

66017 - Trabajo fin de Máster

Información del Plan Docente

Año académico	2016/17
Centro académico	100 - Facultad de Ciencias
Titulación	537 - Máster Universitario en Biología Molecular y Celular
Créditos	30.0
Curso	1
Periodo de impartición	Anual
Clase de asignatura	Trabajo fin de máster
Módulo	---

1. Información Básica

1.1. Recomendaciones para cursar esta asignatura

Esta asignatura (TFM) consiste en la realización, supervisada por un profesor de los Departamentos que imparten docencia en el máster ó de los centros asociados, de un proyecto de investigación experimental. Es la de mayor peso en créditos del Máster (30 créditos) y su objetivo es que el alumno se enfrente a la realización de un trabajo de investigación en el que deberá utilizar y ampliar los conocimientos teóricos y prácticos que ha adquirido hasta ese momento. Dicho trabajo puede realizarse tanto en los laboratorios de los grupos de investigación cuyos miembros participan en el Máster como en las empresas o instituciones con las que el programa concierte un convenio a tal fin (ver lista de grupos de investigación implicados, ejemplos de temas de TFM recientes y publicaciones en las secciones 5.3 y 5.5 de esta guía).

La página web del Departamento (bioquimica.unizar.es) contiene la información más relevante sobre los Grupos de investigación, las líneas de investigación que lleva cada grupo y la dirección de contacto de los profesores responsables. Se aconseja a los alumnos del Máster la visita a dicha página para conocer y seleccionar las líneas de investigación en las que se enmarcará su trabajo fin de Máster.

En el caso de los proyectos realizados fuera de los laboratorios de los grupos de investigación que participan en el Máster, el coordinador/ora del mismo propondrá un profesor tutor, cercano al tema del trabajo, implicado en la docencia y que pertenezca a los Departamentos responsables del Máster: Departamentos de Bioquímica de Ciencias y Veterinaria, y Departamento de Microbiología de Medicina.

Esta asignatura tiene las siguientes características: Créditos ECTS: 30 Organización: Anual; Carácter: Obligatorio.

El proyecto máster se planteará con objetivos sencillos y concretos que permitan al alumno realizar un trabajo de investigación adecuado a los 30 ECTS. El alumno deberá tener en cuenta el carácter anual y obligatorio de la asignatura.

1.2. Actividades y fechas clave de la asignatura

Los temas de investigación y los profesores que los ofertan se propondrán siguiendo el calendario oficial establecido por

66017 - Trabajo fin de Máster

la Facultad de Ciencias y que se puede encontrar en su página web.

La planificación y desarrollo de las actividades del proyecto se decidirán de acuerdo con las indicaciones del director/es del mismo, teniendo en cuenta la dedicación del alumno al resto de asignaturas del Máster y los 30 créditos asignados al trabajo fin de Máster.

El trabajo fin de Master se podrá presentar en cualquiera de las convocatorias oficiales publicadas en la página web de la Facultad de Ciencias: <http://ciencias.unizar.es> una vez que el director del trabajo (y el profesor ponente, en su caso) den el Visto Bueno.

2.Inicio

2.1.Resultados de aprendizaje que definen la asignatura

El estudiante, para superar esta asignatura, deberá demostrar los siguientes resultados...

Con la realización del proyecto Máster el alumno deberá demostrar que:

1. Realiza las tareas experimentales más frecuentes en un laboratorio de Bioquímica, Biotecnología y/o Biología Molecular o Celular, incluyendo el manejo de la instrumentación especializada y de técnicas experimentales avanzadas.
2. Es capaz de diseñar experimentos que conduzcan a la resolución de un problema científico concreto.
3. Realiza experimentos (y/o aplicaciones) de forma independiente y describe, cuantifica, analiza y evalúa críticamente los resultados obtenidos.
4. Conoce las formas de búsqueda (Bibliotecas y Hemerotecas especializadas, consulta de revistas on-line y de bases de datos en Internet) de la información biológica más reciente y relevante para resolver problemas técnicos y profesionales.
5. Es capaz de leer críticamente la literatura científica en Biología Molecular y Celular, y de percibir claramente los avances actuales y los posibles desarrollos futuros.
6. Está entrenado en la comunicación y presentación pública de los aspectos fundamentales de su actividad profesional a otros profesionales de su área o de áreas afines y a un público no especializado.
7. Tiene una base para ser original en el desarrollo y/o aplicación de ideas, especialmente en un contexto de

66017 - Trabajo fin de Máster

investigación científica.

