

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	INT	TRODUCTION:	2	
2	ACQUISITION DES DONNÉES :			
	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	PRÉTRAITEMENT DES DONNÉES :			
	4.1	Transformation:	8	
	4.2	Normalisation:	8	
	4.3	Filtrage:	8	
5	ANALYSE DES DONNÉES DE TRANSCRIPTOME :			
	5.1	Gènes différentiellement exprimés :	8	
	5.2	Gènes co-exprimés :	8	
6	INTERPÉTATION:			

### 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.

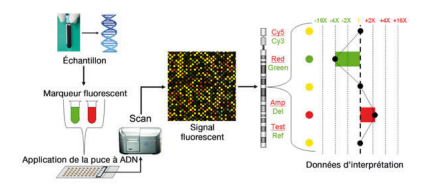
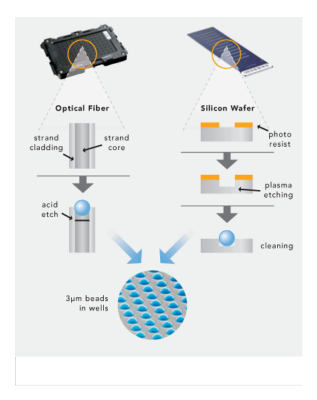


FIGURE 1 – Principe général d'utilisation des puces ADN

### 2.2 La technologie Illumina:

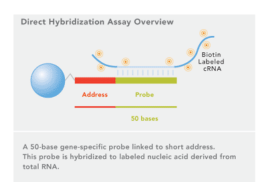
Illumina, Inc. est une société américaine qui fabrique et commercialise des systèmes intégrés pour l'analyse de la variation génétique et la fonction biologique notamment des gammes de produits et services qui servent les marchés du séquençage, génotypage et expression génétique.

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



 ${\bf Figure~2}-{\bf Illumina~BeadArray~Technologie}$ 

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.

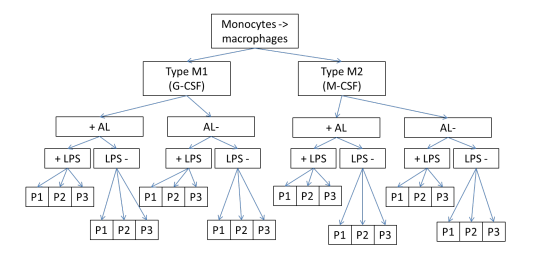


 ${\bf Figure~3}-{\rm An}$ Illumina Direct Hybridization probe



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

### 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 :

$$47323 \text{ rows} \left\{ 
\begin{array}{cccc}
 & 24 \text{ columns} \\
 & a_{11} & \cdots & a_{1m} \\
 & \vdots & \ddots & \vdots \\
 & a_{n1} & \cdots & a_{nm}
\end{array} \right\}$$

# 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? 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).

Facteur	Commentaires
Préparation des mRNA et la transcription	Tissus, les kits et les procedures va-
	riantes
Transcription	Les variations inhérentes dans la réac-
	tion, le type de l'enzymes utilisé
L'étiquetage (Labeling)	Depend du type, des procédures et l'âge
	de l'étiquette
Amplification (PCR)	Il est difficille de quantifier le rendement
	du PCR
Variations géométriques des broches	différentes surfaces et propriétés dues à
	des erreurs aléatoires de production
Volume de l'échantillon	fluctue stochastiquement même pour la
	même broche (pin)
Fixation de l'échantillon	La fraction de l'ADNc cible (une gout-
	telette) qui est chimiquement liée à la
	surface de la diapositive n'est pas prise
	en compte
Paramètre d'hybridation	influencé par plusieurs facteurs comme
	la temperature, le temps, le buffering
Hybridation non-spécifique	un ADNc s'hybride avec une sequence
	qui n'est pas exactement son complé-
B. 1	mentaire
Réglages de gain	déplace la répartition des intensités de
	pixels
Limitation de la plage dynamique	Variabilité de la saturation au bas de
A1: 4 12:	gamme ou au haut de gamme
Alignement d'image	Les images d'un même BeadArray à di-
	verses longueurs d'onde correspondant
	à des canaux différents ne sont pas ali-
	gnées; différents pixels sont considérés
Placement de la grille	pour le même emplacement le centre du spot n'est pas bien localisé
Bruit de fond non-spécifique	Élévation erronée de la moyenne de l'in-
bran ac iona non-specifique	tensité du bruit de fond
Forme de spot	L'intensité des spots irréguliers sont dif-
Torme de spou	ficille à segmenter en bruit de fond
Segmentation	Des contaminants lumineux peuvent
	ressembler comme un signal(ex : pous-
	sière)
Quantification de spot	la moyenne des pixels, la médiane,
<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

**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 Number).txt	un fichier qui stocke la positions et l'identité de chaque
	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 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 :

$oxed{E}$	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 EListRaw retourné par la fonction read.idat() de limma

### 3.3 Contrôle et qualité :

## 4 PRÉTRAITEMENT DES DONNÉES :

- 4.1 Transformation:
- 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