la metodología de trabajo en investigación científico técnica

CG4 - Saber aplicar e integrar los conocimientos adquiridos para la resolución de problemas de carácter científico técnico

CG5 - Capacitar para, de forma individual o en grupo innovar metodológica o conceptualmente en el conocimiento científico técnico

CG6 - Desarrollar autonomía suficiente para participar en proyectos de investigación científico técnicos

CG7 - Transmitir claramente y sin ambigüedades, a un público especializado o no, los resultados de su trabajo y su potencial transferencia

Específicas

CE23 - Adquirir habilidades sintéticas y analíticas para la explicación de un problema concreto

CE24 - Fomentar la discusión con expertos, tanto individual como en grupo

CE33 - Manejar fuentes solventes de información científica

CE34 - Desarrollar capacidad crítica y autocrítica

6. Contenidos de la asignatura

Contenidos teóricos y prácticos de la asignatura

I INTRODUCCIÓN A LOS FÁRMACOS BIOTECNOLÓGICOS (INTRODUCTION TO BIOPHARMACEUTICALS)

Objetivos

Capacitar al alumno para (enable participants to):

(1) Comprender la clasificación y usos terapéuticos de los fármacos biotecnológicos.

To understand the classification and therapeutic application of biopharmaceuticals.

(2) Analizar la relevancia de las estructuras primaria, secundaria y terciaria, y la ingeniería de proteínas.

To Analyze the relevance of primary, secondary and tertiary protein structure, as well as those derived from protein engineering.

(3) Conocer las principales bases de datos de fármacos biotecnológicos.

To know main biopharmaceuticals and protein database.

(5) Aplicar los lenguajes más usuales utilizados para codificar la estructura de las proteínas (FASTA, PDB, GROMACS).

To apply common languages to code protein structure (FASTA, PDB, GROMACS).

LECCIÓN 1. FÁRMACOS BIOTECNOLÓGICOS

Breve historia. Clasificación de los fármacos biotecnológicos según su origen, función y usos terapéuticos. Hormonas.

Anticuerpos monoclonales. Citoquinas. Vacunas. Aseguramiento de la calidad. Biosimilares.

Short history. Biochemical, physiological, and therapeutic basis of biopharmaceuticals classification. Hormones. Monoclonal antibodies. Cytokines. Vaccines. Quality assurance. Biosimilars

(1 hora / hours)

LECCIÓN 2. ESTRUCTURA Y BIODISTRIBUCIÓN

Estructura primaria. Codificación. Estructuras secundarias y terciaria. Modificaciones postrasduccionales. Ingeniería de proteínas. Biodistribución de los fármacos biotecnológicos.

Therapeutic activity, pharmacokinetics and protein structure. Codes for protein structure. Secondary and tertiary structure.

Post-translational modification. Protein engineering. Biodistribution of biopharmaceutics.

(2 hora / hour)

LECCION 3. BASES DE DATOS

Principales bases de datos. Acceso a las estructura y propiedades. Análisis de la estructura primaria. Composición.

Identificación de secuencias.

Data bases. Retrieving structure and properties from data bases. Primary structure analysis. Composition. In silico hydrolysis and fingerprint analysis. Sequences identification.

(1 horas / hours)

LECCIÓN 4. MÉTODOS PARA LA CARACTERIZACIÓN Y ASEGURAMIENTO DE LA CALIDAD

Atributos de calidad. Masa molecular, fragmentación y agregación. Estructura primaria: secuencia aminoácidos; modificación postraducinales. Estructura secundaria. Actividad biológica.

Quality attributes. Molecular weight, fragmentation and aggregation. Primary structure: aminoacid sequence; post-translational modifications. Secondary structure. Biological activity.

(1 horas / hours)

II PRODUCCIÓN

(1) Conocer los sistemas de expresión utilizados en la producción de fármacos biotecnológicos.

(2) Analizar un bioreactor

(3) Aplicar los fundamentos de los procesos de purificación

LECCIÓN 4. SISTEMAS DE EXPRESIÓN

Proteínas recombinantes. Anticuerpos monoclonales. Modificaciones pos-traduccionales. Ingeniería de proteínas
Recombinant protein. Monoclonal antibodies. Post-translational modifications. Protein engineering.

(1 hora /hour)

LECCIÓN 5. BIOREACTORES

Clasificación. Balances de materia y energía. Modelización y simulación.

Classification and selection criteria. Mass and energy balance. Modelling and simulation.

(4 horas / hours)

LECCIÓN 6. PURIFICACIÓN

Fundamentos y clasificación de los métodos de purificación. Separación mediante membranas. Filtración. Filtración de flujo tangencial. Ultrafiltración. Extracción líquido - líquido. Extracción con dos fases acuosas. Cromatografía.

Basic principles and classification of purification methods. Membrane based separation process. Filtration. Tangential flow filtration. Ultrafiltration. Liquid-liquid extraction. Two aqueous phases extraction. Chromatography.

(2 horas / hours)

III FORMULACIÓN Y CONTROL DE LA CALIDAD (FORMULATION AND QUALITY CONTROL)

Objetivos:

Capacitar al alumno para (enable participants to):

(1) Analizar la naturaleza y origen de los contaminantes de los fármacos biotecnológicos.

Analyze the chemical and biological nature, as well as the sources of contaminants.