2.2.Introducción

Breve presentación de la asignatura

Esta asignatura pretende que el estudiante realice un proyecto de investigación experimental supervisado por un profesor/a del Máster. El proyecto de investigación puede realizarse tanto en los laboratorios universitarios de los grupos de investigación que participan en el Máster como en las empresas o instituciones con las que el programa concierte un convenio a tal fin. Esta asignatura parte de la base de los conocimientos teóricos y prácticos adquiridos por el alumno durante las licenciaturas o Grados que dan acceso a este Máster y desarrolla la capacidad de enfrentarse a un problema científico en el laboratorio. Los alumnos adquirirán competencias específicas para desempeñar un perfil profesional demandado desde las distintas empresas relacionadas con la biotecnología y por los departamentos e institutos universitarios o no universitarios dedicados a la investigación científica.

La página web del Departamento (bioquimica.unizar.es) contiene la información más relevante sobre los Grupos de investigación, las líneas de investigación que lleva cada grupo y la dirección de contacto de los profesores responsables. Se aconseja a los alumnos del Máster la visita a dicha página para conocer y seleccionar las líneas de investigación en las que se enmarcará su trabajo fin de Máster.

3.Contexto y competencias

3.1.Objetivos

La asignatura y sus resultados previstos responden a los siguientes planteamientos y objetivos:

Esta asignatura obligatoria de 30 créditos se ofrece a los estudiantes con el propósito de plasmar los conocimientos adquiridos y los que vaya adquiriendo durante la realización de un trabajo práctico que resuelva un problema científico concreto en un tema relacionado con la Biología Molecular y Celular y/o con la Biotecnología.

El trabajo fin de master tiene como objetivo primordial que el alumno adquiera madurez investigadora, de forma que sea capaz de aplicar las técnicas experimentales adecuadas y expresar correctamente los resultados derivados de un trabajo realizado en un laboratorio de Investigación en las distintas áreas científicas relacionadas con la Bioquímica y Biología Molecular. Asimismo, deberá adquirir la capacidad de valorar y discutir los datos obtenidos con capacidad crítica, confrontándolos con los ya publicados en revistas científicas. Con ello, los alumnos adquirirán competencias específicas para desempeñar un perfil profesional demandado desde las distintas empresas relacionadas con la biotecnología y por los departamentos e institutos universitarios o no universitarios dedicados a la investigación científica.

3.2.Contexto y sentido de la asignatura en la titulación

Esta asignatura es la de mayor peso en un Máster que está orientado principalmente a la investigación ya que comprende la mitad de los ECTS del mismo. El proyecto Máster integra muchos de los aspectos científicos que el alumno ha abordado durante sus estudios superiores. Con el trabajo fin de Master el alumno se enfrenta por primera vez a la realización de un trabajo de investigación, eminentemente práctico, de forma totalmente individual y donde deberá utilizar y ampliar los conocimientos tanto teóricos como técnicos que ha adquirido hasta la fecha. Mediante el desarrollo del proyecto, en grupos de investigación activos y, en muchos casos, punteros en su campo, los alumnos adquirirán competencias específicas para desempeñar un perfil profesional de investigación científica.

3.3.Competencias

Al superar la asignatura, el estudiante será más competente para:

66017 - Trabajo fin de Máster

1. Plantear y realizar los experimentos que conducen a resolver un problema científico aplicando las técnicas adecuadas en un laboratorio.
2. Expresar de forma escrita los resultados científicos derivados de un trabajo experimental realizado en un laboratorio en las distintas áreas relacionadas con la Bioquímica y Biología Molecular.
3. Valorar y discutir los datos obtenidos en el trabajo experimental con capacidad crítica confrontándolos con los ya publicados en revistas científicas.
4. Realizar una exposición y defensa de sus resultados de forma oral con ayuda de soporte audiovisual ej: Presentación en Power Point o similar ajustándose a un tiempo limitado.
5. Valorar y discutir los datos obtenidos con científicos expertos en el área de Biología Molecular y celular.

