

PÉRIODE D'ACCREDITATION : 2022 / 2026

UNIVERSITÉ PAUL SABATIER

---

# SYLLABUS MASTER

Mention Biologie moléculaire et cellulaire

M1 Mécanismes Cellulaires et Moléculaires Intégrés

---

<http://www.fsi.univ-tlse3.fr/>  
<https://www.univ-tlse3.fr/master-mention-biologie-moleculaire-et-cellulaire>

2023 / 2024

2 FÉVRIER 2024

# SOMMAIRE

---

PRÉSENTATION . . . . .	3
PRÉSENTATION DE LA MENTION ET DU PARCOURS . . . . .	3
Mention Biologie moléculaire et cellulaire . . . . .	3
Compétences de la mention . . . . .	3
Parcours . . . . .	3
PRÉSENTATION DE L'ANNÉE DE M1 Mécanismes Cellulaires et Moléculaires	
Intégrés . . . . .	3
RUBRIQUE CONTACTS . . . . .	4
CONTACTS MENTION . . . . .	4
CONTACTS DÉPARTEMENT : FSI.BioGéo . . . . .	4
Tableau Synthétique des UE de la formation . . . . .	5
LISTE DES UE . . . . .	7
GLOSSAIRE . . . . .	27
TERMES GÉNÉRAUX . . . . .	27
TERMES ASSOCIÉS AUX DIPLOMES . . . . .	27
TERMES ASSOCIÉS AUX ENSEIGNEMENTS . . . . .	28

# PRÉSENTATION

---

## PRÉSENTATION DE LA MENTION ET DU PARCOURS

### MENTION BIOLOGIE MOLÉCULAIRE ET CELLULAIRE

Le Master BMC est un programme sur 2 ans adossé à la recherche fondamentale dont l'objectif est de former à la poursuite d'un doctorat en France ou à l'étranger et ainsi aux métiers du chercheur, enseignant-chercheur et des cadres dans le monde académique, notamment des instituts de recherche publique et du secteur privé.

Le master BMC forme également des futurs ingénieurs, chefs de projet et de produit, gestionnaires de données biomédicales... dans les secteurs de l'industrie pharmaceutique et des biotechnologies.

La formation s'adresse à des étudiants de Biologie, des sciences fondamentales et des corps de Santé, en les sensibilisant aux études multi-échelle des mécanismes du vivant et leurs dérèglements pathologiques. Les enseignements présentent plusieurs aspects de l'organisation fonctionnelle des cellules, des tissus et des organismes animaux en relation avec l'analyse de la structure et de l'expression des génomes. La formation transmettra les connaissances de pointe en biologie moléculaire et cellulaire associées aux technologies innovantes dans ces domaines en interaction intense avec le monde professionnel.

### COMPÉTENCES DE LA MENTION

- Maîtriser l'utilisation des technologies de biologie moléculaire et cellulaire, l'imagerie et le numérique et produire des résultats
- Se servir de façon autonome des outils numériques avancés pour un ou plusieurs métiers ou secteurs de recherche
- Mobiliser des savoirs hautement spécialisés et analyser des données
- Développer une conscience critique des savoirs dans un domaine et/ou à l'interface de plusieurs domaines
- Résoudre des problèmes pour développer de nouveaux savoirs et de nouvelles procédures et intégrer les savoirs de différents domaines
- Identifier les usages numériques et les impacts de leur évolution sur le ou les domaines concernés par la mention
- Conduire des projets de recherche fondamentaux
- Communiquer, diffuser et valoriser les résultats et réalisations technologiques
- Respecter les principes d'éthique, de déontologie et de responsabilité environnementale

### PARCOURS

CFC : Cancérologie Fondamentale et Clinique : Comprendre l'ensemble des mécanismes impliqués dans l'émergence, la progression et la dissémination des tumeurs mais aussi les stratégies thérapeutiques existantes et en développement.

## PRÉSENTATION DE L'ANNÉE DE M1 MÉCANISMES CELLULAIRES ET MOLÉCULAIRES INTÉGRÉS

En première année (M1) l'étudiant suivra un programme commun d'acquisition de connaissances (utilisation des modèles biologiques, l'organisation fonctionnelle de la cellule, structure et expression des génomes) et de compétences (pratiques, statistiques, anglais et projet professionnel). Le choix d'UE en fonction des objectifs professionnels en accord avec l'un des 5 parcours de M2 (S9 et S10) et l'initiation à la recherche à travers un stage en laboratoire ou entreprise) initieront la spécialisation.

En deuxième année (M2 S9) des UE et des ateliers spécialisés propres à l'un de 5 parcours différents (MCMI, CFC, III, VTGV, CSILS) par l'interaction avec les experts du monde professionnel formeront à l'analyse des mécanismes du vivant à multi-échelle, à la cancérologie, l'immunologie, la vaccinologie/vaccinologie ou à la modélisation des systèmes vivants. Durant le stage d'immersion en laboratoire ou entreprise (S10) l'étudiant(e) conduira son propre projet de recherche (acteur). L'étudiant développera la communication en anglais et des compétences douces.

# RUBRIQUE CONTACTS

---

## CONTACTS MENTION

### RESPONSABLE DE MENTION BIOLOGIE MOLÉCULAIRE ET CELLULAIRE

BIERKAMP HAENLIN Christiane  
Email : [christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr](mailto:christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr)

Téléphone : 05 61 55 82 65

LACAZETTE Eric  
Email : [eric.lacazette@inserm.fr](mailto:eric.lacazette@inserm.fr)

Téléphone : 0531224086

## CONTACTS DÉPARTEMENT: FSI.BIOGÉO

### DIRECTEUR DU DÉPARTEMENT

LUTZ Christel  
Email : [fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr](mailto:fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr)

Téléphone : 05 61 55 66 31

### SECRETARIAT DU DÉPARTEMENT

BLANCHET-ROSSEL Anne-Sophie  
Email : [anne-sophie.blanchet-rossel@univ-tlse3.fr](mailto:anne-sophie.blanchet-rossel@univ-tlse3.fr)

# TABLEAU SYNTHÉTIQUE DES UE DE LA FORMATION

page	Code	Intitulé UE	semestre*	ECTS	Obligatoire Facultatif	Cours	e-Cours	TD	TP	TP DE	Stage
<b>Premier semestre</b>											
8	KBMC7AAU	MODÈLES, ÉDITION DU GÉNOME	I	5	O	18		28			
9	KBMC7ABU	DU TRANSCRIPTOME AU PROTÉOME (TRAPRO)	I	5	O	24		22			
11	KBMC7ACU	DYNAMIQUE DE L'ORGANISATION CELLULAIRE ET IMAGERIE (DYOCEI)	I	5	O	20		22			
12	KBMC7ADU	BIOLOGIE DES CELLULES SOUCHES (BIOSOU)	I	5	O	24		22			
13	KBMC7AEU	TP TRANSVERSAL BMC (TPTRABMC)	I	4	O				36		
14	KBMC7AFU	ANGLAIS SCIENTIFIQUE (ANGLAIS SCIENTIFIQUE)	I	3	O			24			
15	KBMC7AHU	STATISTIQUES	I	3	O						
	KBSX7AH1	Bases de Statistiques pour biologistes				1		4	16		
16	KBSX7AHJ	e-Bases de Statistiques pour biologistes					7				
<b>Second semestre</b>											
<b>Choisir 3 UE parmi les 6 UE suivantes :</b>											
17	KBMC8AAU	DÉVELOPPEMENT ET CANCER (DECA)	II	5	O	24		22			
18	KBMC8ABU	ORGANISATION DES GÉNOMES ET ARN NON-CODANTS (OGENCO)	II	5	O	24		22			
19	KBMC8ACU	DU GÈNE À LA PATHOLOGIE (GEPAT)	II	5	O	20		24	4		
20	KBMC8ADU	VIROLOGIE MOLECULAIRE, ONCOLOGIE VIRALE ET VECTOROLOGIE	II	5	O	24		22			
21	KBMC8AEU	MECANISMES MOLECULAIRES ET CELLULAIRES DE LA REPONSE IMMUNIT	II	5	O	24		22			
	KBMC8AFU	TOLERANCE, AUTO-IMMUNITE ET IMMUNITE ANTICANCEREUSE	II	5	O						
22	KBSX8AF1	Tolérance, autoimmunité et immunité anticancéreuse				22		12			
23	KBSX8AF2	Tolérance, autoimmunité et immunité anticancéreuse-TP								12	

