

RAPPORT DE STAGE MASTER 1 2016-2017



UMR INSERM 1232 -Equipe Immunité Innée et Immunothérapie

## ANALYSE TRANSCRIPTOMIQUE

Présenté par : RASOLONIAINA MARLINO Tuteur : M. Le TUTEUR Chef d'équipe : M. Chef D'ÉQUIPE

## Table des matières

1	IIN I	RODUCTION:	2	
2	$\mathbf{AC}$	QUISITION DES DONNÉES :	2	
	2.1	Les puces à ADN :	2	
	2.2	La technologie Illumina :	3	
	2.3	Plan expérimental :	4	
	2.4	Les sources de variations et les défis sur l'utilisation des puces ADN :	5	
3	DE	SCRIPTION DES DONNÉES :	7	
	3.1	Décryptage et lecture :	7	
	3.2	Données brutes via Bioconductor :	7	
	3.3	Contrôle et qualité :	8	
4	PR	ÉTRAITEMENT DES DONNÉES :	10	
	4.1	Transformation:	10	
	4.2	Normalisation:	10	
	4.3	Filtrage:	10	
5	ANALYSE DES DONNÉES DE TRANSCRIPTOME : 10			
	5.1	Gènes différentiellement exprimés :	10	
	5.2	Gènes co-exprimés :	10	
6	INT	TERPÉTATION :	10	

### 1 INTRODUCTION:

## 2 ACQUISITION DES DONNÉES :

### 2.1 Les puces à ADN:

Une puce à ADN est constituée d'un support physique (le plus souvent une lame de verre) sur lequel sont déposées des molécules d'ADN correspondant à de petits fragments du génome (jusqu'à 40 000 dépôts différents par puce). On recouvre la puce de la solution contenant la population d'ARN à étudier. Les ARN s'hybrident sur les fragments d'ADN complémentaires. La quantité d'ARN fixée reflète la concentration de cet ARN dans la solution.

Pour des raisons pratiques, on utilise des ADNc plutôt que directement les ARN. Les ADNc sont marqués par un nucléotide radioactif ou un fluorochrome. Il est possible d'étudier simultanément plusieurs populations d'ADNc sur une même puce en utilisant des fluorochromes différents. La meilleure façon d'utiliser cette possibilité est de marquer l'ADN génomique avec un fluorochrome, toujours le même. On obtient ainsi une référence stable au cours des années qui permet de mettre toutes les puces à la même échelle, quelle que soit leur origine.

Un scanner mesure l'intensité du signal émis par l'ADNc hybridé au niveau de chaque dépôt. Parmi les valeurs que proposent les logiciels pour cette intensité, la plus fiable est la médiane de l'intensité des pixels car elle est moins sensible aux défauts de l'image (pixels sur-brillants par exemple).

Les puces comportent généralement plusieurs dépôts identiques pour chaque gène. Cela simplifie le travail lorsqu'il faut repérer les aberrations dans la lecture des intensités puisqu'il suffit d'examiner les cas où les valeurs diffèrent beaucoup d'un dépôt à l'autre. Il s'agit le plus souvent d'un défaut physique sur la puce et il est facile d'éliminer la valeur aberrante. Dans le doute, on conserve la médiane des différentes mesures.

Plusieurs types de puces à ADN existent selon le support, la nature des fragments fixés à la surface, le mode de fabrication, la densité, le mode de marquage des cibles et les méthodes d'hybridation. On sait que toutes les technologies à puce ADN se base sur le principe fondamental de l'hybridation complémentaire des brins d'acide nucléique même si leurs techniques se diffèrent largement entre-elles, par exemple sur la longueur et la type de la sonde utilisée (cDNA arrays, oligonucleotide array), l'étiquetage et le protocole d'hybridation. . . La vraie différence entre ses approches réside sur la précision, la spécificité, la sensibilité et la robustesse de chaque plateforme.

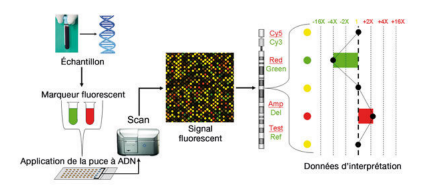


FIGURE 1 – Principe général d'utilisation des puces ADN

### 2.2 La technologie Illumina:

Illumina, Inc. est une société américaine qui fabrique et commercialise des systèmes intégrés pour l'analyse de la variation génétique et la fonction biologique notamment des gammes de produits et services qui servent les marchés du séquençage, génotypage et expression génétique.

Une de ces récentes fabrications, la puce "BeadArray technologie".

