

طرح دوره

درس: شیمی پروتئین ها

مقطع PhD بیوتکنولوژی دارویی

دانشکده داروسازی شیراز، گروه بیوتکنولوژی دارویی

تهیه و تنظیم: دکتر شیوا همتی-دانشیار گروه بیوتکنولوژی دارویی

دانشگاه علوم پزشکی شیراز

دانشکده داروسازی

تعداد واحد: ۳ واحد	نام درس: شیمی پروتئین ها
مدت زمان ارائه درس: ۲۵ جلسه دو ساعته (۵۰ ساعت)	مقطع: دکترای تخصصی بیوتکنولوژی دارویی
پیش نیاز: ندارد	
مسئول برنامه: دکتر شیوا همتی	

اهداف کلی

هدف کلی این درس آشنا نمودن و گسترش آگاهی دانشجوی نسبت به مفاهیم ذیل است:

- ساختمان شیمیایی اسیدهای آمینه و پروتئین ها
- ساختمان دوم، سوم و چهارم پروتئین ها
- دمین ها و موتیف ها
- فولدینگ و پایداری پروتئین ها
- خالص سازی پروتئین ها با استفاده از انواع کروماتوگرافی
- الکتروفورز و پروتئومیکس
- نقشه برداری پپتیدی و تعیین توالی اسیدهای آمینه
- مبانی برهمکنش پروتئین ها
- رابطه ساختمان و عملکرد پروتئین
- تنظیم عملکرد پروتئین

اهداف اختصاصی:

در پایان هر کدام از مباحث زیر دانشجو باید بتواند دانش کافی و قابل ارزیابی در خصوص هر یک از مفاهیم ذیل هر مبحث را فرا گرفته باشد:

۱- مقدمه ای بر ساختار شیمیایی اسیدهای آمینه

- ۱-۱- انواع آمینواسیدهای طبیعی و علائم اختصاری آنها را نام ببرد.
- ۱-۲- ساختار گروههای عاملی یک آمینواسید و استرئوشیمی صحیح آن را ترسیم کند.
- ۱-۳- آمینواسیدهای هیدروفوب، قطبی و باردار را نام ببرد.
- ۱-۴- آمینو اسیدها را بر اساس خصوصیات ساختمان زنجیره جانبی تقسیم بندی کند.
- ۱-۵- واکنشهای یونیزاسیون را برای گروههای عاملی یونیزه شونده ترسیم کند.
- ۱-۶- pKa آمینو اسید را تعریف کرده، عوامل موثر بر مقدار pKa را نام ببرد.
- ۱-۷- با توجه به مقادیر pH و pKa ، بار گروههای یونیزه شونده را محاسبه نماید.
- ۱-۸- چگونگی شکل گیری پیوند بین آمینواسیدها، جهت تشکیل پلیمر خطی را توضیح دهد.
- ۱-۹- اثر پیوند پپتیدی بر پایداری و انعطاف پذیری زنجیره های پلی پپتیدی را در محیط آبی شرح دهد.

۲- آنالیز ساختمان دوم، سوم و چهارم پروتئین ها

- ۲-۱- ساختمان دوم، سوم و چهارم پروتئین ها را تعریف کند.
- ۲-۲- عناصر تعیین کننده ساختمان دوم پروتئین را نام ببرد.
- ۲-۳- ویژگیهای α -helix، β -turn و β -sheet را در ساختار دوم پروتئین ها بیان کند.
- ۲-۴- هندسه اسکلت پپتیدی و زوایای ψ ، ϕ و ω را ترسیم کند.
- ۲-۵- نواحی مربوط به پیچ خوردگیهای آلفا و زنجیره های بتا را در گراف رامچاندرا تشریح کند.
- ۲-۶- چگونگی شکل گیری ساختار تاخورد پروتئین ها را توصیف کند.
- ۲-۷- چگونگی شکل گیری ساختار سوم پروتئین را توضیح دهد.
- ۲-۸- ویژگی ساختاری پروتئین های غشایی را بیان کند.
- ۲-۹- چگونگی شکل گیری ساختار چهارم پروتئین را توضیح دهد.
- ۲-۱۰- چگونگی برهم کنش زیرواحدها در ساختار چهارم پروتئین را توضیح دهد.
- ۲-۱۱- اثر برهمکنش زیرواحدهای ساختمان چهارم را بر عملکرد پروتئین توصیف کند.

۳- معرفی انواع دمین ها و موتیف ها

- ۳-۱- دمین های پروتئینی را تعریف کند.
- ۳-۲- ماهیت دمین های پروتئینی را تشریح کند.

