

POLITECHNIKA KRAKOWSKA  
IM. TADEUSZA KOŚCIUSZKI

## KARTA PRZEDMIOTU

obowiązuje studentów rozpoczynających studia w roku akademickim 2017/2018

Wydział Inżynierii i Technologii Chemicznej

Kierunek studiów: Technologia Chemiczna

Profil: Ogólnoakademicki

Forma studiów: stacjonarne

Kod kierunku: T

Stopień studiów: II

Specjalności: Innovative Chemical Technologies (4sem)

### 1 INFORMACJE O PRZEDMIOCIE

NAZWA PRZEDMIOTU	ST-2_ICTw Molecular modeling in drug design
NAZWA PRZEDMIOTU W JĘZYKU ANGIELSKIM	Molecular modeling in drug design
KOD PRZEDMIOTU	WITCh TCH oIIS D10 17/18
KATEGORIA PRZEDMIOTU	Przedmioty specjalnościowe
LICZBA PUNKTÓW ECTS	2.00
SEMESTRY	4

### 2 RODZAJ ZAJĘĆ, LICZBA GODZIN W PLANIE STUDIÓW

SEMESTR	WYKŁADY	ĆWICZENIA	LABORATORIUM	LABORATORIUM KOMPUTERO-WE	PROJEKT	SEMINARIUM
4	30	0	0	0	0	0

### 3 CELE PRZEDMIOTU

**Cel 1** The lecture reviews the general strategies of computer-aided rationalization in drug design and introduces the modern computational methods used in drug discovery and drug development.

## 4 WYMAGANIA WSTĘPNE W ZAKRESIE WIEDZY, UMIEJĘTNOŚCI I INNYCH KOMPETENCJI

1 Basic knowledge of organic chemistry and physical chemistry.

## 5 EFEKTY KSZTAŁCENIA

**EK1 Wiedza** The student knows the most important strategies of computer-aided drug design.

**EK2 Wiedza** The student knows the methods of computational chemistry used in drug design.

**EK3 Umiejętności** The student can search of protein structure database and can use the free available modeling software and visualization tools.

**EK4 Kompetencje społeczne** The student is able to work independently and in the group during exercises.

## 6 TREŚCI PROGRAMOWE

WYKŁADY		
LP	TEMATYKA ZAJĘĆ OPIS SZCZEGÓLOWY BLOKÓW TEMATYCZNYCH	LICZBA GODZIN
W1	General introduction to computer-aided design of biomolecules, drugs, molecular design based on ligands (molecules).	3
W2	Molecular docking, homologous models of proteins, pharmacophore models.	3
W3	Molecular mechanics and quantum mechanics methods.	3
W4	Cheminformatics used in bioactive molecules design.	3
W5	Qualitative and quantitative relation between the structure or properties of compounds and reactivity (SAR, QSAR), de novo design.	3
W6	Databases, database search tools and virtual screening.	3
W7	Strategies for rationalization of computer-assisted design of biomolecules.	3
W8	Modern calculation methods used to study intermolecular interactions.	3
W9	Computer demonstrations with free available modeling software.	6

## 7 NARZĘDZIA DYDAKTYCZNE

N1 Lecture

N2 Computer demonstration

N3 Discussion

## 8 OBCIĄŻENIE PRACĄ STUDENTA

FORMA AKTYWNOŚCI	ŚREDNIA LICZBA GODZIN NA ZREALIZOWANIE AKTYWNOŚCI
<b>Godziny kontaktowe z nauczycielem akademickim, w tym:</b>	
Godziny wynikające z planu studiów	30
Konsultacje przedmiotowe	1
Egzaminy i zaliczenia w sesji	2
<b>Godziny bez udziału nauczyciela akademickiego wynikające z nakładu pracy studenta, w tym:</b>	
Przygotowanie się do zajęć, w tym studiowanie zalecanej literatury	30
Opracowanie wyników	0
Przygotowanie raportu, projektu, prezentacji, dyskusji	10
<b>SUMARYCZNA LICZBA GODZIN DLA PRZEDMIOTU WYNIKAJĄCA Z CAŁEGO NAKŁADU PRACY STUDENTA</b>	<b>73</b>
SUMARYCZNA LICZBA PUNKTÓW ECTS DLA PRZEDMIOTU	2.00

## 9 SPOSODY OCENY

### OCENA PODSUMOWUJĄCA

P1 Test

### WARUNKI ZALICZENIA PRZEDMIOTU

W1 Passing the test

W2 Attendance at the classes

### KRYTERIA OCENY

EFEKT KSZTAŁCENIA 1	
NA OCENĘ 3.0	The student has an elementary knowledge about the design of new bioactive compounds.
EFEKT KSZTAŁCENIA 2	
NA OCENĘ 3.0	The student has elementary knowledge about the computational methods used in the design of new bioactive compounds.
EFEKT KSZTAŁCENIA 3	
NA OCENĘ 3.0	The student can find the protein crystal structure in popular databases.

EFEKT KSZTAŁCENIA 4	
NA OCENĘ 3.0	The student works independently during exercises.

## 10 MACIERZ REALIZACJI PRZEDMIOTU

EFEKT KSZTAŁCENIA	ODNIESIENIE DANEGO EFEKTU DO SZCZEGÓLOWYCH EFEKTÓW ZDEFINIOWANYCH DLA PROGRAMU	CELE PRZEDMIOTU	TREŚCI PROGRAMOWE	NARZĘDZIA DYDAKTYCZNE	SPOSOBY OCENY
EK1	K2_W11	Cel 1	W1 W2 W7 W8	N1 N2 N3	P1
EK2	K2_W08 K2_W11 K2_W13	Cel 1	W3 W4 W5	N1 N2 N3	P1
EK3	K2_U01	Cel 1	W4 W6 W9	N1 N2 N3	P1
EK4	K2_K02	Cel 1	W9	N1 N2 N3	P1

## 11 WYKAZ LITERATURY

### LITERATURA PODSTAWOWA

- [1] David C. Young — *A Guide for Computational and Medicinal Chemists*, N.J., 2009, John Wiley & Sons
- [2] Paul S. Charifson — *(2)Practical Application of Computer-Aided Drug Design*, New York, 1997, Marcel Dekker
- [3] Andrew R. Leach — *(3)Molecular Modeling: Principles and Applications*, Harlow, 2001, Pearson Education
- [4] Lee Banting and Tim Clark — *(5)Computational Techniques and Applications*, Cambridge, 2012, Royal Society of Chemistry

### LITERATURA UZUPEŁNIAJĄCA

- [1] Riccardo Baron — *(6)Computational Drug Discovery and Design*, New York, 2012, Springer

## 12 INFORMACJE O NAUCZYCIELACH AKADEMICKICH

### OSOBA ODPOWIEDZIALNA ZA KARTĘ

dr inż. Paweł Śliwa (kontakt: pawel.sliwa@pk.edu.pl)

**OSOBY PROWADZĄCE PRZEDMIOT**

1 dr inż. Paweł Śliwa (kontakt: psliwa@chemia.pk.edu.pl)

**13 ZATWIERDZENIE KARTY PRZEDMIOTU DO REALIZACJI**

---

(miejscowość, data)

(odpowiedzialny za przedmiot)

(dziekan)

**PRZYJMUJĘ DO REALIZACJI** (data i podpisy osób prowadzących przedmiot)

.....