



UNIVERSITÉ D'ANGERS
UFR INFORMATIQUE

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

12 Avril 2017 — 20 Juin 2017

Table des matières

1 INTRODUCTION :	2
2 ACQUISITION DES DONNÉES :	2
2.1 Les puces à ADN :	2
2.2 Illumina BeadArray Technology :	3
2.3 Les bruits :	3
2.4 Plan expérimental :	3
3 DESCRIPTION DES DONNÉES :	3
3.1 Decryptage et lecture :	3
3.2 Contenu :	3
4 TRANSFORMATION, NORMALISATION ET FILTRAGE :	4
4.1 Normalisation :	4
4.2 Filtrage :	4
5 ANALYSE DES DONNÉES DE TRANSCRIPTOME :	4
5.1 Gènes différentiellement exprimés :	4
5.2 Gènes co-exprimés :	4
6 INTERPÉTATION :	4

1 INTRODUCTION :

2 ACQUISITION DES DONNÉES :

2.1 Les puces à ADN :

La technologie qui prédomine est basée sur 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. Il peut exister des biais systématiques dus à d'autres facteurs, tels que l'affinité des séquences ou l'efficacité du marquage.

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 de 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.

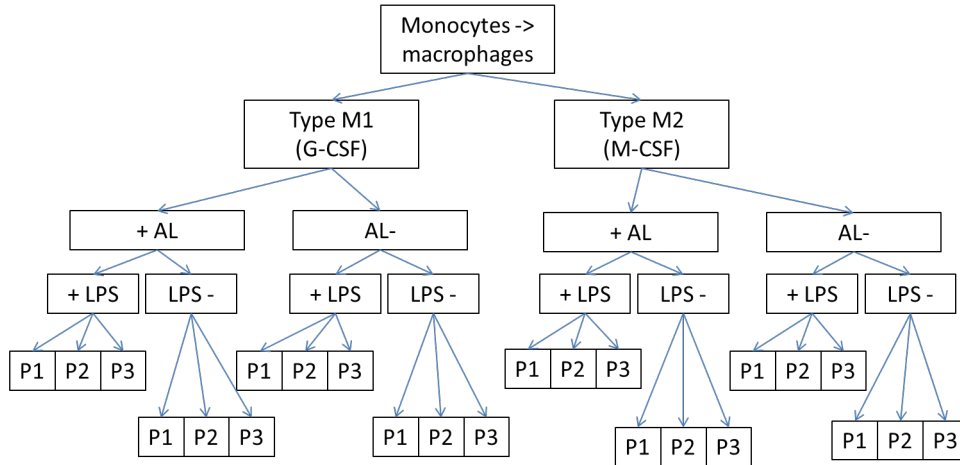
Un scanner mesure l'intensité du signal émis par l'ADNc hybridé au niveau de chaque dépôt. Parmi les valeurs que proposent les logiciels pour cette intensité, la plus fiable est la médiane de l'intensité des pixels car elle est moins sensible aux défauts de l'image (pixels sur-brillants par exemple).

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.

2.2 Illumina BeadArray Technology :

2.3 Les bruits :

2.4 Plan expérimental :



N=24 prélèvements
8 conditions expérimentales différentes

L'expression des gènes des macrophages a été analysée par des puces d'expression génique de technologie Illumina avec 48210 sondes pour chaque prélèvement. Ce qui nous donne une matrice de données de dimension (48210 x 24) avec les 24 prélèvements.

$$\begin{pmatrix} a_{11} & \cdots & a_{1m} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & \cdots & a_{nm} \end{pmatrix}$$

3 DESCRIPTION DES DONNÉES :

3.1 Decryptage et lecture :

3.2 Contenu :

- idat
- bgx
- sdf
- cfg
- Metrics.txt

4 TRANSFORMATION, NORMALISATION ET FILTRAGE :

4.1 Normalisation :

4.2 Filtrage :

5 ANALYSE DES DONNÉES DE TRANSCRIPTOME :

5.1 Gènes différentiellement exprimés :

5.2 Gènes co-exprimés :

6 INTERPRÉTATION :

Caractérisation d'un ensemble de gènes

Résumé