- ۳-۳- چگونگی شکل گیری پروتئینهای مالتی دمین را توضیح دهد.
- ۴-۳- چگونگی تقسیم بندی خانواده های پروتئینی بر اساس نوع دمین را توضیح دهد.
- ۵-۳- دمین های پروتئینی را بر اساس ساختار دوم پروتئین تقسیم بندی کند.
- ۶-۳- خانواده های اصلی آلفا/بتا دمین را توصیف کند.
- ۷-۳- ویژگی دمین های آلفا+بتا را توضیح دهد.
- ۸-۳- نقش یونهای فلزی و باندهای دی سولفیدی در دمین های نامنظم را توضیح دهد.
- ۹-۳- موتیف را تعریف کرده و انواع آن را نام ببرد.
- ۱۰-۳- چگونگی شناسایی موتیف ها را از روی سکانس آمینو اسیدی توضیح دهد.
- ۱۱-۳- موتیف های متداول در دمین های آلفا و بتا را تشریح کند.

۴- فولدینگ

- ۱-۴- عوامل موثر بر تاخوردگی پروتئین ها را نام ببرد.
- ۲-۴- اهمیت ترمودینامیکی تاخوردگی را توضیح دهد.
- ۳-۴- نقش چاپرونها را در تاخوردگی پروتئین ها تشریح کند.
- ۴-۴- روشهای محاسباتی برای مطالعه تاخوردگی پروتئین ها را توضیح دهد.
- ۵-۴- روشهای تجربی جهت مطالعه تاخوردگی پروتئین ها را شرح دهد.
- ۶-۴- عوامل موثر بر مدت زمان شکل گیری تاخوردگی را توضیح دهد.
- ۷-۴- رابطه تاخوردگی نامناسب پروتئین و بیماریهای نورودژنراتیو را تحلیل کند.

۵- پایداری پروتئین ها

- ۱-۵- رابطه انتالپی و انتروپی را در پایداری پروتئین ها تحلیل کند.
- ۲-۵- نقش برهم کنش های ضعیف و انعطاف پذیری را در پایداری پروتئین ها بیان کند.
- ۳-۵- عوامل برهم زننده پایداری پروتئین ها را نام ببرد.
- ۴-۵- عوامل موثر بر پایداری ساختار پروتئین های ترموفیل را شرح دهد.
- ۵-۵- نقش پیوندهای کووالان در پایداری ساختمان سوم پروتئین ها را توضیح دهد.
- ۶-۵- نقش تغییرات پس از ترجمه را بر پایداری پروتئین ها توضیح دهد.

۶- استخراج پروتئینها از منابع بیولوژیک

- ۱-۶- روشهای شکست سلولی جهت استخراج عصاره خام پروتئینی از منابع بیولوژیک را توضیح دهد.
- ۲-۶- بافرهای مورد استفاده مناسب جهت استخراج عصاره خام پروتئینی را نام ببرد.
- ۳-۶- مواد محافظت کننده از پروتئین در استخراج را نام برده نقش هر یک را در محافظت از پروتئینها شرح دهد.

- ۴-۶- چگونگی جزء به جزء کردن اولیه عصاره خام پروتئین را توضیح دهد.
- ۵-۶- روشهای مختلف رسوب گذاری پروتئینها را نام ببرد.
- ۶-۶- چگونگی رسوب گذاری پروتئینها با استفاده از آمونیوم سولفات فوق اشباع را محاسبه کرده و تفسیر کند.
- ۷-۶- نقش سانتریفیوژ افتراقی در جداسازی پروتئین ها را توضیح دهد.
- ۸-۶- چگونگی انجام دیالیز پس از خالص سازی پروتئین ها را تشریح کند.

۷- خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی تبادل یونی (IEC)

- ۱-۷- انواع کروماتوگرافی ستونی جهت جداسازی و خالص سازی پروتئینها را شرح دهد.
- ۲-۷- اساس خالص سازی پروتئینها را با استفاده از کروماتوگرافی تبادل یونی توضیح دهد.
- ۳-۷- تاریخچه خالص سازی پروتئینها را با استفاده از کروماتوگرافی تبادل یونی شرح دهد.
- ۴-۷- ویژگیهای فاز ساکن را در کروماتوگرافی تبادل یونی توضیح دهد.
- ۵-۷- انواع رزین های تبادل کاتیونی با قدرت جذب بالا را نام برده، ویژگیهای آنها را توصیف کند.
- ۶-۷- انواع رزین های تبادل کاتیونی با قدرت جذب پائین را نام برده، ویژگیهای آنها را بیان کند.
- ۷-۷- انواع رزین های تبادل آنیونی با قدرت جذب بالا را نام برده، ویژگیهای آنها را توضیح دهد.
- ۸-۷- انواع رزین های تبادل آنیونی با قدرت جذب پائین را نام برده، ویژگیهای آنها را تشریح کند.
- ۹-۷- ویژگیهای فاز متحرک را در کروماتوگرافی تبادل یونی توضیح دهد.
- ۱۰-۷- روش تغلیظ نمونه در فرایند تخلیص و طریقه مناسب نمونه گذاری در ستون های کروماتوگرافی را توضیح دهد.
- ۱۱-۷- اصول آماده سازی و ساخت یک ستون دست ساز را تشریح کند.