3.4.Importancia de los resultados de aprendizaje

Esta asignatura se enmarca dentro de un Máster con clara vocación de investigación científica. La investigación científica es la actividad más importante en la realización de una Tesis Doctoral y el proyecto Máster es el primer trabajo experimental individual que permite iniciar una carrera investigadora. Por otro lado, el sector industrial biotecnológico es uno de los que presentan un mayor desarrollo y expansión en estos momentos y, el conocimiento directo del funcionamiento de un laboratorio de investigación, así como de las técnicas más usadas en el campo de la Biotecnología y/o Biología Molecular y Celular resultan imprescindibles para optar a un puesto de trabajo en los departamentos de investigación y desarrollo de las industrias biomédicas, farmacéuticas, agroalimentarias, etc. que se ocupan de aspectos aplicados de estas ramas del conocimiento. El aprendizaje obtenido con esta asignatura también es de gran interés para cualquier profesional que deba desarrollar su trabajo en laboratorios de análisis, control de calidad y diagnóstico molecular y supone un entrenamiento muy útil para el trabajo en equipo dentro de un proyecto mas amplio.

4.Evaluación

El estudiante deberá demostrar que ha alcanzado los resultados de aprendizaje previstos mediante las siguientes actividades de evaluación:

El proyecto Máster será evaluado por un tribunal constituido por tres miembros del departamento de Bioquímica y Biología Molecular y Celular y de otros departamentos que participen en la docencia del Máster.

El proyecto Master se podrá presentar en cualquiera de las convocatorias previstas en el calendario académico de la facultad de Ciencias, una vez que el director/es del trabajo (y el profesor ponente, en su caso) den el Visto Bueno.

Importante: se solicitará el depósito de 1 copia escrita de la Memoria en la Secretaría de la Facultad de Ciencias, además del documento electrónico y los impresos establecidos en las normas generales de la Facultad.

La evaluación consistirá en :

1. **Valoración de una Memoria** que debe recoger el trabajo realizado (representará el 60% de la nota final). La Memoria

66017 - Trabajo fin de Máster

será de una extensión de 40-60 folios y deberá contener los siguientes apartados: Título, Antecedentes, Hipótesis y Objetivos, Metodología, Resultados, Discusión, Conclusiones y Bibliografía. La memoria se podrá presentar en Español o Inglés e incluirá un resumen y conclusiones en ambos idiomas. (Formato solicitado: Tipo letra: Times, Arial, Palatino, verdana, calibri; Tamaño letra: 12 puntos; Interlineado: 1,5).

El tribunal valorará aspectos formales y de contenido como (**Ver rúbrica de valoración en <https://ciencias.unizar.es/master-en-biologia-molecular-y-celular-2014-15>**):

1. Estructura y extensión de la memoria
2. Introducción del tema actualizada y centrada
3. Hipótesis clara y buena definición de los objetivos y de las conclusiones
4. Metodología adecuada, bien explicada y/o referenciada
5. Expresión de los resultados formalmente correcta y comprensible
6. Madurez de la interpretación y discusión de resultados
7. Manejo de la bibliografía.

2. Valoración de una exposición oral (30% de la nota final). La defensa del proyecto Master será pública frente a un tribunal nombrado por el Departamento y publicado en la página web de la Facultad. El tiempo de exposición será de unos 15 minutos, seguido de un turno de preguntas por parte de los miembros del tribunal, de unos 10-15 min.

El tribunal valorará la estructura y la claridad en la exposición, así como la capacidad de respuesta a las preguntas planteadas y el dominio del tema de trabajo realizado (**ver rúbrica de valoración en: <https://ciencias.unizar.es/master-en-biologia-molecular-y-celular-2014-15>**).

3. Valoración de seguimiento del trabajo por parte del Director/es (10% de la nota final; **ver rúbrica de valoración en <https://ciencias.unizar.es/master-en-biologia-molecular-y-celular-2014-15>**).