\* **AN** :enseignements annuels, **I** : premier semestre, **II** : second semestre

page	Code	Intitulé UE	semestre*	ECTS	Obligatoire Facultatif	Cours	e-Cours	TD	TP	TP DE	Stage
24	KBMC8AGU	FORMATION PROFESSIONNALISANTE	I	3	O			24			
25	KBMX8AG1	Gestion de Projet /Catalyseur (GPC)						10			
26	KBMC8AHU	STAGE (STG)	II	12	O						2

\* **AN** :enseignements annuels, **I** : premier semestre, **II** : second semestre

---

## LISTE DES UE

---

<b>UE</b>	<b>MODÈLES, ÉDITION DU GÉNOME</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7AAU</b>	Cours : 18h , TD : 28h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BEN ASSAYAG Corinne

Email : [corinne.benassayag@univ-tlse3.fr](mailto:corinne.benassayag@univ-tlse3.fr)

SOULA Catherine

Email : [catherine.soula@univ-tlse3.fr](mailto:catherine.soula@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Cet enseignement a pour objectif de présenter les apports de différents organismes modèles (drosophile, c. elegans, oiseau, xénope, poisson zèbre et souris) à l'avancée des connaissances scientifiques sur les mécanismes moléculaires et cellulaires. Ces mécanismes seront analysés dans un organisme intégré par des techniques diverses de dérégulation des fonctions géniques (transgénèse, édition du génome, mosaïcisme, interférence à l'ARN, morpholino, optogénétique, etc...) spécifiques ou communes à plusieurs organismes,

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Les cours seront articulés autour des différents organismes modèles, invertébrés (10H) et vertébrés (8H).

- La drosophile comme modèle avec une grande palette d'outils génétique.

- C. elegans comme modèle permettant de suivre le destin des cellules au cours du développement.

- Les modèles vertébrés comme le poisson-zèbre et la souris, accessibles à la génétique et à la transgénèse, ou le modèle de l'embryon d'oiseau dont le développement peut être suivi sur des tissus vivants.

Les travaux dirigés reprendront les notions présentées en cours à travers l'analyse de résultats expérimentaux issus d'articles scientifiques de langue anglaise.

Nous organiserons en fin de TD une présentation de publications scientifiques autour d'une thématique commune analysée dans différents organismes modèles et par différentes approches.

### PRÉ-REQUIS

Savoir comment fonctionne un gène et une cellule.

### COMPÉTENCES VISÉES

- Maîtriser les techniques et méthodologies employées en génétique.

- Mobiliser des savoirs hautement spécialisés

- Développer une conscience critique des savoirs

- Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées pour documenter un sujet et synthétiser ces données.

- Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances.

### MOTS-CLÉS

Organismes modèles expérimentaux, dérégulation des fonctions géniques, communication, lignage et destin cellulaire



<b>UE</b>	<b>DU TRANSCRIPTOME AU PROTÉOME (TRA-PRO)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7ABU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

UMLAUF David

Email : [david.umlaut@univ-tlse3.fr](mailto:david.umlaut@univ-tlse3.fr)

VITALI Patrice

Email : [patrice.vitali@univ-tlse3.fr](mailto:patrice.vitali@univ-tlse3.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

### A travers une diversité d'exemples :

- Apporter une vision dynamique de la régulation de l'expression génique via l'étude de la synthèse, la stabilité et les modifications des ARNm et des protéines
- Présenter le principe des techniques analytiques et quantitatives dédiées, en particulier à une échelle globale et savoir interpréter les différentes représentations des résultats.
- Former aux bases de l'analyse bioinformatique.

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

- Techniques de séquençages à Haut débit
- Mécanismes de régulation transcriptionnelle (facteurs de transcription, épigénétique)
- Maturation, modifications des ARNm (épitranscriptomique) et stabilité (contrôle qualité)
- Rôle fonctionnel des longs ARN non codants dans l'expression génique
- Stratégies expérimentales d'analyses à grande échelle et ciblée du transcriptome
- Mécanismes de régulation de la traduction, notion de traductome
- Modifications post-traductionnelles
- Mécanismes de régulation de la dégradation (demi-vie) : système ubiquitine protéasome et autophagie
- Stratégies expérimentales de quantification et d'analyse à grande échelle et ciblée de la fonction des protéines

## PRÉ-REQUIS

Les étapes de l'expression génique, Traffic intracellulaire, structure des protéines et propriétés des chaînes latérales des AA et signalisation . (N. Licence)

## COMPÉTENCES VISÉES

- Connaissance des concepts fondamentaux de la dynamique du protéome et du transcriptome cellulaire
- Connaissances des principales méthodes expérimentales d'analyse de la fonction des protéines et des ARN et de sa régulation.
- Intégration de la démarche scientifique dans le domaine d'analyse de la fonction des molécules
- Acquérir des notions élémentaires sur les outils et l'analyse à grande échelle et ciblée de la dynamique du transcriptome et du protéome.

### Compétences Générales :

- 1.1. Identifier les usages numériques et les impacts de leur évolution sur le ou les domaines concernés par la mention (A)
- 1.2. Se servir de façon autonome des outils numériques avancés pour un ou plusieurs métiers ou secteurs de recherche du domaine (A)
- 2.1. Mobiliser des savoirs hautement spécialisés, dont certains sont à l'avant-garde du savoir dans un domaine de travail ou d'études, comme base d'une pensée originale (M)
- 2.2. Développer une conscience critique des savoirs dans un domaine et/ou à l'interface de plusieurs domaines (M)
- 3.1. Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées pour documenter un sujet et synthétiser ces données en vue de leur exploitation (M)

## MOTS-CLÉS

Transcriptome, protéome, réseaux de régulation

<b>UE</b>	<b>DYNAMIQUE DE L'ORGANISATION CELLULAIRE ET IMAGERIE (DYOCEI)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7ACU</b>	Cours : 20h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 83 h

[\[ Retour liste de UE \]](#)

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BELENGUER Pascale

Email : [pascale.belenguer@univ-tlse3.fr](mailto:pascale.belenguer@univ-tlse3.fr)

GLEIZES Pierre-Emmanuel

Email : [pierre-emmanuel.gleizes@univ-tlse3.fr](mailto:pierre-emmanuel.gleizes@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

