

**FITXA IDENTIFICATIVA****DADES DE L'ASSIGNATURA**

Codi: 43470
Nom: Trànsit i transducció intracel·lular de senyals
Cicle: Màster Universitari Oficial
Crèdits ECTS: 3
Curs acadèmic: 2025-26

TITULACIONS

Titulació	Centre	Curs	Període
2210 - M.U. en Investigació en Biologia Molecular, Cel·lular i Genètica	Facultat de Ciències Biològiques	1	Primer quadrimestre

MATÈRIES

Titulació	Matèria	Caràcter
2210 - M.U. en Investigació en Biologia Molecular, Cel·lular i Genètica	Trànsit i transducció intracel·lular de senyals	OPTATIVA

COORDINACIÓ

ANIENTO COMPANYY FERNANDO

RESUM

L'assignatura es divideix en dues parts, una dedicada als compartiments intracel·lulars i el tràfic de proteïnes i la segona centrada en els principals mecanismes de senyalització i comunicació cel·lular.

Part I. Compartiments i tràfic intracel·lular.

Es descriuen les dues principals rutes de tràfic intracel·lular, la via biosintètica o secretora i la via endocítica, amb especial èmfasi en els mecanismes moleculars responsables que el tràfic de proteïnes i lípids al llarg d'ambdues vies es faci de forma organitzada, preservant la identitat diferencial de tots els compartiments implicats. També s'estudia la implicació de les rutes de tràfic intracel·lular en processos de transducció de senyals així com en diferents processos patològics.

Part II. Senyalització i comunicació cel·lular.

La unió de les molècules de senyalització als seus receptors inicia una sèrie de reaccions intracel·lulars que regula el comportament cel·lular, incloent el metabolisme, moviment, proliferació i diferenciació. El coneixement dels mecanismes moleculars responsables d'aquestes vies de senyalització intracel·lular



constitueix actualment una important àrea de recerca, l'interès de la qual s'ha incrementat en originar-se la majoria dels càncers després de la interrupció de les rutes que controlen la normal proliferació i supervivència cel·lular. En aquesta part del curs, s'aprofundirà en l'estudi de les diferents vies de transducció de senyals i en el seu paper en situacions fisiològiques i patològiques.

CONEXIMENTS PREVIS

RELACIÓ AMB ALTRES ASSIGNATURES DE LA MATEIXA TITULACIÓ

No s'ha especificat restriccions de matrícula amb altres assignatures del pla d'estudis.

ALTRES TIPUS DE REQUISITS

COMPETÈNCIES / RESULTATS D' APRENENTATGE

-

Posseir i comprendre coneixements que aportin una base o oportunitat de ser originals en el desenvolupament i / o aplicació d'idees, sovint en un context de recerca.

Que els estudiants posseïsquen les habilitats d'aprenentatge que els permeten continuar estudiant d'una forma que haurà de ser en gran manera autodirigida o autònoma.

Que els estudiants sàpiguen aplicar els coneixements adquirits i la seua capacitat de resolució de problemes en entorns nous o poc coneguts dins de contextos més amplis (o multidisciplinaris) relacionats amb la seua àrea d'estudi.

Que els estudiants sàpiguen comunicar les conclusions (i els coneixements i les raons últimes que les sustenten) a públics especialitzats i no especialitzats d'una manera clara i sense ambigüitats.

Ser capaços de valorar la necessitat de completar la seua formació científica, històrica, en llengües, en informàtica, en literatura, en ètica, social i humana en general, assistint a conferències o cursos i / o realitzant activitats complementàries, autoavaluant l'aportació que la realització d'aquestes activitats suposa per a la seua formació integral.

DESCRIPCIÓ DE CONTINGUTS

Principis fonamentals del tràfic intracel·lular de proteïnes. Formació de vesícules: proteïnes de coberta/revestiment. Clatrina i proteïnes adaptadores. Proteïnes de coberta diferents de la clatrina (Coat Proteins, COPs: COPI i COPII). Proteïnes de la família p24. Classificació de proteïnes en vesícules de



1. Mecanismes moleculars del transport vesicular i manteniment de la diversitat de compartiments intracel·lulars

transport. Direccionament (targeting) de les vesícules cap a la membrana diana, adherència (tethering) i fusió. Paper de les GTPases de la família Rab i de les proteïnes SNARE en l'especificitat de la fusió vesicular.