5. Actividades y recursos

5.1. Presentación metodológica general

El proceso de aprendizaje que se ha diseñado para esta asignatura se basa en lo siguiente:

Esta asignatura está programada para que, partiendo de un problema científico concreto, el alumno sepa aplicar sus

66017 - Trabajo fin de Máster

conocimientos teóricos y sobre todo sepa aplicar las técnicas que se utilizan habitualmente en un laboratorio de Biología Molecular y Celular para resolver el problema planteado. El trabajo experimental se prolonga durante un curso académico permitiendo que el alumno adquiera la destreza indispensable para moverse cómodamente en un laboratorio de investigación y familiarizarse con la rutina diaria, en contacto con un grupo de investigación ya estructurado. Asimismo, el alumno se familiarizará con el manejo de la bibliografía y las fuentes de información adecuadas a su proyecto y aprenderá a elaborar una memoria donde se recojan de forma ordenada y precisa los antecedentes del tema, los objetivos, la metodología desarrollada y los resultados organizados junto con su interpretación y las conclusiones que se derivan de ellos. La presentación oral de dicha memoria ante un tribunal y en un tiempo limitado también representa un entrenamiento y un aprendizaje de gran interés en la formación del alumno.

5.2. Actividades de aprendizaje

El programa que se ofrece al estudiante para ayudarle a lograr los resultados previstos comprende las siguientes actividades...

Esta asignatura se estructura en seis **actividades de aprendizaje** principales:

1. El director del trabajo propondrá un problema científico concreto al estudiante y éste deberá conocer los antecedentes del problema que se intenta resolver estudiando las publicaciones, trabajos y tesis anteriores relacionados con el mismo. También deberá manejar la bibliografía científica relacionada con el tema para poder responder a las siguientes preguntas: Qué se conoce del tema, qué problemas similares se han resuelto y cómo se han resuelto.
2. El director del trabajo fin de Máster orientará al alumno a la hora de plantear los experimentos encaminados a la solución del problema que se quiere resolver. Conjuntamente realizarán una planificación cronológica de los estudios que se van a llevar a cabo.
3. El alumno aprenderá y aplicará las técnicas experimentales adecuadas para resolver problemas concretos.
4. El alumno aprenderá a interpretar los resultados obtenidos, a discutirlos y a replantear nuevos experimentos junto con el director del trabajo fin de máster.
5. Aprenderá a elaborar una Memoria científica con los siguientes apartados : Antecedentes, Hipótesis y Objetivos, Resultados y Discusión, Bibliografía y en su caso Conclusiones. En todo momento se contará con el asesoramiento del director del trabajo fin de Máster.
6. Preparar una Presentación oral con ayuda de medios audio visuales tipo Power Point o similar que será supervisada por el director del trabajo fin de Máster y que se ajustará al tiempo y al formato establecidos.

Profesores : del Departamento de Bioquímica y Biología Molecular y Celular, Facultades de Ciencias, Veterinaria y CC de la Salud y el Deporte, de otros departamentos afines de la Universidad de Zaragoza. Investigadores de Aula-Dei (CSIC), del IACS, Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud, del CIBA, Centro de Investigación Biomédica de Aragón , del BIFI, Instituto para Biocomputación y Física de sistemas complejos, del CITA, Centro de Investigación y Tecnología Alimentaria de Aragón, y del INA, Instituto de Nanociencia de Aragón. También podrán dirigir trabajos fin de Máster investigadores de empresas privadas del ámbito biotecnológico y de diagnóstico de Aragón, cuando así lo apruebe la CGCM.

66017 - Trabajo fin de Máster

Los trabajos fin de Máster se ofertarán en los plazos establecidos por la Facultad (ver directrices en: <https://ciencias.unizar.es/master-en-biologia-molecular-y-celular-2014-15>).

La página web del Departamento, que **se aconseja visitar para guiar la elección del grupo y el director con el cual realizar el proyecto**, contiene la información más relevante sobre los Grupos de investigación, las líneas de investigación que lleva cada grupo y la dirección de contacto de los profesores responsables (bioquimica.unizar.es).

5.3. Programa

No existe un programa específico. Cada estudiante planificará y desarrollará sus actividades de acuerdo con el director/es del proyecto, teniendo en cuenta la dedicación del alumno al resto de asignaturas del Máster y los 30 créditos asignados al trabajo fin de Máster.

