

Portail Louis Pasteur : Chimie - Sciences sanitaires et sociales - Sciences de la vie - Sciences de la vie et de la Terre Biologie moléculaire

Responsables	Descriptions	Informations
Patrice CRETE (Responsable inter-sites et LUM) patrice.crete@univ-amu.fr	Code : SLP209B	Composante : Faculté des Sciences
Xiao jun GUO (responsable SCH) xiao-jun.guo@univ-amu.fr	Nature : Élément constitutif Domaines : Sciences et Technologies	
Michael LAFOND (responsable AIX) Michael.LAFOND@univ-amu.fr		

DURÉE DU STAGE (EN SEMAINES)

0

LANGUE(S) D'ENSEIGNEMENT

Français

CONTENU

I. Exercices sur réplication/transcription/traduction

II. Clonage moléculaire et vecteur de clonage ou Technologie de l'ADN recombinant
1. Concept du clonage moléculaire Définition et intérêt du clonage moléculaire
Un exemple biotechnologique du clonage de gènes, l'hormone de croissance
Les enzymes de restrictions Comment visualiser des fragments de digestion appelés aussi fragments de restriction de l'ADN ?
2. Propriétés des vecteurs de clonage Les plasmides dans la physiologie bactérienne Différents vecteurs de clonage
Le polylinker ou site multiple de clonage La ligature/ligation Différence entre théorie et résultats pratiques
Orientation de l'insert cloné
3. Transformation des cellules procaryotes Introduction des produits de ligation dans cellules hôtes Les cellules hôtes Préparation de bactéries compétentes pour la transformation
La croissance bactérienne Bactéries dites chimio- ou thermo-compétentes Bactéries dites électro-compétentes
4. Sélection des bactéries ayant intégré un plasmide recombinant Modes d'action des antibiotiques
Sélection des bactéries ayant intégré un plasmide contenant un insert Les différentes méthodes de criblage Méthode de sensibilité aux antibiotiques, sélection Blanc-bleu

II. Exercices PCR/séquençage

III. La technologie de l'ADN recombinant pour la production d'une protéine humaine chez une bactérie ?
Construction à réaliser pour exprimer la séquence codante du gène GH-1 de l' hormone de croissance humaine chez la bactérie
Obtention de la séquence codante sans intron Purification d'ARN total/de PolyA/reverse transcription Clonage de l'ADNc dans vecteur d'expression bactérien Production de protéine tagguée

IV. La technologie de l'ADN recombinant pour la créations d'animaux et de plantes transgéniques

V. Exercices sur le clonage moléculaire

VII. Comment réaliser un diaporama scientifique ?

VIII. Atelier de mobilisation des connaissances réalisation et présentation orale d'un diaporama en binome sur une problématique biologique

IX. TD de préparation au TP bio mol de l'UE de TP SV

COMPÉTENCES À ACQUÉRIR

Comprendre, pouvoir expliquer les concepts de la biologie au niveau moléculaire

Extraire d'un énoncé scientifique les paramètres clés et les hypothèses nécessaires à l'analyse d'une problématique biologique

Exposer oralement un travail scientifique

MODALITÉS D'ORGANISATION

40h; 100% TD

TP de Biologie moléculaire dans l'UE -Pratiques expérimentales en biologie-

PRÉ-REQUIS OBLIGATOIRES

Bac "scientifique"

UE biologie

UE biochimie

VOLUME HORAIRE

- Volume total: 40 heures
- Travaux dirigés: 40 heures

CODES APOGÉE

- SLP209BA [ELP]
- SLP209BL [ELP]
- SLP209BC [ELP]

M3C

Aucune donnée M3C trouvée

POUR PLUS D'INFORMATIONS

[Aller sur le site de l'offre de formation...](#)



Dernière modification le 21/06/2024