2. Tràfic de membranes en la via biosintètica/secretora.

La via secretora primerenca: transport entre el reticle endoplàsmic (ER) i el complex de Golgi. ERES (ER export sites), ERGIC (ER-Golgi Intermediate Compartment) i vesícules COPI/COPII. El receptor KDEL i recuperació de proteïnes residents en l'ER. Transport entre les cisternes del complex de Golgi: models. Transport d'hidrolases lisosomals des de la xarxa del trans Golgi (TGN) fins als lisosomes: el receptor de manosa 6-fosfat. Transport des del TGN fins la superfície cel·lular: exocitosi. Secreció constitutiva i secreció regulada. Secreció no convencional.

3. Tràfic de membranes en la via endocítica

Endocitosi en fase fluïda i facilitada per receptors. Tipus de receptors implicats en l'endocitosi. Classificació de receptors i lligands en vesícules recobertes de clatrina en la membrana plasmàtica. Transport des dels endosomes fins a diferents dominis de la membrana plasmàtica: reciclatge de receptors i polaritat. Transport des dels endosomes primerencs fins als endosomes tardans i lisosomes: la via degradativa. Classificació de proteïnes en endosomes: el retròmer i el sistema ESCRT. Caveoles i rafts lipídics. Endocitosi i transducció de senyals.

4. Tràfic de proteïnes en processos fisiològics i/o patològics

Regulació temporal de la fusió de vesícules i alliberament de neurotransmissors en la sinapsi. Tràfic de proteïnes i diabetis mellitus: biosíntesis i secreció d'insulina en cèl·lules beta pancreàtiques, senyalització d'insulina i tràfic intracel·lular del transportador de glucosa GLUT4. Tràfic de proteïnes i malaltia d'Alzheimer.

5. Receptors nuclears com a reguladors transcripcionals

Transducció de senyals d'hormones esteroidees i tiroïdals. Superfamília de receptors nuclears. Implicacions en patologia endocrinològica i oncològica humana.

Vies de senyalització iniciades després de la seua activació. Contribució de les alteracions dels receptors acoblats a proteïnes G i de les proteïnes G heterotrimeriques a la transformació cel·lular i tumorigènesi



6. Senyalització a través de receptors acoblats a proteïnes G

humana. Mecanisme d'acció.

7. Senyalització a través de receptors de la superfície celular amb activitat enzimàtica intrínseca o extrínseca

Receptors amb activitat proteïna tirosina quinasa. Mecanisme d'activació de la via Ras/MAPK. Receptors amb activitat proteïna serina/treonina quinasa: TGF/Smads. Receptors de citoquines i proteïnes tirosina quinasa associades: JAK/STAT. Senyalització a través de fosfatidilinositols. Via PI3-K/Akt i supervivència celular. Regulació de mTOR per PI3K/Akt i AMPK. Alteracions d'aquestes vies de senyalització i la seua implicació en càncer i altres patologies humanes. Desenvolupament de nous fàrmacs anti-tumorals.

8. Vies de senyalització controlades per ubiquitinació i proteòlisi regulada.

Estudi de les rutes Hedgehog i NF-kB. Alteracions de la via Wnt i el seu paper en la etiopatogènia del càncer de còlon. Anàlisi de les rutes Notch/Delta i SREBP. APP i la seva relació amb la malaltia d'Alzheimer.

VOLUM DE TREBALL (HORES)

ACTIVITATS PRESENCIALS

Activitat	Hores
Teoria	26,00
Altres activitats	4,00
Total hores	30,00

ACTIVITATS NO PRESENCIALS

Activitat	Hores
Assistència a altres activitats	0,00
Elaboració de treballs individuals o en grup	3,00
Estudi i treball autònom	28,00
Preparació de classes	6,00
Preparació d'activitats d'avaluació	8,00
Resolució de casos pràctics	0,00
Total hores	45,00

METODOLOGIA DOCENT

Classes de teoria. En les mateixes, el professor desenvoluparà els conceptes essencials dels diferents temes que componen la matèria.



Tutories. En les mateixes, es reforçaran els conceptes presentats en les classes teòriques i s'estimularà la participació activa dels estudiants. Per a això, el professor plantejarà qüestions que seran discutides durant la sessió. També serà el mig idoni perquè els estudiants plantegen els dubtes o qüestions que els vagen sorgint al llarg del desenvolupament del temari. Açò permetrà conèixer la forma en què els estudiants assimilen els conceptes, detectar possibles errades en el sistema d'aprenentatge i avaluar de forma directa el treball de l'estudiant.

Presentació i discussió d'articles de recerca. Consistirà en la presentació d'articles de recerca sobre temes d'actualitat relacionats amb l'assignatura. Aquesta activitat serà optativa.