A continuación se muestran algunos ejemplos de trabajos fin de Máster ofertados en cursos anteriores:

- "**Prokaryotic** FAD synthetases (FADS): a potential pharmacologic target in therapy. Analysis of structure-function relationships and inhibitor design". (**Directors:** Dr. Milagros Medina and Dr. Ana Serrano , **BMCBD and BiFi**)
- "Tumor stem cell activation effects of Granzyme A induced inflammation in colorectal carcinoma". (**Director:** Julian Pardo, **IACS**)
- "Development and validation of a an immunochemical test for the diagnosis of invasive aspergillosis" . (**Director:** Julian Pardo, **IACS**)
- "Multifunctional nanoparticles for transport and selective delivery of anti-hepatitis C (VHC) drugs" (**Director:** Olga Abian, **BiFi**)
- "Identification and characterization of new ionic channel modulators for the treatment of neurological and cardiovascular diseases". (**Director:** Ralf Kohler, **UIT-IACS**)
- "Functional analysis of polymorphisms in promoters involved in lipid metabolism". (**Directors:** Miguel Pocoví e Isabel de

66017 - Trabajo fin de Máster

Castro **BMCBD and IACS)**

- "Melatonin effect on the ovine reproductive system" (**Directors:** Adriana Casao Gascón and Rosaura Perez Pe, **BMCBD Veterinary School**)

- "Functional effects of directed mutations in human Apoptosis Inducing Factor (hAIF)". (**Directors:** Dr. Patricia Ferreira and Dr. Raquel Moreno-Loshuertos , **BMCBD and BiFi**)

- "Search for pharmacological chaperones to rescue MeCP2 mutations involved in Rett síndrome". (**Directors:** Dr. Adrián Velázquez Campoy and Dr. Olga Albian, **BiFi-IACS**)

- "In vitro antitumoral effects of BH3-mimetic compounds combined with the proteosomal inhibitor Carfilzomib and with PARP-1 inhibitor Olaparib". (**Director:** Isabel Marzo, **BMCBD**)

- "Role of mtDNA genetic polymorphisms in Parkinson's disease". (**Directors** : Julio Montoya and Eduardo Ruiz-Pesini, **BMCBD**)

5.4. Planificación y calendario

Calendario de sesiones presenciales y presentación de trabajos

Los proyectos fin de Master ofertados por los profesores con el tema y dirección e-mail de contacto se publicarán de acuerdo con el calendario establecido por la Facultad (**Ver directrices de valoración en <https://ciencias.unizar.es/master-en-biologia-molecular-y-celular-2014-15>**) y se dará publicidad, por parte del Departamento y del coordinador del Máster, entre los alumnos matriculados al inicio del curso.

El esquema temporal de asignación y presentación del TFM está publicado en la web de la Facultad, donde también se encuentran los impresos de propuesta que hay que cumplimentar.

Las propuestas de TFM, así cómo la composición de los tribunales que deberán valorarlos, serán aprobadas por la Comisión de Garantías del Master según el calendario establecido.

La planificación y desarrollo de las actividades del proyecto se decidirán de acuerdo con las indicaciones del director/es del mismo, teniendo en cuenta la dedicación del alumno al resto de asignaturas del Máster y los 30 créditos asignados al trabajo fin de máster.

El TFM se podrá presentar en cualquiera de las convocatorias oficiales establecidas a través de los impresos y mecanimos especificados en la página web de la Facultad de Ciencias. Las memorias se presentarán en la Secretaría de la Facultad 8 días lectivos antes de la fecha de defensa del TFM.

Las fechas de defensa del TFM serán acordadas en la Junta de Facultad y publicados en la página web de la Facultad

66017 - Trabajo fin de Máster

de Ciencias y en tablón del Departamento de Bioquímica en la Fac. de Ciencias.

A modo orientativo, pudiéndose modificar según el calendario del curso, las fechas de defensa de los trabajos serán en Julio (segunda semana) y en Septiembre (segunda quincena).

5.5. Bibliografía y recursos recomendados

- Bibliografía necesaria para realizar el proyecto Master: La específica del tema será proporcionada por el director del Proyecto y actualizada por el alumno.

- **Biochemistry and Molecular and Cellular Biology Department (BMCBD; bioquimica.unizar.es) research groups:**

[Apoptosis, Immunity and Cancer](#)

[Structural Biology](#)

[Mitochondrial Biogenesis and Pathology](#)

[Biology and Biotechnology of Reproduction](#)

[Genetics of lipid metabolism disorders](#)

[Mediterranean Diet and Atherosclerosis](#)

- Members of the Department are also involved in the Institutes of [Biocomputation and Physics of Complex Systems \(BiFi\)](#) , of [Nanoscience of Aragon \(INA\)](#) , the [Aragones Institute of Health Sciences \(IACS\)](#) and the [Environmental Sciences Institute](#) . Moreover, some research groups are also involved in the Centros de Investigación Biomédica en Red (CIBER) of [Rare Diseases \(CIBERER\)](#) and [Obesity and Nutrition Physopathology \(CIBERobn\)](#) .

