# Contents

1	Inleid	ding	1								
2	Same	envatting	3								
	2.1 1	l. Training van het AUGUSTUS-programma voor het ontdekken van nieuwe gen modellen en hun patronen	3								
	2.2	2. De training van het AUGUSTUS-programma met proteïne van langere evolutionaire afstand	4								
	2.3 I	De training van het AUGUSTUS-programma met proteïne van kortere evolutionaire afstand	4								
3	Materialen en methoden										
	3.1 A	Alignment. Protocol1.Ruwe gegevens inspecteren	5								
4	Gene	emarkET. Model opbouwen (protocol 1). mRna pijplijnne	11								
	4.1 I	Deel 1. Model opbouwen	11								
	4.2 I	Etrain (protocol7)	14								
5	Protl	Hints en de eiwitpijplijn	16								
	5.1 I	Pipiline met eiwitten van grotere evolutionaire afstand	16								
	5.2 I	Protocol 2. Het creëren van genstructuren voor training op basis van eiwitten	20								
	5.3	GenomeThreader	20								
	5.4 Protocol 6. Verwijderen van Redundant Genstructuren (protocol 6)										
	5.5 7	Frainingsset van Proteins. Etrain	30								
6	Pipiline met eiwitten van kortere evolutionaire afstand										
	6.1	Gen-identificatie (proteine niveau)	55								
	6.2	Gen-identificatie (nucleotide niveau)	64								
		Visualisatie	73								
		$\operatorname{GenViz}$	73								
	6.5 J	JBrowse	73								
	6.6 A	Artemis	74								
	6.7 I	IGV	75								
7	Posit	ieve controle	<b>7</b> 6								
8	Conc	clusie en Discussie	77								
9	9 Bijlage										
$\mathbf{R}$	References 90										

# 1 Inleiding

Dit onderwerp van onderzoek is heel belangrijk, omdat er in de experimentele wetenschap momenteel gezocht wordt naar alternatieven voor het gebruik van dieren in verschillende laboratoriumexperimenten. Aangezien verschillende wormsoorten

een belangrijke rol spelen als modellen in medisch en biologisch onderzoek, is het cruciaal om hun genetisch materiaal te onderzoeken. Dit project richt zich specifiek op de analyse van het genoom van de soort Lumbricida. De soort Lumbricus Terresteris hoort tot de fylogenetische familie Annelida, Clitellata, Oligochaeta, Crassiclitellata, Lumbricina, Lumbricidae (Erxleben and Grüning 12:19:56 +0000). De soort ringwormen (Annelida) zijn de oudste evolutionaire groep. De musculatuur lijkt hier sterk op de dwarsgestreptte musculatuur van dieren. (Pilato n.d.). Daarom is deze soort een van de mensrelevante modellen voor laboratoriumonderzoek.

Genoomannotatie is het proces dat gericht is op het identificeren van functionele componenten binnen een DNA-sequentie. Dit proces van annotatie biedt inzicht in het genoom door de plaats en functie van genen te specificeren, waaronder genen die eiwitten coderen of andere functies vervullen, evenals de bijbehorende regulerende elementen. De assemblage is altijd gebaseerd op de reads die zijn gegenereerd tijdens het sequentieproces. Het proces van genoomassemblage houdt in dat het originele genoom wordt gereconstrueerd uit kleine stukjes DNA, verkregen door middel van sequenting ("De Novo Assembly Tutorial" n.d.). Deze reads zorgen ervoor dat het oorspronkelijke genoom meestal meerdere keren wordt gedekt. Bij het analyseren van genomische en metagenomische gegevens, is de gebruikelijke oplossing een verzameling contigs. Een contig is een aaneengeschakelde nucleotidesequentie. Deze contigs kunnen worden samengevoegd tot scaffolds, waarbij scaffolds bestaan uit een reeks contigs met een schatting van de afstanden tussen deze sequenties ("The NCBI Eukaryotic Genome Annotation Pipeline" n.d.) processen van genomassemblage en annotatie zijn geïntegreerd in een groter geheel dat zich richt op de identificatie van het genoom. Het annoteren van genoom is nog steeds een proces dat veel tijd kost en verschillende soorten sequentieanalyses samenbrengt. Gezien de grootte en complexiteit van genomen, is de eerste stap naar volledige genoomassemblage meestal het verkrijgen van sequencinggegevens om ruwe assemblage en voorspelling van genmodellen te verkrijgen.

Het hele annotatieproces bestaat over het algemeen uit de volgende stappen: 1) Het maskeren van sterk repetitieve elementen in de genoomsequentie 2) het gebruik van transcripten en eiwitten van dezelfde of verwante soorten om ab initio te voorspellen . De bekende transcripten en eiwitten zijn opgeslagen in genetische databases zoals NCBI en BLAST. 3) gebruik van genzoekalgoritmen om mogelijke genstructuren te identificeren; 4) het combineren van deze gegevens om een eerste reeks genmodellen te creëren; 5) filteren van de resultaten op kwaliteit om de meest waarschijnlijke genmodellen te identificeren die volledige eiwitcoderende regio's.(ncbi.nlm.nih.gov n.d.) . In eerste instantie wordt de kwaliteitsselectie uitgevoerd met behulp van een set positieve controles voor het programma. Na het voltooien van deze controles wordt het percentage fout-positieven resuultaten duidelijk zichtbaar.

Een overzicht van publiek beschikbare genomen en annotaties in de soort Lumbricus terrestris.

Hoewel er in de bestaande literatuur slechts een beperkt aantal studies is dat de assemblage en annotatie van het genoom van Lumbricus terrestris behandelt, zijn er wel talrijke beschrijvingen van de genoomannotatie van andere organismen. Voor de soorten C.Elegans en Lubricus Rubellis is er bijvoorbeeld een volledige annotatie. Voor het eerst wordt een gedetailleerde genoomassemblage van de genen van een soort Lumbricus terrestris gepubliceerd op 30 oktober (Blaxter, Spurgeon, and Kille 2023a). Door de innovatieve long-read sequencing methoden van Pacific Biosciences hebben de wetenschappers het genoom gesequenced en gepubliceerd. Hoewel het gepubliceerde genoom compleet is op sequentieniveau, is de analyse van de annotaties erg fragmentarisch. Deze genoomassemblage is de eerste die voor het publiek beschikbaar is. Het project legt de focus op het verder onderzoeken van de metadata van genoomassemblages. Tot nu toe zijn er in de literatuur geen uitgebreide en systematische studies gedaan over de annotatie van het Lumbricus terrestris genoom.

# 2 Samenvatting

# 2.1 1.Training van het AUGUSTUS-programma voor het ontdekken van nieuwe genmodellen en hun patronen.

De training van AUGUSTUS vond plaats in verschillende stappen. In het begin werd de predictor uitgevoerd met de standaardinstellingen voor caenorhabditis, wat leidde tot 11.000 voorlopige genmodellen voor één chromosoom, maar met een vrij lage nauwkeurigheid in de voorspellingen. Voor het opstellen van een eerste trainingsset van genen werden RNA-sequencingdata gebruikt. De transcriptomereads werden met TopHat op het genoom gemapt (zie documentatie protocol1, data\_processing). Dit resulteerde in 3338 voorspelde genmodellen voor chromosoom1 op basis van het transcriptoom. Gemiddeld waren de genen ongeveer 5.146 baseparen lang, en elk gen had meestal rond de 3,2 exons (zie protocol1, data\_processing, genemarkES, genemark.average\_gene\_length.out). De exons waren gemiddeld 1.719 baseparen, terwijl de introns gemiddeld 4.760 baseparen lang waren.

Daarna werden de genensets gefilterd met het Augustus-programma filterGenemark.pl. Na de filtratie bleven er 1.975 genen over op één chromosoom. Etrain werd uitgevoerd met genen die uit het transcriptoom kwamen. De uiteindelijke parameters werden gebruikt om de gff-annotatie te genereren. Een de novo-model met hoge specificiteit en sensitiviteitsscores van 8-9 voor de Lumbricus Terresstris werd verkregen via de mRna-pijplijn.

