

24-25

# GUÍA DE ESTUDIO PÚBLICA



## QUÍMICA TERAPÉUTICA

CÓDIGO 21151183

UNED

24-25

QUÍMICA TERAPÉUTICA

CÓDIGO 21151183

# ÍNDICE

PRESENTACIÓN Y CONTEXTUALIZACIÓN  
REQUISITOS Y/O RECOMENDACIONES PARA CURSAR ESTA ASIGNATURA  
EQUIPO DOCENTE  
HORARIO DE ATENCIÓN AL ESTUDIANTE  
COMPETENCIAS QUE ADQUIERE EL ESTUDIANTE  
RESULTADOS DE APRENDIZAJE  
CONTENIDOS  
METODOLOGÍA  
SISTEMA DE EVALUACIÓN  
BIBLIOGRAFÍA BÁSICA  
BIBLIOGRAFÍA COMPLEMENTARIA  
RECURSOS DE APOYO Y WEBGRAFÍA  
IGUALDAD DE GÉNERO

Nombre de la asignatura	QUÍMICA TERAPÉUTICA
Código	21151183
Curso académico	2024/2025
Título en que se imparte	MÁSTER UNIVERSITARIO EN CIENCIA Y TECNOLOGÍA QUÍMICA
Tipo	CONTENIDOS
Nº ETCS	6
Horas	150
Periodo	SEMESTRE 1
Idiomas en que se imparte	CASTELLANO

## PRESENTACIÓN Y CONTEXTUALIZACIÓN

La Química Terapéutica está dirigida fundamentalmente al estudiantado que pretende dirigir su actividad profesional hacia la investigación o desarrollo de nuevos medicamentos. Es una asignatura que estudia la interacción química-vida en la que intervienen gran variedad de áreas científicas y tecnológicas, por lo que proporciona un conjunto de conocimientos de gran interés que permitirá desarrollar a los futuros profesionales su actividad con mayor competencia, tanto en el ámbito académico como empresarial o industrial.

Los fármacos son aquellas estructuras moleculares que presentan una actividad biológica determinada asociada a una baja toxicidad, son los principios activos o APIs (Active Pharmaceutical Ingredients), y se convierten en medicamentos cuando se incorporan a una forma farmacéutica para su administración.

Los fármacos son generalmente pequeñas moléculas que interfieren o interaccionan con diferentes biomoléculas. La acción principal deriva de la interacción con una de ellas, la diana farmacológica, pero las reacciones adversas o efectos secundarios son consecuencia de las que ocurren con otras similares o diferentes. Únicamente conocer la naturaleza de este reconocimiento hará posible determinar y en definitiva controlar el mantenimiento y propagación de la vida.

La investigación en química terapéutica es cara. Se calcula que hacen falta de 10 a 12 años desde que se descubre una molécula hasta que se comercializa el correspondiente fármaco y sólo una de cada 60.000 estructuras estudiadas llega a ser comercializada.

La Química Terapéutica es una asignatura que se encuadra en el módulo IV "Química Orgánica" perteneciente al Máster en Ciencia y Tecnología Química. Los contenidos de esta asignatura se complementan con los de las restantes asignaturas del Módulo de Química Orgánica: Química Sostenible. Métodos de Síntesis Orgánica de Bajo Impacto Ambiental; Resolución de Racematos en Estereoisómeros; Química Supramolecular; Catálisis en Química Orgánica; y, Resonancia Magnética Nuclear de alta resolución.

El profesorado que imparte la asignatura posee experiencia docente acreditada y amplia actividad investigadora en Química Orgánica, Heterociclos, Reconocimiento Molecular, Desarrollo de Nuevos Fármacos, Enlaces de Hidrógeno y Técnicas de RMN y Cristalografía, con numerosas publicaciones en revistas ISI y comunicaciones en congresos nacionales e internacionales.

## REQUISITOS Y/O RECOMENDACIONES PARA CURSAR ESTA ASIGNATURA

Aunque al Master acceden estudiantes de muy diversas titulaciones, para cursar la asignatura de Química Terapéutica es requisito indispensable tener conocimientos de Química Orgánica.

Asimismo, el conocimiento de la lengua inglesa será también un requisito para cursar la asignatura.