- Grupos de **otros Departament0s/Institutos** implicados en el Máster y que pueden ofertar proyectos TFM:

[Mycobacterial genetics group](#) (Dpt. of Microbiology)

[LAGENBIO research group](#) (Dpt. of Anatomy, Embriology and Animal Genetics)

[Computational and Structural Biology group](#) (CSIC-Aula Dei)

[Ionic channels research group](#) (UIT-Miguel Servet Universitary Hospital)

• **Lista de algunas publicaciones recientes (grupos BMCBD):**

1.- Human NK cells activated by EBV + lymphoblastoid cells overcome anti-apoptotic mechanisms of drug resistance in haematological cancer cells. Sánchez-Martínez D, Azaceta G, Muntasell A, et al. Oncoimmunology. 2015 Jan 9;4(3):e991613. eCollection 2015 Mar.

2.- [MHC-I modulation due to changes in tumor cell metabolism regulates tumor sensitivity to CTL and NK cells.](#) Catalán E, Charni S, Jaime P, et al. Oncoimmunology. 2015 Feb 3;4(1):e985924. eCollection 2015 Jan.

3.- [Two death pathways induced by sorafenib in myeloma cells: Puma-mediated apoptosis and necroptosis.](#) Ramírez-Labrada A, López-Royuela N, Jarauta V, et al. Clin Transl Oncol. 2015 Feb;17(2):121-32. doi: 10.1007/s12094-014-1201-y. Epub 2014 Jul 19.

4.- [Granulysin induces apoptotic cell death and cleavage of the autophagy regulator Atg5 in human hematological tumors.](#) Aporta A, Catalán E, Galán-Malo P, et al. Biochem Pharmacol. 2014 Feb 1;87(3):410-23. doi: 10.1016/j.bcp.2013.11.004. Epub 2013 Nov 22.

5.- [Liposomes decorated with Apo2L/TRAIL overcome chemoresistance of human hematologic tumor cells.](#) De Miguel D, Basáñez G, Sánchez D, et al. Mol Pharm. 2013 Mar 4;10(3):893-904. doi: 10.1021/mp300258c. Epub 2013 Feb 6.

6.- [Key Residues Regulating the Reductase Activity of the Human Mitochondrial Apoptosis Inducing Factor.](#) Villanueva R, Ferreira P, Marcuello C, et al. Biochemistry. 2015 Aug 25;54(33):5175-84. doi: 10.1021/acs.biochem.5b00696. Epub 2015 Aug 13.

7.- [Aromatic stacking interactions govern catalysis in aryl-alcohol oxidase.](#) Ferreira P, Hernández-Ortega A, Lucas F, et al. FEBS J. 2015 Aug;282(16):3091-106. doi: 10.1111/febs.13221. Epub 2015 Feb 23.

8.- [Structural insights into the coenzyme mediated monomer-dimer transition of the pro-apoptotic apoptosis inducing factor.](#) Ferreira P, Villanueva R, Martínez-Júlvez M, et al. Biochemistry. 2014 Jul 1;53(25):4204-15. doi: 10.1021/bi500343r. Epub 2014 Jun 20.

9.- [Electron transferases.](#) Ferreira P, Martínez-Júlvez M, Medina M. Methods Mol Biol. 2014;1146:79-94. doi: 10.1007/978-1-4939-0452-5_5. Review.

10.- [The prokaryotic FAD synthetase family: a potential drug target.](#) Serrano A, Ferreira P, Martínez-Júlvez M, Medina M. Curr Pharm Des. 2013;19(14):2637-48.

11.- [The Pkn22 Ser/Thr kinase in Nostoc PCC 7120: role of FurA and NtcA regulators and transcript profiling under nitrogen starvation and oxidative stress.](#) Yingping F, Lemeille S, González A, et al. BMC Genomics. 2015 Jul 29;16:557. doi: 10.1186/s12864-015-1703-1.