# 2.2 2. De training van het AUGUSTUS-programma met proteïne van langere evolutionaire afstand

Het AUGUSTUS-programma is getraind met proteïne die een langere evolutionaire afstand hebben. Hiervoor is een database uit Ortho DB, Arthropoda ("Bioinformatics Web Server - University of Greifswald" n.d.) gebruikt. Deze database is voorbereid met "ProtHints", wat een onderdeel is van de Braker-pipline ("Gaius-Augustus/BRAKER" [2018] 2024). Voor de BLAST-analyse werd de versie ncbi-blast-2.16.0+ toegepast (zie protocol 2 documentatie). De OrthoDB-database diende als referentie. Om redundantie te verminderen, zijn alle trainingsgen aminozuursequenties met elkaar vergeleken en zijn alleen die eiwitsequenties behouden die minder dan 80% redundant zijn met andere sequenties in de set (zie protocol 2, scripts en documenten). Hieruit is een model (species) afgeleid dat de annotatie heeft opgeleverd.

Na het verwijderen van redundante genstructuren in de proteïne-pijplijn, zijn de specificiteit en gevoeligheid gestegen van 0,01 naar 0,4-0,5 punten voor het de novo-model van de eiwitpijplijn.

# 2.3 De training van het AUGUSTUS-programma met proteïne van kortere evolutionaire afstand

Proteinegegevens werden ingezet voor extern bewijs en als Hints van Extrinsic Evidence. Lumbricus proteoom("(Taxonomy\_id:6397) in UniProtKB Search (698) | UniProt" n.d.), Eisenia fetida proteoom("(Taxonomy\_id:6393) in UniProtKB Search (633) | UniProt" n.d.) en Genomethreader("Genometools/Genomethreader" [2019a] 2024) zijn toegepast. Door de alignment met GenomeThreader zijn er 20 genen geïdentificeerd voor chromosoom 1. Op chromosoom 1 zijn deze eiwitten en hun coördinaten aangetroffen: Q8MWU7 DNA-binding transcription factor activity, RNA polymerase II-specific, A0A088BZ25\_EISFE 268 proteasome non-ATPase regulatory subunit 4, G3LY18\_EISFE Superoxide dismutase Eisenia fetida, B9TY06\_LUMTE Superoxide dismutase Lumbricus terrestris, B9TY04\_LUMRU Superoxide dismutase Lumbricus rubellus, Q9GRJ1 CALM\_LUMRU Calmodulin Lumbricus rubellus, Q2I6A7\_EISFE Calmodulin Eisenia fetida, V9VGQ0\_LUMRU glutathione gamma-glutamylcysteinyltransferase Lumbricus rubellus, P92182 ACT1\_LUMTE Actin-1 Lumbricus terrestris, P91754 ACT\_LUMRU Actin Lumbricus rubellus, E9KJS6\_9ANNE Beta-actin Lumbricus friendi,Q2I743\_LUMTE Extracellular hemoglobin linker L2 subunit Lumbricus terrestris, Q0G8J7\_LUMTE High-affinity serotonin transporter protein Lumbricus terrestris, V9GWR0\_LUMTE Peroxidasin Lumbricus terrestris, Q8MWS8\_9ANNE Hox20 Eisenia andrei, Q2I6A6\_EISFE HSp60 Eisenia fetida, Q2I741\_LUMTE Extracellular hemoglobin linker L4 subunit Lumbricus terrestris, P92182ACT1\_LUMTE Actin-1 Lumbricus terrestris, Q2I6A1\_EISFE Ubiquitin Eisenia fetida, P84589 UBIQ\_LUMTE Ubiquitin Lumbricus terrestris, A0A143Y4B3\_9ANNE

Myeloid Differentation primary response protein MyD88, Q2I699 EISFE Protein kinase C2 Eisenia fetida.

### 3 Materialen en methoden

#### 3.1 Alignment. Protocol1.Ruwe gegevens inspecteren

Voor de Alignment zijn Bowtie en Tophat gebruikt. Het transcriptome ID49 is afkomstig van Project: PRJEB59399("ENA Browser" n.d.), dat een verzameling genomische en transcriptomische data bevat voor Lumbricus terrestris, ook wel de gewone regenworm genoemd. Dit project is opgezet om de assemblage en annotatie van het genoom te ondersteunen. Je kunt de ruwe gegevens hier bekijken: https://www.ebi.ac.uk/ena/browser/view/PRJEB59399. Reference genoom: https://ftp.ensembl.org/pub/rapid-release/species/Lumbricus\_terrestris/GCA\_949752735.1/ensembl/genome/

Eerst wordt de index opgebouwd met bowtie2. Daarna vindt de Alignmenet plaats met Tophat. Cufflinks voegt alle reads samen tot transcripties met: cufflinks accepted\_hits.bam. Script om de genoomindex te genereren:

```
bowtie2-build -f Lumbricus_terrestris-GCA_949752735.1-softmasked.fa lumter --large-index
```

Nu we een referentie-index hebben gecreëerd, kunnen we verder met het uitlijnen van de reads. We doen dit om te ontdekken waar in het genoom de reads oorspronkelijk vandaan komen. TopHat is een RNA-Seq lezer die helpt bij het uitlijnen van gesplitste transcripties naar een referentie. Het ondersteunt splice-junctions, wat betekent dat je niet alleen alle exons krijgt, maar ook de verbindingspunten tussen twee exons, die we splice junctions noemen.

```
tophat lumter sample_1.fastq sample_2.fastq \
--output-dir TopHAT \
```

```
cufflinks accepted_hits.bam
```

Cufflink zal transcripts.gtf genereren, terwijl TopHat accepted\_hits.bam aanmaakt met de resultaten van de alignment en een lijst van verbindingspunten tussen de exons in jucntions.bed. Elke junction bestaat uit twee verbonden BED-blokken, waarbij elk blok zo lang is als de maximale overhang van een lees die de junction overspant. De score is het aantal uitlijningen dat de

junction overspant.

Het bestand introns.gff geeft details over de coördinaten van introns en de strengen (+-) die gebruikt kunnen worden voor ET-training.

OX457036.1 TopHat2 intron 253060 254504 12 + . .

```
Column <seqname> value match the corresponding definition line in the FASTA file with sequence

Column <source> in this case TopHat2

Column <feature> value "intron"

Column <start><end> intron coordinates, <start> points to first nucleotide of intron and <end> to the last one

Index starts from "1"

Column <score> score is the number of reads spanning this intron (reported by TopHat2)

Column <strand> + or -
```

Ten eerste moeten we de ruwe gegevens bekijken die we hebben van de genoom-Alignment. Elke junction bestaat uit twee verbonden BED-blokken, welke bevat informatie over de knooppunten die exons met elkaar verbinden. Junctions.bed (TopHat, protocol1, script2):

#### head(junctions)

```
V1
                                                                    V9 V10
                   V2
                          V3
                                        V4 V5 V6
                                                     V7
                                                            V8
                                                                             V11
##
  1 0X457036.1 135689 136300 JUNC00000001 16 - 135689 136300 255,0,0
                                                                        2 143,22
  2 0X457036.1 136278 139661 JUNC00000002 13 - 136278 139661 255,0,0
                                                                           22,37
## 3 0X457036.1 139624 150988 JUNC00000003 9 - 139624 150988 255,0,0
                                                                           37,70
## 4 0X457036.1 150918 153142 JUNC00000004 1 - 150918 153142 255,0,0
                                                                           70,16
## 5 0X457036.1 150929 156647 JUNC00000005 1 - 150929 156647 255,0,0
                                                                           59,92
## 6 0X457036.1 155453 155919 JUNCO0000006 2 - 155453 155919 255,0,0
                                                                           92,59
        V12
##
      0,589
## 1
## 2 0,3346
## 3 0,11294
```

```
## 4 0,2208
## 5 0,5626
## 6 0,407
```

