



# UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PALERMO

<b>DIPARTIMENTO</b>	Scienze e Tecnologie Biologiche, Chimiche e Farmaceutiche		
<b>ANNO ACCADEMICO OFFERTA</b>	2016/2017		
<b>ANNO ACCADEMICO EROGAZIONE</b>	2019/2020		
<b>CORSO DI LAUREA MAGISTRALE A CICLO UNICO</b>	CHIMICA E TECNOLOGIA FARMACEUTICHE		
<b>INSEGNAMENTO</b>	CHIMICA FARMACEUTICA AVANZATA E PROGETTAZIONE DEI FARMACI C.I.		
<b>CODICE INSEGNAMENTO</b>	13186		
<b>MODULI</b>	Si		
<b>NUMERO DI MODULI</b>	2		
<b>SETTORI SCIENTIFICO-DISCIPLINARI</b>	CHIM/08		
<b>DOCENTE RESPONSABILE</b>	TUTONE MARCO	Professore Associato	Univ. di PALERMO
<b>ALTRI DOCENTI</b>	MARTORANA ANNAMARIA	Professore Associato	Univ. di PALERMO
	TUTONE MARCO	Professore Associato	Univ. di PALERMO
<b>CFU</b>	12		
<b>PROPEDEUTICITA'</b>	01870 - CHIM.FARMACEUTICA E TOSSICOLOGICA II		
<b>MUTUAZIONI</b>			
<b>ANNO DI CORSO</b>	4		
<b>PERIODO DELLE LEZIONI</b>	2° semestre		
<b>MODALITA' DI FREQUENZA</b>	Facoltativa		
<b>TIPO DI VALUTAZIONE</b>	Voto in trentesimi		
<b>ORARIO DI RICEVIMENTO DEGLI STUDENTI</b>	<b>MARTORANA ANNAMARIA</b> Lunedì 11:00 13:00 Viale delle Scienze, edificio 17 studio 1/A9 Mercoledì 11:00 13:00 Viale delle Scienze, edificio 17 studio 1/A9 <b>TUTONE MARCO</b> Martedì 11:00 13:00 Mercoledì 11:00 13:00		

**DOCENTE:** Prof. MARCO TUTONE

<b>PREREQUISITI</b>	Conoscenze di chimica organica e biochimica Conoscenze di base sulla geometria delle molecole e delle proteine
<b>RISULTATI DI APPRENDIMENTO ATTESI</b>	Conoscenza e capacita' di comprensione Acquisizione degli strumenti avanzati per lo sviluppo di studi volti a chiarire i meccanismi molecolari dell'azione dei farmaci. Capacita' di utilizzare il linguaggio specifico proprio di questa disciplina specialistica. Capacita' di applicare conoscenza e comprensione Capacita' di riconoscere, ed applicare autonomamente, le metodologie necessarie per lo studio anche quantitativo delle interazioni farmaco-recettore. Autonomia di giudizio
<b>VALUTAZIONE DELL'APPRENDIMENTO</b>	La valutazione viene effettuata tramite due prove orali che consistono in un colloquio. L'esaminando dovra' rispondere a minimo tre/quattro domande poste oralmente su tutte le parti oggetto del programma, con riferimento ai testi consigliati. Il colloquio mira a valutare se lo studente abbia acquisito: - conoscenza e comprensione degli argomenti; - capacita' di integrazione tra i contenuti oggetto del corso. La soglia della sufficienza sara' raggiunta se lo studente avra' dimostrato conoscenza e comprensione degli argomenti almeno nelle linee generali con capacita' espositive e argomentative tali da consentire la trasmissione delle sue conoscenze alla commissione esaminatrice. Al di sotto di tale soglia, l'esame risultera' insufficiente. Quanto piu, invece, l'esaminando con le sue capacita' argomentative ed espositive riuscira' a interagire con l'esaminatore, e quanto piu' le sue conoscenze e capacita' applicative andranno nel dettaglio della disciplina, tanto piu' la valutazione sara' positiva. La valutazione avviene in trentesimi.
<b>ORGANIZZAZIONE DELLA DIDATTICA</b>	Lezioni frontali, Esercitazioni