## EQUIPO DOCENTE

Nombre y Apellidos	DOLORES SANTA MARIA GUTIERREZ (Coordinador de asignatura)
Correo Electrónico	dsanta@ccia.uned.es
Teléfono	91398-7336
Facultad	FACULTAD DE CIENCIAS
Departamento	QUÍMICA ORGÁNICA Y BIO-ORGÁNICA

Nombre y Apellidos	CARLA ISABEL NIETO GOMEZ
Correo Electrónico	carla.nieto@ccia.uned.es
Teléfono	91398-7324
Facultad	FACULTAD DE CIENCIAS
Departamento	QUÍMICA ORGÁNICA Y BIO-ORGÁNICA

Nombre y Apellidos	CESAR AUGUSTO ANGULO PACHON
Correo Electrónico	ca.angulo@ccia.uned.es
Teléfono	91398-8423
Facultad	FACULTAD DE CIENCIAS
Departamento	QUÍMICA ORGÁNICA Y BIO-ORGÁNICA

## HORARIO DE ATENCIÓN AL ESTUDIANTE

Los estudiantes, ante cualquier tipo de duda que les pueda surgir, ya sea de contenidos o de funcionamiento general de la asignatura, podrán ponerse en contacto con el Equipo Docente a través de las herramientas de comunicación incluidas en el curso virtual, ya sea a través del correo para consultas privadas o bien a través de los Foros para consultas públicas. También se podrá contactar con el Equipo Docente por vía telefónica en el horario de guardia de la asignatura, excepto períodos de vacaciones y semanas de celebración de las Pruebas Presenciales.

Además existe la posibilidad de contactar con el Equipo Docente mediante los siguientes teléfonos y correos electrónicos:

### HORARIO DE ATENCIÓN DEL EQUIPO DOCENTE

Profesorado	Horario de atención	Teléfono	Correo electrónico
-------------	---------------------	----------	--------------------

Carla Isabel Nieto Gómez	Lunes y Miércoles 15:00-17:00 h	91 3987324	carla.nieto@ccia.uned.es
César Augusto Angulo Pachón	Martes y Jueves 16:00-18:00 h	91 3988423	ca.angulo@ccia.uned.es
Dolores Santa María Gutiérrez (Coordinadora)	Lunes 15:00-19:00 h	91 3987336	dsanta@ccia.uned.es

**Dirección Postal del Equipo Docente:**

Departamento de Química Orgánica y Bio-Orgánica  
 Urbanización Monte Rozas  
 Avenida de Esparta s/n  
 Carretera de Las Rozas al Escorial km 5  
 28232 Las Rozas-Madrid

**COMPETENCIAS QUE ADQUIERE EL ESTUDIANTE****COMPETENCIAS BÁSICAS**

CB6 - Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación

CB7 - Que los estudiantes sepan aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8 - Que los estudiantes sean capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios

CB9 - Que los estudiantes sepan comunicar sus conclusiones y los conocimientos y razones últimas que las sustentan a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades

CB10 - Que los estudiantes posean las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.

**COMPETENCIAS GENERALES**

CG01 - Adquirir la capacidad de comprensión de conocimientos y aplicación en la resolución de problemas

CG02 - Desarrollar capacidad crítica y de evaluación

CG03 - Adquirir capacidad de estudio y autoaprendizaje

CG04 - Desarrollar capacidad creativa y de investigación

CG05 - Adquirir capacidad de organización y de decisión

CG06 - Comprender y manejar sistemáticamente los aspectos más importantes relacionados con un determinado campo de la química

**COMPETENCIAS ESPECÍFICAS**

CE01 - Desarrollar la habilidad y destreza necesarias en la experimentación química para aplicar sus conocimientos químicos, teóricos y prácticos en el análisis químico

CE02 - Adquirir la capacidad de la utilización de variables que permiten obtener información químico-analítica.

CE04 - Manejar equipos e instrumentos especializados

## RESULTADOS DE APRENDIZAJE

Los resultados de aprendizaje que se pretende que alcancen las/los estudiantes a través de su trabajo en la asignatura Química Terapéutica son:

- Describir distintos modos de acción de los fármacos en el organismo.
- Diferenciar el modo de acción de un fármaco según la estructura que presente.
- Diseñar nuevas estructuras de fármacos con una posible actividad determinada.
- Describir y comentar los métodos que se utilizan en la actualidad en el diseño de nuevos fármacos.
- Explicar las técnicas utilizadas en la optimización de prototipos.
- Aplicar los métodos utilizados en el diseño de fármacos atendiendo a consideraciones bioquímicas, farmacocinéticas, farmacodinámicas y de metabolismo.
- Describir las técnicas analíticas en síntesis y análisis de fármacos.
- Analizar, interpretar y discutir casos bibliográficos de descubrimientos de medicamentos de importancia social.
- Predecir la posible actividad biológica de un derivado de una cabeza de serie.
- Diseñar la síntesis orgánica más conveniente de un fármaco.
- Transmitir conocimientos sobre diseño de fármacos.