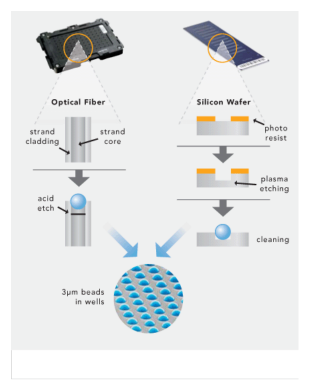


FIGURE 2 - Illumina BeadArray Technologie

Dans l'analyse des expressions des gènes, Illumina utilise deux approches différentes : l'hybridation directe(Direct Hybridization assay) et le DASL (cDNA-

mediated Annealing Selection Extension and Ligation). L'expérience est faite avec la première approche qui consiste à utiliser un simple brin de la séquence d'ADN par spot. Cette séquence monocaténaire est censée s'hybrider avec la séquence cible étiquetée dans l'échantillon. La quantité du signal fluorescente produit détermine la quantité de l'ARN cible dans l'échantillon.

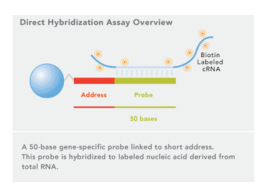
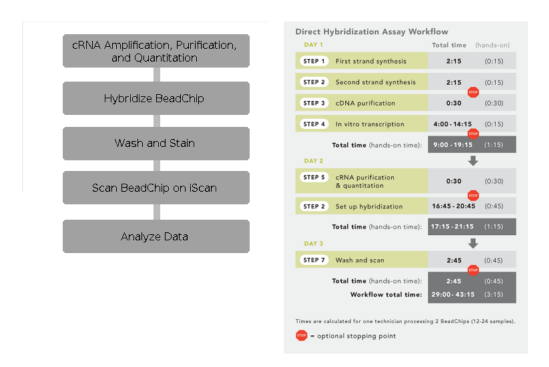
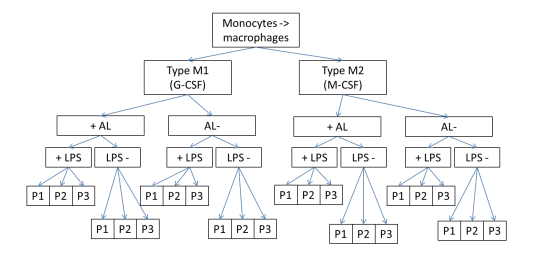


FIGURE 3 - An Illumina Direct Hybridization probe



 ${\bf Figure}~{\bf 4}-{\rm Direct~Hybridization~assay~workflow}$ 

### 2.3 Plan expérimental:



N=24 prélèvements 8 conditions expérimentales différentes

FIGURE 5 - Plan éxpérimental

L'expérience a été faite avec la puce ADN Illumina HumanHT-12 v4.0 BeadChip 12x1 avec 48210 sondes pour chaque prélèvement. 887 de ses sondes sont classés comme des sondes de contrôles. On se trouve donc avec 47323 individus sur 24 variables. Ce qui nous donne une matrice de données de dimmension :

$$47323 \text{ rows} \left\{ \begin{pmatrix}
a_{11} & \cdots & a_{1m} \\
\vdots & \ddots & \vdots \\
a_{n1} & \cdots & a_{nm}
\end{pmatrix} \right.$$

# 2.4 Les sources de variations et les défis sur l'utilisation des puces ADN :

La littérature nous raconte que si on effectue à plusieurs reprises une même expérience, on peut se heurter à des valeurs d'expérience légèrement différentes à chaque exécution. Il est de ce fait très intéressant de voir de plus près les grandes étapes et les effets des processus biologiques qui sont derrières ces sources de quantité de variabilité dans l'étude des expressions génomique avec les puces ADN. De ce point de vue, ces variations sont considérées comme des bruits dans la phase d'analyse des expressions.

Est-ce que la variation d'un gène particulier est due au bruit de fond de la puce ou c'est réellement une différence entre les différentes expériences testées? C'est là le vrai challenge. Si on prend un gène spécifique, combien de quantité de sa valeur représente la mesure de la variance due à la régulation des gènes et due à la quantité de bruit? Ces sources de variation (Tableau : 1) nous mènent aux

problèmes de fiabilité et de reproductibilité dans les mesures des puces ADN qui sont souvent négligés. Néanmoins, une grande partie de la variabilité induite par la puce elle-même peut être déterminée à l'aide des techniques de réplications ou d'autres techniques de séparations des bruits (Exemples : conception d'expérience statistique, normalisation des données). Plusieurs efforts ont été menés pour évaluer la fiabilité, la précision et la reproductibilité des puces ADN, inclus des projets comme MAQC( MicroArray Quality Control).