Cufflink verwerkt de uitgelijnde RNA-Seq-reads die van Tophat komen en bouwt ze op in de transcripten en exonen.

```
transcripts <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/transcripts.gtf", sep="\t")

colnames(transcripts) <- c("chr", "versie", "feature", "start", "end", "score", "strain", "v8")

transcripts %>% select(1:5) %>% head()
```

```
## chr versie feature start end
## 1 0X457036.1 Cufflinks transcript 109191 109546
## 2 0X457036.1 Cufflinks exon 109191 109546
## 3 0X457036.1 Cufflinks transcript 124949 125423
## 4 0X457036.1 Cufflinks exon 124949 125423
## 5 0X457036.1 Cufflinks transcript 135006 155436
## 6 0X457036.1 Cufflinks exon 135006 135832
```

1. We gaan de outputbestanden van Tophat+Cufflink, namelijk accepted\_hits.bam en junctions.bed, in IGV zetten, samen met het transcriptbestand van Cufflinks. Eerst hebben we een bed-bestand nodig.

```
awk '{if($3=="exon" ) {print $1,$4,$5, $7, $3 }}' transcripts.gtf > exon_ids.bed

awk '{if($3=="transcript" ) {print $1,$4,$5, $7, $3 }}' transcripts.gtf > transcripts.ds.b
```

1. Bekijk de bed-bestanden voor de genoombrowser:

```
exons_ids <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/igv/exon_ids.bed", sep="\t")

transcript_ids <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/igv/transctipts_ids.bed", sep="\t")</pre>
```

#### head(exons ids)

```
## 1 0X457036.1 109191 109546 . exon

## 2 0X457036.1 124949 125423 . exon

## 3 0X457036.1 135006 135832 - exon

## 4 0X457036.1 136279 136300 - exon

## 5 0X457036.1 139625 139661 - exon

## 6 0X457036.1 150919 150988 - exon
```

#### head(transcript\_ids)

```
## 1 0X457036.1 109191 109546 . transcript
## 2 0X457036.1 124949 125423 . transcript
## 3 0X457036.1 135006 155436 - transcript
## 4 0X457036.1 135006 156649 - transcript
## 5 0X457036.1 135006 156649 - transcript
## 6 0X457036.1 135006 156649 - transcript
```

Bekijk de exonen (diepblauw) en transcripties (lichtblauw) in IGV:

Vervolgens plaatsen we junctions.bed (rood) en geaccepteerde hits of reads (grijs) op dezelfde track om de exon-intronstructuur te visualiseren (snapshots 1,2,4,5).

#### IGV Snapshots:

 $https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot1.png \\ https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot2.png \\ https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot4.png \\ https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot5.png \\ https:/$ 

Laten we nu eens kijken naar de introns (protocol1-TopHat->introns.gff). We merken op dat er gaten in de structuur zitten en dat er ook lange introns uit de structuur komen. Het is daarom handig om verschillende RNA-Seq read mappers te



Figure 1: exon-transcripts structure chr1:23kb

gebruiken en te vergelijken. In dit onderzoek zijn Star, TopHat en Minimap toegepast, maar TopHat werd gekozen voor verder onderzoek omdat het goed samenwerkt met genemark. IGV Snapshots met introns (introns worden in geel weergegeven):

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot10.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot10.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot9.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot11.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot13.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot13.png

In de laatste (snapshot12) is er een enorm transcript te zien waarin niet alle introns en exons worden herkend, en er zijn veel gaten.

Voordat we GeneMarkET uitvoeren, verzamelen we enkele statistieken uit de primaire analyse. Eerst bekijken we de gemiddelde introns, exonen en lengtes.

```
introns <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/introns.gff", sep="\t")

colnames(introns) <- c("chr","source","structure", "start", "end", "score", "strand", "v8", "v9")</pre>
```

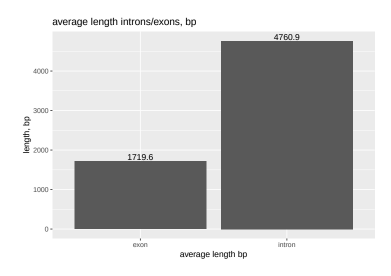
```
head(introns)
```

```
##
            chr source structure start
                                            end score strand v8 v9
## 1 0X457036.1 TopHat2
                           intron 135833 136278
## 2 OX457036.1 TopHat2
                           intron 136301 139624
                                                 13
## 3 OX457036.1 TopHat2
                           intron 139662 150918
                                                  9
## 4 OX457036.1 TopHat2
                           intron 150989 153126 1
## 5 OX457036.1 TopHat2
                           intron 150989 156555
## 6 OX457036.1 TopHat2
                           intron 155546 155860
introns_length <- introns %>% mutate(ilength=end-start)
max_intron <- max(introns_length$ilength) %>% round(digits = 1)
 avr_intron <- mean(introns_length$ilength) %>% round(digits = 1)
exons <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/transcripts.gtf", sep="\t")
exons <- exons %>% select(1:5)
colnames(exons) <- c("chr", "source", "structure", "start", "end")</pre>
exons_length <- exons %>% mutate(elength=end-start)
max_exon <- max(exons_length$elength) %>% round(digits = 1)
max_exon
## [1] 255549
avr_exon <- mean(exons_length$elength) %>% round(digits = 1)
maximale lengte van intron : 2.91919\times 10^5
gemiddelde intronlengte 4760.9
```

maximale lengte van exon :  $2.55549 \times 10^5$ 

gemiddelde lengte exon 1719.6

#### plot



# 4 GenemarkET. Model opbouwen (protocol 1). mRna pijplijnne

## 4.1 Deel 1. Model opbouwen

Het script bed\_to\_gff.pl van GeneMarkES maakt introns.gff aan vanuit de TopHat junctions.bed. Dit bestand bevat informatie over de strengen en kan direct gebruikt worden met GeneMarkET (protocol 1, script 2).

```
bed_to_gff.pl --bed junctions.bed --gff introns-gmes.gff --label TopHat2
```

```
introns <- read.table("lumbricus/protocol1/data_processing/TOPHAT/introns.gff", sep="\t")

colnames(introns) <- c("chr","aligner","structure", "start", "end", "score", "strand", "v8", "v9")

head(introns)</pre>
```

```
## chr aligner structure start end score strand v8 v9
## 1 0X457036.1 TopHat2 intron 135833 136278 16 - . .
## 2 0X457036.1 TopHat2 intron 136301 139624 13 - . .
```

```
## 3 0X457036.1 TopHat2 intron 139662 150918 9 - . .
## 4 0X457036.1 TopHat2 intron 150989 153126 1 - . .
## 5 0X457036.1 TopHat2 intron 150989 156555 1 - . .
## 6 0X457036.1 TopHat2 intron 155546 155860 2 - . .
```

Om genemark met introns.gff uit te voeren:

```
../../gmes_petap.pl --verbose --sequence genome.fa --ET introns.gff
```

- 1. GeneMarkET gaat een ghmm-model en genemark.gtf produceren. Dit bestand(gtf) bevat informatie over de start- en eindcoördinaten van genen, die in de daaropvolgende stap gebruikt zal worden.
- 2. Genemark maakt gebruik van filterGenemark.pl voor kwaliteitscontrole. Dit zorgt ervoor dat alleen de genmodellen die niet geregistreerd zijn in de intronstructuur behouden blijven. (protocol1, script3) Na het filteren van de primaire resultaten wordt er een set van 1.975 genmodellen voor één chromosoom opgeslagen in genemark.f.good.gtf.

```
# filterGenemark.pl - reformats and filters the GeneMark-ET output for usage with braker.pl: #

# adds double quotes around ID to match gtf format if necessary #

# filters GeneMark-ET output into good and bad genes, i.e. #

# genes included and not included in introns file respectively
```

```
filterGenemark.pl --genemark genemark.gtf --introns introns.gff
```

```
Average gene length: 5146

Average number of introns: 3.26484477042098

Good gene rate: 0.198432633376871

Number of genes: 9972

Number of complete genes: 9953

Number of good genes: 1975

Number of one-exon-genes: 1982

Number of bad genes: 7997

Good intron rate: 0

One exon gene rate (of good genes): 1.00354430379747
```

## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device

```
## bash: no job control in this shell
## GeneMark.hmm3
                    stop_codon 51009
                                         51011
## GeneMark.hmm3
                    CDS 51009
                                 54860
## GeneMark.hmm3
                             51009
                                     54860
                    exon
                    start_codon 54858
## GeneMark.hmm3
                                         54860
## GeneMark.hmm3
                    stop_codon 82883
                                         82885
                    CDS 82883
## GeneMark.hmm3
                                 86734
## GeneMark.hmm3
                             82883
                                     86734
                    exon
## GeneMark.hmm3
                    start_codon 86732
                                         86734
## GeneMark.hmm3
                    stop_codon 116110
                                         116112
## GeneMark.hmm3
                     CDS 116110 117048
## bash: [1130927: 2 (255)] tcsetattr: Inappropriate ioctl for device
  1. Genemark.f.good.gtf is nu klaar om een trainingsset te maken van (protocol1, stap 4 en 5). Eerst wordt gtf omgezet
     naar gb. Zie protocol1, data_processing, Bonafide.
computeFlankingRegion.pl bonafide.gtf
Total length gene length (including introns): 1780572. Number of genes: 1975. Average Length: 901.555443037975
The flanking_DNA value is: 450 (the Minimum of 10 000 and 450)
```

gff2gbSmallDNA.pl bonafide.gtf genome.fa 450 tmp.gb

filterGenesIn\_mRNAname.pl bonafide.gtf tmp.gb > bonafide.gb

cat lumbricus/protocol1/data\_processing/bonafide/bonafide.gb | head

```
LOCUS
            OX457036.1 Lumbricus terrestris genome assembly, chromosome: 1_50559-55310
                                                                                          4752 bp DNA
FEATURES
                     Location/Qualifiers
                     1..4752
     source
     mRNA
                     complement (451..4302)
                     /gene="1_t"
     CDS
                     complement (451..4302)
                     /gene="1_t"
BASE COUNT
               1219 a
                        994 c 853 g
                                      1655 t
                                                31 n
ORIGIN
        1 catccgtctt tttggaatcg atttttatcg tattctgaaa tgttcttatc aatcttacac
       61 cggctgcaaa ttttcttatc cttagtttcc ttattttcct ggctcgcgta cttatgcgct
      121 agctccttta ctttagcatt tttacagagt ttacagctcg gataacttcc gttcttttgt
      181 cttttatctt tatgaaattc atctaagctt ttttcaatct tacagcagca gcaaactttt
```

Bonafide.gb is klaar om etrain te starten

# 4.2 Etrain (protocol7)

Op basis van de genen die we hebben verkregen via mRNA-alignment, gaan we een trainingsset opstellen om een nieuw model te trainen. In de vorige sectie hebben we bonafide.gb aangemaakt, waarin 1.975 geverifieerde genen voor een specifiek chromosoom zijn opgenomen. We zijn nu klaar om de ontwikkeling van een nieuwe species te starten.

```
conda activate c
new_species.pl --species=lumter
```

```
etraining --species=lumter bonafide.gb &> bonafide.out
```

Check for Stop Codonds:

```
grep -c "Variable stopCodonExcludedFromCDS set right" bonafide.out
0
We hoeven geen bad lijst op te stellen, omdat er geen stopcodons in de CDS aanwezig zijn.
grep -c LOCUS bonafide.gb
1975
Het randomSplit.pl-script splitst de data op in twee segmenten: een kleinere sectie genaamd test.gb voor trainingsdoeleinden,
en een grotere sectie die train.gb wordt genoemd voor de evaluatie van het trainingsproces.
randomSplit.pl bonafide.gb 200
mv bonafide.gb.test test.gb
mv bonafide.gb.train train.gb
etraining --species=lumter train.gb &> etrain.out
Deze configuratie kan worden aangepast in het configuratiebestand (map config, species, lumter_parameters.cfg).
tag: 511 (0.259) taa: 700 (0.354) tga: 764 (0.387)
Evaluatie van de voorspelling:
augustus --species=lumter test.gb > test.out
****** Evaluation of gene prediction ******
              Evaluation of gene prediction
```

```
| sensitivity | specificity |
            0.95 | 0.977 |
nucleotide level |
-----/
     \mid #pred \mid #anno \mid \mid FP = false pos. \mid FN = false neg. \mid
     32 I
                                      40 |
exon level | 192 | 200 | 160 | ------ | ------ | 0.8 | 0.833 |
            200 | 24 | 0 | 8 | 24 | 0 | 16 |
        192 l
transcript | #pred | #anno | TP | FP | FN | sensitivity | specificity |
gene level | 192 | 200 | 160 | 32 | 40 | 0.8 | 0.833 |
```

See also: lumbricus/protocol1/test/test.out

Hier eindigt onze mRNA-pijplijn, waarbij we een hoge specificiteitsscore hebben bereikt voor het model dat we hebben gemaakt voor Lumbricus Terrestris. Dit model zal dienen voor visualisatie.

# 5 ProtHints en de eiwitpijplijn

## 5.1 Pipiline met eiwitten van grotere evolutionaire afstand

Er zijn veel genen in verschillende genoom die door hun evolutionaire oorsprong met elkaar verbonden zijn. De gelijkenis tussen eiwitsequenties is goed zichtbaar. OrthoDB is een belangrijke bron voor eiwitten en dient als een database die eiwitten

met een uitgebreider evolutionair verleden omvat. Zie protocol 2.

```
../bin/prothint.py ../OX457036.1.fasta ../Arthropoda.fa
```

```
grep ">" seed_proteins.faa | wc -l
```

14733

Prothint heeft een database met eiwitten voorbereid voor startAlign.pl. Het resultaat was 14.733 eiwitten in het bestand seed\_proteins.faa. Dit seed-bestand kan worden gebruikt met startAlign.pl om een gth.concat.alg-object te verkrijgen, dat vervolgens wordt gebruikt om bonafide.gb te genereren.

#### head lumbricus/protocol2/data\_processing/ProtHints/seed\_proteins.faa

## MSSAHAHVNASRRQQRQTINVRQRKDGEGRRLKRGVLVGNSEDLTVNWVWKATRCRPVPLRYQGVSNETLRMNCNSTSGEGRFGTAIAIGVRRQKKGAKRQQDEKLP

## >1749\_g

##

Naast het seed\_proteins.faa genereert protHints een prothint\_augustus.gff hintsbestand dat je direct kunt gebruiken met augustus.

```
head lumbricus/protocol2/data_processing/\
ProtHints/prothint_augustus.gff
```

```
## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
```

```
## bash: no job control in this shell
## 0X457036.1
                ProtHint
                             stop
                                     51009
                                             51011
                                                      2
                                                              0
                                                                  src=P;mult=9;pri=4;al_score=0.163636;
## 0X457036.1
                ProtHint.
                                     52806
                                             52808
                                                      2
                                                              0
                                                                  src=P;mult=2;pri=4;al_score=0.2;
                             start
## OX457036.1
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.361685;
                ProtHint
                                    53104
                                             53221
                                                      2
                             intron
## 0X457036.1
                ProtHint
                             intron 53515
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al score=0.108387;
                                             53655
                                                      0
## 0X457036.1
                ProtHint
                                             55227
                                                              0
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.104132;
                             start
                                     55225
                                                      0
## OX457036.1
                ProtHint
                             stop
                                     82883
                                             82885
                                                      2
                                                              0
                                                                  src=P;mult=11;pri=4;al_score=0.163636;
## OX457036.1
                                             85095
                                                      2
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.361685;
                ProtHint
                             intron
                                     84978
                             intron
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.108387;
## OX457036.1
                ProtHint
                                     85389
                                             85529
## 0X457036.1
                ProtHint
                             start
                                     87099
                                             87101
                                                      0
                                                              0
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.104132;
## 0X457036.1
                ProtHint
                             intron 144544
                                             144597
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.13595;
```

2. We kunnen augustus meteen draaien met de prothint\_augustus.gff die door de eiwitten zijn gemaakt, voordat we de trainingsset aanpakken.

```
augustus --species=lumter\
--predictionStart=2000000 --predictionEnd=3000000\
0X457036.1.fasta\
--extrinsicCfgFile=extrinsic.cfg\
--hintsfile=prothint_augustus.gff \
> augustus.hints.prots.orthodb.arthropoda.2-3mb.gff
```