66017 - Trabajo fin de Máster

- 12.- [Mesoscopic model and free energy landscape for protein-DNA binding sites: analysis of cyanobacterial promoters.](#) Tapia-Rojo R, Mazo JJ, Hernández JÁ, et al. PLoS Comput Biol. 2014 Oct 2;10(10):e1003835. doi: 10.1371/journal.pcbi.1003835. eCollection 2014 Oct.

- 13.- [Zur \(FurB\) is a key factor in the control of the oxidative stress response in Anabaena sp. PCC 7120.](#)

Sein-Echaluze VC, González A, Napolitano M, et al. Environ Microbiol. 2015 Jun;17(6):2006-17. doi: 10.1111/1462-2920.12628. Epub 2014 Oct 22.

- 14.- [The FUR \(ferric uptake regulator\) superfamily: diversity and versatility of key transcriptional regulators.](#) Fillat MF. Arch Biochem Biophys. 2014 Mar 15;546:41-52. doi: 10.1016/j.abb.2014.01.029. Epub 2014 Feb 7.

- 15.- [The FurA regulon in Anabaena sp. PCC 7120: in silico prediction and experimental validation of novel target genes.](#) González A, Angarica VE, Sancho J, Fillat MF. Nucleic Acids Res. 2014 Apr;42(8):4833-46. doi: 10.1093/nar/gku123. Epub 2014 Feb 6.

- 16.- [Intradomain Confinement of Disulfides in the Folding of Two Consecutive Modules of the LDL Receptor.](#) Martínez-Oliván J, Fraga H, Arias-Moreno X, Ventura S, Sancho J. PLoS One. 2015 Jul 13;10(7):e0132141. doi: 10.1371/journal.pone.0132141. eCollection 2015.

- 17.- [Rational stabilization of complex proteins: a divide and combine approach.](#) Lamazares E, Clemente I, Bueno M, et al. Sci Rep. 2015 Mar 16;5:9129. doi: 10.1038/srep09129.

- 18.- [Increased glycolipid storage produced by the inheritance of a complex intronic haplotype in the α-galactosidase A \(GLA\) gene.](#) Gervas-Arruga J, Cebolla JJ, Irun P, et al. BMC Genet. 2015 Sep 3;16(1):109. doi: 10.1186/s12863-015-0267-z.

- 19.- [Glycated Hemoglobin, Fasting Insulin and the Metabolic Syndrome in Males. Cross-Sectional Analyses of the Aragon Workers' Health Study Baseline.](#) Saravia G, Civeira F, Hurtado-Roca Y, et al. PLoS One. 2015 Aug 4;10(8):e0132244. doi: 10.1371/journal.pone.0132244. eCollection 2015.

- 20.- [The influence of genetic variability and proinflammatory status on the development of bone disease in patients with Gaucher disease.](#) Gervas-Arruga J, Cebolla JJ, de Blas I, et al. PLoS One. 2015 May 15;10(5):e0126153. doi: 10.1371/journal.pone.0126153. eCollection 2015.

- 21.- [Mitochondrial DNA copy number differentiates the Leber's hereditary optic neuropathy affected individuals from the unaffected mutation carriers.](#) Bianco A, Martínez-Romero I, Bisceglia L, et al. Brain. 2015 Jul 23. pii: awv216. [Epub ahead of print]

- 22.- [Decrease of oxidative phosphorylation system function in severe septic patients.](#) Lorente L, Martín MM, López-Gallardo E, et al. J Crit Care. 2015 Jun 10. pii: S0883-9441(15)00340-8. doi: 10.1016/j.jcrc.2015.05.031. [Epub ahead of print]

- 23.- [Side Effects of Culture Media Antibiotics on Cell Differentiation.](#) Llobet L, Montoya J, López-Gallardo E, Ruiz-Pesini E. Tissue Eng Part C Methods. 2015 Jul 8. [Epub ahead of print]