(2) Analizar los mecanismos de degradación de los fármacos biotecnológicos y los métodos de estabilización.

Analyze the physical and chemical process involved in the degradation of biopharmaceuticals.

(3) Analizar la capacidad de los métodos analíticos utilizados en el control de la calidad.

Analyze the capacity of analytical methods used in biopharmaceutical quality control).

LECCIÓN 7. MECANISMOS DE DEGRADACIÓN DE LOS FÁRMACOS BIOTECNOLÓGICOS

Agregación de proteínas. Análisis cinético. Métodos analíticos. Desnaturalización. Calorimetría de barrido diferencial.

Hidrólisis. Oxidación.

Protein aggregation. Kinetic analysis. Analytical methods. Denaturalization. Differential scanning calorimetry. Hydrolysis.

Oxidation.

(2 horas / hours)

LECCIÓN 8. ASEGURAMIENTO DE LA CALIDAD

Contaminantes: partículas virales. ADN. Otros contaminantes. Cuerpos de inclusión. Métodos de detección y cuantificación.

Normas UE-EMA e ICH, Biosimilares.

Impurities in biotech drugs: sources and detection methods. Biosimilars.

(2 horas / hours)

PRÁCTICAS Y SEMINARIOS

En los seminarios se utilizarán varias librerías obtenidas del repositorio Bioconductor (www.r-project.org).

1. Recuperación de la estructura y propiedades de los fármacos biotecnológicos desde bases de datos. Composición y análisis de secuencias. Hidrólisis enzimática in silico y análisis de la huella dactilar. Retrieving from data bases the structure

and properties of biopharmaceuticals. Composition and sequence analysis. In silico enzymatic hydrolysis and fingerprint analysis

(2 hora).

2. Biorreactores (3 horas / hours)

3. Degradación. Degradation (2 horas / hours)

4. Biosimilares. Biosimilars (3 horas / hours)

Actividades a desarrollar en otro idioma

La información facilitada a los alumnos para los seminarios está redactada en inglés.

7. Metodología y volumen de trabajo del estudiante

Descripción

Clases magistrales

Orientadas a informar al alumno sobre los aspectos más relevantes de la asignatura, y a facilitar la comprensión de los conceptos teóricos necesarios para analizar la información relacionada con la producción y control de la calidad de los fármacos biotecnológicos.

Seminarios

Desarrollar la capacidad de análisis de los participantes, incluyendo la utilización de métodos numéricos de simulación.

Prácticas de laboratorio

Los estudiantes participarán en el desarrollo de un método LS-HPLC para detectar la agregación de proteínas.

Actividades formativas en créditos ECTS, su metodología de enseñanza-aprendizaje y su relación con las competencias que debe adquirir el estudiante

Actividades formativas	Horas presenciales	Horas de trabajo autónomo	Total horas	Relación con competencias
Realización de seminarios u otras actividades complementarias	15,00	0,00	15,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]
Realización de trabajos (individual/grupal)	0,00	43,00	43,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]

Realización de exámenes	2,00	0,00	2,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]
Asistencia a tutorías	2,00	0,00	2,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]
Elaboración de informes bibliográficos (1h) y Elaboración de informes sobre los seminarios con expertos (1h)	2,00	0,00	2,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]
Discusión con expertos (7h) y Discusión entre iguales (4h)	11,00	0,00	11,0	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]
Total horas	32.0	43.0	75.0	
Total ECTS			3,00	

8. Bibliografía / Recursos

Bibliografía Básica

Pharmaceutical Biotechnology. Concepts and Applications. G. Welsh. John Wiley & Sons., 2007
Handbook of Pharmaceutical Biotechnology. S. C. Gad. John Wiley & Sons., 2007

Bibliografía Complementaria

Otros Recursos

Notas de clase (aula virtual de la asignatura).

9. Sistema de evaluación y calificación

Descripción

El examen es la exposición por parte del alumno de una memoria en la que desarrolla de 4 a 6 ejercicios propuestos por el profesor coordinador de la asignatura. Antes de la presentación, la memoria deberá enviarse a través del aula virtual. Los alumnos podrán auxiliarse de presentaciones gráficas (PowerPoint, Markdown, etc). Los ejercicios de la memoria estarán basados en el análisis de información (fragmentos de artículos y artículos numéricos) y problemas numéricos utilizando la aplicación R.

Estrategia Evaluativa

Tipo de prueba	Competencias	Criterios	Ponderación
Pruebas objetivas	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]	Ver apartado 9.	50 %
Trabajos y proyectos	[CB6], [CB7], [CB8], [CB9], [CB10], [CG1], [CG2], [CG3], [CG4], [CG5], [CG6], [CG7], [CE23], [CE24], [CE33], [CE34]	Ver apartado 9.	50 %

10. Resultados de Aprendizaje

El alumnos deberá desarrollar:

- (1) Capacidad de análisis de los procesos implicados en la manufactura de fármacos biotecnológicos.
- (2) Capacidad de análisis de las posibles fuentes de contaminación y procesos de degradación que afectan a los fármacos biotecnológicos.
- (3) Analizar los métodos analíticos para asegurar la calidad de los fármacos biotecnológicos.

11. Cronograma / calendario de la asignatura

Descripción

* La distribución de los temas por semana es orientativo, puede sufrir cambios según las necesidades de organización docente.