www.pharbiois.com

Pharbiois

Science for life

**RENIECYT-SECIHTI: 2000001** 

# Diplomado en Docking y Dinámica Molecular

Constancia con validez oficial de la red CONOCER-SEP del EC0301 y EC0366



Profesor: Varios Profesores (ver módulo)

**Duración del diplomado:** 150 horas, de marzo-agosto 2025 (6 meses)

**Inicia:** 23 de febrero del 2026

100% online mediante plataformas <u>www.google clasroom</u> y/o https://pharbiois.milaulas.com/

Pharbiois.com
Pharbiois
Science for life
ACERCA DEL DIPLOMADO

El **Diplomado** está diseñado para brindar al alumno una formación teórico-práctica en bioinformática estructural. A lo largo del programa, el participante aprenderá los fundamentos de la estructura de proteínas desde 1D hasta 4D, el análisis de interacciones no covalentes entre ligandos y proteínas, y la aplicación de herramientas computacionales para realizar estudios de acoplamiento molecular (docking) y dinámica molecular en sistemas complejos, incluyendo entornos de membrana. Este diplomado es impartido por un profesor-investigador con experiencia y publicaciones científicas internacionales en el área. Se sugiere tener formación básica en biología molecular, química general o bioquímica, y conocimientos introductorios en bioinformática o manejo de archivos estructurales (como PDB). Este diplomado es ideal para estudiantes, investigadores y profesionales interesados en el diseño racional de fármacos, el análisis estructural de biomoléculas, la farmacología computacional y el desarrollo de proyectos de investigación académica o aplicada en biomedicina, biotecnología o la industria farmacéutica.

# **TEMARIO**

## Módulo 1

## Curso de Visualización y Modelado de Proteínas

(Dr Lenin Domínguez Ramírez, SNII-2)

Presentación

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

- I Las ventajas de usar UCSF Chimera para el análisis de estructuras obtenidas por difracción de rayos X
- II. UCSF Chimera (1.16)
- 1. ¿Qué es UCSF Chimera?
- 2. ¿Cómo funciona?
- 3. ¿Con qué estructuras funciona?
- III. Ventanas básicas
- 1. Ventana principal
- 2. Ventana de modelos
- 3. Ventana lateral
- 4. Generalidades de otras ventanas
- IV. Uso del ratón
- 1. Tipo de interacciones con el ratón
- 2. Como modificar la interacción usando el ratón
- 3. Limitaciones
- Visualización básica e interacción.
- 1. Listones, hélices, láminas.
- 2. Estructura secundaria por colores
- 3. Átomos, esferas, esferas con escala y más
- VI. Visualizaciones predefinidas.
- 1. Estructura secundaria
- 2. Todos los átomos.
- 3. Superficie hidrofóbica.
- 4. Siluetas, color de fondo, niebla y más.
- 5. Archivado de imagen.
- 6. Archivado de representación.
- VII. Etiquetas y colores.
- 1. Selecciones de átomos, residuo, y molécula.
- 2. Etiquetar y configuración de la etiqueta.

www.pharbiois.com

Pharbiois

Science for life

- 3. Colores de la selección.
- VIII. Distancias, puentes de hidrógeno y contactos
- 1. Selección de átomos o centroides.
- 2. Selección de átomos, ínter-molécula o intramolecular.
- 3. Selección he interpretación.
- 4. Archivado.
- IX. Ángulos, rotameros y choques.
- 1. Selección de átomos.
- 2. Selección y modificación.
- 3. Selección de átomos e interpretación.
- X. Superficies y atributos.
- 1. Cálculo de superficies
- 2. Representación de superficies
- 3. Mapeo de propiedades a la superficie.
- XI. Superposición de estructuras y secuencias.
- 1. Superposición de monomeros
- 2. Superposición de multímeros
- 3. Superposición de secuencias
- XII. Análisis de estructuras, ligandos y heteroátomos.
- 1. Aplicando los principios aprendidos.
- XIII. Preparación y reparación de estructuras para docking.
- 1. Remoción del solvente.
- 2. Remoción de iones.
- 3. Reemplazo de cadenas laterales.
- 4. Adición de hidrógenos.
- 5. Adición de cargas
- XIV. Visualización de resultados de docking (autodock, vina o ADFR)
- 1. Autodock Vina
- 2. ViewDock

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

- XV. Archivado de resultados.
- 1. Salvado de sesiones.

