

Università degli Studi di Milano - Bicocca

Scuola di Scienze

Dipartimento di Informatica, Sistemistica e Comunicazione

Corso di laurea in Informatica

Estensione di ASGAL per read paired-end

Relatore: Prof. Della Vedova Gianluca

Correlatore: Prof. Rizzi Raffaella

Relazione della prova finale di:

Francesco Porto Matricola 816042

$\mathbf{A}\mathbf{b}\mathbf{s}\mathbf{t}\mathbf{r}\mathbf{a}\mathbf{c}\mathbf{t}$

In questa tesi si discuterà l'estensione di ASGAL (un tool sviluppato dall' AlgoLab in grado di rilevare eventi di Alternative Splicing) per il supporto alle read in formato paired-end. Inizialmente verranno introdotti introdotti i concetti necessari per comprendere questo documento. Verranno poi evidenziate le principali modifiche apportate ad ASGAL, ponendo l'attenzione sulle differenze tra il formato single-end e quello paired-end. Infine verrà mostrato un esempio di funzionamento, insieme ad alcuni possibili sviluppi futuri.

Contents

| 1 | Introduzione | 1 |
|---|---|-------------|
| | 1.1 ASGAL | 1 |
| | 1.2 Alternative Splicing | 1 2 3 |
| | 1.3 Paired-End Reads | 3 |
| 2 | Modifiche allo Splice-Aware Aligner | 4 |
| 3 | Modifiche alla Formattazione SAM | 4 |
| 4 | Modifiche alla Rilevazione degli eventi di Alternative Splicing | 4 |
| 5 | Esempio di funzionamento - gene ENSG00000280145 chr 21 | 5 |
| 6 | ./chapters/conclusioni | 6 |

1 Introduzione

1.1 ASGAL

ASGAL (Alternative Splicing Graph Aligner) è un tool per l'identificazione di eventi di Alternative Splicing espressi in un campione di RNA-seq a partire da un'annotazione di un gene. ASGAL si compone di tre step:

- Costruzione dello splicing graph: a partire dall'annotazione di un gene, ASGAL costruisce uno splicing graph, ovvero una struttura a grafo che rappresenta tutti i trascritti noti del gene in input.
- Allineamento Splice-Aware: ASGAL allinea le read di RNA-Seq con lo splicing graph del gene in input. L'allineamento è Splice-Aware in quanto è necessario tenere traccia della posizione di esoni ed introni per un corretto allineamento.
- Rilevamento degli eventi di Alternative Splicing: gli allineamenti prodotti dallo step precedente sono analizzati per rilevare gli eventi di alternative splicing indotti dalle read del campione.

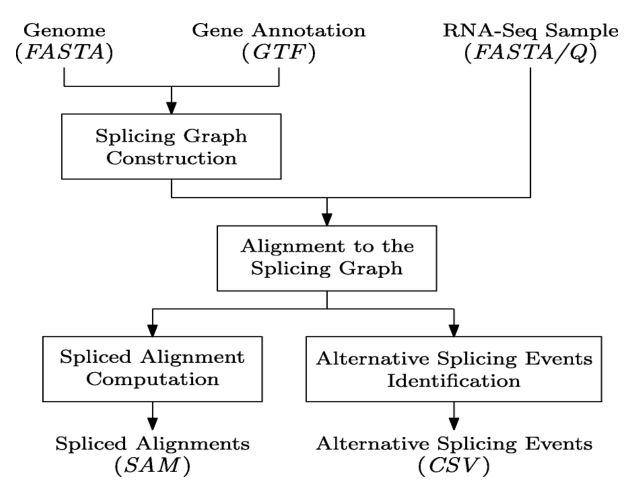


Figure 1: La pipeline di ASGAL illustrata

1.2 Alternative Splicing

L'Alternative Splicing è un metodo utilizzato dalle cellule per produrre proteine diverse dallo stesso frammento di DNA che viene utilizzato da oltre il 75% dei geni umani. Considerando un generico locus, esso può essere diviso in esoni (parti codificanti) e introni (parti non codificanti). Durante la fase di Trascrizione gli introni vengono rimossi e la Timina viene trasformata in Uracile, ottenendo pre-RNA. A questo punto, in un normale processo di Splicing, tutti gli esoni vengono utilizzati, nell'ordine in cui appaiono nel pre-RNA, per ottenere una proteina. Nel caso di un evento di Alternative Splicing, questo non accade: alcuni esoni potrebbero infatti non essere utilizzati, o apparire in un ordine diverso.

Vengono riconosciuti 5 tipi di eventi di Alternative Splicing:

- 1. Exon Skipping: Almeno un esone non appare nel trascritto
- 2. Mutually Exclusive Exons: Almeno due esoni non compaiono mai in uno stesso trascritto
- 3. Alternative 5' Donor Site: Parte di un introne nel 5' diventa un esone
- 4. Alternative 3' Acceptor Site: Parte di un introne nel 3' diventa un esone
- 5. Intron Retention: Parte di un esono diventa un introne

ASGAL è in grado di rilevarli tutti tranne il caso 2.

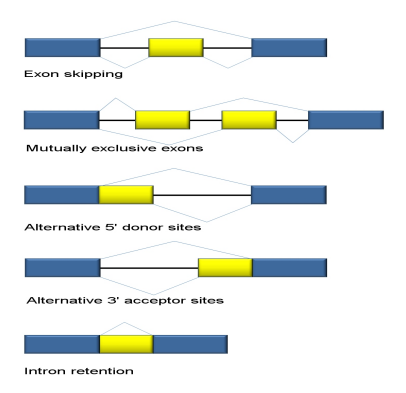


Figure 2: I diversi tipi di Alternative Splicing

1.3 Paired-End Reads

Le paired-end reads consistono nell'estrazione di due letture da un singolo frammento di DNA (generalmente le due estremità), contrariamente alle single-end reads che ne estraggono solo una. Sono prodotte da sistemi NGS, e la loro preparazione è molto semplice: una volta stabilita la grandezza della singola lettura, viene estratta la lettura sull'estremità sinistra, il campione viene girato, e viene estratta nuovamente l'estremità sinistra (ottenendo quindi l'estremità destra). Viene inoltre fornita la distanza tra le due letture, che permette di disambiguare alcuni casi di allineamento.

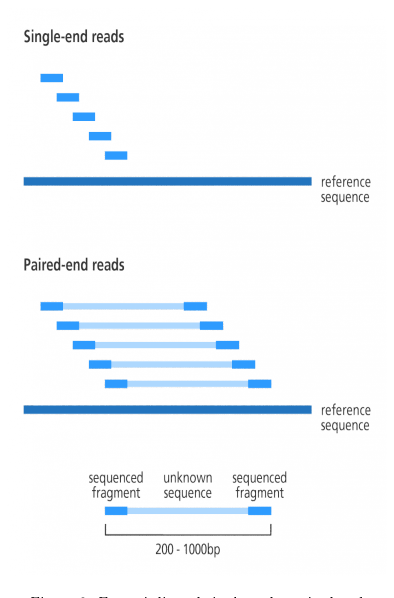


Figure 3: Esempi di read single-end e paired-end

2 Modifiche allo Splice-Aware Aligner

3 Modifiche alla Formattazione SAM

4 Modifiche alla Rilevazione di Eventi di Alternative Splicing 5 Esempio di funzionamento - gene ENSG00000280145 ${
m chr}21$

6 Conclusioni