## CONTENIDOS

### BLOQUE TEMÁTICO I

Este bloque incluye los temas 1 a 8 y corresponde al estudio de los criterios y métodos de trabajo utilizados en la búsqueda de estructuras modelo y su manipulación, resaltando la importancia de la modificación estructural en la absorción, distribución, metabolismo y excreción (ADME).

#### Tema 1. Conceptos básicos. Nomenclatura de fármacos

1.1. Conceptos básicos en química terapéutica

1.2. Tipos de nomenclatura de los fármacos

- 1.3. Nombre químico sistemático
  - 1.3.1. Radicales alquilo, saturados e insaturados más comunes
  - 1.3.2. Grupos funcionales principales que dan desinencia al nombre
  - 1.3.3. Radicales con funciones heteroatómicas, aromáticas y heterocíclicas
  - 1.3.4. Nomenclatura de sistemas heterocíclicos
  - 1.3.5. Nomenclatura de bases, nucleósidos y nucleótidos
  - 1.3.6. Nomenclatura de esteroides
  - 1.3.7. Nomenclatura de aminoácidos
  - 1.3.8. Nomenclatura de compuestos fusionados

## Tema 2. Evolución de los métodos de búsqueda y descubrimiento de fármacos

- 2.1. Mejora de fármacos conocidos
- 2.2. Ensayos biológicos sistemáticos
  - 2.2.1. Cribado extensivo
  - 2.2.2. Cribado al azar
  - 2.2.3. Cribado combinatorio
- 2.3. Descubrimiento de nuevos fármacos a partir del estudio u observación fortuita de los efectos biológicos de productos de origen natural o sintético
  - 2.3.1. En el ser humano
  - 2.3.2. En animales
  - 2.3.3. En plantas y bacterias
- 2.4. Diseño racional

## Tema 3. Dianas biológicas, farmacológicas, receptores

- 3.1. Concepto y naturaleza química de los receptores
- 3.2. Fuerzas intermoleculares en la interacción fármaco-receptor
- 3.3. Teorías sobre la interacción fármaco-receptor
- 3.4. Procesos mediados a través de receptores de membrana
  - 3.4.1. Canales iónicos
  - 3.4.2. Receptores con actividad enzimática intrínseca
  - 3.4.3. Receptores asociados a proteínas G
- 3.5. Aspectos estereoquímicos de la interacción fármaco-receptor
  - 3.5.1. Conformación. Empleo de análogos rígidos
  - 3.5.2. Configuración. Diferencia entre enantiómeros