- Comprendre à l'échelle moléculaire et cellulaire les mécanismes à l'œuvre dans la dynamique de l'organisation cellulaire : transport intracellulaire, plasticité des organites, migration cellulaire, interactions avec l'environnement.
- Connaître les techniques avancées en imagerie cellulaire et en comprendre les principes
- Se familiariser avec le traitement et l'analyse d'image à travers l'utilisation de logiciels

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Le cours s'appuiera sur les thèmes suivants et sera illustré par des exemples dans différents domaines d'études :

- Assemblage de complexes macromoléculaires, formation et activité des organites, auto-organisation
- Trafic intracellulaire : mécanismes d'adressage, transport vésiculaire, diffusion, moteurs
- Forme cellulaire et déplacement : cytosquelette, jonctions cellulaires, matrices extracellulaires, forces, transport intracellulaire
- Diversité et plasticité de l'organisation cellulaire
- Pathologies liées à des défauts d'organisation cellulaire
- Méthodologies spécifiques : imagerie dynamique, micropatterning, microscopie à super-résolution, microscopie corrélative optique/électronique, tomographie électronique, analyse d'image quantitative

Travaux dirigés :

- Analyse de résultats expérimentaux tirés d'articles scientifiques
- Analyse d'image

### PRÉ-REQUIS

Cours de biologie cellulaire de licence

### COMPÉTENCES VISÉES

- Comprendre de façon critique les concepts fondamentaux sur la dynamique de l'organisation cellulaire
- Identifier les techniques d'imagerie en microscopie mise en oeuvre à différentes échelles pour décrire l'organisation cellulaire et analyser les mécanismes qui la sous-tendent : structures, interactions moléculaires et cellulaires, forces biomécaniques, mouvements, énergie
- Savoir analyser de manière critique une démarche expérimentale à l'échelle moléculaire et cellulaire
- Proposer des démarches expérimentales pour développer de nouveaux savoirs et de nouvelles procédures dans ce domaine d'étude et intégrer les savoirs de différents domaines.
- Pouvoir comprendre une démarche expérimentale à l'interface entre biologie cellulaire et physique
- Pouvoir lire et synthétiser une publication scientifique en anglais
- Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances, par oral et par écrit

### MOTS-CLÉS

organisation cellulaire, transport intracellulaire, organites, migration cellulaire, adhérence, structures supramoléculaires, maladies génétiques

<b>UE</b>	<b>BIOLOGIE DES CELLULES SOUCHES (BIO-SOU)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7ADU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BIERKAMP HAENLIN Christiane  
Email : [christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr](mailto:christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

- Donner une vision intégrative multi-échelle des processus cellulaires et des mécanismes moléculaires contrôlant les potentialités/capacités des cellules souches à former et à maintenir les tissus/organes (homéostasie).
- Sensibiliser aux concepts et aux approches méthodologiques permettant d'étudier la plasticité de l'identité ainsi que la dynamique des processus de différenciation et de reprogrammation de cellules.
- Donner une vision large (trans-disciplinaire) permettant d'identifier la contribution des cellules souches à la régénération de tissus (transfert des connaissances, biologie translationnelle).

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Seront présentées en cours

- les caractéristiques cellulaires et le transcriptôme des cellules souches embryonnaires, adultes, reprogrammées
- les mécanismes cellulaires et moléculaires de régulation des potentialités et de différenciation des cellules souches
- les mécanismes cellulaires et moléculaires régulant la régénération tissulaire par les cellules souches.
- les approches et modèles pour l'étude de la biologie des cellules souches.
- exemples de recherche appliquée (thérapie génique, cellulaire).

Travaux dirigés :

- méthodologie et analyse de résultats expérimentaux tirés d'articles
- synthèse et abstract graphique
- présentation et analyse critique d'article scientifique

### PRÉ-REQUIS

Cours de biologie moléculaire, biologie cellulaire et de biologie du développement de licence.

### COMPÉTENCES VISÉES

- Développement et intégration de savoirs hautement spécialisés
  - Mobiliser des savoirs hautement spécialisé, dont certains à l'avant garde du savoir d'un travail ou d'études, comme base d'une pensée originale.
  - Développer une conscience critique des savoirs dans un domaine et/ou à l'interface entre plusieurs domaines.
- Communication spécialisée pour le transfert de connaissances
  - Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées pour documenter un sujet et synthétiser ces données en vue de leur exploitation.
  - Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances, par oral, et apr écrit, en français et dans au moins une langue étrangère.
- Appui à la transformation en contexte professionnel
  - Conduire une projet (conception, pilotage) pouvant mobiliser des compétences pluridisciplinaires dans un cadre collaboratif.

### MOTS-CLÉS

Pluripotence, différenciation, auto-renouvellement, plasticité, homéostasie, signalisation, transcriptôme, organoïde, thérapie génique et cellulaire.

<b>UE</b>	<b>TP TRANSVERSAL BMC (TPTRABMC)</b>	<b>4 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7AEU</b>	TP : 36h	Enseignement en français	Travail personnel 64 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BIERKAMP HAENLIN Christiane  
Email : [christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr](mailto:christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr)

LACAZETTE Eric  
Email : [eric.lacazette@inserm.fr](mailto:eric.lacazette@inserm.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Cette UE a comme objectif de traiter une question interdisciplinaire par approche utilisant des technologies et des méthodologies de biologie moléculaire et de biologie cellulaire. Les étudiant.e.s manipuleront des cellules utilisant l'approche CRISPR-Cas9 d'édition du génome ; puis analyseront l'expression des gènes et l'état de méthylation des promoteurs ; et ils détermineront le phénotype de différenciation cellulaire par approche d'immunofluorescence et imagerie microscopique. Le TP couvre aussi un travail de Bioinformatique sur machine (ex : Utilisation de différentes banques de données (UCSC etc...)).

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

2h TD d'introduction

TP1 (12h) : Etablir et utiliser la technologie CRISPR-Cas9 activatrice ; transfection et traitement des cellules ; extraction ARN ; analyse qPCR ; analyse de méthylation de promoteur et bilan.

TP2 (12h) : Immunofluorescence avec marqueurs de différenciation ; microscopie et acquisition d'images ; analyse d'images et bilan.

