Guía docente de la asignatura

Mecanismos Moleculares de Transducción de Señales a Través de la Membrana en **Bacterias**

Fecha última actualización: 05/07/2021 Fecha de aprobación por la Comisión Académica: 16/07/2021

Máster Máster Universitario en Biotecnología MÓDULO Modulo I: Docencia Ciencias **RAMA** CENTRO RESPONSABLE Escuela Internacional de Posgrado DEL TÍTULO Tipo de Segundo Créditos Tipo Optativa Semestre Presencial 3 enseñanza

BREVE DESCRIPCIÓN DE CONTENIDOS (Según memoria de verificación del Máster)

- 1. La transducción de señales. Hitos más significativos en la Historia del tema. Necesidad de las bacterias de detectar cambios ambientales y adaptarse a ellos, y de comunicarse entre
- 2. Los sistemas reguladores de dos componentes. Características generales de las histidina quinasas y de los reguladores de respuesta. Funcionamiento del sistema.
- 3. Ejemplos de sistemas reguladores de dos componentes: Funcionamiento de las quimiotaxias en bacterias entéricas. Osmorregulación. Asimilación de nitrógeno y
- 4. Proteínas quinasas de tipo eucariótico. Características generales y procesos en los que
- 5. Comunicación intercelular. Comunicación intercelular durante el ciclo de desarrollo de Myxococcus xanthus.
- 6. Mecanismo sensor de quorum en bacterias Gram-negativas mediado por lactonas de homoserina. Bioluminiscencia en Vibrio y otros procesos.
- 7. Mecanismo sensor de quórum en bacterias Gram positivas: competencia en Bacillus.
- 8. Comunicación intercelular para la conjugación en Enterococcus faecalis.
- 9. Comunicación intercelular entre la preespora y la célula madre en Bacillus subtilis.
- 10. Comunicación intercelular durante el ciclo de desarrollo en estreptomicetos.
- 11. Comunicación intercelular en cianobacterias para la formación de heteroquistes.
- 12. Los factores sigma de tipo ECF.
- 13. El diguanilato cíclico y otros nucleótidos cíclicos como segundos mensajeros.



COMPETENCIAS

COMPETENCIAS BÁSICAS

- CB6 Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en 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 y 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 que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.

COMPETENCIAS ESPECÍFICAS

- CE01 Identificar, diseñar, implementar e interpretar métodos Biotecnológicos;
- CE02 Organizar y diseñar actividades en el campo de la experimentación en Biotecnología;
- CE03 Manejar las tecnologías de la información para la adquisición, procesamiento y difusión de resultados en investigación;
- CE04 Emitir juicios en función de criterios y razonamiento crítico y aprender a reconocer los parámetros de calidad en investigación;
- CE06 Trabajar en equipo y abordar los problemas de una forma interdisciplinar
- CE07 Elaborar adecuadamente y con cierta originalidad composiciones escritas, proyectos de trabajo o artículos científicos en el área de la Biotecnología.
- CE09 Reconocer y adaptarse a la diversidad y multiculturalidad.
- CE31 Conocer las principales estrategias que las bacterias han desarrollado para realizar un escrutinio de las condiciones ambientales y los mecanismos de adaptación bacteriana al medio para asegurar su supervivencia.

RESULTADOS DE APRENDIZAJE (Objetivos)

El alumno sabrá/comprenderá:

- 1. Que las bacterias son capaces de detectar multitud de cambios medioambientales y responder rápidamente a ellos para adaptarse.
- 2. Que esos cambios medioambientales pueden ser producidos o provocados por otros seres vivos. En otras palabras, que los alumnos comprendan que las bacterias se comunican tanto entre sí como con otros seres vivos.
- 3. Diferenciar entre aquellos estímulos que penetran directamente en el citoplasma de los que funcionan desde el exterior. En este caso la señal tiene que ser transmitida a través de la membrana, y al mecanismo se le conoce con el nombre de transducción de señales.
- 4. A nivel molecular, el funcionamiento de los mecanismos de transducción de señales



IIIIIa (1). UIIIVEI SIGAG GE GIA IF: Q1818002F utilizados por las bacterias.

5. Ilustrar con ejemplos concretos los mecanismos estudiados anteriormente, para que los alumnos conozcan la diversidad, las normas y las excepciones de los diferentes mecanismos.

El alumno será capaz de:

- 1. Realizar búsquedas bibliográficas relacionadas con los contenidos del curso.
- 2. Desarrollar y profundizar en ciertos aspectos de la transducción de señales utilizando como base los conocimientos adquiridos en las clases presenciales.
- 3. Defender el trabajo desarrollado.