## Tema 4. Correlaciones cualitativas estructura química-actividad biológica

### 4.1. Modalidades del procedimiento de modificación molecular

#### 4.1.1. Simplificación del prototipo

#### 4.1.2. Asociación de dos moléculas

#### 4.1.3. Replicación moduladora

### 4.2. Criterios clásicos para la modificación sistemática de unidades estructurales

#### 4.2.1. Homología y ramificaciones de cadena

#### 4.2.2. Introducción de grupos aromáticos en la búsqueda de antagonistas

#### 4.2.3. Apertura o cierre de anillos

#### 4.2.4. Introducción de enlaces múltiples. Vinilología

#### 4.2.5. Bioisosterismo

## Tema 5. Correlaciones cuantitativas estructura química-actividad biológica

### 5.1. Relaciones cuantitativas estructura-actividad (QSAR)

### 5.2. Parámetros descriptores de las propiedades fisicoquímicas de una molécula

#### 5.2.1. Electrónicos

#### 5.2.2. Estéricos o descriptores del tamaño de los sustituyentes

#### 5.2.3. Hidrófobos

#### 5.2.4. Otros parámetros y variables indicadoras

### 5.3. Aplicación del análisis QSAR al diseño de un fármaco. El método de Hansch

### 5.4. Métodos semicuantitativos para el diseño de series de fármacos

## Tema 6. Modelado molecular y diseño de fármacos.

### 6.1. Introducción: modelado molecular en el diseño de fármacos

#### 6.1. Antecedentes y métodos

##### 6.1.1. Mecánica molecular

##### 6.1.2. Mecánica cuántica

#### 6.2. Receptores conocidos: métodos directos

#### 6.3. Receptores desconocidos: métodos indirectos

## Tema 7. Metabolismo de fármacos



- 7.1. Bases de la farmacocinética
- 7.2. Transporte de fármacos a través de las membranas biológicas
- 7.3. Metabolismo de los fármacos
  - 7.3.1. Reacciones en fase I
  - 7.3.2. Reacciones en fase II
- 7.4. Consecuencias de los procesos metabólicos
- 7.5. Selectividad en el metabolismo de los fármacos
- 7.6. Modulación del metabolismo de fármacos

## Tema 8. Profármacos y sus aplicaciones

- 8.1. Concepto de profármaco
- 8.2. Manipulación estructural orientada a resolver problemas de formulación farmacéutica y administración
  - 8.2.1. Incremento de la hidrosolubilidad
  - 8.2.2. Incremento de la estabilidad *in vitro*
- 8.3. Modulación del metabolismo de fármacos
  - 8.3.1. Variación estructural orientada a dificultar el metabolismo
  - 8.3.2. Disminución de la toxicidad debida al metabolismo

## BLOQUE TEMÁTICO II

Este bloque temático comprende los temas 9 a 20 y contempla ejemplos representativos de diseño de fármacos en función de las dianas biológicas con las que interaccionan: enzimas, receptores específicos o los que interfieren en procesos biológicos de transporte. El último tema se dedica a la aplicación de la metodología sintética orgánica a los fármacos, con especial énfasis en la preparación de fármacos enantioméricamente puros.

## Tema 9. Inhibidores enzimáticos quimioterápicos

- 9.1. Introducción a los inhibidores enzimáticos
- 9.2. Inhibidores de dihidropteroato sintetasa: Sulfamidas y Sulfonas
- 9.3. Inhibidores de dihidrofolato reductasa: Trimetoprim
- 9.4. Inhibidor de la xantina oxidasa: Alopurinol
- 9.5. Inhibidores de la tirosina quinasa: Imatinib
- 9.6. Inhibidores de la transcriptasa reversa vírica: AZT