TP3 (4h) Bioinformatique (ChIPSeq)

2h TD Bilan final avec évaluation

### PRÉ-REQUIS

Cours de Biologie moléculaire et de Biologie cellulaire de Licence

### COMPÉTENCES VISÉES

- Utiliser les technologies de biologie moléculaire et cellulaire
- Maîtriser les différentes techniques et méthodologies spécifiquement employées en biologie cellulaire
- Concevoir, planifier et réaliser des protocoles expérimentaux dans le domaine de la biologie moléculaire et cellulaire
- Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances, par oral
- Respecter les principes d'éthique, de déontologie et de responsabilité environnementale
- Prendre des responsabilités pour contribuer aux savoirs et aux pratiques

### MOTS-CLÉS

Modèle cellulaire ; épigénome ; CRISPR-CAS9 ; expression génique ; phénotype cellulaire ; bioinformatique ; traitement et analyse d'images

<b>UE</b>	<b>ANGLAIS SCIENTIFIQUE (ANGLAIS SCIENTIFIQUE)</b>	<b>3 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>KBMC7AFU</b>	TD : 24h	Enseignement en français	Travail personnel 51 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BATSERE Claire

Email : [claire.batsere@univ-tlse3.fr](mailto:claire.batsere@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Niveau C1/C2 du CECRL (Cadre Européen Commun de Référence pour les Langues)

L'objectif de cette UE est de permettre aux étudiants de développer les compétences indispensables à la réussite dans leur future vie professionnelle en contextes culturels variés. Il s'agira d'acquérir l'autonomie linguistique nécessaire et de perfectionner les outils de langue spécialisée permettant l'intégration professionnelle et la communication d'une expertise scientifique dans le contexte international.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Les étudiants développeront :-les compétences liées à la compréhension de publications scientifiques ou professionnelles rédigées en anglais ainsi que les compétences nécessaires à la compréhension de communications scientifiques orales.-les outils d'expression permettant de maîtriser une présentation orale et/ou écrite et d'aborder une discussion critique dans le domaine scientifique e.g. rhétorique, éléments linguistiques, prononciation...-la maîtrise des éléments d'argumentation critique à l'oral et/ou à l'écrit d'une publication scientifique-une réflexion sur leur place, leur intégration et leur rayonnement en tant que scientifiques dans la société, abordant des questions d'actualité, d'éthique, d'intégrité, d'interculturalité

### PRÉ-REQUIS

Niveau B2 du CECRL

### COMPÉTENCES VISÉES

S'exprimer avec aisance à l'oral, devant un public, en usant de registres adaptés aux différents contextes et aux différents interlocuteurs. Se servir aisément d'une langue vivante autre que le français : compréhension et expression écrites et orales, interaction :

- Comprendre un article scientifique ou professionnel rédigé en anglais sur un sujet relatif à leur domaine.
- Produire un écrit scientifique ou technique dans un anglais adapté, de qualité et respectant les normes et usages de la communauté scientifique anglophone.
- Interagir à l'oral en anglais : réussir ses échanges formels et informels lors des colloques, réunions ou entretiens professionnels.

### MOTS-CLÉS

Projet - Anglais scientifique - Rédaction - Publication - Communications - esprit critique scientifique - interculturel

<b>UE</b>	<b>STATISTIQUES</b>	<b>3 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	Bases de Statistiques pour biologistes		
<b>KBSX7AH1</b>	Cours : 1h , TD : 4h , TP : 16h	Enseignement en français	Travail personnel 47 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

DAHAN Lionel

Email : [lionel.dahan@univ-tlse3.fr](mailto:lionel.dahan@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Acquérir les connaissances de base en statistiques descriptives et inférentielles couramment utilisées en recherche en biologie. Etre capable de présenter synthétiquement les résultats d'une expérience et d'en tirer des conclusions générales.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

L'enseignement théorique comprend 1h d'introduction et de présentation de l'UE en présentiel et une série de capsules vidéos équivalentes à 7h de cours magistraux. Les vidéos sont organisées en 5 blocs :

Bloc 1 : l'objectif des statistiques, l'échantillonnage. Les différents types de variables (quantitatives, qualitatives(nominales/ordinales)). Les paramètres et leurs estimateurs (médiane, interquartiles, moyenne, écart-type, variance, etc...).

Bloc 2 : Principe des tests d'hypothèse, p-value, puissance, taille d'échantillon.

Bloc 3 : Les tests d'hypothèses à un facteur (corrélation, régression, Khi2, paramétrique ou non paramétriques, un, deux ou plusieurs échantillons ; ANOVA à 1 facteur).

Bloc 4 : L'ANOVA à plusieurs facteurs

Bloc 5 : L'analyse en composante principale.

L'application pratique (16h de TP : 4x4h) consiste en une prise en main d'un logiciel gratuit pour l'utilisation en statistiques (JAMOVI) et en la mise en pratique sur ordinateur avec des exemples issus des terrains de stages du master.

4h de TD seront consacrées à la remise en contexte des cas pratiques abordés en TP et à la consolidation des connaissances et des compétences.

### PRÉ-REQUIS

Licence de biologie ou équivalent, notions de méthodologie expérimentale

### MOTS-CLÉS

Statistiques, Ethique de la recherche, « Réplicabilité » des données, Preuve scientifique.

<b>UE</b>	<b>STATISTIQUES</b>	<b>3 ECTS</b>	<b>1<sup>er</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	e-Bases de Statistiques pour biologistes		
<b>KBSX7AHJ</b>	e-Cours : 7h	Enseignement en français	Travail personnel 47 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

DAHAN Lionel

Email : [lionel.dahan@univ-tlse3.fr](mailto:lionel.dahan@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Acquérir les connaissances de base en statistiques descriptives et inférentielles couramment utilisées en recherche en biologie. Etre capable de présenter synthétiquement les résultats d'une expérience et d'en tirer des conclusions générales.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

L'enseignement théorique comprend 1h d'introduction et de présentation de l'UE en présentiel et une série de capsules vidéos équivalentes à 7h de cours magistraux. Les vidéos sont organisées en 5 blocs :

Bloc 1 : l'objectif des statistiques, l'échantillonnage. Les différents types de variables (quantitatives, qualitatives(nominales/ordinales)). Les paramètres et leurs estimateurs (médiane, interquartiles, moyenne, écart-type, variance, etc...).

Bloc 2 : Principe des tests d'hypothèse, p-value, puissance, taille d'échantillon. Bloc 3 : Les tests d'hypothèses à un facteur (corrélation, régression, Khi2, paramétrique ou non paramétriques, un, deux ou plusieurs échantillons ; ANOVA à 1 facteur).

Bloc 4 : L'ANOVA à plusieurs facteurs

Bloc 5 : L'analyse en composante principale.

L'application pratique (16h de TP : 4x4h) consiste en une prise en main du logiciel pour l'utilisation en statistiques (JASP ou Jamovi) et en la mise en pratique sur ordinateur avec des exemples issus des terrains de stages du master.

4h de TD seront consacrées à la remise en contexte des cas pratiques abordés en TP et à la consolidation des connaissances et des compétences.

### PRÉ-REQUIS

Licence de biologie =12.0ptou équivalent, notions de méthodologie expérimentale

### MOTS-CLÉS

Statistiques, Ethique de la recherche, « Réplicabilité » des données, Preuve scientifique.



<b>UE</b>	<b>DÉVELOPPEMENT ET CANCER (DECA)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>KBMC8AAU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[\[ Retour liste de UE \]](#)

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

GLISE Bruno

Email : [bruno.glise@univ-tlse3.fr](mailto:bruno.glise@univ-tlse3.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Cet enseignement a pour objectif de mettre en évidence les nombreux points communs qui existent entre les mécanismes cellulaires mis en jeu au cours du développement d'un embryon et du développement d'un cancer, et de présenter l'apport de la biologie du développement à la compréhension du cancer, et vice-versa. Il montrera en quoi les différents organismes modèles (drosophile, poisson zèbre, souris, organoïdes ...) constituent des atouts, non seulement pour étudier la fonction normale des gènes au cours du développement, mais également les effets de leurs dérégulations associées aux cancers. Ces organismes modèles sont également utilisés pour identifier de nouvelles cibles thérapeutiques. UE recommandée pour les parcours M2CI et CFC.