AVALUACIÓ

L'avaluació de l'assignatura es realitzarà mitjançant un examen escrit. Per a aprovar l'assignatura ha d'aconseguir-se un 50 % de la puntuació total, amb un mínim d'un 40 % en cadascuna de les 2 parts de l'assignatura. En el cas que hi haja presentació de treballs, un percentatge de la nota final correspondrà a aquesta activitat. També es valorarà la participació de l'estudiant en el desenvolupament de les diferents activitats docents.

BIBLIOGRAFIA

- ALBERTS, B., BRAY, D., HOPKIN, K., JOHNSON, A., LEWIS, M., RAFF, K. ROBERTS, K., WALTER, P. Essential Cell Biology. 4th ed. Garland Publishing, Inc., New York. 2013.
- ALBERTS, B., JOHNSON, A., LEWIS, J., RAFF, M., ROBERTS, K., WALTER, P. Molecular Biology of the Cell. 56th ed. Garland Sci. New York, NY, USA. 2014
- BRADSHAW, R.A., DENNIS, E.A. Handbook of cell signaling. 2nd ed. Elsevier. Academic Press. 2011.
- COOPER, G.M., HAUSMAN, R.E. The cell: a molecular approach. 7^a ed. ASM Press and Sinauer Assoc., Sunderland, MA, USA. 2016.
- GOMPERTS B.D., KRAMER, I.M., TATHAM, P.E.R. Signal Transduction. Academic Press, Elsevier, USA. 2009.
- HANCKOK, J. Cell Signaling. 4th ed. Oxford University Press. 2016.
- HARDIN, J., BERTONI, G., KLEINSMITH, L.J. Becker's World of the Cell. 9th ed. Pearson/Benjamin Cummings Publishing Company, San Francisco (CA), USA. 2016.



- HONG, W.K., BAST, R.C., HAIT, W.N., KUFÉ, D.W., POLLOCK, R.E., WEICHSELBAUM, R.R., HOLLAND, J.F., FREI, E. Holland-Frei Cancer Medicine. 8th Ed. PMPH, USA. 2009.
- KARP, G. Cell and Molecular Biology: Concepts and Experiments. 8th ed. John Wiley & Sons Inc. New York, USA. 2015.
- KIERSZENBAUM, A.L., TRES, L. Histology and Cell Biology: An Introduction to Pathology. 4th ed. Mosby. 2016.
- KUMAR, U., ABBAS, A.K., ASTER, J. Robbins & Cotran. Pathologic Basis of Disease. 8th ed. Saunders. 2009.
- LODISH, H., BERK, A., KAISER, C.A., KRIEGER, M., BRETSCHER, A., PLOEGH, H., AMON, A., SCOTT, M.P. Molecular Cell Biology. 8th ed. Freeman and Co, New York, 2016.
- MARKS, F., KLINGMÜLLER, U., MÜLLER-DECKER, K. Cellular Signal Processing: An Introduction to the Molecular Mechanisms of Signal Transduction. 2nd ed. Garland Sci. New York, NY, USA. 2017.
- NELSON, J. Structure and Function in Cell Signalling. Wiley and Sons. 2008.
- WEINBERG, R.A. The Biology of Cancer. 2nd ed. Garland Sci., New York, NY, USA. 2013.
- Artículos de revisión en revistas de biología celular: Annual Reviews of Cell and Developmental Biology, Annual Reviews of Biochemistry, Nature Reviews in Molecular and Cell Biology, Current Opinion in Cell Biology, Trends in Cell Biology, Trends in Biochemical Sciences. Revistas científicas especializadas en tráfico intracelular y señalización: Traffic, Cellular Signaling, Cell, Journal of Cell Biology, EMBO Journal. Artículos científicos accesibles a través de PubMed: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/entrez?db=PubMed> Libros on-line accesibles a través de PubMed (NCBI Bookshelf): <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/entrez/query.fcgi?db=Books>
- BAST, R.C., CROCE, C.M., HAIT, W.N., HONG, W.K., KUFÉ, D.W., PICCART-HEBHART, M., POLLOCK, R.E., WEICHSELBAUM, R.R., WANG, H., HOLLAND, J.F. Holland-Frei Cancer Medicine. 9th Ed. Wiley-Blackwell; USA. 2017.
- COLEMAN, W.B., TSONGALIS, G.J. The Molecular Basis of Human Cancer. 2nd Ed. Humana Press. 2017.
- KRAMER, I.M. Signal Transduction. 3rd Ed. Academic Press. 2015.
- KUMAR, U., ABBAS, A.K., ASTER, J. Robbins & Cotran. Pathologic Basis of Disease. 9th ed.



Elsevier Saunders. 2014.

- LIM, W., MAYER, B. PAWSON, T. Cell Signaling: Principles and Mechanisms. Garland Sci. New York, NY, USA. 2015.