## Tema 10. Inhibidores enzimáticos que interfieren en la biosíntesis de las paredes celulares

10.1. Pared celular de las bacterias

10.2. Penicilinas

10.2.1. Estructura y nomenclatura

10.2.2. Descubrimiento de la penicilina G

10.2.3. Mecanismo de acción

10.2.4. Inhibición de penicilinas: beta-lactamasas y penicilin amidasas

10.2.5. Síntesis y modificación estructural de penicilinas

10.2.6. Inhibidores de beta-lactamasas y penicilin amidasas

10.3. Cefalosporinas

10.3.1. Estructura y nomenclatura

10.3.2. Síntesis y modificación estructural

10.4. Otros inhibidores de la biosíntesis de la pared celular

10.4.1. Agentes beta-lactámicos: carbapenemos y monobactamos

10.4.2. Agentes no beta-lactámicos: bacitracinas, vancomicina y nitrofuranos

## Tema 11. Inhibidores enzimáticos farmacodinámicos

11.1. Inhibidores de la ciclooxigenasa (COX): Aspirina y Celebrex

11.2. Inhibidores de la anhidrasa carbónica (AC): Acetazolamida y Benzolamida

11.3. Inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA): Captopril

11.4. Inhibidores de la HMG-CoA reductasa: Estatinas

11.5. Inhibidores de las monoaminoxidasas (iMAO): Meclobemida

## Tema 12. Fármacos que alteran el transporte de las membranas celulares

12.1. Canales iónicos

12.2. Fármacos que actúan sobre los canales de  $\text{Na}^+$

12.3. Fármacos que actúan sobre los canales de  $\text{Ca}^{2+}$

12.4. Fármacos que actúan sobre los canales de  $\text{K}^+$

12.5. Bombas iónicas dependientes de ATP

12.6. Fármacos que actúan sobre el transporte activo de neurotransmisores y hormonas

12.7. Fármacos que forman complejos metálicos

12.8. Fármacos que actúan como sistemas transportadores de moléculas pequeñas

**Tema 13. Fármacos que actúan sobre receptores adrenérgicos, dopaminérgicos y serotoninérgicos**

13.1. Fármacos moduladores de noradrenalina

13.1.1. Fármacos adrenérgicos presinápticos

13.1.2. Agonistas adrenérgicos indirectos

13.1.3. Agonistas y antagonistas adrenérgicos

13.2. Fármacos moduladores de dopamina

13.2.1. Agonistas dopaminérgicos directos

13.2.2. Agonistas dopaminérgicos indirectos

13.2.3. Antagonistas dopaminérgicos

13.3. Fármacos moduladores de serotonina

13.3.1. Inhibidores de la recaptación de serotonina

13.3.2. Agonistas de los receptores 5-HT<sub>1A</sub> y 5-HT<sub>1D</sub>

13.3.3. Antagonistas de los receptores 5-HT<sub>2</sub> y 5-HT<sub>3</sub>

**Tema 14. Fármacos que actúan sobre receptores de acetilcolina**

14.1. Neurotransmisores

14.2. Sinapsis colinérgica

14.3. Receptores colinérgicos

14.3.1. Interacciones entre la acetilcolina y sus receptores

14.3.2. Receptores nicotínicos

14.3.3. Receptores muscarínicos

14.4. Agonistas muscarínicos

14.5. Agonistas nicotínicos

14.6. Antagonistas muscarínicos

14.7. Antagonistas nicotínicos

**Tema 15. Fármacos que actúan sobre receptores de aminoácidos y péptidos**

15.1. Aminoácidos excitadores: ácido (S)-glutámico (Glu)

15.2. Aminoácidos inhibidores: ácido gamma-aminobutírico (GABA)

15.2.1. Agonistas del GABA

- 15.2.2. Benzodiazepinas
- 15.2.3. Barbitúricos
- 15.2.4. Esteroides
- 15.3. Péptidos opioides endógenos
- 15.3.1. Receptores opioides
- 15.4. Análogos opioides de morfina
- 15.4.1. Derivados de morfinano
- 15.4.2. Derivados de benzomorfanano
- 15.4.3. Derivados de fenilpiperidina
- 15.4.4. Derivados de fenilpropilaminas
- 15.5. Otros péptidos neurotransmisores

## Tema 16. Fármacos que actúan sobre receptores de histamina

- 16.1. La histamina y sus receptores
- 16.2. Biosíntesis y metabolismo de la histamina. Protonación y tautomería
- 16.3. Antagonistas H<sub>1</sub>
- 16.3.1. Antihistamínicos H<sub>1</sub> clásicos
- 16.3.2. Antihistamínicos H<sub>1</sub> de segunda generación
- 16.4. Antagonistas H<sub>2</sub>
- 16.4.1. Antagonistas H<sub>2</sub> de primera generación. Desarrollo de la cimetidina
- 16.4.2. Antagonistas H<sub>2</sub> de segunda generación: derivados no imidazólicos
- 16.5. Comparación entre los antagonistas H<sub>1</sub> y H<sub>2</sub>

## Tema 17. Fármacos que actúan sobre receptores de hormonas esteroideas, tiroideas

- 17.1 Naturaleza, biosíntesis y modo de acción de las hormonas esteroideas
- 17.2. Estrógenos
- 17.2.1. Antiestrógenos
- 17.3. Progestágenos
- 17.3.1. Antiprogestágenos
- 17.4. Andrógenos
- 17.4.1. Antiandrógenos
- 17.5. Hormonas corticosuprarrenales
- 17.5.1. Glucocorticoides
- 17.5.2. Antigluocorticoides
- 17.5.3. Mineralocorticoides