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Le cours présentera les grands principes et mécanismes cellulaires communs au développement d'un embryon et retrouvés dans le cancer :

1. Principales voies de signalisations mises en jeu au cours du développement (Facteurs morphogènes, voie Notch ...), dont certains des acteurs sont des cibles de la thérapie anticancéreuse.
2. Mise en place d'une information de position, contrôles de la détermination, différenciation, prolifération, survie/mort cellulaires dans la mise en place et le fonctionnement d'un système intégré.
3. Polarité cellulaire et asymétrie.
4. Morphogenèse (transition épithélio-mésenchymateuse, migration cellulaire et invasion tissulaire, biophysique ...).

Ces exemples seront repris et intégrés dans le cadre de l'étude de modèles du développement et des cancers associés : Tube neural : morphogenèse; Cellules des crêtes neurales; Fermeture dorsale chez la drosophile; Morphogenèse mammaire.

Les travaux dirigés reprendront les notions présentées en cours à travers l'analyse de résultats expérimentaux issus d'articles scientifiques de langue anglaise. Les stratégies et méthodologies expérimentales seront également étudiées.

## PRÉ-REQUIS

Cours de licence de Biologie cellulaire et de biologie du développement

## COMPÉTENCES VISÉES

- Maitriser les techniques et méthodologies employées en biologie du développement.
- Mobiliser des savoirs hautement spécialisés
- Développer une conscience critique des savoirs
- Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées pour documenter un sujet et synthétiser ces données.
- Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances.

## MOTS-CLÉS

Cancer, Développement, Signalisation, Morphogenèse, Système intégré

<b>UE</b>	<b>ORGANISATION DES GÉNOMES ET ARN NON-CODANTS (OGENCO)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>KBMC8ABU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

GLEIZES Pierre-Emmanuel

Email : [pierre-emmanuel.gleizes@univ-tlse3.fr](mailto:pierre-emmanuel.gleizes@univ-tlse3.fr)

LACAZETTE Eric

Email : [eric.lacazette@inserm.fr](mailto:eric.lacazette@inserm.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Comprendre la relation structure fonction des génomes eucaryotes et le rôle fondamental que jouent les ARN non codants dans ce processus.

Chez les eucaryotes, la très grande complexité du génome va de pair avec son maintien dans un compartiment spécialisé, le noyau, dont l'organisation est dédiée à l'expression génique et à la protection du patrimoine génétique. La maintenance et la transmission du génome dans les cellules eucaryotes mettent en jeu des processus génétiques et épigénétiques, et des mécanismes de surveillance du génome dont l'altération a des conséquences physiopathologiques (cancérogénèse, maladies génétiques). Cet enseignement abordera au niveau moléculaire et cellulaire l'organisation et la dynamique du noyau et les mécanismes garants de la stabilité du génome.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

- 1- Structure du génome, épigénétique, évolution des génomes, maintenance des génomes, 3R : réplication, recombinaison réparation
- 2- Organisation intracellulaire du métabolisme des RNP : Structure, synthèse, activité, domaines nucléaires, trafic intracellulaire
- 3- Biogénèse et fonction des ARN non-codants.
- 4- Le génome inexploré et la transcription pervasive
- 5- Protection antivirale

### PRÉ-REQUIS

UE S7 « Transcriptome au protéome » Mécanismes de régulation de l'expression génique

### COMPÉTENCES VISÉES

- Comprendre de façon critique les concepts fondamentaux sur l'organisation spatiale des génomes eucaryotes en lien avec l'expression génique.
- Comprendre de façon critique les concepts fondamentaux sur l'organisation intracellulaire du métabolisme des ARN non codant.
- Proposer des démarches expérimentales pour développer de nouveaux savoirs et de nouvelles procédures et intégrer les savoirs de différents domaines.
- Identifier les démarches expérimentales et les outils informatiques pour l'analyse de la structure et de l'expression des génomes à grande échelle
- Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées en biologie moléculaire et cellulaire en français ou en anglais pour documenter un sujet et synthétiser ces données en vue de leur exploitation
- Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances, par oral et par écrit

### MOTS-CLÉS

organisation spatiale du génome, domaine chromatinien, domaines nucléaires et cytoplasmiques, ARN non codant

<b>UE</b>	<b>DU GÈNE À LA PATHOLOGIE (GEPAT)</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>KBMC8ACU</b>	Cours : 20h , TD : 24h , TP : 4h	Enseignement en français	Travail personnel 77 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

DUFOURCQ Pascale

Email : [pascale.dufourcq@univ-tlse3.fr](mailto:pascale.dufourcq@univ-tlse3.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

La plupart des maladies humaines ont une composante génétique qui varie selon la maladie. Certaines maladies rares semblent être entièrement déterminées par le génome, tandis que les autres plus courantes résultent d'une interaction complexe de nombreux gènes, de l'environnement et du hasard. L'apport des études génétiques utilisant des organismes modèles a fait ses preuves pour le diagnostic, le pronostic, et l'établissement de modèles des maladies ainsi qu'aider à développer de nouvelles thérapies.

L'objectif général de ce cours est de montrer la stratégie expérimentale permettant la recherche de gènes responsables de pathologies.

UE recommandée pour parcours M2CI, CFC

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Le cours présentera les grandes problématiques associées à la validation de la base des maladies génétiques rares « de la pathologie vers le gène » et à l'inverse « du gène vers la pathologie » :

1. Analyse de maladies génétiques avec et sans a priori des gènes affectés
2. Approche appliquée/dirigée : à partir de famille et de cohortes, génétique humaine pour identifier des gènes candidats dans des cohortes de patients après analyses informatiques GWAS
3. Validation des gènes candidats dans les systèmes modèles (de la cellule au vertébré supérieur).
4. Compréhension du processus Biologique (aspect fondamental) par analyse des cribles à grande échelle, génétique moléculaire (sur plusieurs modèles intégrés), aspect crible pharmacologiques
5. Du gène et/ou du processus biologique vers la pathologie par la thérapie pharmacologique ou cellulaires

Ces exemples seront ensuite repris et intégrés dans le cadre de l'étude de modèles du développement et les cancers associés.

Les TD reprendront les notions présentées en cours : stratégies et méthodologies expérimentales.

TP Bio-Info Analyses Informatiques sur cohortes, GWAS

## PRÉ-REQUIS

Enseignements du S7

## MOTS-CLÉS

Pathologie, Génétique, Bio-Info, Génétique Moléculaire, Biologie Cellulaire & du Développement, Thérapie Génique, Cribles pharmacologiques

<b>UE</b>	<b>VIROLOGIE MOLECULAIRE, ONCOLOGIE VIRALE ET VECTOROLOGIE</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>KBMC8ADU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BAHRAOUI Elmostafa

Email : [elmostafa.bahraoui@univ-tlse3.fr](mailto:elmostafa.bahraoui@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Traiter les bases du tropisme des virus, les différentes stratégies de réplication, la physiopathologie des infections virales, les mécanismes d'oncologie virales et les réponses immunes de l'hôte contre l'infection virale. Utilisation des virus comme vecteurs pour le transfert des gènes pour la thérapie génique et le développement de vaccins. Un intérêt particulier sera focalisé sur les virus pathogènes chez l'homme.

### PRÉ-REQUIS

Connaissances en biologie moléculaire et cellulaires

### COMPÉTENCES VISÉES

Maitrise de la virologie moléculaire des virus à intérêt médical ou vétérinaire.