## Módulo 2

## **Docking Proteína-Ligando con Autodock**

#### (Dr José Correa Basurto, SNII-3)

- Presentación (examen diagnóstico)
- Grupos-funcionales-conformación-configuración
- Propiedades fisicoquímicas
- Propiedades ADMET
- Interacciones-no-covalentes
- Scoring-Sampling-Function (exploración y cálculo de energía)
- Preparación-Ligandos-docking
- Obtención-blanco-para-docking
- Instalación-Autodock-ADT-preparación-archivos
- Continuación-preparación-archivos para docking
- Análisis de resultados de docking
- Continuación-análisis-docking-validación
- Validación-docking
- Validación-docking-final

## Módulo 3

## **Docking Proteína-proteína**

(M en C Alberto Domínguez Guillen)

www.pharbiois.com

Pharbiois

Science for life

#### I.- Fundamentos de la Interacción Proteína-Proteína

- Introducción al docking proteína-proteína
- Niveles estructurales de las proteínas: primaria, secundaria, terciaria y cuaternaria
- Importancia del docking en la biología estructural y el diseño de fármacos

#### II.-Metodologías de Docking Proteína-Proteína

- Clasificación de las estrategias de docking
  - Docking ciego
  - Docking dirigido
  - Docking flexible
- Criterios para seleccionar el método adecuado en predicciones de docking

#### III.- Técnicas y Herramientas para el Docking

#### Proteína-Proteína

- Principales enfoques computacionales
- Introducción a servidores de docking:
  - HDOCK
  - o ClusPro
  - o FRODOCK 2.0
  - o SwarmDock
  - HADDOCK
  - PatchDock
  - SymmDock

#### IV.- Estudio de docking usando ClusPro

- Estudio de docking proteína-proteína usando ClusProt
- Selección de proteínas

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

Entrar al servidor y hacer simulación

#### V.- Evaluación y Análisis de Resultados

- Evaluación y selección de modelos predichos
- Análisis de la interfaz de interacción entre cadenas proteicas
- Interpretación estructural y validación de predicciones

### Módulo 4

#### Dinámica Molecular de Proteínas en Medio

#### Acuoso

#### (Dr José Correa Basurto, SNII-3)

- Presentación.
- Estructura de proteínas.
- Aplicación de dinámica molecular (DM) en el área farmaceútica.
- Aplicación de DM en el área biotecnológica.
- Generalidades sobre Campos de Fuerza (force fields).
- Conceptos, (RMSD, RMSF, Rg, superficies accesibles a solvente, cambios conformacionales).
- Ejercicios de visualización con VMD.
- Archivos requeridos para una DM.
- Preparación de archivos para correr DM.
- Minimización de estructura para DM.
- Simulación de DM en NAMD.
- Continuación de simulación de DM en NAMD.
- Análisis de resultados por VMD.

www.pharbiois.com

Pharbiois

Science for life

- Análisis de resultados por CARMA.
- Continuación de análisis de resultados por CARMA.
- Actividad final: realizar ejercicio de dinámica molecular usando proteína de su interés

## Módulo 5

#### DINÁMICA MOLECULAR PROTEÍNA-LIGANDO

#### (Dr Jorge Luis Rosas Trigueros, SNII-1)

Presentación del módulo y examen diagnóstico

Unidad I: Conceptos básicos sobre proteínas ( 3 horas)

- 1. Proteínas
  - Las proteínas
  - o Importancia de las proteínas como biomoléculas
  - o Propiedades y clasificación de los aminoácidos
  - o Niveles estructurales de las proteínas
  - o Relación estructura y función en las proteínas

#### Unidad II: Dinámicas Moleculares proteínas-ligando (6 horas)

- 1. Aplicación de la dinámica molecular para el estudio de biomoléculas
- 2. Conceptos sobre dinámicas moleculares
  - Definición de dinámica molecular
  - o Descripción general de la metodología
  - o Campo de fuerza y parámetros
  - Algoritmos

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

- Condiciones periódicas
- Controles de temperatura y presión
- 3. Introdución al programa NAMD (NAMD como paquete de dinámica molecular)
  - o Generalidades sobre NAMD
  - o Generación del sistema de simulación
  - Análisis de la estructura inicial
  - o Neutralización de la carga del sistema
  - Solvatación del sistema de simulación
  - o Establecimiento de la rutina de simulación
  - Descripción de las fases de un algoritmo de simulación
  - o Generación de archivos de entrada (inputs) para la simulación
  - o Hacer ejercicio para correr una dinámica corta
- 4. Proteína-Ligando.