۸- خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوبی (HIC)

- ۱-۸- اساس خالص سازی پروتئینها را با استفاده از کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب توضیح دهد.
- ۲-۸- تاریخچه کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب را توضیح دهد.
- ۳-۸- ویژگیهای فاز ساکن را در کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب شرح دهد.
- ۴-۸- ویژگیهای فاز متحرک را در کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب بیان کند.
- ۵-۸- تهیه و load نمونه در در کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب را تشریح کند.
- ۶-۸- Elution ایزوکراتیک و گرادینت را در کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب توضیح دهد.
- ۷-۸- احیا و پاکسازی سطح جاذب ستون را در کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوب توضیح دهد.

۹- خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی فیلتراسیون ژلی (GFC)

- ۱-۹- فیلتراسیون ژلی را تعریف کند و تاریخچه فیلتراسیون ژلی را در خالص سازی پروتئین ها شرح دهد.
- ۲-۹- ذرات تشکیل دهنده فاز ساکن را در فیلتراسیون ژلی نام ببرد.

- ۳-۹- نقش انواع دانه های پلیمری و ذرات با پایه سیلیکایی را در فیلتراسیون ژلی شرح دهد.
- ۴-۹- چگونگی آماده سازی فاز ساکن و پر کردن ستون را توضیح دهد.
- ۵-۹- ستونهای از پیش پر شده مناسب را جهت استفاده در فیلتراسیون ژلی نام ببرد.
- ۶-۹- ابعاد مناسب ستون مورد استفاده جهت فیلتراسیون ژلی را ذکر کند.
- ۷-۹- چگونگی انتخاب فاز متحرک مناسب را در فیلتراسیون ژلی شرح دهد.
- ۸-۹- کالیبراسیون ستون را در فیلتراسیون ژلی توضیح دهد.
- ۹-۹- چگونگی تعیین حجم تهی و حجم نهایی را در فیلتراسیون ژلی بیان کند.
- ۱۰-۹- چگونگی آماده سازی نمونه را در فیلتراسیون ژلی توضیح دهد.
- ۱۱-۹- مراحل خالص سازی پروتئین ها را با استفاده از فیلتراسیون ژلی خلاصه کند.

۱-۱۰- خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی میل ترکیبی (AC)

- ۱-۱۰- کروماتوگرافی میل ترکیبی را تعریف کند.
- ۲-۱۰- اساس خالص سازی پروتئینها با استفاده از لیگاندها و پروتئینهای رقیب را توضیح دهد.
- ۳-۱۰- ویژگیهای ایده آل tag مورد استفاده به منظور خالص سازی پروتئین با استفاده از کروماتوگرافی میل ترکیبی را ذکر کند.
- ۴-۱۰- روش فعال سازی ستون را در کروماتوگرافی میل ترکیبی بیان کند.
- ۵-۱۰- روش آماده سازی و load نمونه را در ستونهای کروماتوگرافی میل ترکیبی شرح دهد.
- ۶-۱۰- روش متعادل سازی ستون را در کروماتوگرافی میل ترکیبی شرح دهد.
- ۷-۱۰- روش elution پروتئین را در کروماتوگرافی میل ترکیبی توضیح دهد.
- ۸-۱۰- چگونگی بازیابی و فعال سازی دوباره ماتریس ستون را بیان کند.

۱۱- الکتروفورز و پروتئومیکس

- ۱-۱۱- پروتئومیکس را تعریف کند.
- ۲-۱۱- مراحل انجام پروتئومیکس را نام ببرد.
- ۳-۱۱- کاربردهای آنالیز پروتئوم را بیان کند.
- ۴-۱۱- الکتروفورز را تعریف کند و عوامل موثر در حرکت پروتئین ها را در میدان الکتریکی توضیح دهد.
- ۵-۱۱- Isoelectric focusing را تعریف کند و معیارهای تقسیم بندی نوارهای IPG را بیان کند.
- ۶-۱۱- نقش مواد کائوتروپیک، دترجنت ها، آمفولیتها، بافرها و عوامل احیا کننده را در تهیه نمونه پروتئینی جهت الکتروفورز توصیف کند.
- ۷-۱۱- مراحل محلول سازی انواع پروتئین های سلول را جهت انجام الکتروفورز توضیح دهد.