**MODULO  
PROGETTAZIONE DEI FARMACI**

*Prof. MARCO TUTONE*

**TESTI CONSIGLIATI**

C.G.Wermuth: "Le applicazioni della Chimica Farmaceutica" EdiSES, 2000.  
 A.Gasco, C.Silipo, A.Vittoria: "Le basi chimico-fisiche della progettazione dei farmaci" SES, 1990.  
 H. Kubinyi in Methods and Principles in Medicinal Chemistry, "QSAR: Hansch Analysis and Related Approaches" VCH, 1993.  
 AA.VV.: "Burger's Medicinal Chemistry and Drug Discovery" 6th Edition, Volume 1, Wiley 2003.  
 AA.VV.: "Comprehensive Medicinal Chemistry II" Volume 4, Elsevier 2007.  
 "Molecular Conceptor™" Drug Design Courseware, Version 2.11, Synergix Ltd, 2009 (www.molecular-conceptor.com).  
 Bultinck, De Winter, Langenaeker, Tollenaere "Computational Medicinal Chemistry for Drug Discovery", Marcel Dekker Inc., New York Basel, 2004  
 Gasteiger, Engel "Chemoinformatics a textbook", Wiley-VCH  
 Todeschini "Introduzione alla chemiometria", Edises  
 Articoli recenti di letteratura chimica reperibili sul web.

<b>TIPO DI ATTIVITA'</b>	B
<b>AMBITO</b>	50323-Discipline Chimiche, Farmaceutiche e Tecnologiche
<b>NUMERO DI ORE RISERVATE ALLO STUDIO PERSONALE</b>	105
<b>NUMERO DI ORE RISERVATE ALLE ATTIVITA' DIDATTICHE ASSISTITE</b>	45

**OBIETTIVI FORMATIVI DEL MODULO**

L'obiettivo formativo previsto e' quello di fare acquisire allo studente le competenze necessarie per comprendere le problematiche lo sviluppo e la progettazione di classi di farmaci, utilizzando le relazioni quantitative struttura-attivita, applicando anche metodiche matematiche, statistiche e computerizzate al campo farmaceutico.

**PROGRAMMA**

ORE	Lezioni
2	Obiettivi della disciplina e sua organizzazione. Hardwares e softwares necessari alla progettazione dei farmaci
2	La scoperta dei farmaci: progettazione razionale
8	Rappresentazione delle strutture 2D e 3D delle molecole e delle proprieta' ad esse associate [superfici, volumi, MEP, densita' elettronica, coefficiente di ripartizione (logP), area accessibile al solvente, connettivita' molecolare, etc.]. Meccanica molecolare, esplorazione dello spazio conformazionale e ricerca dei minimi di energia conformazionale. Similarita' e diversita, descrittori mono, bi e tridimensionali.
12	Ligand-based drug design, approccio farmacoforico, analisi del problema (raccolta dati, costruzione del farmacoforo). Modelli QSAR e 3D-QSAR, validazione dei modelli, applicazioni di modelli QSAR o 3D-QSAR predittivi al Database Mining.
8	Structure-based drug design. Homology modelling, threading, ab initio modelling delle proteine, validazione dei modelli di omologia, Ramachandran plot e Q-mean plot. Docking, Induced-Fit Docking, MM-GBSA, FEP e Covalent Docking. Site Mapping
5	Dinamica Molecolare
2	Metodi semiempirici, quanto-meccanici, DFT (teoria del funzionale di densita), metodi ibridi QM/MM. Accuratezza e applicabilita' dei metodi quanto-chimici in chimica farmaceutica
ORE	Esercitazioni
6	Esempi di applicazione di modellazione tridimensionale di strutture dei recettori e dei farmaci per lo studio delle interazioni farmaco-recettore e lo sviluppo di nuovi farmaci.