Maitrise des mécanismes de contrôle de l'expression génique.

### MOTS-CLÉS

Virus, tropisme, réplication, virus à ARN, virus à ADN, immunité innée, vaccins, oncologie virale, vecteurs viraux, thérapie génique.

<b>UE</b>	<b>MECANISMES MOLECULAIRES ET CELLULAIRES DE LA REPOSE IMMUNIT</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>KBMC8AEU</b>	Cours : 24h , TD : 22h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[\[ Retour liste de UE \]](#)

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

ESPINOSA Eric

Email : [eric.espinosa@inserm.fr](mailto:eric.espinosa@inserm.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

L'objectif est de développer des connaissances avancées en immunologie et de comprendre les buts et les enjeux de la recherche scientifique dans cette discipline. Il s'agit de présenter aux étudiants les mécanismes mis en place par le système immunitaire face aux infections, en allant de la détection du danger à la phase de résolution en passant par les mécanismes effecteurs antimicrobiens et le contrôle de la réponse. L'objectifs est de montrer comment s'articule cette réponse immunitaire autour de mécanismes abordés aux niveaux moléculaires, cellulaires et de l'organisme tout en faisant ressortir les rouages clés qui assurent le fonctionnement du SI et le maintien de l'intégrité de l'organisme.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Le système immunitaire est le fruit d'une longue coévolution entre l'hôte et les divers pathogènes qui le menacent. Dans cette UE, nous expliciterons de façon approfondie la diversité des mécanismes immunitaires impliqués dans l'élimination ou le contrôle des agents microbiens intracellulaires, extracellulaires et des helminthes. Seront abordées les modalités de la reconnaissance de ces agents (PAMPs & PRR), la mise en place d'une réaction inflammatoire aigue résolutive ou chronique, la contribution des cellules innées (cellules sentinelles) et adaptatives (lymphocytes T CD4 particulièrement) à l'orchestration de la réponse immunitaire ainsi que les mécanismes effecteurs directs et indirects mis en jeu et leur régulation. Un accent particulier portera sur les mécanismes immunitaires sous-tendant la mise en œuvre de la stratégie de vaccination prophylactique, notamment l'importance des cellules dendritiques, de la diversité du répertoire lymphocytaire et le phénomène de mémoire immunitaire. Les mécanismes mis en place par les pathogènes pour se soustraire à cette réponse immunitaire ainsi que les déficits immunitaires prédisposant à ces infections seront également abordés.

### PRÉ-REQUIS

L3 immunologie

### COMPÉTENCES VISÉES

- S'approprier et maîtriser les concepts les plus récents en Biologie Santé dans le domaine de l'immunologie
- Mobiliser des savoirs hautement spécialisés, dont certains sont à l'avant- garde du savoir dans un domaine de travail ou d'études, comme base d'une pensée originale
- Développer une conscience critique des savoirs dans un domaine et/ou à l'interface de plusieurs domaines

### MOTS-CLÉS

Immunité, infections, défenses anti-infectieuses, contrôle de la réponse immunitaire, vaccination

<b>UE</b>	<b>TOLERANCE, AUTO-IMMUNITE ET IMMUNITE ANTI-CANCEREUSE</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	Tolérance, autoimmunité et immunité anticancéreuse		
<b>KBSX8AF1</b>	Cours : 22h , TD : 12h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[\[ Retour liste de UE \]](#)

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

JOFFRE Olivier

Email : [olivier.joffre@inserm.fr](mailto:olivier.joffre@inserm.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

L'objectif est d'acquérir et de manipuler des connaissances avancées en immunologie, en rapport direct avec des thèmes actuels de la recherche scientifique et biomédicale dans ce domaine. Ce module permettra aux étudiants de mieux **appréhender l'implication du système immunitaire dans diverses pathologies non-infectieuses comme le cancer, l'allergie et l'auto-immunité**. Les compétences acquises leur permettront d'**intégrer des laboratoires de recherche de pointe**, et de participer ainsi au **développement de nouvelles approches thérapeutiques** .

Les TP permettront **d'approfondir la compréhension de la cytométrie en flux** , une technologie quantitative permettant de réaliser des analyses multiparamétriques à haut débit à l'échelle de la cellule (expression de marqueurs, mesure du cycle...).

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Les maladies auto-immunes, certaines pathologies immuno-inflammatoires et l'immunité anti-cancéreuse ont en commun une attaque de nos propres tissus par le système immunitaire. Dans le module *Tolérance, auto-immunité & immunité anti-cancéreuse*, nous discuterons des mécanismes moléculaires et cellulaires qui coordonnent la mise en place et la réactivité du système immunitaire en l'absence d'agression par un agent pathogène. L'étude de ces mécanismes sera intégrée à l'échelle de l'organisme afin de comprendre comment ils permettent **l'immunosurveillance des tumeurs** et le déclenchement de réponses anti-infectieuses tout en maintenant de façon dynamique une **tolérance au soi** et au microbiote . Nous verrons ensuite comment ces **mécanismes de tolérance** constituent un frein aux **réponses immunitaires anti-cancéreuses** et comment leur dérégulation peut contribuer au développement d'**allergie** ou de **maladies auto-immunes ou immuno-inflammatoires** . Un accent particulier portera enfin sur les stratégies d'**immuno-intervention** mises en œuvre dans ces contextes, à savoir : **anti-inflammatoires** et **agents immunosuppresseurs** , **immunothérapies** , **vaccination thérapeutique** ainsi que **transplantation**.

## PRÉ-REQUIS

Il est fortement recommandé d'avoir validé les modules d'immunologie de L2/3 de l'UPS (ou équivalent).

## MOTS-CLÉS

Immunologie, Cancer, Maladies auto-immunes, Allergie, Immunothérapie

<b>UE</b>	<b>TOLERANCE, AUTO-IMMUNITE ET IMMUNITE ANTI-CANCEREUSE</b>	<b>5 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	Tolérance, autoimmunité et immunité anticancéreuse-TP		
<b>KBSX8AF2</b>	TP DE : 12h	Enseignement en français	Travail personnel 79 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

JOFFRE Olivier

Email : [olivier.joffre@inserm.fr](mailto:olivier.joffre@inserm.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

L'objectif est d'acquérir et de manipuler des connaissances avancées en immunologie, en rapport direct avec des thèmes actuels de la recherche scientifique et biomédicale dans ce domaine. Ce module permettra aux étudiants de mieux **appréhender l'implication du système immunitaire dans diverses pathologies non-infectieuses comme le cancer, l'allergie et l'auto-immunité**. Les compétences acquises leur permettront d'**intégrer des laboratoires de recherche de pointe**, et de participer ainsi au **développement de nouvelles approches thérapeutiques** .

Les TP permettront **d'approfondir la compréhension de la cytométrie en flux** , une technologie quantitative permettant de réaliser des analyses multiparamétriques à haut débit à l'échelle de la cellule (expression de marqueurs, mesure du cycle...).