PROGRAMA DE CONTENIDOS TEÓRICOS Y PRÁCTICOS

TEÓRICO

- Tema 1. La transducción de señales. Hitos más significativos en la Historia del tema.
 Necesidad de las bacterias de detectar cambios ambientales y adaptarse a ellos, y de comunicarse entre sí.
- Tema 2. Los sistemas de un componente. Ejemplos.
- Tema 3. Los sistemas de dos componentes. Características generales de las histidina quinasas y de los reguladores de respuesta. Funcionamiento del sistema. Ejemplos.
- Tema 4. Los factores sigma de tipo ECF. Ejemplos.
- Tema 5. Proteínas quinasa/fosfatasa de tipo eucariótico. Ejemplos.
- Tema 6. El diguanilato cíclico y otros nucleótidos cíclicos como segundos mensajeros.
- Tema 7. Comunicación intercelular durante el ciclo de desarrollo de Myxococcus xanthus.
- Tema 8. Mecanismo sensor de quorum en bacterias Gram-negativas y Gram positivas.
- Tema 9. Otros ejemplos de comunicación intercelular.
- Tema 10. Mecanismos globales de adaptación celular a cambios medioambientales.
- Tema 11. Transducción de señales, virulencia y sistema inmune.

PRÁCTICO

No procede.

BIBLIOGRAFÍA

BIBLIOGRAFÍA FUNDAMENTAL

- Alexander RP, Zhulin IG. (2007) Evolutionary genomics reveals conserved structural determinants of signalling and adaptation in microbial chemoreceptors. Proc Nat Acad Sci USA. 104:2885-2890.
- Antunes LC, Ferreira RB, Buckner MM, Finlay BB. (2010) Quorum sensing in bacterial virulence. Microbiology. 156:2271–2282.
- Baker MD, Wolanin PM, Stock JB. (2006) Systems biology of bacterial chemotaxis. Curr Opin Microbiol. 9:187–192.
- Cheung J, Hendrickson WA. (2010) Sensor domains of two-component regulatory



IF: Q1818002F

3/6

- systems. Curr Opin Microbiol. 13:116-123.
- Camilli A, Bassler BL. (2006) Bacterial small-molecule signaling pathways. Science. 311:1113-1116.
- Czajkowski R, Jafra S. (2009) Quenching of acyl-homoserine lactone-dependent quorum sensing by enzymatic disruption of signal molecules. Acta Biochim Pol. 56:1-16.
- Defoirdt T, Boon N, Sorgeloos P, Verstraete W, Bossier P. (2008) Quorum sensing and quorum quenching in Vibrio harveyi: lessons learned from in vivo work. ISME J. 2:19–26.
- Dickschat JS. (2010) Quorum sensing and bacterial biofilms. Nat Prod Rep. 27:343-369.
- Dong YH, Zhang LH. (2005) Quorum sensing and quorum-quenching enzymes. J Microbiol. 43:101-109.
- Galperin MY. (2010) Diversity of structure and function of response regulator output domains. Curr Opin Microbiol. 13:150–159.
- Gao R, Stock AM. (2009) Biological insights from structures of two-component proteins. Annu Rev Microbiol 63:133-154.
- Gomelsky M. (2011) cAMP, c-di-GMP, c-di-AMP and now cGMP: bacteria use them all! Mol Microbiol. 79:562-565.
- Gotoh Y, Eguchi Y, Watanabe T, Okamoto S, Doi A, Utsumi R. (2009) Two-component signal transduction as potential drug targets in pathogenic bacteria. Curr Opin Microbiol. 13:232-239.
- Gruber TM, Gross CA. (2003) Multiple sigma subunits and the partitioning of bacterial transcription space. Annu Rev Microbiol. 57:441-466.
- Kannan N, Taylor SS, Zhai Y, Venter JC, Manning G. (2007) Structural and functional diversity of the microbial kinome. PLOS Biol. 5:467-478.
- Keller L, Surette MG. (2006) Communication in bacteria: an ecological and evolutionary perspective. Nat Rev Microbiol. 4:249–258.
- Krell T, Lacal J, Busch A, Silva-Jiménez H, Guazzaroni ME, Ramos JL. (2010) Bacterial sensor kinases: diversity in the recognition of environmental signals. Annu Rev Microbiol. 64:539-559.
- López D, Vlamakis H, Kolter R. (2010) Biofilms. Cold Spring Harb Perspect Biol. 2:a000398.
- Molle V, Kremer L. (2010) Division and cell envelope regulation by Ser/Thr phosphorylation: Mycobacterium shows the way. Mol Microbiol. 75:1064-1077.
- Moraleda-Muñoz A, Marcos-Torres FJ, Pérez J, Muñoz-Dorado J. (2019) Metalresponsive RNA polymerase extracytoplasmic function (ECF) sigma factors. Mol Microbiol. 111:385-398.
- Muñoz-Dorado J, Marcos-Torres FJ, García-Bravo E, Moraleda-Muñoz A, Pérez J. (2016) Myxobacteria: Moving, killing, feeding, and surviving together. Front Microbiol. 7:781.
- Muñoz-Dorado J, Moraleda-Muñoz A, Marcos-Torres FJ, Contreras-Moreno FJ, Martin-Cuadrado AB, Schrader JM, Higgs PI, Pérez J. (2019) Transcriptome dynamics of the Myxococcus xanthus multicellular developmental program. eLife:e50374
- Paget MSB, Helmann JD. (2003) The sigma70 family of sigma factors. Genome Biol 4:203.1–203.6.
- Pérez J, Castañeda-García A, Jenke-Kodama H, Müller R, Muñoz-Dorado J. (2008) Eukaryotic-like protein kinases in the prokaryotes and the myxobacterial kinome. Proc Natl Acad Sci U S A. 105:15950-15955.
- Pérez J, Muñoz-Dorado J, Moraleda-Muñoz A. (2008) The complex global response to copper in the multicellular bacterium Myxococcus xanthus. Metallomics 10:876-886.
- Romling U, Amikam D. (2006) Cyclic di-GMP as a second messenger. Curr Opin Microbiol. 9:218-228.
- Rowley G, Spector M, Kormanec J, Roberts M. (2006) Pushing the envelope: extracytoplasmic stress responses in bacterial pathogens. Nat Rev Microbiol. 4:383-394.
- Tiaden A, Spirig T, Hilbi H. (2010) Bacterial gene regulation by alpha-hydroxyketone signaling. Trends Microbiol. 18:288-297.
- Velicer GJ, Vos M. (2009) Sociobiology of the myxobacteria. Annu Rev Microbiol.