- ۸-۱۱- چگونگی pre-fractionation در تهیه نمونه پروتئینی و زدودن اسیدهای نوکلئیک را از نمونه جهت انجام الکتروفورز توضیح دهد.
- ۹-۱۱- روش های rehydrate کردن نوارهای IPG و بارگذاری نمونه را در بعد اول الکتروفورز توضیح دهد.
- ۱۰-۱۱- نقش زمان و ولتاژ را در انجام بعد اول الکتروفورز توضیح دهد.
- ۱۱-۱۱- چگونگی equilibration نوار IPG پس از پایان بعد اول الکتروفورز را توضیح دهد.
- ۱۲-۱۱- اجزاء تشکیل دهنده بعد دوم الکتروفورز را نام ببرد.
- ۱۳-۱۱- رنگ آمیزی پروتئین با کوماسی بلو، نیترات نقره و رنگهای فلورسنت را تشریح کرده با یکدیگر مقایسه کند.
- ۱۴-۱۱- تصویربرداری و چگونگی آنالیز تصویر ژل را تشریح کند.
- ۱۵-۱۱- دلایل دیده نشدن نقاط پروتئینی و دیده شدن اسمیر، در ژلهای دو بعدی را تحلیل کند.
- ۱۶-۱۱- مهمترین چالشهای انجام پروتئومیکس را با ذکر مثال، خلاصه کند.

۱۲- تعیین توالی اسیدهای آمینه از پایانه آمینی

- ۱-۱۲- مراحل توالی یابی پروتئینها را نام ببرد.
- ۲-۱۲- چگونگی دناتور کردن پروتئین، احیای پیوندهای دی سولفید و آلکیل کردن پیوندهای احیا شده را توضیح دهید.
- ۳-۱۲- روش تعیین تعداد N-ترمینال را با استفاده از واکنشگر Sanger تشریح کند.
- ۴-۱۲- روش تعیین تعداد N-ترمینال را با استفاده از دنسیل کلراید توضیح دهد.
- ۵-۱۲- مکانیسم تعیین توالی را با استفاده از روش Edman ترسیم کند.
- ۶-۱۲- اندوپپتیدازهایی که جهت شکستن پروتئین ها بکار میروند را نام برده عملکرد هر یک را توضیح دهد.

۱۳- نقشه برداری پپتیدی با استفاده از طیف سنج جرمی

- ۱-۱۳- اهمیت نقشه برداری پپتیدی را تشریح کند.
- ۲-۱۳- مراحل آماده سازی نمونه پروتئینی را جهت انجام نقشه برداری پپتیدی تشریح کند.
- ۳-۱۳- نقش عواملی چون pH، دما، زمان و نسبت آنزیمهای هضم کننده را در واکنش هضم نمونه پروتئینی تحلیل کند.
- ۴-۱۳- ایزوتوپهای پیکهای مشاهده شده را در طیف سنج جرمی تفسیر کند.
- ۵-۱۳- اساس روش MOWSE را جهت تعیین وزن مولکولی قطعات حاصل در طیف سنج جرمی توضیح دهد.
- ۶-۱۳- چگونگی عملکرد نرم افزار Mascot را جهت آنالیز قطعات پپتیدی حاصل در طیف سنج جرمی بیان کند.
- ۷-۱۳- قطعات مشاهده شده در طیف سنج جرمی را به منظور یافتن توالی پپتیدی مرتب کند.

۱۴- مبانی برهم کنش پروتئین ها

- ۱-۱۴- برهم کنش پروتئین ها را تعریف کند.
- ۲-۱۴- برهم کنش پروتئین ها را با استفاده از پارامترهای کینتیکی و ترمودینامیکی توضیح دهد.

- ۳-۱۴- برهم کنش پروتئین ها را در کمپلکسهای هومو-الیگومری و هترو-الیگومری شرح دهد.
- ۴-۱۴- برهم کنش های کووالان و غیر کووالان را نام ببرد.
- ۵-۱۴- اهمیت بیولوژیک برهم کنش پروتئین ها را با ذکر مثال توضیح دهد.
- ۶-۱۴- روشهای ارزیابی برهم کنش پروتئین ها را نام ببرد.
- ۷-۱۴- اساس (Yeast 2-hybrid assay (Y2H را در برهم کنش پروتئین ها توضیح دهد.
- ۸-۱۴- اساس (Mating based split ubiquitin system (mbsus را در برهم کنش پروتئین ها شرح دهد.
- ۹-۱۴- جایگاه (Affinity purification-Mass spectrometry (AP-MS را در برهم کنش پروتئین ها بیان کند.
- ۱۰-۱۴- چگونگی استفاده از تکنیک FRET را در برهم کنش پروتئینها توضیح دهد.
- ۱۱-۱۴- روشهای Y2H و AP-MS را در تشخیص برهم کنش پروتئینها با یکدیگر مقایسه کرده، تحلیل کند.
- ۱۲-۱۴- روشهای ارزیابی صحت برهم کنشهای شناسایی شده را نام ببرد.
- ۱۳-۱۴- روش co-immunoprecipitation را در ارزیابی صحت برهم کنشهای شناسایی شده توضیح دهد.
- ۱۴-۱۴- دیتابیس های شناسایی کننده و پیش بینی کننده برهم کنش پروتئین ها را مقایسه کند.