Facteur	Commentaires
Préparation des	Tissus, les kits et les procedures variantes
mRNA et la trans-	
cription	
Transcription	Les variations inhérentes dans la réaction, le type de l'en-
T1/1' / /T 1	zymes utilisé
L'étiquetage (Labeling)	Depend du type, des procédures et l'âge de l'étiquette
Amplification	Il est difficille de quantifier le rendement du PCR
(PCR)	in est dimente de quantimer le rendement du l'est
Variations géomé-	différentes surfaces et propriétés dues à des erreurs aléa-
triques des broches	toires de production
Volume de l'échan-	fluctue stochastiquement même pour la même broche (pin)
tillon	1 1
Fixation de l'échan-	La fraction de l'ADNc cible (une gouttelette) qui est chi-
tillon	miquement liée à la surface de la diapositive n'est pas prise
	en compte
Paramètre d'hybri-	influencé par plusieurs facteurs comme la temperature,le
dation	temps,le buffering
Hybridation non-	un ADNc s'hybride avec une sequence qui n'est pas exac-
spécifique	tement son complémentaire
Réglages de gain	déplace la répartition des intensités de pixels
Limitation de la	Variabilité de la saturation au bas de gamme ou au haut de
plage dynamique Alignement	gamme  Les images d'un même BeadArray à diverses longueurs
d'image	d'onde correspondant à des canaux différents ne sont pas
d image	alignées; différents pixels sont considérés pour le même em-
	placement
Placement de la	le centre du spot n'est pas bien localisé
grille	
Bruit de fond non-	Élévation erronée de la moyenne de l'intensité du bruit de
spécifique	fond
Forme de spot	L'intensité des spots irréguliers sont difficille à segmenter
	en bruit de fond
Segmentation	Des contaminants lumineux peuvent ressembler comme un
	signal(ex : poussière)
Quantification de	la moyenne des pixels, la médiane,
spot	

Table 1 – Sources of fluctuations in a typical cDNA microarray experiment

### 3 DESCRIPTION DES DONNÉES :

### 3.1 Décryptage et lecture :

Après avoir scanné la puce, le scanner iScan d'Illumina exporte et produit des fichiers de sortie selon les paramètres définis. Les fichiers qui contiennent les intensités des spots (.idat) sont encryptés et d'autres fichiers sont fournis à titre indicatif et de mesure pour l'analyse.

File	Description
(Serial Num-	un fichier qui stocke la positions et l'identité de chaque
ber).txt	spots, qui contient quelques informations sur les paramètres
	du scanner
Metrics.txt	un pour chaque BeadChip et contient des informations ré-
	capitulatives sur l'intensité des signals, la quantité de satu-
	ration, la mise au point et l'enregistrement sur l'image (s)
	de chaque section
Effective.cfg	fichier de configuration des paramètres du scanner
(Serial Number).sdf	fichier de description des échantillons d'Illumina utilisé
	pour déterminer les propriétes (positions) physique d'une
	section et savoir les sections liées sur chaque échantillons
*.idat	contiennent la moyenne des intensités du signal de chaque
	spots

Table 2 – Description des fichiers de sortie

Pour la lecture des fichiers .idat, l'utilisation d'un fichier manifeste qui contient l'ensemble de tout les informations nécessaires concernant la puce est indispensable pour le décryptage : le nom et l'identifiant des gènes ( Probe\_id, Array\_Address\_Id, Symbol, Barcode), le statut d'un spot (regular, negative, biotin,...) Dans la suite logique des choses, Illumina fourni un logiciel payant (GenomeStudio Software) qui aide sur le traitement et l'analyse des puces ADN (Genotyping Module, Gene Expression Module, Methylation Module).

#### 3.2 Données brutes via Bioconductor :

Bioconductor est un projet de développement et un ensemble de package (1380 packages en 2017) gratuit et open source dans l'analyse et la compréhension des données génomiques basé principalement en langage de programmation statistique R. Limma est un des packages (de choix) dans Bioconductor pour l'analyse des expressions génomique des puces ADN. La function read.idat de package Limma permet de lire les fichiers idat d'Illumina BeadArray en fournissant en paramètre le fichier manifeste .bgx correspondant à la plateforme d'expression de gène à étudier. On obtient après un objet limma de type EListRaw qui contient les objets suivants :

E	matrice des intensité brutes
other \$NumBeads	matrice de mêmes dimensions que E donnant les nombre de
	spots (bead) utilisées pour chaque valeur d'intensité.
other \$STDEV	matrice de mêmes dimensions que E donnant un écart type
	au niveau des spots ou une erreur standard pour chaque
	valeur d'intensité.
genes	un data.frame des annotations des sondes qui contient des
	informations extraites du fichier manifeste relatif au type
	de puce utilisé : Probe_Id, Array_Address_Id, Status

Table 3 - Contenu de l'objet EList Raw retourné par la fonction read.idat() de limma

### 3.3 Contrôle et qualité:

Par approximation, on peut considérer qu'un signal émit par la puce soit :