63:599-623.

BIBLIOGRAFÍA COMPLEMENTARIA

- Beier D, Gross R. (2006) Regulation of bacterial virulence by two-component systems. Curr Opin Microbiol. 9:143-152.
- Brunner M, Schafmeier T. (2006) Transcriptional and post-transcriptional regulation of the circadian clock of cyanobacteria and Neurospora. Genes Dev. 20:1061-1074.
- Hayward RD, Leong JM, Koronakis V, Campellone KG. (2006) Exploiting pathogenic Escherichia coli to model transmembrane receptor signalling. Nat Rev Microbiol. 4:358-370.
- Kaiser D. (2008) Myxococcus-from single-cell polarity to complex multicellular patterns. Annu Rev Genet. 42:109-130.
- Konovalova A, Petters T, Søgaard-Andersen L. (2010) Extracellular biology of Myxococcus xanthus. FEMS Microbiol Rev. 34:89-106.
- Martín JF, Liras P. (2010) Engineering of regulatory cascades and networks controlling antibiotic biosynthesis in Streptomyces. Curr Opin Microbiol. 13:263-273.
- Venturi V. (2006) Regulation of quorum sensing in Pseudomonas. FEMS Microbiol Rev. 30:274-291.

METODOLOGÍA DOCENTE

- MD01 Clases magistrales
- MD03 Colección, estudio y análisis bibliográfico
- MD04 Ensavo científico

EVALUACIÓN (instrumentos de evaluación, criterios de evaluación y porcentaje sobre la calificación final)

EVALUACIÓN ORDINARIA

El artículo 17 de la Normativa de Evaluación y Calificación de los Estudiantes de la Universidad de Granada establece que la convocatoria ordinaria estará basada preferentemente en la evaluación continua del estudiante.

Porcentaje Competencias evaluadas Asistencia obligatoria CB1, CB2, CB3, CB5, CE1 25% Actitud y participación en clase 35% **CB4**, **CE8** Desarrollo y defensa CB1, CB2, CB3, CB4, CB5, CE1, 40% obligatorios de un trabajo sobre CE2, CE7, CE8 algunos de los temas tratados en el curso

EVALUACIÓN EXTRAORDINARIA

El artículo 19 de la Normativa de Evaluación y Calificación de los Estudiantes de la Universidad de Granada establece que los estudiantes que no hayan superado la asignatura en la convocatoria



5/6 Firmado electrónicamente según artículo 41.1.j) del Reglamento de Adm. Electrónica de la Universidad de Granada (BOJA nº 85 de 6 de mayo de 2021)

ordinaria dispondrán de una convocatoria extraordinaria. A ella podrán concurrir todos los estudiantes, con independencia de haber seguido o no un proceso de evaluación continua. De esta forma, el estudiante que no haya realizado la evaluación continua tendrá la posibilidad de obtener el 100% de la calificación mediante la realización de una prueba y/o trabajo.

• Desarrollo y defensa de un trabajo en donde se profundice en algunos de los temas tratados en el curso: 100% de la nota final.

EVALUACIÓN ÚNICA FINAL

El artículo 8 de la Normativa de Evaluación y Calificación de los Estudiantes de la Universidad de Granada establece que podrán acogerse a la evaluación única final, el estudiante que no pueda cumplir con el método de evaluación continua por causas justificadas.

Para acogerse a la evaluación única final, el estudiante, en las dos primeras semanas de impartición de la asignatura o en las dos semanas siguientes a su matriculación si ésta se ha producido con posterioridad al inicio de las clases o por causa sobrevenidas. Lo solicitará, a través del procedimiento electrónico, a la Coordinación del Máster, quien dará traslado al profesorado correspondiente, alegando y acreditando las razones que le asisten para no poder seguir el sistema de evaluación continua.

La evaluación en tal caso consistirá en:

• Desarrollo y defensa de un trabajo en donde se profundice en algunos de los temas tratados en el curso: 100% de la nota final.

rma (1): **Universidad de Granad** ت. مروعاتها

