



# Università di Pisa

# MODELLISTICA MOLECOLARE DI BIOMOLECOLE

### BENEDETTA MENNUCCI

Anno accademico

CdS

Codice

CFU

2018/19

BIOTECNOLOGIE MOLECOLARI

110CC

6

Moduli Settore/i **MODELLISTICA** 

CHIM/02

Tipo **LEZIONI**  Ore 48

Docente/i

BENEDETTA MENNUCCI

# Obiettivi di apprendimento

#### Conoscenze

MOLECOLARE DI **BIOMOLECOLE** 

Lo studente alla fine del corso conoscerà le principali tecniche computazionali che possono essere utilizzate per eseguire

- · Un'analisi conformazionale di piccole e grandi molecole,
- Una simulazione di processi dinamici di sistemi complessi.
- · Uno studio di binding ligando-recettore

Oltre al formalismo e alla comprensione teorica di base, gli studenti imparano a eseguire simulazioni numeriche per calcolare le proprietà dei

Sia gli aspetti teorici del corso che le simulazioni numeriche sono progettate per consentire agli studenti di comprendere appieno i limiti e le potenzialità delle simulazioni rispetto ai dati sperimentali in vista di possibili applicazioni biotecnologiche

### Capacità

Lo studente sarà in grado di discutere i contenuti del corso principale utilizzando la terminologia appropriata.

Lo studente saprà utilizzare software di modeling molecolare per lo studio dinamico di sistemi biologici.

# Modalità di verifica delle capacità

Lo studente dovrà preparare e discutere una presentazione orale sull'attività svolta durante il corso

#### Comportamenti

Lo studente potrà sviluppare la capacità di utilizzare modelli teorici per l'interpretazione di misure sperimentali.

#### Modalità di verifica dei comportamenti

Durante il corso, sarà valuata la capacità dello studente nell'interpretare i principali processi chimico-fisici dei sistemi biologici sulla base di comportamenti atomistici e di interazioni intermolecolari.

### Indicazioni metodologiche

- · Le lezioni frontali si svolgono con ausilio di slide
- per il laboratorio computazionale si formano gruppi e si usano i PC delle aule informatiche del Dipartimento di Chimica
- il personale di supporto (tecnici, dottorandi e/o cultori della materia) coadiuva il docente nelle esercitazioni numeriche e nell'assistenza ai laboratori
- il sito di elearning del corso è usato per scaricare materiali didattici, per comunicazioni docente-student
- le interazione tra studente e docente al di fuori delle ore di lezione/laboratorio avvengono attraverso ricevimenti e uso della posta elettronica

#### Programma (contenuti dell'insegnamento)

- · Introduzione alle interazioni intermolecolari
- · La Meccanica Molecolare come metodo di calcolo di energie e geometrie di sistemi (macro) molecolari.
- · Aspetti principali dei metodi numerici utilizzati nell'analisi conformazionale dei sistemi molecolari di interesse biologico.
- · Il metodo Monte Carlo e sue applicazioni



# Sistema centralizzato di iscrizione agli esami

Programma

# Università di Pisa

- Il metodo della dinamica molecolare nei suoi principali aspetti teorici e numerici.
- Il metodo Docking e il suo nelllo studio del binding ligando-recettore
- Introduzione ai metodi quantistici più utilizzati nella biochimica: alcuni elementi di metodi che combinano approcci quantummeccanici e classici.

# Indicazioni per non frequentanti

Registrarsi alla pagina E-learning del corso per scaricare le slides/note delle lezioni.

# Modalità d'esame

- L'esame è composto da un prova orale.
- La prova orale consiste in un colloquio tra il candidato e il docente del corso.
- La prova orale non è superata se il candidato non risponde correttamente, esprimendosi in modo chiaro e usando la terminologia corretta, almeno alle domande sui concetti principali presentati nel corso.

Ultimo aggiornamento 18/07/2018 10:14