Hierdoor ontstaat een annotatie voor 2mb-3mb van het chromosoom, gebaseerd op de eiwitindicaties van eiwitten die een lange evolutionaire afstand hebben.

```
cat lumbricus/protocol2/data_processing\
/ProtHints/augustus.hints.prots.orthodb.arthropoda.2-3mb.gff | \
tail -n 50

## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## # 3'UTR exons and introns: 0/0
```

```
## # hint groups fully obeyed: 0
## # incompatible hint groups: 2
          P:
              2 (407821_0:000ad4_584_g)
## #
## # end gene g81
  ###
##
## # start gene g82
                                    2981898 2982863 1 - .
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            gene
                                                                g82
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            transcript 2981898 2982863 1
                                                                    g82.t1
                                                                    transcript_id "g82.t1"; gene_id "g82";
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            stop_codon 2981898 2981900 .
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            CDS 2981898 2982863 1
                                                      0
                                                            transcript_id "g82.t1"; gene_id "g82";
## OX457036.1
                            start codon 2982861 2982863 .
                                                                    transcript id "g82.t1"; gene id "g82";
                AUGUSTUS
                                                                0
## # protein sequence = [MDDEETVPYSLPRTTSTPATKGAAEASAFGQSRAEAYRTFEDPEYQFLDLPKKDRKKVLISETTVSDSKRWEDASHLM
    GPRKIQMKPGKFDGTSSLESFLTQFEVCARHNRWDDSDKVDFLRCALDKAATQLLWDFGARADVTYDQLVGRLRQRYGVEGQAETYRAQLYYRRQRAD
    ESLSDLLHDIRRLVVLAYPVPSNETTEIVARDSFLEAIRDRELSLKVREREPKSIDEAYRVALRLSAYQQMTDVDDRRRPPNRVRQTQEADAGNQLQT
  # QLDGFLAAQRKWQRDFEDRISLQLNELRNQSQTHPDVAPATRNPASP]
  # Evidence for and against this transcript:
## # % of transcript supported by hints (any source): 100
## # CDS exons: 1/1
## #
          P:
               1
## # CDS introns: 0/0
## # 5'UTR exons and introns: 0/0
## # 3'UTR exons and introns: 0/0
## # hint groups fully obeyed: 0
  # incompatible hint groups: 1
               1 (407821_0:000ad4_584_g)
## #
## # end gene g82
## ###
## # start gene g83
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                                    2983320 2984174 0.91
                                                                    g83
                            gene
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            transcript 2983320 2984174 0.91
                                                                        g83.t1
```

```
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            stop_codon 2983320 2983322 .
                                                                    transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
                                                                0
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            CDS 2983320 2984174 0.91
                                                            0
                                                                transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            start_codon 2984172 2984174 .
                                                                    transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
                                                                0
  # protein sequence = [MEKAGLYFNLKKTKLMTTENWTSFEVDGEEMKVVTCFCFFGAMIENDGGCERYCGSLAGGINFFAVCVFFACSERTCL
    SEPLVASSSCPLEPAPSSRLFARSNLPLRAARCLFELPDRTCPSEPPVRCSSRTCPSEPLAASSSCPLEPAPPSRLSACSGRLRPLRAASSLFELLAR
    TSLFRTFAAESNLFVRAACLLLRTGLETYKRRKKKKPSFAVGIEVGESQSLRVNPSGVSQRNEKGSSSSVVRSPSPRKVISSIRQSEVSSSFKLRLKL
  # RLNSGQFVVE]
  # Evidence for and against this transcript:
  # % of transcript supported by hints (any source): 0
## # CDS exons: 0/1
## # CDS introns: 0/0
## # 5'UTR exons and introns: 0/0
## # 3'UTR exons and introns: 0/0
## # hint groups fully obeyed: 0
## # incompatible hint groups: 0
## # end gene g83
##
  ###
## # command line:
## # augustus --species=lumter --predictionStart=2000000 --predictionEnd=3000000 0X457036.1.fasta --extrinsicC
```

## 5.2 Protocol 2. Het creëren van genstructuren voor training op basis van eiwitten.

#### 5.3 GenomeThreader

We hebben 14.733 eiwitten verzameld uit de eerdere secties. Nu gaan we een trainingsset opzetten met deze eiwitten. Uit de oorspronkelijke 14.733 eiwitten hebben we een klein deel gekozen om de trainingsset te vormen.

```
startAlign.pl --genome OX457036.1.fasta \
--prot seed_proteins.faa \
--pos OX457036.1:1-10000000 \
--prg gth
```

2. Hierdoor ontstaat het object gth.concat.aln, dat vervolgens kan worden geconverteerd naar het gtf-formaat (protocol2, data\_processing, protHints).

```
gth2gtf.pl gth.concat.aln bonafide.gtf
```

Converting GenomeThreader file align\_gth/gth.concat.aln to gtf format

Controleer het gtf-bestand:

#### head lumbricus/protocol2/data\_processing/Bonafid/bonafide.gtf

```
## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX45703
## 0X457036.1
                gth CDS 51009
                                54860
## OX457036.1
                gth exon
                            51009
                                    54860
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX4
                                                    gene id "OX457036.1 g gene2 mRNA2"; transcript id "OX45703
## OX457036.1
                gth CDS 82883
                                86734
                                                        gene id "OX457036.1 g gene2 mRNA2"; transcript id "OX4
## OX457036.1
                gth exon
                            82883
## OX457036.1
                gth CDS 104626
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
## OX457036.1
                gth exon
                            104626 104645
## OX457036.1
                gth CDS 104696 104750
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
## OX457036.1
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
                gth exon
                            104696 104750
## OX457036.1
                                                    gene id "OX457036.1 g gene3 mRNA3"; transcript id "OX45703
                gth CDS 104904
                               105745
## 0X457036.1
                gth exon
                            104904 105745
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
```

#### computeFlankingRegion.pl bonafide.gtf

Output van computeFlankingRegion.pl:

Total length gene length (including introns): 5412279. Number of genes: 1090. Average Length: 4965.39357798165 The flanking\_DNA value is: 2482 (the Minimum of 10 000 and 2482)

#### gff2gbSmallDNA.pl bonafide.gtf genome.fa 2482 bonafide.gb

Bonafide.gb wordt in de volgende pipeline gebruikt om redundantie te verwijderen.

#### 5.4 Protocol 6. Verwijderen van Redundant Genstructuren (protocol 6)

Voor NCBI Blast, controleer de link en stel het Path in naar de Blast uitvoerbare bestanden.

wget ftp://ftp.ncbi.nlm.nih.gov/blast/executables/blast+/LATEST/

export PATH=PATH:HOME/ncbi-blast-2.16.0+

Maak gebruik van de opgegeven commandoregel om het GTF-bestand van de trainingsgenstructuur te transformeren naar een FASTA-bestand dat de eiwitsequentie omvat.

gtf2aa.pl genome.fa bonafide.f.gtf prot.aa

Inspecteer prot.aa:

head lumbricus/protocol2/data\_processing/Redundancy/prot.aa

- ## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
- ## bash: no job control in this shell
- ## >0X457036.1\_t\_gene395\_mRNA512
- ## ESLLPRCCPAGRGGGSQDSIAHARCFDRRITFSMMTLVGLGKEGLKRRKGGMDGERDLNWLEGGMGGEVQNWRVIGIERRY\*
- ## >0X457036.1\_t\_gene508\_mRNA640
- ## MEESRPVTPAQPSRPPSSMEVLLEAIQTNAKSTHDAMTSIQSSLQLNARDTQEAIATVELNVLAVQSNVREEISSVKSYVRDTQDAISSVQSNVSDAISSVQLNVRE
- ## >0X457036.1\_t\_gene532\_mRNA668
- ## MTCLRRIEGVTRRERIRNTEIHNRLKIQRDIVDRIQIRRMRYFGHVVRMQSGRYPKVALQGYVHGKRRRGRPRKRWMDVAEEDCLRMGLTVGEATRRAQDRDDWRLS
- ## >0X457036.1\_t\_gene891\_mRNA1213
- ## GKGRVNGCCFWRIRSGKLVREISTFCDIEFCEFCKFGRDSFEVSCRGGKMASLEEELIPEFGDVRDIPSDTLRLVSETYGEEVEDVSRSQVRRMAMKPLSPKLGSAA
- ## >0X457036.1\_t\_gene296\_mRNA397
- ## WSEEPEEGDGVWLVMIVEELQKIGIHEADHSMVDHIRNEEVLKLAGSRYLEYIIMGRRGRLAGHILRLPKERIARTAIKWVPEGGKRRRGRPRNTWRRTFKGDLERM

