

Karta przedmiotu

Nazwa i kod przedmiotu	ABC Modelowania molekularnego, PG_00192254						
Kierunek studiów	Biotechnologia (O)						
Data rozpoczęcia studiów	październik 2026 r.	Rok akademicki realizacji przedmiotu			2026/2027		
Poziom kształcenia	I stopnia - licencjackie	Grupa zajęć			Grupa zajęć obowiązkowych z zakresu kierunku studiów Grupa zajęć fakultatywnych Grupa zajęć powiązanych z prowadzonymi badaniami naukowymi w dziedzinie nauki związanej z kierunkiem - profil ogólnoakademicki		
Forma studiów	stacjonarne	Sposób realizacji			na uczelni		
Rok studiów	1	Język wykładowy			polski		
Semestr studiów	2	Liczba punktów ECTS			2.0		
Profil kształcenia	ogólnoakademicki	Forma zaliczenia			zaliczenie		
Jednostka prowadząca	Rektor -> Międzyuczelniany Wydział Biotechnologii UG i GUMed -> Instytut Biotechnologii UG -> Pracownia Biofizyki						
Imię i nazwisko wykładowcy (wykładowców)	Odpowiedzialny za przedmiot	dr hab. Rajmund Kaźmierkiewicz					
	Prowadzący zajęcia z przedmiotu						
Formy zajęć	Forma zajęć	Wykład	Ćwiczenia	Laboratorium	Projekt	Seminarium	RAZEM
	Liczba godzin zajęć	15.0	0.0	15.0	0.0	0.0	30
W tym liczba godzin zajęć na odległość: 0.0							
Aktywność studenta i liczba godzin pracy	Aktywność studenta	Udział w zajęciach dydaktycznych, objętych planem studiów		Udział w konsultacjach		Praca własna studenta	RAZEM
	Liczba godzin pracy studenta	30		5.0		15.0	50
Cel przedmiotu	Celem przedmiotu jest zapoznanie uczestników kursu z praktycznymi informacjami na temat tworzenia komputerowych modeli cząsteczek chemicznych, zdobycie przez nich umiejętności posługiwania się dostępnymi programami, czytanie ze zrozumieniem instrukcji programów, umiejętność planowania czynności prowadzących do utworzenia realistycznego modelu teoretycznego zjawiska zachodzącego w komórce, umiejętność krytycznej oceny i weryfikacji wyników.						
Efekty uczenia się przedmiotu	Efekt kierunkowy		Efekt z przedmiotu			Sposób weryfikacji i oceny efektu	
	[BIOTECHL3_U03] Stosuje metody matematyczne i statystyczne do opisu zjawisk i analizy danych oraz potrafi wykorzystywać profesjonalne bazy danych stosowane w biotechnologii.		Uczestnik kursu potrafi zastosować metody stosowane do modelowania cząsteczek. Potrafi dokować małe cząsteczki i tworzyć modele kompleksów białek oraz białek z kwasami nukleinowymi. Posiada również umiejętność analizy wyników dynamiki molekularnej.			[SU4] test/egzamin - ustny lub pisemny	