17.5.4. Antagonistas de los mineralocorticoides

17.6. Hormonas tiroideas

## Tema 18. Fármacos que interactúan con ácidos nucleicos

18.1. Fármacos que se unen al ADN mediante enlaces covalentes

18.2. Fármacos que se intercalan en el ADN

18.3. Fármacos no intercalantes que se unen al ADN mediante uniones no covalentes

18.4. Inhibidores de la mitosis que actúan en los microtúbulos

18.5. Fármacos que actúan sobre el ARN. Inhibidores de la biosíntesis de proteínas

## Tema 19. Fármacos que actúan a través de la formación de radicales

19.1. Agentes quimioterápicos que generan radicales hidroxilo

19.1.1. Quinonas antitumorales: antraciclinas

19.2. Nitroheterociclos como agentes antiparasitarios y radiosensibilizantes

## Tema 20. Síntesis de fármacos. Metodologías sintéticas. Fármacos enantioméricamente puros

20.1. Síntesis de fármacos con estructura aromática

20.2. Síntesis de fármacos con estructura heterocíclica

20.3. Síntesis de antibióticos beta-lactámicos y otros

20.4. Síntesis de esteroides

20.5. Síntesis de fármacos enantioméricamente puros

20.5.1. Síntesis asimétrica

20.5.2. Reacciones estereoselectivas

## METODOLOGÍA

La metodología está basada fundamentalmente en una enseñanza a distancia de carácter virtual. El estudiantado dispondrá de la plataforma Open LMS para el aprendizaje y la colaboración a través de Internet. Esta plataforma proporcionará el interfaz adecuado de interacción entre estudiantes y equipo docente.

El material para el estudio de los contenidos teóricos se encuentra recogido en los textos que se incluyen en la bibliografía básica. Además, el estudiantado dispondrá, a través del curso virtual, de una serie de documentos en diferentes formatos (texto, presentaciones PowerPoint, artículos científicos, direcciones web, etc.) que podrá utilizar para el estudio de

determinados temas o como material complementario. También por medio del curso virtual el Equipo Docente indicará la realización de distintas actividades.

La asignatura no tiene clases presenciales, salvo 10 horas de carácter experimental o Jornada de Prácticas, que se realizarán en sesión de un único día en los laboratorios de la Facultad en Las Rozas de Madrid.

El aprendizaje de esta asignatura conlleva una serie de actividades que se pueden distribuir en dos grupos:

- Actividades relativas al trabajo autónomo del estudiante.
- Actividades relativas a la interacción del estudiante en entornos virtuales.

<b>TRABAJO AUTÓNOMO</b>
Lectura y comprensión de los contenidos teóricos recogidos en el texto base.
Realización de Pruebas de Evaluación Continua.
Realización de las prácticas presenciales e informes de las mismas.
<b>INTERACCIÓN EN ENTORNOS VIRTUALES (CURSO VIRTUAL)</b>
Lectura del material complementario del curso virtual.
Interacción con el Equipo Docente por medio de los foros establecidos para ello y por correo electrónico.
Interacción con otros estudiantes en el foro de estudiantes.
Realización de actividades en línea.

## SISTEMA DE EVALUACIÓN

### TIPO DE PRUEBA PRESENCIAL

Tipo de examen

No hay prueba presencial

### CARACTERÍSTICAS DE LA PRUEBA PRESENCIAL Y/O LOS TRABAJOS

Requiere Presencialidad

No

Descripción

El sistema de evaluación se lleva a cabo por medio de las Pruebas de Evaluación Continua descritas en el apartado siguiente.

Criterios de evaluación

Ponderación de la prueba presencial y/o los trabajos en la nota final

Fecha aproximada de entrega

Comentarios y observaciones

**PRUEBAS DE EVALUACIÓN CONTINUA (PEC)**

¿Hay PEC?

Si,PEC no presencial

Descripción

Para superar la asignatura será necesario realizar una serie de Pruebas de Evaluación Continua, diseñadas y seleccionadas de tal forma que permiten valorar el nivel alcanzado por el estudiante en relación con los objetivos planteados.

**Así, la evaluación incluirá la realización de manera satisfactoria de tres Pruebas de Evaluación Continua (PEC) sobre los distintos temas que constituyen el Programa de la asignatura:**

La Primera y Segunda Pruebas de Evaluación (PEC-1 y PEC-2), constarán de una serie de cuestiones teóricas y de problemas de comprensión de contenidos del programa, a cumplimentar y resolver.

La Tercera Prueba de Evaluación (PEC-3), consistirá en el desarrollo de un tema relacionado con la Química Terapéutica. Esta prueba de evaluación por tratarse de un trabajo de carácter bibliográfico se pasará por el sistema antiplagio Turnitin, de manera que, si se observa un alto índice de copiado literal de otras fuentes ya sean de internet o de trabajos de otros autores, no podrá considerarse un trabajo autónomo realizado por el estudiante y la prueba estará suspensa.

Criterios de evaluación

En la valoración de cada una de estas actividades se tendrá en cuenta lo siguiente:

En las PEC-1 y PEC-2, la corrección en las respuestas, el razonamiento dado a las mismas y la forma de exponerlo.

En la PEC-3, la relevancia del tema elegido, la actualidad y estructuración del mismo, así como la bibliografía utilizada.