#### Unidad III: Análisis de las Dinámicas moleculares (6 horas)

- 1. Análisis de simulaciones con Carma
- 2. Introducción a Carma
  - o Descripción de un archivo de entrada
  - o Cálculo y análisis de Desviación cuadrática media (RMSD)
  - Cálculo y análisis de Radio de giro (RG)
  - Cálculo y análisis de Fluctuación cuadrática media (RMSF)
  - o Agrupamiento de estructuras
  - o Cálculo y análisis de componentes principales (PCA)
  - Cálculo de energía libre de los ligandos en Dinámica molecular
- 3. Análisis de datos de dinámica proteína-ligando con VMD

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

## Módulo 6

# DINÁMICA MOLECULAR PROTEÍNA-MEMBRANA (Dr Jorge Luis Rosas Trigueros, SNII-1)

Presentación del módulo y examen diagnóstico

Unidad I: Conceptos básicos sobre proteínas y membranas ( 3 horas)

- 1. Biomoleculas
  - 1. Importancia de las membranas como biomoléculas
  - 2. Importancia de las proteínas como biomoléculas
  - 3. Propiedades y clasificación de los aminoácidos
  - 4. Niveles estructurales de las proteínas
  - 5. Relación estructura y función en las proteínas
- 2. Métodos de determinación estructural de proteínas
  - 1. Métodos de determinación estructural
    - Cristalografía de rayos X
    - Resonancia magnética nuclear
    - Cryo-electro microscopía.
    - Instalación de VMD, NAMD y CARMA (asincrónico)

Unidad II: Dinámicas Moleculares de proteínas transmembranales (6 horas)

- 1. Aplicación de la dinámica molecular para el estudio de biomoléculas
- 2. Conceptos sobre dinámicas moleculares
  - Definición de dinámica molecular
  - o Descripción general de la metodología
  - Campo de fuerza y parámetros

www.pharbiois.com

Pharbiois

Science for life

- o Algoritmos
- Condiciones periódicas
- Controles de temperatura y presión

Unidad III: Introducción a los programas de dinámica molecular

- 1. NAMD
- 2. Amber
- 3. Gromacs
- 1. NAMD como paquete de dinámica molecular
  - 1. Generalidades sobre NAMD
  - 2. Generación del sistema de simulación
    - Análisis de la estructura inicial
    - Neutralización de la carga del sistema
    - Solvatación del sistema de simulación
    - Establecimiento de la rutina de simulación
    - Descripción de las fases de un algoritmo de simulación
    - Generación de archivos de entrada (inputs) para la simulación
    - Correr simulación de DM con NAMD en sus computadoras (continuar asincrónico)

Unidad IV: Análisis de las dinámicas moleculares (6 horas)

- 1. Análisis de simulaciones con Carma
- 2. Introducción a Carma
  - Descripción de un archivo de entrada
  - Cálculo y análisis de Desviación cuadrática media( RMSD)
  - o Cálculo y análisis de Radio de giro (RG)

www.pharbiois.com
Pharbiois
Science for life

- o Cálculo y análisis de Fluctuación cuadrática media (RMSF)
- Agrupamiento de estructuras
- o Cálculo y análisis de componentes principales (PCA)
- o Análisis de la estructura y dinámica de la membrana

INVERSIÓN: \$ 6,499.00 MXN, aproximadamente 360 USD. Nota: 10 %: Estudiante de licenciatura, grupos > de 4 alumnos, haber tomado 2 cursos y/o diplomados en pharbiois. 5 %, estudiante de posgrado tienen, haber tomado un curso en www.pharbiois.com, grupos de 2-3 alumnos, profesores de tiempo parcial. Damos factura y constancia del diplomado. El pago también puede ser diferido por módulos, cada módulo 1,399.00 MXN, 63.00 USD. Para inscribirse en México o fuera de México puedes pagar por: https://www.pharbiois.com/inscribirme-diplomado-dockinging-y-dm (PayPal, Mercado Pago y stripe), en México se puede pagar por transferencia bancaria a cuenta CLABE SANTANDER: 0141-8065-5079-1315-04, a nombre de Pharmaceutical Biotechnological Innovation Services SAS De CV. El comprobante se manda al correo: pharmaceuticalandbiotechnology@gmail.com, informes, cotizaciones tambien ventas@pharbiois.com

#### Comentarios al diplomado

- La enseñanza fue excelente y me sentí en confianza de cometer errores en el aprendizaje
- Ell diplomado estuvo muy bien estructurado; sin embargo, desde mi punto de vista se necesitan más sesiones para abarcar todo el contenido. La doctora incluso amablemente nos daba 1 hora extra. En verdad disfruté y sobre todo aprendí mucho.
- Me gustaría aumentar el tiempo de práctica y disminuir la teoría
- Me agrado el diplomado, como sugerencia considero que una clase más para este tema quedaría menos apresurada, pero en general muy buen diplomado
- Agradezco toda la paciencia y amabilidad, realmente realizó un excelente trabajo.
- Muy bueno el diplomado, una herramienta valiosa para introducirse a la bioinformática