Treści przedmiotu	<p>Zapoznanie z możliwościami systemu Linux oraz z programami i elementarnymi pojęciami dotyczącymi konstruowania, zapisywania, odczytywania i manipulowania modelami cząsteczek używanymi w Mechanice Molekularnej.</p> <p>Liczenie potencjału elektrostatycznego, minimalizacja energii (optymalizacja struktur startowych cząsteczek), użycie uproszczonej funkcji energii potencjalnej (ang. soft potential). w polu sił ECEPP/3,</p> <p>Zastosowania metody dynamiki molekularnej w polu sił AMBER.</p> <p>Metoda Monte-Carlo, analiza skupień dla dużej liczby konformacji.</p> <p>Zastosowanie analizy drgań normalnych cząsteczek.</p> <p>Dokowanie małych cząsteczek i tworzenie modeli kompleksów białek oraz białek z kwasami nukleinowymi.</p> <p>Dynamika molekularna z użyciem ograniczeń swobody konformacyjnej pochodzących z wyników badań doświadczalnych (ang. restraints, constraints). Minimalizacja i Simulated annealing. Użycie funkcji kary (ang. penalty function). Szczegółowa analiza wyników dynamiki molekularnej.</p>		
Wymagania wstępne i dodatkowe	Wymagana jest umiejętność obsługi komputera		
Sposoby i kryteria oceniania osiągniętych efektów uczenia się	Sposób oceniania (składowe)	Próg zaliczeniowy	Składowa ocena końcowej
	Sprawdzian pisemny z pytaniami otwartymi i testowymi	51.0%	50.0%
	10 sprawozdań z ćwiczeń	51.0%	50.0%
Zalecana lista lektur	Podstawowa lista lektur	Skrypt, "INTRODUCTION TO MOLECULAR MODELING", Rajmund Kaźmierkiewicz, Intercollegiate Faculty of Biotechnology UG-MUG, Gdańsk 2011	
	Uzupełniająca lista lektur	Understanding Molecular Simulation: From Algorithms to Applications (Second Edition), Daan Frenkel	
	Adresy eZasobów		
Przykładowe zagadnienia/ przykładowe pytania/ realizowane zadania	<ol style="list-style-type: none"> 1. Co to jest współrzędna wewnętrzna cząsteczki ? 2. Wyjaśnij pojęcie nakładanie sekwencji białek. 3. Jakiej liczby współrzędnych wewnętrznych należy użyć do pełnego opisu: a) odległości (długości wiązań), b) kątów walencyjnych, c) kątów torsyjnych w cząsteczce metanu? 4. Jakiego programu można użyć do przetłumaczenia współrzędnych kartezjańskich cząsteczki na jej współrzędne wewnętrzne? 5. Co rozumiesz pod pojęciem konformacja cząsteczki np. białka? 6. Zaproponuj co najmniej dwa sposoby doświadczalnej weryfikacji poprawności przewidywań konformacji dowolnej cząsteczki. 7. Wyjaśnij pojęcie empiryczne pole sił. 8. Do czego może być przydatna (w modelowaniu molekularnym) tak zwana baza standardowych reszt, która zwykle jest dołączana do pola sił? 9. Jakie znasz przykładowe nazwy empirycznych pól siłowych, czym różnią się funkcje opisujące energię potencjalną cząsteczek w tych polach sił? 10. W jakim znaczeniu używa się w mechanice molekularnej pojęcia mapka energii, jaki ma ona związek z wykresem Ramachandrana? 11. Wyjaśnij pojęcie mapa kontaktów pomiędzy atomami węgla C^α, stosowane do alternatywnego opisu konformacji białka. 12. Co to jest oddziaływanie wiążące? 13. Co to jest oddziaływanie niewiążące? 14. W jakim celu używa się tak zwany efektywny zasięg oddziaływań (ang. cut-off) w mechanice molekularnej? 15. Jeden ze składników energii oddziaływań niewiążących opisuje się często za pomocą wzoru Van der Waalsa. Napisz go i wyjaśnij znaczenie występujących w nim symboli. 16. Napisz wzór opisujący energię potencjalną dowolnej cząsteczki np. wody. 17. Wymień trzy rodzaje parametrów pola sił, podaj ich krótki opis. 18. Co rozumiesz pod pojęciem ograniczenia swobody konformacyjnej ? 19. Na czym polegają problemy z poprawnym uwzględnieniem oddziaływań elektrostatycznych w mechanice molekularnej? 20. Wyjaśnij na czym polega minimalizacja energii układu fizycznego np. cząsteczki? 21. Na czym polega stosowana w mechanice molekularnej metoda gradientów sprzężonych? 22. Czym różnią się minima lokalne na powierzchni opisywanej funkcją energii od jej minimum globalnego? 		
Praktyki zawodowe w ramach przedmiotu	Nie dotyczy		

Dokument wygenerowany elektronicznie. Nie wymaga pieczęci ani podpisu.