En todas las Pruebas, la adecuada organización, presentación y redacción de las mismas.

**Para superar la asignatura es obligatorio la entrega de las tres PEC y la calificación obtenida en cada una de ellas no podrá ser inferior a 4.0 (sobre 10).**

Ponderación de la PEC en la nota final      PEC-1: 30% PEC-2: 30% PEC-3: 30%

Fecha aproximada de entrega                      PEC-1: 02/12/2024; PEC-2: 26/01/2025;  
PEC-3: 23/02/2025

Comentarios y observaciones

Convocatoria extraordinaria de septiembre: para poder presentarse a dicha convocatoria, el estudiante deberá ponerse en contacto con el equipo docente al finalizar el semestre en el que se imparte la asignatura.

**OTRAS ACTIVIDADES EVALUABLES**

¿Hay otra/s actividad/es evaluable/s?

Si,presencial

Descripción

Asistencia a una Jornada Presencial, sesión única de 10 horas, en la Facultad de Ciencias de la UNED en Las Rozas de Madrid para la realización de las prácticas correspondientes (tendrá lugar a mediados de febrero y se anuncia en el curso virtual con la debida antelación). Esta actividad incluye la realización de las prácticas y la entrega de los informes.

#### Criterios de evaluación

Se evaluará el trabajo realizado en el laboratorio y los informes entregados.

**La no asistencia a las prácticas presenciales no impide la superación de la asignatura pero al contribuir con un 10% a la calificación final, aquellos estudiantes que no las realicen sólo podrán alcanzar la calificación máxima de nueve (9).**

Ponderación en la nota final	10%
Fecha aproximada de entrega	Tercera semana de febrero
Comentarios y observaciones	

#### ¿CÓMO SE OBTIENE LA NOTA FINAL?

La calificación final será el resultado de la siguiente ponderación de cada una de las actividades de evaluación:

PEC-1: 30%

PEC-2: 30%

PEC-3: 30%

Jornada de Prácticas Presenciales y elaboración de los informes contribuirán con 10%.

**Para superar la asignatura será necesario tener como mínimo una calificación final de 5.0.**

## BIBLIOGRAFÍA BÁSICA

ISBN(13): 9788436248906

Título: FÁRMACOS Y MEDICAMENTOS 2003 edición

Autor/es: Claramunt R. M.; Cabildo Miranda, M<sup>a</sup> Del Pilar; Escolástico León, Consuelo; Jiménez, A.; Santa María Gutiérrez, M<sup>a</sup> Dolores

Editorial: U.N.E.D.

ISBN(13): 9788448603618

Título: INTRODUCCIÓN A LA QUÍMICA FARMACÉUTICA 2001 edición

Autor/es: Avendaño López, María Del Carmen

Editorial: McGraw-Hill / Interamericana de España, S.A.



## BIBLIOGRAFÍA COMPLEMENTARIA

### NOMENCLATURA Y PROBLEMAS

- Avendaño, M. C.; Llama, E. F., Menédez, J. C., Pedregal, C., M. Söllhuber, M.: *Ejercicios de Química Farmacéutica*. McGraw-Hill-Interamericana, ISBN: 844860184X, 1997. ISBN: 844860184X.
- Mauleón, D.; Delgado, A.: *Manual de Nomenclatura Sistemática de Fármacos*. Promociones y Publicaciones Universitarias, 1987.
- Monge, A.: *Química Farmacéutica en Problemas*. Eunsa, 1996.
- O'Neil, M. J. (Editor): *The Merck Index: An Encyclopedia of chemicals, drugs and biologicals*, 15ª edición. Royal Society of Chemistry, 2013. ISBN 9781849736701.

### LIBROS

- Abraham, D. J., Rotella, D. P. (Editores): *Burger's Medicinal Chemistry and Drug Discovery*, 7ª edición, 8 volúmenes. Wiley, 2010. ISBN: 978-0-470-27815-4.
- Barber, J., Rostron, C. (Editores): *Pharmaceutical Chemistry*. Oxford University Press, 2013. ISBN: 978-0-19-965530-4.
- Corey, E. J., Czakó, B., Kürti, L.: *Molecules and Medicine*. Wiley, 2007. ISBN: 978-0-470-26096-8.
- Czechtizky, W., Hamley, P. (Editores): *Small Molecule Medicinal Chemistry: Strategies and Technologies*, Wiley, 2016. ISBN: 978-1118771600.
- Delgado Cirilo, A., Minguillón Llombart, C., Joglar Tamargo, J.: *Introducción a la Química Terapéutica*, 2ª edición. Díaz de Santos, 2003. ISBN: 8479786019.
- Delgado Cirilo, A., Minguillón Llombart, C., Joglar Tamargo, J.: *Introducción a la Síntesis de Fármacos*, 1ª edición. Síntesis, 2003. ISBN-13: 9788497560290.
- Galbis Pérez, J. A.: *Panorama Actual de la Química Farmacéutica*, 2ª edición. Universidad de Sevilla, 2004. ISBN: 9788447208532.
- Hansch, A. (Editor): *Comprehensive Medicinal Chemistry*, 6 volúmenes. Pergamon Press, 1990. ISBN: 978-0080325309.

