Тематический план занятий лекционного типа по дисциплине «Биофизика белка» для обучающихся по образовательной программе специальности 30.05.01 Медицинская биохимия,

(уровень специалитета), форма обучения очная на 2023-2024 учебный год

№	Темы занятий лекционного типа	Часы
		(академ.)
1.	Введение в биофизику белка. Основные понятия физики белка. Функции белков. Аминокислотная последовательность, пространственная структура. Глобулярные, фибриллярные и мембранные белки. Классификация структур белка: первичная, вторичная, третичная, четвертичная структура белка. Биосинтез белка; сворачивание белка in vivo и in vitro. Пост-трансляционные модификации. Современные методы исследованиие структуры и динамики биомакромолекул. Основные решенные и нерешенные проблемы физики биомакромолекул. ²	2
2.	Характеристика основных элементов вторичной структуры белков ¹ . Вторичная структура полипептидов. Спирали: 27, 310, а, р, poly(Pro) II. Антипараллельная и параллельная бета-структура. Бета-изгибы. Методы экспериментального обнаружения вторичной структуры. Свойства боковых групп аминокислотных остатков. Включение аминокислотных остатков во вторичную структуру. Аланин, глицин, пролин, валин. Неполярные, короткие полярные и длинные полярные боковые группы. Заряженные боковые группы. Гидрофобные поверхности на вторичных структурах в белках ² .	2
3.	Пространственное строение белков¹. Фибриллярные белки, их функции и их периодичные первичные и вторичные структуры; α-кератин, β-фиброин шелка, коллаген. Упаковка длинных α-спиралей и обширных β-листов. Мембранные белки, особенности их строения и функции. Бактериородопсин, фотосинтетический центр, порин. Селективная проницаемость мембранных пор. Понятие о туннельном эффекте. Глобулярные белки. Упрощенное представление структур белковых глобул; структурные классы. Строение b-белков: b-слои, их продольная и перпендикулярная упаковка. Преимущественная антипараллельность b-структуры в b-белках. Правопропеллерная скрученность b-листов. Топология b-белков. Строение а-белков. Пучки и слои спиралей. Модель квазисферической глобулы из а-спиралей. Плотная упаковка при контакте а-спиралей. Строение а/b-белков. Топология b-а-b субъединиц. Строение а+b белков. Физические принципы строения белковой глобулы. "Стандартные" третичные структуры. Основные закономерности, наблюдаемые в структурах белковых глобул. Статистика мелких деталей белковых структур. Типичность "квазислучайного" чередования аминокислот в первичных структурах глобулярных белков².	2
4.	Кооперативные переходы в белковых молекулах. Обратимость денатурации белков. Тепловая и холодовая денатурация внативной укладкой белковой цепи и прочими ее глобулярными укладками: основное физическое отличие белковой цепи от случайного сополимера. Самоорганизация белков in vivo. Для чего нужны шапероны? Самоорганизация белка in vitro. "Парадокс Левинталя". Поиск метастабильных (накапливающихся) интермедиатов сворачивания белков. Расплавленная глобула — обычный интермедиат сворачивания.	2

Итого — тема		14
7.	Функция белка и его структура ¹ . ДНК-связывающие белки. Иммуноглобины. Ферменты. Активный центр — "дефект" глобулярной структуры. Каталитический и субстрат-связывающий центры. Ингибирование. Кофакторы. Многовалентные ионы. Механизм ферментативного катализа. Пример: сериновые протеазы. Теория переходного состояния в катализе и ее подтверждение методами белковой инженерии. Узнавание "ключ-замок". "Двойное сито" повышает специфичность. Индуцированное соответствие. Доменная структура: киназы, дегидрогеназы. Аллостерия — взаимодействие активных центров. Гемоглобин и миоглобин ² .	2
6.	Предсказание и дизайн белковых структур ¹ . Представление о подходах к предсказанию вторичных и пространственных структур белков по их аминокислотным последовательностям. "Опознавание" белковых структур по гомологии последовательностей. Выделение стабильных структур белковой цепи. "Шаблоны" белковых структур. Белковая инженерия и дизайн ² .	2
5.	автоматически ведет сеть быстрых путей сворачивания. Для этого необходимо только, чтобы между нативной укладкой цепи и прочими ее глобулярными укладками существовала бы заметная энергетическая щель. Обсуждение аномально медленного образования стабильной структуры в некоторых белках (серпины, прионы) ² . Методы исследования свойств биополимеров ¹ . Методы спектросопии КД для экспериментального обнаружения вторичной структуры. Калориметрические методы исследования термодинамических характеристик биомакромолекул. Критерий Вант-Гоффа для перехода "все-или-ничего". Экспериментальные подходы к определению ядер сворачивания белков. — Шевроновый график. Вычислительные методы молекулярной динамики биомакромолекул. Расчет ньютоновских траекторий движения. Метод нормальных мод. Методы ускорения расчетов молекулярной динамики. Учет влияния среды в молекулярной динамике. Периодические граничные условия. Термостаты в молекулярной динамике. Методы докинга лигандов в активных центрах белков. Метод Монте-Карло. Метод Монте-Карло с критерием Метрополиса. Глобальная оптимизация в пространстве последовательностей аминокислот. Локальная и глобальная минимизация потенциальной энергии биомакромолекул. Туннельный алгоритм. Методы интервального анализа ² .	2
	Сворачивание некоторых белков обходится без каких-либо метастабильных интермедиатов. Поиск и изучение нестабильных переходных состояний в сворачивании белка. Нуклеационный механизм сворачивания. Экспериментальные подходы к определению ядер сворачивания белков. Решение "парадокса Левинталя": к стабильной структуре цепи	

¹ - тема

Рассмотрено на заседании кафедры теоретической биохимии с курсом клинической биохимии «10» мая 2023 г., протокол № 16

Зав. кафедрой теоретической биохимии с курсом клинической биохимии, д.м.н, профессор

agol

О.В. Островский

² - сущностное содержание