66017 - Trabajo fin de Máster

- 24.- [Severe encephalopathy associated to pyruvate dehydrogenase mutations and unbalanced coenzyme Q 10 content](#). Asencio C, Rodríguez-Hernandez MA, Briones P, et al. Eur J Hum Genet. 2015 May 27. doi: 10.1038/ejhg.2015.112. [Epub ahead of print]
- 25.- [An MRPS12 mutation modifies aminoglycoside sensitivity caused by 12S rRNA mutations](#). Emperador S, Pacheu-Grau D, Bayona-Bafaluy MP, et al. Front Genet. 2015 Jan 14;5:469. doi: 10.3389/fgene.2014.00469. eCollection 2014.
- 26.- [New Insights into the Phylogeny and Gene Context Analysis of Binder of Sperm Proteins \(BSPs\)](#). Serrano E, Martínez AB, Arruga D, et al. PLoS One. 2015 Sep 2;10(9):e0137008. doi: 10.1371/journal.pone.0137008. eCollection 2015.
- 27.- [Effect of seminal plasma proteins on the motile sperm subpopulations in ram ejaculates](#). Luna C, Yeste M, Rivera Del Alamo MM, et al. Reprod Fertil Dev. 2015 Aug 24. doi: 10.1071/RD15231. [Epub ahead of print]
- 28.- [Intracellular calcium movements of boar spermatozoa during 'in vitro' capacitation and subsequent acrosome exocytosis follow a multiple-storage place, extracellular calcium-dependent model](#). Yeste M, Fernández-Novell JM, Ramió-Lluch L, et al. Andrology. 2015 Jul;3(4):729-47. doi: 10.1111/andr.12054. Epub 2015 Jun 20.
- 29.- [Cleaved PARP-1, an Apoptotic Marker, can be Detected in Ram Spermatozoa](#). Casao A, Mata-Campuzano M, Ordás L, et al. Reprod Domest Anim. 2015 Aug;50(4):688-91. doi: 10.1111/rda.12549. Epub 2015 Jun 2.
- 30.- [New evidence of melatonin receptor contribution to ram sperm functionality](#). Gonzalez-Arto M, Luna C, Pérez-Pé R, et al. Reprod Fertil Dev. 2014 Dec 17. doi: 10.1071/RD14302. [Epub ahead of print]
- 31.- [PON1 and Mediterranean Diet](#). Lou-Bonafonte JM, Gabás-Rivera C, Navarro MA, Osada J. Nutrients. 2015 May 27;7(6):4068-92. doi: 10.3390/nu7064068. Review.
- 32.- [Cloning and expression of hepatic synaptotagmin 1 in mouse](#). Sancho-Knapik S, Guillén N, Osada J. Gene. 2015 May 15;562(2):236-43. doi: 10.1016/j.gene.2015.02.074. Epub 2015 Feb 28.
- 33.- [Involvement of intracellular signaling in the IL-1 \$\beta\$: inhibitory effect on fructose intestinal absorption](#). Rodríguez-Yoldi MJ, Gascón S, Barranquero C, García-Barrios A, Osada J. J Cell Physiol. 2015 Apr;230(4):896-902. doi: 10.1002/jcp.24820.
- 34.- [Dietary squalene increases high density lipoprotein-cholesterol and paraoxonase 1 and decreases oxidative stress in mice](#). Gabás-Rivera C, Barranquero C, Martínez-Beamonte R, et al. PLoS One. 2014 Aug 12;9(8):e104224. doi: 10.1371/journal.pone.0104224. eCollection 2014.
- 35.- [Role of \$\Delta^1\$ -pyrroline-5-carboxylate dehydrogenase supports mitochondrial metabolism and host-cell invasion of *Trypanosoma cruzi*](#). Mantilla BS, Paes LS, Pral EM, et al. J Biol Chem. 2015 Mar 20;290(12):7767-90. doi: 10.1074/jbc.M114.574525. Epub 2015 Jan 26.
- 36.- [ROS-triggered phosphorylation of complex II by Fgr kinase regulates cellular adaptation to fuel use](#).
- Acín-Pérez R, Carrascoso I, Baixauli F, et al. Cell Metab. 2014 Jun 3;19(6):1020-33. doi:

66017 - Trabajo fin de Máster

10.1016/j.cmet.2014.04.015. Epub 2014 May 22.

37.- [Mitochondrial cristae shape determines respiratory chain supercomplexes assembly and respiratory efficiency.](#) Cogliati S, Frezza C, Soriano ME, et al. Cell. 2013 Sep 26;155(1):160-71. doi: 10.1016/j.cell.2013.08.032. Epub 2013 Sep 19.

38.- [Supercomplex assembly determines electron flux in the mitochondrial electron transport chain.](#) Lapuente-Brun E, Moreno-Loshuertos R, et al. Science. 2013 Jun 28;340(6140):1567-70. doi: 10.1126/science.1230381.