Voer een Blast uit van alle eiwitsequenties uit de vorige stap met elkaar en toon alleen de eiwitsequenties die minder dan 80% identiek zijn aan een andere sequentie in de groep.

```
aa2nonred.pl prot.aa prot.nr.aa
head lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/prot.nr.aa
        lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/prot.nr.aa | wc -1
## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## >0X457036.1_t_gene753_mRNA930
  {\tt SIVGAATEVYNRMSSDFLPTPTKSHYIFNLRDLSKCIQESKQVFRLFCHEALRVFHDRLTTSEDKMSFYAILAEIAPKFFNENADAQSFLKHPIIFGDFIKVAAPRE}
  >0X457036.1_t_gene803_mRNA1030
  SQKSRASATIVVCDLDHMMIRLPHFTAKRSVEPFQSTEEQVLGRIRSFPQGSSGGPDGLRPQHLSDLVNCVEIGSELIFAITGLVNLLLKGECPEDIRPVLFGGTLM
  >0X457036.1_t_gene103_mRNA135
## MSINFAQRIQMPGIERVHGVTKVRNEFNILGYSVSFRYVISVFEDRIPYRLRKEIRLTGIRNAVDIGSSENANCLYVSDYEEKCVRKITRERDGGHKIIKWLITAYR
  >0X457036.1_t_gene500_mRNA632
## IMRAEIQGRLNRGRQKKSWMDMIQQDMEFLGLRKEEVRDRTTWRQRIRINGLKYVYVYGHVSVNMKDIIIEHRLTVAELHFLKRAEILDRREKPLDVERKRQTETET
## >0X457036.1_t_gene503_mRNA635
## MCEVAEYFENGELVIFDDSDPAPSYADEMESDEMDDSKSDFPEAECAMALLELAQSFGLVSSLNSFGHINDETGLRNAATEPSNVPLNNTAENLASTADARQHFSAF
## 602
Daarna hebben we 602 niet-redudante eiwitten om mee verder te gaan:
grep ">" lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/prot.nr.aa | wc -1
## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
```

```
regel 1: syntaxisfout bij onverwacht token '('
```

cat bonafide.gb | perl -ne 'if( $m/\gene=\"(\S+)\"/){ }$ 

print "\"".\$1."\"\n";}' | sort -u > traingenes.lst

## 602

Dit leverde een syntaxisfout op, waarna alle perl -ne regex werden vervangen door Python regex, die werden uitgevoerd in de IDE.

```
import re
import subprocess

# Read from the file 'bonafide.gb'
with open('bonafide.gb', 'r') as file:
    content = file.read()

# Find all unique gene names
gene_names = set(re.findall(r'/gene="(\S+)"', content))

# Writing unique gene names to a file
with open('traingenes.lst', 'w') as f:
    for gene in sorted(gene_names):
        f.write(f'"{gene}"\n')
```

De uitvoer bevat de strings die als transcriptnamen worden gebruikt in het bonafide.gtf-bestand, waaruit bonafide.gb oorspronkelijk is gemaakt, met aanhalingstekens.

# head lumbricus/protocol2/data\_processing/Redundancy/traingenes.lst

```
## "OX457036.1_t_gene1000_mRNA1441"

## "OX457036.1_t_gene1001_mRNA1448"

## "OX457036.1_t_gene1002_mRNA1452"

## "OX457036.1_t_gene1003_mRNA1454"

## "OX457036.1_t_gene1004_mRNA1455"

## "OX457036.1_t_gene1006_mRNA1462"

## "OX457036.1_t_gene1007_mRNA1463"

## "OX457036.1_t_gene1008_mRNA1464"
```

```
## "OX457036.1_t_gene1009_mRNA1468"
## "OX457036.1_t_gene100_mRNA132"
```

Hierna volgt een reeks scripts/opdrachten die alleen bedoeld zijn om een lijst te verkrijgen van niet-redudante genen en hun bijbehorende loci in GeneBank.Dit is voornamelijk een bewerking voor tekstbestanden

```
grep -oE '(0X457036[A-Za-z1-9._]{1,})\w+' prot.nr.aa > nonred.lst
```

#### head lumbricus/protocol2/data\_processing/Redundancy/nonred.lst

```
## 0X457036.1_t_gene753_mRNA930

## 0X457036.1_t_gene803_mRNA1030

## 0X457036.1_t_gene103_mRNA135

## 0X457036.1_t_gene500_mRNA632

## 0X457036.1_t_gene503_mRNA635

## 0X457036.1_t_gene504_mRNA636

## 0X457036.1_t_gene573_mRNA720

## 0X457036.1_t_gene618_mRNA766

## 0X457036.1_t_gene384_mRNA500

## 0X457036.1_t_gene496_mRNA628
```

Isoleer de genen in traingenes.lst van bonafide.gtf:

## 0X457036.1

```
grep -f traingenes.lst -F bonafide.gtf > bonafide.f.gtf
```

#### head lumbricus/protocol2/data\_processing/Redundancy/bonafide.f.gtf

gth CDS 104626 104645

```
## 0X457036.1
                gth CDS 51009
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX45703
                                 54860
## 0X457036.1
                gth exon
                            51009
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX4
                                     54860
## 0X457036.1
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene2_mRNA2"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 82883
                                 86734
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene2_mRNA2"; transcript_id "OX4
## 0X457036.1
                gth exon
                            82883
                                     86734
```

gene\_id "OX457036.1\_g\_gene3\_mRNA3"; transcript\_id "OX45703

2

```
## OX457036.1
                                                    2
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
               gth exon
                           104626 104645
## OX457036.1
               gth CDS 104696 104750
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
## OX457036.1
                            104696 104750
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
               gth exon
                                                   gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
## OX457036.1
               gth CDS 104904
                              105745
                                               2
## OX457036.1
                                                       gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
               gth exon
                           104904 105745
grep -oE '(0X457036[A-Za-z1-9._]{1,})\w+' prot.nr.aa > nonred.lst
```

## head lumbricus/protocol2/data\_processing/Redundancy/nonred.lst

```
## 0X457036.1_t_gene753_mRNA930

## 0X457036.1_t_gene803_mRNA1030

## 0X457036.1_t_gene103_mRNA135

## 0X457036.1_t_gene500_mRNA632

## 0X457036.1_t_gene503_mRNA635

## 0X457036.1_t_gene504_mRNA636

## 0X457036.1_t_gene573_mRNA720

## 0X457036.1_t_gene618_mRNA766

## 0X457036.1_t_gene384_mRNA500

## 0X457036.1_t_gene496_mRNA628
```

In nonred.lst gaan we nu een niet-redundante subset van genen vinden.