۱۵- رابطه ساختمان و عملکرد پروتئین

- ۱-۱۵- عملکردهای عمده بیوشیمیایی پروتئین ها را تقسیم بندی کند.
- ۲-۱۵- خصوصیات جایگاه اتصال ماکرومولکولها را در سطح پروتئین توصیف کند.
- ۳-۱۵- خصوصیات جایگاه اتصال کوچک مولکولها را در سطح پروتئین توصیف کند.
- ۴-۱۵- محل قرارگیری جایگاههای کاتالایزیک را در پروتئین ها شرح دهد.
- ۵-۱۵- عملکرد پروتئین های scaffold و connector را توضیح دهد.
- ۶-۱۵- عملکرد پروتئین های کاتالیزگر را توضیح دهد.
- ۷-۱۵- عملکرد گروههای عاملی در جایگاه فعال، جهت برهم کنش با سوبسترا را تحلیل کند.
- ۸-۱۵- جایگاههای فعال القاء کننده مجاورت آنزیم و سوبسترا را با ذکر مثال تعریف کند.
- ۹-۱۵- عملکرد جایگاه فعال القاء کننده پایداری transition state را توصیف کند.
- ۱۰-۱۵- واکنشهای افزایشی، حذفی، هیدرولیز و دکربوکسیلاسیون را در پروتئین های کاتالیزگر ترسیم کند.
- ۱۱-۱۵- نقش کوفاکتورها را در تسهیل فرایند کاتالیز تشریح کند.
- ۱۲-۱۵- آنزیمهای bi/multifunctional را تعریف کند.
- ۱۳-۱۵- عملکرد جایگاههای فعال را در آنزیمهای دو/چند کاره توضیح دهد.
- ۱۴-۱۵- عملکرد کانالهای انتقال دهنده را در آنزیمهای دو/چند کاره تفسیر کند.

۱۶- کنترل عملکرد پروتئین ها

- ۱-۱۶- عوامل موثر بر کنترل عملکرد پروتئین را نام ببرد.

- ۲-۱۶- نقش جایگاه تجمع پروتئین را بر تنظیم عملکرد پروتئین بیان کند.
- ۳-۱۶- نقش مهارکننده های آلوستریک را در تنظیم عملکرد پروتئین توضیح دهد.
- ۴-۱۶- نقش پروتئوزوم ها را در تنظیم عملکرد پروتئین توضیح دهد.
- ۵-۱۶- نقش فسفوریلاسیون و آنزیم های کیناز را در تنظیم عملکرد پروتئین توضیح دهد.
- ۶-۱۶- جایگاه glycosylation، methylation، acetylation، sumoylation و nitrosylation را در کنترل عملکرد پروتئین ها بیان کند.
- ۷-۱۶- نقش intein ها را در تنظیم عملکرد پروتئین تشریح کند.

روش آموزش:

بصورت ارائه سخنرانی توسط استاد می باشد. ۱۰ درصد از محتوای آموزشی شامل مرور مقالات جدید و ارائه سمینار کلاسی توسط دانشجو می باشد.

شرایط اجرا

امکانات آموزشی:

کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت بورد، ماژیک، و در آموزش مجازی بصورت برخط

آموزش دهنده:

اعضای هیات علمی گروه بیوتکنولوژی دارویی

منابع اصلی درسی:

- **Proteins Structure and function.** Whitford D. John Wiley and sons, Ltd. 2nd Ed.
- **Fundamentals of Proteins Structure and function.** Buxbaum E. Springer.
- **Protein Chromatography: Process, Development and Scale up.** Carta, G & Jungbauer A. Wiley-VCH.
- **Proteomics Sample Preparation.** von Hagen J. Wiley-VCH.
- **Protein-Protein Interactions and Network.** Panchenko, A & Prazytycka T. Springer-Verlag.

■ **Proteins Structure and function.** Petsko GA & Ring D. New Science Press. 2004.