- la vraie intensité produit par le gène cible
- un signal d'une hybridation non-spécifique
- un bruit de fond non-spécifique

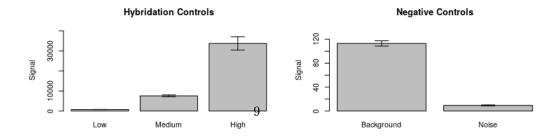
La puce d'Illumina introduit alors des sondes appelées sonde de contrôle pour pouvoir mesurer et quantifier la qualité des données obtenues. Avec ces probes contrôles, on peut quantifier les bruits et la qualité du signal, de voir la qualité de la mesure d'expression d'un spot d'un BeadArray particulier et de son ensemble. Une valeur anormale produit par un seul BeadArray peut compromettre le résultat d'une analyse sur l'ensemble des données. On ne peut pas donc être assuré d'avoir un bon résultat en phase d'analyse si la qualité des données obtenues n'est pas acceptable.

Contrôle de spécimen biologique Contrôle de l'étiquetage des échantillons (Labeling)	ces sont des gènes appelés 'housekeeping genes' qui doivent être exprimés dans tous les échantillons des ARN spécifiques(lysA,pheA,thrB,trpF) sont introduits dans les échantillons juste avant la transcription inverse (cDNA) et l'étiquetage. Des faibles signaux provenant de
	ses sondes indiquent des éventuelles problèmes lors de la réaction
Contrôle de l'hybridation	<ul> <li>Cy3-labeled hyb: ce contrôle se compose de 6 sondes d'oligonucléotides marqué par le fluorochrome Cy3 avec trois concentrations (low, medium, high) et doit produire des signaux progressivement croissants.</li> <li>Low-stringency hyb: ce contrôle de stringence d'hybridation se compose de 8 sondes (medium, high) avec exception que chaque sonde contient deux bases mésappariés (Perfect Match &amp; Mismatch)</li> <li>High-stringency hyb</li> </ul>
Contrôle de généra-	des ARN sont marqués par de la biotin. On attend un signal
tion des signaux	d'hybridation positif provenant de ces sondes
Contrôle de bruit de fond	des centaines de sondes de séquences aléatoires sans cibles dans le génome sont intégrées dans la puce reflétant les signaux de bruit de fond du système d'imagerie, d'hybridation croisée et autres. On s'attend à des faibles signaux provenant de ces sondes.

 ${\bf TABLE}~{\bf 4-Liste}~{\bf des}~{\bf contrôles}~{\bf des}~{\bf donn\'ees}~{\bf d'Illumina}~{\bf BeadArray}$ 

Métiques	Valeurs attendues
Hybridization	$\mathrm{High} > \mathrm{Medium} > \mathrm{Low}$
Controls*	
Low Stringency*	$\mathrm{PM}>\mathrm{MM2}$
Biotin and High	valeurs élevées
Stringency*	
Negative Controls	valeurs faibles
(Background and	
Noise)	
Gene Intensity	Plus élevée que les bruits de fond (Housekeeping > All
(Housekeeping and	Genes)
All Genes)	
Labeling and Back-	Labeling >= Background
ground	

 ${\bf TABLE} \ {\bf 5} - {\bf Contrôle} \ {\bf d'hybridation} \ {\bf direct} \ {\bf de} \ {\bf la} \ {\bf technologie} \ {\bf BeadArray} \ {\bf d'Illumina}$ 





### 4 PRÉTRAITEMENT DES DONNÉES :

#### 4.1 Transformation:

La distribution du niveau d'expression des gènes est très asymétrique avec un petit nombre de valeurs élevées. C'est une source de problèmes, car de nombreuses méthodes statistiques supposent implicitement une distribution gaussienne. Un simple calcul d'écart type ne satisfait donc pas de donner une interprétation habituelle de la distribution. La transformation logarithmique est la plus utilisée. Il y a plusieurs avantages d'utiliser la transformation logarithmique. Les données transformées sont plus faciles à interpréter (avec la variation du niveau d'expression des gènes plus réaliste) et aussi plus signifiantes de point de vue biologique (les intensités sont généralement comprises entre 0 et 65 535). L'asymétrie est fortement diminuée et la transformation rend la distribution du niveau d'expression des gènes presque normale(distribution gaussienne). Après transformation, les méthodes statistiques peuvent être utilisées en toute confiance.

- 4.2 Normalisation:
- 4.3 Filtrage:
- 5 ANALYSE DES DONNÉES DE TRANSCRIP-TOME :
- 5.1 Gènes différentiellement exprimés :
- 5.2 Gènes co-exprimés:
- 6 INTERPÉTATION:

Caractérisation d'un ensemble de gènes

Résumé