Voor het filteren van het bestand bonafide.gb hebben we een lijst met loci-namen nodig in plaats van genenamen.

```
cat bonafide.gb | perl -ne '

if ( $_ =~ m/LOCUS\s+(\S+)\s/ ) {

$txLocus = $1;
} elsif ( $_ =~ m/\/gene=\"(\S+)\"/ ) {

$txInGb3{$1} = $txLocus
}

if( eof() ) {
```

```
foreach ( keys %txInGb3 ) {
print "$_\t$txInGb3{$_}\n";
}
}' > loci.lst
```

```
Unrecognized character \xE2; marked by <-- HERE after <-- HERE near column 1 at -e line 1.

cat: write error: Broken pipe

./test.sh: line 2: syntax error near unexpected token `('

./test.sh: line 2: `if ( $_ =~ m/LOCUS\s+(\S+)\s/ ) {'
```

Deze commando van het protocol veroorzaakte een fout en is vervangen. Het is nu locilist.py (scripts, protocol2).

en nonred.loci.py (scripts, protocol2)):

```
import subprocess

with open('nonred.lst', 'r') as f:
    patterns = f.read().splitlines()

with open('loci.lst', 'r') as f:
    loci = f.read().splitlines()

matched_loci = [locus.split('\t')[1] for locus in loci if any(pattern in locus for pattern in patterns)]

with open('nonred.loci.lst', 'w') as f:
    f.write('\n'.join(matched_loci))
```

wat nonred.loci.lst en loci.lst (met 2 kolommen) produceert:

```
head lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/nonred.loci.lst
```

```
## 0X457036.1_102144-115856

## 0X457036.1_161655-167728

## 0X457036.1_180282-185623

## 0X457036.1_225887-235418

## 0X457036.1_345964-351295

## 0X457036.1_411769-417637

## 0X457036.1_418604-428585

## 0X457036.1_428586-437296

## 0X457036.1_468333-473965

## 0X457036.1_488481-495418
```

```
## 0X457036.1_t_gene1_mRNA1 0X457036.1_48527-57342

## 0X457036.1_t_gene2_mRNA2 0X457036.1_80401-89216

## 0X457036.1_t_gene3_mRNA3 0X457036.1_102144-115856

## 0X457036.1_t_gene4_mRNA4 0X457036.1_138781-147529

## 0X457036.1_t_gene5_mRNA5 0X457036.1_161655-167728

## 0X457036.1_t_gene6_mRNA6 0X457036.1_180282-185623

## 0X457036.1_t_gene7_mRNA7 0X457036.1_225887-235418

## 0X457036.1_t_gene8_mRNA8 0X457036.1_321850-327440

## 0X457036.1_t_gene9_mRNA9 0X457036.1_345964-351295

## 0X457036.1_t_gene10_mRNA10 0X457036.1_389861-394620

filterGenesIn.pl nonred.loci.lst bonafide.gb > bonafide.f.gb
```

Deze commando haalt enkel de laatste locus uit de bonafide.gb. Het doel is om alle unieke loci uit de bonafide.gb te verzamelen, niet alleen de laatste.

Om alle unieke loci te krijgen, moeten we dit in een loop zetten (protocol2, scripts, bonafide.nonred.f.py).

```
import re
origfilename ="bonafideRED.gb"
goodfilename ="nonred.loci.lst"

goodlist = {}
with open(goodfilename, 'r') as goodfile:
    for line in goodfile:
        goodlist[line.strip()] = 1
with open(origfilename, 'r') as origfile:
```

```
content = origfile.read().split('\n/\n')

for gendaten in content:

   match = re.match(r'^LOCUS +(\S+) .*', gendaten)

   if match:
       genname = match.group(1)

   if genname in goodlist:

       with open('bonafide.filtered.nonred.gb', 'a') as f2:
       f2.write( gendaten+ '\n'+'//'+'\n')

       f2.close()
```

```
grep -c LOCUS lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/bonafide.f.nonred.gb
```

## 602

Na deze fase zijn er 602 met niet-redudante loci in Bonafide.

### 5.5 Trainingsset van Proteins. Etrain

We hebben in de vorige sectie 602 niet-redundante genstructuren ontdekt die kunnen dienen om een nieuwe soort te ontwikkelen.

Creëer een nieuwe species

```
new_species.pl --species=wormNonredEP
```

```
etraining --species=wormNonredEP bonafide.gb &> bonafide.out
```

Check for stop-codons:

```
grep -c "Variable stopCodonExcludedFromCDS set right" bonafide.out
```

We moeten 49 stopcodons uitfilteren.Bad List:

```
etraining --species=wormNonredEP bonafide.gb 2>&1\
| grep "in sequence" \
| sed -E 's/.*n sequence (\\S+):.*/\\1/' \
| sort -u > bad.pre.list

grep -oE "in sequence.*(0X457036.[1-9A-Za-z_0-]{1,})\w+" \
bad.pre.list\
| grep -oE "(0X457036.[1-9A-Za-z_0-]{1,})\w+"> bad.list
```

## head ~/lumbricus/protocol2/data\_processing/bad-list/bad.list

```
## bash: cannot set terminal process group (1130887): Inappropriate ioctl for device

## bash: no job control in this shell

## 0X457036.1_80264327-80269533

## 0X457036.1_3169142-3174603

## 0X457036.1_3169142-3174603

## 0X457036.1_82306032-82311964

## 0X457036.1_83519819-83526493

## 0X457036.1_85356189-85367403

## 0X457036.1_3254876-3258078

## 0X457036.1_87513969-87519492

## 0X457036.1_3258079-3261568

## 0X457036.1_92067632-92073579
```

Vervolgens fitler bad.list uit bonafide.gb:

```
perl filterGenes.pl bad.list bonafide.filtered.nonred.gb \
> bonafide.filtered.gb
```

```
grep -c LOCUS bonafide.gb bonafide.filtered.gb
```

bonafide.gb:602 bonafide.filtered.gb:373

```
ln -s bonafide.filtered.gb bonafide.gb
```

test.gb is een klein bestand dat dient voor training. Train.gb is een groot bestand dat gebruikt wordt om de training te evalueren.

```
randomSplit.pl bonafide.gb 200
mv bonafide.gb.test test.gb
mv bonafide.gb.train train.gb
```

```
etraining --species=wormNonredEP train.gb &> etrain.out
```

```
tail -6 etrain.out | head -3
```

```
tag: 97 (0.26) taa: 102 (0.273) tga: 174 (0.466)
```

Je moet deze waarden corrigeren in je wormNonredEP\_parameters.cfg in config map

```
augustus --species=wormNonredEP test.gb > test.out
```

Eerst werd er een test gedaan op het model voordat het geoptimaliseerd werd, waarbij redudante structuren werden verwijderd.

Deze test gaf een gevoeligheid en specificiteit van 0.01.

Na het toepassen van het protocol voor het verwijderen van redundante genstructuren, nam de specificiteit toe met 0,3 tot 0,5 punten.

```
Evaluation of gene prediction *******
         | sensitivity | specificity |
 -----|
nucleotide level | 0.942 | 0.762 |
 -----/
      \mid #pred \mid #anno \mid \mid FP = false pos. \mid FN = false neg. \mid
      1071
                                        767 |
exon level | 1884 | 1580 | 813 | ------ | ------ | 0.515 | 0.432 |
        1884 | 1580 | | 436 | 104 | 531 | 456 | 145 | 166 |
                                                  transcript | #pred | #anno | TP | FP | FN | sensitivity | specificity |
gene level | 454 | 373 | 88 | 366 | 285 | 0.236 |
                                      0.194
```

 ${\it Zie\ lumbricus/protocol2/test/test.out\ voor\ meer\ informatie.}$ 

# 6 Pipiline met eiwitten van kortere evolutionaire afstand

Voor de eiwitten van kortere evolutionaire afstand is proteoom van wormen geselecteerd. Het proteoom komt van UniProt, dat zowel het proteoom van Lumbricus Terrestris als dat van Eisenia Fetida omvat. Twee van de Fasta-bestanden die we van UniProt hebben gekregen, zijn in één bestand samengevoegd.