ارزشیابی

نحوه ارزشیابی:

امتحان کتبی (میان ترم + پایان ترم)

ارزشیابی مستمر و فعال دانشجو در پرسش و پاسخ ها و ارائه سمینار

نحوه محاسبه نمره کل:

امتحان میان ترم (۴۵ درصد کل نمره)

امتحان پایان ترم (۴۵ درصد کل نمره)

فعالیت دانشجو در پرسش و پاسخ کلاسی و ارائه سمینار (۱۰ درصد کل نمره)

مقررات:

حداقل نمره قبولی: ۱۰

تعداد دفعات مجاز غیبت در کلاس: حداکثر ۵ جلسه موجه

جدول زمان بندی درس: شیمی پروتئین ها

سرفصل مطالب	ساعت تدریس	نحوه ارائه	منابع درسی	امکانات مورد نیاز	روش ارزشیابی
<p>مقدمه ای بر ساختار شیمیایی اسیدهای آمینه</p> <ul style="list-style-type: none"> - آشنایی با آمینواسیدها و علائم اختصاری آنها - آشنایی با استرئوشیمی آمینواسیدها - آشنایی با آمینواسیدهای هیدروفوب، قطبی و باردار - آشنایی با خصوصیات ساختمانی زنجیره جانبی آمینواسیدها - آشنایی با واکنشهای یونیزاسیون برای گروههای عاملی یونیزه شونده - عوامل موثر بر مقدار pKa آمینواسیدها - محاسبه بار گروههای یونیزه شونده - چگونگی شکل گیری پیوند بین آمینواسیدها - اثر پیوند پپتیدی بر پایداری و انعطاف پذیری زنجیره های پلی پپتیدی 	۲ ساعت	سخنرانی	Whitford, Buxbaum & Petsko	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار

<p>آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار</p>	<p>کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک</p>	<p>Whitford, Buxbaum & Petsko</p>	<p>سخنرانی</p>	<p>۶ ساعت</p>	<p>آنالیز ساختمان دوم، سوم و چهارم پروتئین</p> <ul style="list-style-type: none"> - آشنایی با ساختمان دوم، سوم و چهارم پروتئین ها - آشنایی با عناصر تعیین کننده ساختمان دوم پروتئین - آشنایی با ویژگیهای α-helix، β-turn و β-sheet - آشنایی با هندسه اسکلت پپتیدی - یافتن نواحی آلفا و بتا در گراف رامچاندرا - چگونگی شکل گیری ساختار تاخورد پروتئین ها - چگونگی شکل گیری ساختار سوم پروتئین - آشنایی با ساختار پروتئین های غشایی - چگونگی شکل گیری ساختار چهارم پروتئین - برهم کنش زیرواحدها در ساختار چهارم پروتئین - اثر برهمکنش زیرواحدهای ساختمان چهارم بر عملکرد پروتئین
<p>آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار</p>	<p>کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک</p>	<p>Whitford, Buxbaum & Petsko</p>	<p>سخنرانی</p>	<p>۴ ساعت</p>	<p>معرفی انواع دمین ها و موتیف ها</p> <ul style="list-style-type: none"> - آشنایی با تعریف و ماهیت دمین های پروتئینی - آشنایی با پروتئینهای مالتی دمین - تقسیم بندی خانواده های پروتئینی بر اساس نوع دمین - تقسیم بندی دمین ها بر اساس ساختار دوم پروتئین - آشنایی با خانواده های اصلی آلفا/بتا دمین - ویژگی های دمین های آلفا+بتا - نقش یونهای فلزی و باندهای دی سولفیدی در دمین های نامنظم - تعریف موتیف و انواع آن - شناسایی موتیف ها از روی سکانس آمینو اسیدی - آشنایی با موتیف های متداول در دمین های آلفا و بتا
<p>آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار</p>	<p>کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک</p>	<p>Whitford, Buxbaum & Petsko</p>	<p>سخنرانی</p>	<p>۲ ساعت</p>	<p>فولدینگ</p> <ul style="list-style-type: none"> - آشنایی با عوامل موثر بر تاخوردگی پروتئین ها - اهمیت ترمودینامیکی تاخوردگی پروتئین ها - آشنایی با نقش چاپرونها در تاخوردگی - آشنایی با روشهای محاسباتی مطالعه تاخوردگی - آشنایی با روشهای تجربی مطالعه تاخوردگی - عوامل موثر بر مدت زمان شکل گیری تاخوردگی