**MODULO  
CHIMICA FARMACEUTICA AVANZATA**

*Prof.ssa ANNAMARIA MARTORANA*

**TESTI CONSIGLIATI**

Manuale di Chimica Farmaceutica - Progettazione, meccanismo d'azione e metabolismo dei farmaci (a cura di A.M.Almerico, A.Di Stilo, R.Fruttero, A.Lauria, G.Murineddu, G.Pinna, F.Pinnen) 2015, Edizioni EDRA SpA. Edizione Italiana di: R.B.Silverman, M.W.Holladay: "The organic chemistry of drug design and drug action." Third Edition., 2014, Elsevier  
C.G.Wermuth: "Le applicazioni della Chimica Farmaceutica" 2000, EdiSES.  
T.L.Lemke, D.A.Williams: "Foye's Principi di Chimica Farmaceutica." IV Edizione Italiana 2005, Piccin Nuova Libreria S.p.A., Padova.

**TESTI DI CONSULTAZIONE:**

AA.VV.: "Burger's Medicinal Chemistry and Drug Discovery" 6th Edition, Wiley 2003.

AA.VV.: "Comprehensive Medicinal Chemistry II" Elsevier 2007.

"Molecular

<b>TIPO DI ATTIVITA'</b>	B
<b>AMBITO</b>	50323-Discipline Chimiche, Farmaceutiche e Tecnologiche
<b>NUMERO DI ORE RISERVATE ALLO STUDIO PERSONALE</b>	105
<b>NUMERO DI ORE RISERVATE ALLE ATTIVITA' DIDATTICHE ASSISTITE</b>	45

**OBIETTIVI FORMATIVI DEL MODULO**

L'obiettivo formativo previsto e' quello di fare acquisire allo studente le competenze necessarie per comprendere le problematiche inerenti lo studio delle interazioni farmaco-recettore e delle di classi di farmaci propedeutiche per l'individuazione di nuovi target e lo sviluppo di nuovi farmaci.

**PROGRAMMA**

ORE	Lezioni
6	Illustrazione degli obbiettivi formativi della disciplina: organizzazione e modalita' d'esame. Definizione di Chimica Farmaceutica. Generazione di nuovi farmaci: Fase di scoperta, fase di ottimizzazione, fase di sviluppo. Definizioni: xenobiotico, farmaco, principio attivo, medicamento. Denominazioni dei farmaci, codici: CAS, EINECS. Classificazione dei farmaci. Azione molecolare dei farmaci. Caratteristiche della Biofase dal punto di vista molecolare. Fase acquosa. Fase lipidica. Lipidi di membrana: fosfolipidi, glicolipidi, colesterolo.
10	Valutazione del recettore target. Visualizzazione delle proteine di membrana in 3D: legami peptidici, amminoacidi. Chimica del complesso farmaco-recettore: Risposta cellulare, risposta fisiologica. Recettori non catalitici. Canali ionici regolati da ligandi. Recettori accoppiati a proteine G. Valutazione 3D di recettori accoppiati a proteine G: effettori modulati da proteine G. Recettori di membrana con attivita' enzimatica intrinseca. Recettori intracellulari. Recettori catalitici: enzimi, DNA. Meccanismo di Azione Molecolare dei Farmaci. Chimica del legame farmaco-recettore: Legame chimico (covalente e non covalente). Energia libera associata ad una reazione biochimica. Studio e analisi di esempi di complessi farmaco-recettore propedeutici per una valutazione in silico di un lead compound.
11	Strategie per la ricerca di nuovi lead compounds: miglioramento di farmaci esistenti, screening sistematico, valutazioni di informazioni biologiche, approcci razionali e progettazione di farmaci con l'ausilio del computer. Prodotti di origine naturale visti come principi attivi e come fonte di nuovi lead compounds. Nuovi sviluppi in chimica farmaceutica: nutraceutica e alimenti funzionali.
18	Chimica combinatoriale e sintesi ad alta portata. Flow chemistry. Generazione di un lead compounds. Esplorazione primaria delle relazioni struttura-attivita. Isosteria. Bioisosteria. Variazioni molecolari in serie omologhe. Viniloghi e benzologhi. Variazioni molecolari basate su sostituzioni isosteriche. Trasformazioni di anello. Aspetti qualitativi e quantitativi delle relazioni struttura-attivita: effetti di sostituenti specifici, aspetti stereochimici, chiral switching. Esempi di applicazioni di strategie per l'esplorazione primaria delle relazioni struttura-attivita.