- Krogsgaard-Larsen, P., Liljefors, T., Madsen, U. (Editores): *Textbook of Drug Design and Discovery*, 4ª edición. CRC Press, Taylor and Francis Group, 2010. ISBN 978-1-4200-6322-6.
- Raviña, E.: *Medicamentos*, Vol I y II. Ed. Universidad de Santiago de Compostela, 2008. ISBN: 978-84-9887-007-7.
- Silverman, R. B., Holladay, M. W. *The Organic Chemistry of Drug Design and Drug Action*. Academic Press, 2014. ISBN: 978-0-12-382030-3.
- Stevens, E.: *Medicinal Chemistry: the modern drug discovery process*. Pearson, 2014. ISBN: 978-0321710482.
- Taylor, J. B., Triggle, D. J. (Editores): *Comprehensive Medicinal Chemistry II*, 8 volúmenes. Elsevier, 2006. ISBN-13: 978-0-08-044513-7.
- Thomas, G.: *Medicinal Chemistry*, 2ª edición. Wiley, 2007. ISBN-13: 978-0-470-02598-7.
- Wermuth, C., Aldous, D., Raboisson, P. Rognan, D.: *The Practice of Medicinal Chemistry*, 4ª edición. Academic Press, 2015. ISBN: 978-0124172050.

## RECURSOS DE APOYO Y WEBGRAFÍA

### RECURSOS DE APOYO

#### **Curso Virtual**

El Curso Virtual de esta asignatura, disponible en la plataforma Open LMS, será la principal herramienta de comunicación entre el profesorado y los estudiantes a través de los distintos foros. Además, en dicho Curso Virtual se podrán encontrar recursos didácticos complementarios para el estudio de la asignatura y el Equipo Docente informará a sus estudiantes de los cambios y/o novedades que vayan surgiendo.

Además, en el Curso Virtual el estudiante podrá descargarse las Pruebas de Evaluación Continua.

Por todo expuesto anteriormente, el Curso Virtual constituye un recurso de apoyo fundamental, siendo imprescindible su uso.

#### **Biblioteca**

Los estudiantes podrán disponer de los fondos bibliográficos de las bibliotecas de la UNED, tanto de la Sede Central como de los Centros Asociados. A través de la web de la Biblioteca Central de la UNED, se podrá hacer uso de los recursos online (bases de datos, revistas científicas, etc.).

### **Infraestructuras**

Para la realización de las prácticas los estudiantes contarán con las infraestructuras y equipamientos generales del Departamento de Química Orgánica y Bio-Orgánica y de la Facultad de Ciencias (Laboratorios, Equipos, Salas, etc.).

### **WEBGRAFÍA**

- **Sociedad Española de Química Terapéutica**
- **wikipedia/medicinal chemistry**
- **wikipedia/drug design**
- **Glosario de términos utilizados en Química Médica (inglés)**
- **Sistema periódico**
- **Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios**
- **CancerQuest**
- **Vademécum**
- **Bases de datos: DrugBank**
- **Base de datos: PubChem**
- **Journal of Medicinal Chemistry**
- **Programa para dibujar estructuras químicas**

En YouTube hay vídeos muy interesantes. A continuación se muestra un ejemplo:

- **Transporte a través de las membranas**

## **IGUALDAD DE GÉNERO**

En coherencia con el valor asumido de la igualdad de género, todas las denominaciones que en esta Guía hacen referencia a órganos de gobierno unipersonales, de representación, o miembros de la comunidad universitaria y se efectúan en género masculino, cuando no se hayan sustituido por términos genéricos, se entenderán hechas indistintamente en género femenino o masculino, según el sexo del titular que los desempeñe.