					- رابطه تاخوردگی نامناسب پروتئین و بیماریهای نورودژنراتیو
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Whitford, Buxbaum & Petsko	سخنرانی	۴ ساعت	پایداری پروتئین ها - نقش انتالپی و انتروپی در پایداری پروتئینها - آشنایی با نقش برهم کنش های ضعیف و انعطاف پذیری در پایداری پروتئین ها - عوامل موثر بر پایداری پروتئین های ترموفیل - عوامل برهم زننده پایداری پروتئین ها - نقش تغییرات پس از ترجمه بر پایداری پایداری پروتئین ها - نقش پیوندهای کووالان در پایداری ساختمان سوم پروتئین ها
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	von Hagen	سخنرانی	۲ ساعت	استخراج پروتئینها از منابع بیولوژیک - روشهای شکست سلولی جهت استخراج عصاره خام پروتئینی - بافرهای مورد استفاده مناسب استخراج - آشنایی با مواد محافظت کننده از پروتئین در استخراج - آشنایی با جزء به جزء کردن اولیه عصاره خام پروتئین - روشهای مختلف رسوب گذاری پروتئین ها - رسوب گذاری با استفاده از آمونیوم سولفات - نقش سانتریفیوژ افتراقی در جداسازی - دیالیز پس از خالص سازی پروتئین ها
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Carta	سخنرانی	۲ ساعت	خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی تبادل یونی (IEC) - آشنایی با انواع کروماتوگرافی ستونی - اساس و تاریخچه خالص سازی پروتئینها با IEC - ویژگیهای فاز ساکن در IEC - انواع رزین های تبادل کاتیونی و آنیونی - ویژگیهای فاز متحرک در IEC - طریقه مناسب نمونه گذاری روی ستون - اصول ساخت یک ستون دست ساز
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Carta	سخنرانی	۲ ساعت	خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی برهم کنش هیدروفوبی (HIC) - تاریخچه و اساس خالص سازی پروتئینها با استفاده از HIC - ویژگیهای فاز ساکن و متحرک در HIC - تهیه و load نمونه در HIC - elution ایزوکراتیک و گرادینت در

					<p>HIC - احیا و پاکسازی سطح جاذب ستون HIC</p>
آزمون کتبی، پرسش و سمینار پاسخ،	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Carta	سخنرانی	۲ ساعت	<p>خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی فیلتراسیون ژلی (GFC)</p> <p>- تاریخچه و اساس خالص سازی پروتئینها با استفاده از فیلتراسیون ژلی</p> <p>- ذرات تشکیل دهنده فاز ساکن در GFC</p> <p>- آماده سازی فاز ساکن و پر کردن ستون</p> <p>- ستونهای از پیش پر شده مناسب GFC</p> <p>- انتخاب ابعاد مناسب ستون</p> <p>- چگونگی انتخاب فاز متحرک برای GFC</p> <p>- کالیبراسیون ستون</p> <p>- چگونگی تعیین حجم تهی و حجم نهایی ستون</p> <p>- چگونگی آماده سازی نمونه برای GFC</p>
آزمون کتبی، پرسش و سمینار پاسخ،	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Carta	سخنرانی	۲ ساعت	<p>خالص سازی پروتئین ها با استفاده از کروماتوگرافی میل ترکیبی (AC)</p> <p>- آشنایی با اساس خالص سازی پروتئینها با AC</p> <p>- ویژگیهای ایده آل tag مورد استفاده در AC</p> <p>- آشنایی با روش فعال سازی ستون</p> <p>- آماده سازی و load نمونه</p> <p>- متعادل سازی ستون</p> <p>- روش elution پروتئین</p> <p>- بازیابی و فعال سازی دوباره ماتریس ستون</p>
آزمون کتبی، پرسش و سمینار پاسخ،	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	von Hagen	سخنرانی	۶ ساعت	<p>الکتروفورز و پروتئومیکس</p> <p>- آشنایی با مفهوم الکتروفورز دوبعدی و پروتئومیکس</p> <p>- کاربردهای آنالیز پروتئوم</p> <p>- عوامل موثر در حرکت پروتئین ها در میدان الکتریکی</p> <p>- آشنایی با isoelectric focusing و نوارهای IPG</p> <p>- آشنایی با مواد کائوتروپیک، دترجنت ها، آمفولیتها، بافرها و عوامل احیا کننده در تهیه نمونه پروتئینی</p> <p>- مراحل محلول سازی انواع پروتئین ها جهت انجام الکتروفورز</p> <p>- چگونگی pre-fractionation نمونه پروتئینی و زدودن اسیدهای نوکلئیک</p> <p>- روش های rehydrate کردن نوارهای IPG و بارگذاری نمونه</p> <p>- نقش زمان و ولتاژ را در انجام بعد اول الکتروفورز</p>