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

Les maladies auto-immunes, certaines pathologies immuno-inflammatoires et l'immunité anti-cancéreuse ont en commun une attaque de nos propres tissus par le système immunitaire. Dans le module *Tolérance, auto-immunité & immunité anti-cancéreuse*, nous discuterons des mécanismes moléculaires et cellulaires qui coordonnent la mise en place et la réactivité du système immunitaire en l'absence d'agression par un agent pathogène. L'étude de ces mécanismes sera intégrée à l'échelle de l'organisme afin de comprendre comment ils permettent **l'immunosurveillance des tumeurs** et le déclenchement de réponses anti-infectieuses tout en maintenant de façon dynamique une **tolérance au soi** et au microbiote . Nous verrons ensuite comment ces **mécanismes de tolérance** constituent un frein aux **réponses immunitaires anti-cancéreuses** et comment leur dérégulation peut contribuer au développement d'**allergie** ou de **maladies auto-immunes ou immuno-inflammatoires** . Un accent particulier portera enfin sur les stratégies d'**immuno-intervention** mises en œuvre dans ces contextes, à savoir : **anti-inflammatoires** et **agents immunosuppresseurs** , **immunothérapies** , **vaccination thérapeutique** ainsi que **transplantation**.

## PRÉ-REQUIS

Il est fortement recommandé d'avoir validé les modules d'immunologie de L2/3 de l'UPS (ou équivalent).

## MOTS-CLÉS

Immunologie, Cancer, Maladies auto-immunes, Allergie, Immunothérapie

<b>UE</b>	<b>FORMATION PROFESSIONNALISANTE</b>	<b>3 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	Gestion de Projet /Catalyseur (GPC)		
<b>KBMX8AG1</b>	TD : 24h	Enseignement en français	Travail personnel 41 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

BIERKAMP HAENLIN Christiane  
Email : [christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr](mailto:christiane.bierkamp@univ-tlse3.fr)

MARCHADIER Eric  
Email : [eric.marchadier@univ-tlse3.fr](mailto:eric.marchadier@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Cette UE a pour objectif de développer les compétences douces, renforcer le projet professionnel, sensibiliser au monde de l'entreprise et de l'entrepreneuriat par le biais d'un projet de création de l'entreprise. La pédagogie s'appuie sur l'idée du "Learning by doing", la mise en situation professionnelle, le travail en équipe, l'intelligence collective, la résolution de des problèmes tout en l'utilisant des méthodes visuelles et actives.

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

CM d'introduction et de bilan final avec évaluation, et 6 ateliers sous forme de TD pour travail en petit groupe avec double encadrement

- 1-Définition du projet
- 2-Modèle économique
- 3-Modélisation des activités
- 4-Facteurs de risques
- 5-Estimation des charges et coûts
- 6-Product box pour préparer le pitch et présentation

### COMPÉTENCES VISÉES

2.5 -Conduire une analyse réflexive et distanciée en prenant en compte les enjeux, les problématiques et la complexité d'une demande ou d'une situation afin de proposer des solutions adaptées et/ou innovantes en respect des évolutions de la réglementation

3.2. Communiquer à des fins de formation ou de transfert de connaissances, par oral

4.1 - Gérer des contextes professionnels ou d'études complexes, imprévisibles et qui nécessitent des approches stratégiques nouvelles

4.2 - Prendre des responsabilités pour contribuer aux savoirs et aux pratiques professionnelles et/ou pour réviser la performance stratégique d'une équipe

4.3 - Conduire un projet (conception, pilotage, ...) pouvant mobiliser des compétences pluridisciplinaires dans un cadre collaboratif

4.4 - Analyser ses actions en situation professionnelle, s'autoévaluer pour améliorer sa pratique dans le cadre d'une démarche qualité.

### MOTS-CLÉS

Compétences professionnelles, projet professionnel



<b>UE</b>	<b>FORMATION PROFESSIONNALISANTE</b>	<b>3 ECTS</b>	<b>2<sup>nd</sup> semestre</b>
<b>Sous UE</b>	Stage Préparation (STG)		
<b>KBMX8AG2</b>	TD : 10h	Enseignement en français	Travail personnel 41 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

### ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

LABROUSSE Arnaud

Email : [arnaud.labrousse@ipbs.fr](mailto:arnaud.labrousse@ipbs.fr)

LUTZ Christel

Email : [fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr](mailto:fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr)

### OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

Préparer l'étudiant.e. à son immersion dans le monde professionnel de la recherche scientifique

### DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

La formation aborde différents aspects de la recherche scientifique :

- les bonnes pratiques au laboratoire et le cahier de laboratoire
- l'éthique de la recherche et l'intégrité scientifique
- la recherche, l'analyse et l'utilisation de la bibliographie
- la communication écrite et orale (appliquée au mémoire de stage)
- le milieu professionnel scientifique : structuration, réseaux sociaux, relations humaines
- l'évaluation et l'entretien professionnel

### PRÉ-REQUIS

Enseignements du semestre 7

### COMPÉTENCES VISÉES

Anticiper les attentes professionnelles du stage

Développer les compétences transversales et humaines

Se servir de façon autonome des outils numériques avancés pour un ou plusieurs métiers ou secteurs de recherche du domaine

Développer une conscience critique des savoirs dans un domaine et/ou à l'interface de plusieurs domaines

Identifier le processus de production, de diffusion et de valorisation des savoirs.

Respecter les principes d'éthique, de déontologie et de responsabilité environnementale

### MOTS-CLÉS

=11.0ptcompétences professionnelles ; bibliographie ; communication orale et écrite

UE	STAGE (STG)	12 ECTS	2 <sup>nd</sup> semestre
<b>KBMC8AHU</b>	Stage : 2 mois minimum	Enseignement en français	Travail personnel 300 h

[ [Retour liste de UE](#) ]

## ENSEIGNANT(E) RESPONSABLE

LABROUSSE Arnaud

Email : [arnaud.labrousse@ipbs.fr](mailto:arnaud.labrousse@ipbs.fr)

LUTZ Christel

Email : [fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr](mailto:fsi-dptBG-dir@univ-tlse3.fr)

## OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE

L'étudiant.e est initié.e à la recherche scientifique dans certains domaines de la biologie (biologie cellulaire, biologie du développement, biologie moléculaire, génétique, immunologie, vectorologie, virologie) en immersion dans un milieu professionnel.

## DESCRIPTION SYNTHÉTIQUE DES ENSEIGNEMENTS

L'étudiant.e participe à un projet de recherche en milieu professionnel (laboratoire de recherche académique ou privé, centre hospitalier, ...), sous la direction d'un.e professionnel.le de la recherche (chargé.e de recherche, chef.fe de projet...) et en contact avec un.e enseignant.e assurant le rôle de référent.e pédagogique.

Le stage permet de :

- mettre en place une démarche expérimentale développée pour répondre à une / des questions soulevées par l'étude de la bibliographie et/ou des données préliminaires acquises par l'équipe d'accueil
- réaliser des expériences, les analyser, présenter les résultats obtenus et les discuter dans le cadre de la bibliographie pour proposer des perspectives
- découvrir le monde professionnel de la recherche

## PRÉ-REQUIS

- UE de préparation au stage
- Avoir trouvé une structure d'accueil et un sujet de stage répondant aux objectifs de l'UE avec l'accord de la responsable .

## SPÉCIFICITÉS

Les stages peuvent se dérouler en France et à l'étranger.

L'évaluation comprend la rédaction d'un mémoire ainsi qu'une présentation orale du stage en français ou en anglais.