					<p>- چگونگی equilibration نواری IPG پس از پایان بعد اول</p> <p>- اجزاء تشکیل دهنده بعد دوم الکتروفورز</p> <p>- مقایسه رنگ آمیزی پروتئین با کوماسی بلو، نیترات نقره و رنگهای فلورسنت</p> <p>- آشنایی با تصویربرداری و آنالیز تصویر ژل</p> <p>- دلایل دیده نشدن نقاط پروتئینی و دیده شدن اسمیر در ژلهای دو بعدی</p> <p>- آشنایی با مهمترین چالشهای انجام پروتئومیکس</p>
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Whitford, Buxbaum & Petsko	سخنرانی	۲ ساعت	<p>تعیین توالی اسیدهای آمینه از پایانه آمینی</p> <p>- آشنایی با دنا توره کردن پروتئین، احیاء پیوندهای دی سولفید و آلکیل کردن پیوندهای احیا شده</p> <p>- آشنایی با واکنشگر Sanger و دنسیل کلراید در تعیین تعداد N-ترمینال</p> <p>- تعیین توالی با استفاده از روش Edman</p> <p>- آشنایی با انواع اندوپپتیدازها و عملکرد آنها</p>
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Whitford, Buxbaum & Petsko	سخنرانی	۲ ساعت	<p>نقشه برداری پپتیدی با استفاده از طیف سنج جرمی</p> <p>- آشنایی با اهمیت نقشه برداری پپتیدی</p> <p>- مراحل آماده سازی نمونه پروتئینی جهت انجام نقشه برداری</p> <p>- تفسیر ایزوتوپهای بیکها در طیف سنج جرمی</p> <p>- نقش pH، دما، زمان و نسبت آنزیمهای هضم کننده در واکنش هضم نمونه</p> <p>- اساس روش MOWSE جهت تعیین وزن مولکولی قطعات</p> <p>- مرتب کردن قطعات مشاهده شده در طیف سنج جرمی به منظور یافتن توالی پپتیدی</p> <p>- آشنایی با چگونگی عملکرد نرم افزار Mascot در آنالیز قطعات پپتیدی</p>
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Panchenko	سخنرانی	4 ساعت	<p>میانی برهم کنش پروتئین ها</p> <p>- آشنایی با مفهوم برهم کنش پروتئین ها و پارامترهای کینتیکی و ترمودینامیکی</p> <p>- آشنایی با کمپلکسهای هومو-الیگومری و هترو-الیگومری</p> <p>- آشنایی با برهم کنش های کووالان و غیر کووالان</p> <p>- اهمیت بیولوژیک برهم کنش پروتئین ها</p> <p>- آشنایی با روشهای ارزیابی برهم کنش پروتئین ها</p> <p>- آشنایی با روش Y2H و mbsus در برهمکنش پروتئین ها</p>

					<p>- جایگاه AP-MS در برهم کنش پروتئین ها</p> <p>- آشنایی با تکنیک FRET</p> <p>- مقایسه روش AP-MS و Y2H</p> <p>- آشنایی با co-immunoprecipitation</p> <p>در ارزیابی صحت برهم کنشهای شناسایی شده</p> <p>- آشنایی با دیتابیس های شناسایی کننده و پیش بینی کننده برهم کنش پروتئین ها</p>
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Whitford, Buxbaum & Petsko	سخنرانی	۶ ساعت	<p>رابطه ساختمان و عملکرد پروتئین</p> <p>- آشنایی با عملکردهای عمده بیوشیمیایی پروتئین ها</p> <p>- خصوصیات جایگاه اتصال ماکرومولکولها و کوچک مولکولها</p> <p>- محل قرارگیری جایگاههای کاتالیتیک</p> <p>- آشنایی با عملکرد پروتئین های scaffold و connector</p> <p>- آشنایی با عملکرد پروتئین های کاتالیزگر</p> <p>- عملکرد گروههای عاملی در جایگاه فعال</p> <p>- آشنایی با جایگاههای فعال القا کننده مجاورت آنزیم و سوبسترا</p> <p>- واکنشهای افزایشی، حذفی، هیدرولیز و دکربوکسیلاسیون در پروتئین های کاتالیزگر</p> <p>- آشنایی با عملکرد جایگاههای فعال القاء کننده پایداری transition state</p> <p>- نقش کوفاکتورها در تسهیل فرایند کاتالیز</p> <p>- عملکرد جایگاههای فعال و کانالهای انتقال دهنده در آنزیمهای دو یا چند کاره</p>
آزمون کتبی، پرسش و پاسخ، سمینار	کلاس، کامپیوتر، ویدئو پروژکتور، وایت برد، ماژیک	Whitford, Buxbaum & Petsko	سخنرانی	۲ ساعت	<p>کنترل عملکرد پروتئین</p> <p>- نقش جایگاه تجمع پروتئین، مهارکننده های آلوستریک، پروتئوزوم ها، فسفوریلاسیون و آنزیم های کیناز در تنظیم عملکرد پروتئین</p> <p>- جایگاه glycosylation، acetylation، methylation، nitrosylation و sumoylation در کنترل عملکرد پروتئین</p> <p>- نقش intein ها در تنظیم عملکرد پروتئین</p>