## COMPÉTENCES VISÉES

- Identifier, sélectionner et analyser avec esprit critique diverses ressources spécialisées pour documenter un sujet et synthétiser ces données en vue de leur exploitation
- Réaliser une étude scientifique, en vue d'une évaluation, d'une conception, d'une application, ou de tester ou d'élaborer une modélisation.
- Mettre en œuvre une démarche expérimentale
- Communiquer à des fins de transfert de connaissances, par oral et par écrit, en français ou en anglais
- Mettre en œuvre les réglementations
- Respecter les principes d'éthique, de déontologie et de responsabilité environnementale
- Analyser ses actions en situation professionnelle, s'autoévaluer pour améliorer sa pratique dans le cadre d'une démarche qualité

## MOTS-CLÉS

bibliographie - expérimentation - bonnes pratiques de laboratoire - communication écrite et orale - travail en équipe - connaissance du milieu professionnel

## TERMES GÉNÉRAUX

### SYLLABUS

Dans l'enseignement supérieur, un syllabus est la présentation générale d'un cours ou d'une formation. Il inclut : objectifs, programme de formation, description des UE, prérequis, modalités d'évaluation, informations pratiques, etc.

### DÉPARTEMENT

Les départements d'enseignement sont des structures d'animation pédagogique internes aux composantes (ou facultés) qui regroupent les enseignantes et enseignants intervenant dans une ou plusieurs mentions.

### UE : UNITÉ D'ENSEIGNEMENT

Un semestre est découpé en unités d'enseignement qui peuvent être obligatoires, à choix ou facultatives. Une UE représente un ensemble cohérent d'enseignements auquel sont associés des ECTS.

### UE OBLIGATOIRE / UE FACULTATIVE

L'UE obligatoire fait référence à un enseignement qui doit être validé dans le cadre du contrat pédagogique. L'UE facultative vient en supplément des 60 ECTS de l'année. Elle est valorisée dans le supplément au diplôme. L'accumulation de crédits affectés à des UE facultatives ne contribue pas à la validation de semestres ni à la délivrance d'un diplôme.

### ECTS : EUROPEAN CREDITS TRANSFER SYSTEM

Les ECTS constituent l'unité de mesure commune des formations universitaires de licence et de master dans l'espace européen. Chaque UE obtenue est ainsi affectée d'un certain nombre d'ECTS (en général 30 par semestre d'enseignement, 60 par an). Le nombre d'ECTS varie en fonction de la charge globale de travail (CM, TD, TP, etc.) y compris le travail personnel. Le système des ECTS vise à faciliter la mobilité et la reconnaissance des diplômes en Europe.

## TERMES ASSOCIÉS AUX DIPLOMES

Les diplômes sont déclinés en domaines, mentions et parcours.

### DOMAINE

Le domaine correspond à un ensemble de formations relevant d'un champ disciplinaire ou professionnel commun. La plupart des formations de l'UT3 relèvent du domaine « Sciences, Technologies, Santé ».

### MENTION

La mention correspond à un champ disciplinaire. Il s'agit du niveau principal de référence pour la définition des diplômes nationaux. La mention comprend, en général, plusieurs parcours.

### PARCOURS

Le parcours constitue une spécialisation particulière d'un champ disciplinaire choisie par l'étudiant·e au cours de son cursus.

## LICENCE CLASSIQUE

La licence classique est structurée en six semestres et permet de valider 180 crédits ECTS. Les UE peuvent être obligatoires, à choix ou facultatives. Le nombre d'ECTS d'une UE est fixé sur la base de 30 ECTS pour l'ensemble des UE obligatoires et à choix d'un semestre.

## LICENCE FLEXIBLE

À la rentrée 2022, l'université Toulouse III - Paul Sabatier met en place une licence flexible. Le principe est d'offrir une progression "à la carte" grâce au choix d'unités d'enseignement (UE). Il s'agit donc d'un parcours de formation personnalisable et flexible dans la durée. La progression de l'étudiant.e dépend de son niveau de départ et de son rythme personnel. L'inscription à une UE ne peut être faite qu'à condition d'avoir validé les UE pré-requises. Le choix de l'itinéraire de la licence flexible se fait en concertation étroite avec une direction des études (DE) et dépend de la formation antérieure, des orientations scientifiques et du projet professionnel de l'étudiant.e. L'obtention du diplôme est soumise à la validation de 180 crédits ECTS.

## DIRECTION DES ÉTUDES ET ENSEIGNANT.E RÉFÉRENT.E

La direction des études (DE) est constituée d'enseignantes et d'enseignants référents, d'une directrice ou d'un directeur des études et d'un secrétariat pédagogique. Elle organise le projet de formation de l'étudiant.e en proposant une individualisation de son parcours pouvant conduire à des aménagements. Elle est le lien entre l'étudiant.e, l'équipe pédagogique et l'administration.

## TERMES ASSOCIÉS AUX ENSEIGNEMENTS

### CM : COURS MAGISTRAL(AUX)

Cours dispensé en général devant un grand nombre d'étudiantes et d'étudiants (par exemple, une promotion entière), dans de grandes salles ou des amphithéâtres. Ce qui caractérise également le cours magistral est qu'il est le fait d'une enseignante ou d'un enseignant qui en définit les structures et les modalités. Même si ses contenus font l'objet de concertations avec l'équipe pédagogique, chaque cours magistral porte donc la marque de la personne qui le crée et le dispense.

### TD : TRAVAUX DIRIGÉS

Ce sont des séances de travail en groupes restreints (de 25 à 40 étudiantes et étudiants selon les composantes), animées par des enseignantes et enseignants. Les TD illustrent les cours magistraux et permettent d'approfondir les éléments apportés par ces derniers.

### TP : TRAVAUX PRATIQUES

Méthode d'enseignement permettant de mettre en pratique les connaissances théoriques acquises durant les CM et les TD. Généralement, cette mise en pratique se réalise au travers d'expérimentations et les groupes de TP sont constitués de 16 à 20 étudiantes et étudiants. Certains travaux pratiques peuvent être partiellement encadrés ou peuvent ne pas être encadrés du tout. A contrario, certains TP, du fait de leur dangerosité, sont très encadrés (jusqu'à une enseignante ou un enseignant pour quatre étudiantes et étudiants).

### PROJET OU BUREAU D'ÉTUDE

Le projet est une mise en pratique en autonomie ou en semi-autonomie des connaissances acquises. Il permet de vérifier l'acquisition de compétences.

### TERRAIN

Le terrain est une mise en pratique encadrée des connaissances acquises en dehors de l'université.

## STAGE

Le stage est une mise en pratique encadrée des connaissances acquises dans une entreprise ou un laboratoire de recherche. Il fait l'objet d'une législation très précise impliquant, en particulier, la nécessité d'une convention pour chaque stagiaire entre la structure d'accueil et l'université.

## SESSIONS D'ÉVALUATION

Il existe deux sessions d'évaluation : la session initiale et la seconde session (anciennement appelée "session de rattrapage", constituant une seconde chance). La session initiale peut être constituée d'examens partiels et terminaux ou de l'ensemble des épreuves de contrôle continu et d'un examen terminal. Les modalités de la seconde session peuvent être légèrement différentes selon les formations.

## SILLON

Un sillon est un bloc de trois créneaux de deux heures d'enseignement. Chaque UE est généralement affectée à un sillon. Sauf cas particuliers, les UE positionnées dans un même sillon ont donc des emplois du temps incompatibles.