Proteome Lumbcricus Terrestris: https://www.uniprot.org/uniprotkb?query=%28taxonomy\_id%3A6397%29

Proteome Eisenia Fetida: https://www.uniprot.org/uniprotkb?query=%28taxonomy\_id%3A6393%29

Samengevat Lumbricus en Eisenia:

lumbcricus ->protocol2.2 -> data\_processing -> merged\_6393\_and\_6397.fa

 $Fasta files, afkomstig van Uniprot: Eisienia: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6393\_2024\_12\_29. fasta files, afkomstig van Uniprot: Eisienia: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6393\_2024\_12\_29. fasta files, afkomstig van Uniprot: Eisienia: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6393\_2024\_12\_29. fasta files, afkomstig van Uniprot: Eisienia: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6393\_2024\_12\_29. fasta files, afkomstig van Uniprot: Eisienia: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6393\_2024\_12\_29. fasta files, afkomstig van Uniprot. Files fil$ 

 $Lumbricus: lumbricus -> protocol 2.2 -> data\_raw-> uniprotkb\_taxonomy\_id\_6397\_2024\_12\_29. fasta.$ 

Eerste step is de ProtHints:

```
../bin/prothint.py ../0X457036.1.fasta ../merged_6393_and_6397.fa
```

Het programma ProtHints wordt gebruikt om hints voor te bereiden (ProtHints installatie vond plaats in protocol 2). In deze fase wordt het bestand prothint\_augustus.gff aangemaakt. Voorbeeld prothint\_augustus.gff :

OX457036.1 ProtHint	start 334	109650 33	409652 2	? -	- (	) :	<pre>src=P;mult=2;pri=4;al_score=0.433058;</pre>
OX457036.1 ProtHint	intron 341	198705 34	199175 2	? -	ŀ	. :	<pre>src=P;mult=2;pri=4;al_score=0.38446;</pre>
OX457036.1 ProtHint	intron 341	199278 34	199565 2	<u> </u>	ŀ	. :	<pre>src=P;mult=2;pri=4;al_score=0.26901;</pre>
0X457036.1 ProtHint	intron 378	378497 37	880236 2		+	. ;	src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.488541;
OX457036.1 ProtHint	intron 378	380480 37	881139 2	? -	ŀ	. ;	src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.474112;
OX457036.1 ProtHint	stop 378	381166 37	881168 2	? -	+ (	) :	src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.429752;

Je kunt hints gelijk toepassen in augustus.

```
augustus --species=caenorhabditis

--predictionStart=2000000 --predictionEnd=3000000\

0X457036.1.fasta

--extrinsicCfgFile=extrinsic.cfg

--hintsfile=prothint_augustus.gff

> augustus.extrinistics.hints.gff
```

For de extrinsic.cfg zee:

### Voorbeeld extrinsic.cfg:

```
# source of extrinsic information:
# M manual anchor (required)
# P protein database hit
# E EST/cDNA database hit
# C combined est/protein database hit
# D Dialign
# R retroposed genes
# T transMapped refSeqs
# W wiggle track coverage info from RNA-Seq
[SOURCES]
M RM E W P
\# individual_liability: Only unsatisfiable hints are disregarded. By default this flag is not set
# and the whole hint group is disregarded when one hint in it is unsatisfiable.
# 1group1gene: Try to predict a single gene that covers all hints of a given group. This is relevant for
# hint groups with gaps, e.g. when two ESTs, say 5' and 3', from the same clone align nearby.
[SOURCE-PARAMETERS]
   feature bonus malus gradelevelcolumns
       r+/r-
# the gradelevel colums have the following format for each source
# sourcecharacter numscoreclasses boundary ... boundary gradequot ... gradequot
```

[GENERAL]																
start	1	0.8	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1		P	1	1e3
stop	1	0.8	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1e3	
tss	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	Р	1	1	
tts	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	Р	1	1	
ass	1	0.95 0.1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	100	
dss	1	0.95 0.1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	100	
exonpart	1	.992 .985	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1.0	)2	P	1 1	
exon	1	0.9	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1e4	
intronpart	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1	
intron	1	.34	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1e6	W 1	1	P	1	100	
CDSpart	1	1 .985	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	Р	1	1e5	
CDS	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	Р	1	1	
UTRpart	1	1 1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	Р	1	1	
UTR	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1	
irpart	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1	
nonexonpart	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1.15	E 1	1	W 1	1	P	1	1	
genicpart	1	1	М	1	1e+100	RM	1	1	E 1	1	W 1	1	P	1	1	

Tijdens deze stap wordt er een gff-annotatiebestand geproduceerd. Voorbeeld Augustus gff van protein Hints:

```
# start gene g10
OX457036.1 AUGUSTUS
                             2072765 2073299 0.59 + . g10
                      gene
                      transcript 2072765 2073299 0.59 + . g10.t1
OX457036.1 AUGUSTUS
OX457036.1 AUGUSTUS
                      tss 2072765 2072765 . + . transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
                      5'-UTR 2072765 2072799 0.99
OX457036.1 AUGUSTUS
                                                   + . transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
OX457036.1 AUGUSTUS
                      start_codon 2072800 2072802 .
                                                  + 0 transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
                      single 2072800 2073033 0.93 + 0 transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
OX457036.1 AUGUSTUS
OX457036.1 AUGUSTUS
                     CDS 2072800 2073033 0.93 + 0 transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
```

```
stop_codon 2073031 2073033 . + 0 transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
OX457036.1 AUGUSTUS
OX457036.1 AUGUSTUS
                       3'-UTR 2073034 2073299 0.6 +
                                                       . transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
OX457036.1 AUGUSTUS
                       tts 2073299 2073299 .
                                                       transcript_id "g10.t1"; gene_id "g10";
\# protein sequence = [MYKLVDETSKLAWLLCLMRMLSQKYYVSSMLMLANSRASLLPLLIAYNELISRDDELSCYRFLHSCDMFILTFFRRS]
# Evidence for and against this transcript:
# % of transcript supported by hints (any source): 0
# CDS exons: 0/1
# CDS introns: 0/0
# 5'UTR exons and introns: 0/1
# 3'UTR exons and introns: 0/1
# hint groups fully obeyed: 0
# incompatible hint groups: 0
# end gene g10
```

De proteïnesequentie in de gff is gereed om te gebruiken met de Blast-web of API-versie. Voor het evidence at protein level is het nuttig om GenomeThreader (https://genomethreader.org/download.html) in te zetten om specifieke eiwitten van Lumbricus Terrestris te vinden. Commando voor GenomeThreader 1.7.1:

```
gth -genomic soft.masked.chromosome1.0X457036.1.fasta -protein merged_6393_and_6397.fa
```

GenomeThreader geeft de positie van het gevonden eiwit in de gegeven dna-sequentie, evenals de identificatie van het eiwit "Q8MWU7" (protocol2.2-> data\_processing-> output.gth).

```
Predicted gene structure:
Exon 1 4635397 4635323 ( 75 n); Protein 1 25 ( 25 aa); score: 0.878
MATCH
      OX457036.1- tr+ 0.878 75 1.000 P
PGS_0X457036.1-_tr+ (4635397 4635323)
Alignment (genomic DNA sequence = upper lines):
CACTTCAACA AATATCTGAC GAGGAGACGA AGGATCGAGA TCTCGCACCA GCTGTGCTTG
                                                    4635338
H F N K Y L T R R R R I E I S H Q
       + | | | | | | | |
H F N R Y L T R R R I E I A H A
                                                          20
ACGGAACGAC AGGTG
                                                      4635323
TER
        Q V
| | | +
T E R Q I
                                                          25
************************************
```

Gegevens met betrekking tot chromosoom 1 voorspellingen komen voort uit bewijs van eiwitten (file GenomeThreader.output.gth, data\_processing, protocol2.2).

```
Predicted:

strand=- from=4635697 to=4635026

Protein ID : Q8MWU7|
```

DNA-binding transcription factor activity, RNA polymerase II-specific

```
Predicted:
strand=- from=19847071 to=19841778
AOAO88BZ25_EISFE 26S proteasome non-ATPase regulatory subunit 4 (Fragment) OS=Eisenia fetida
Predicted:
strand=- from=23688885 to=23683840
G3LY18_EISFE Superoxide dismutase OS=Eisenia fetida
Predicted:
strand=- from=23686573 to=23683870
B9TY06_LUMTE Superoxide dismutase OS=Lumbricus terrestris
Predicted:
strand=- from=23686573 to=23684768
B9TY04|B9TY04_LUMRU Superoxide dismutase (Fragment) OS=Lumbricus rubellus
Predicted:
strand=+ from=37878052 to=37880778
Q9GRJ1 CALM_LUMRU Calmodulin OS=Lumbricus rubellus
Calmodolin on genome browser:
Het is rood gemarkeerd en kan worden gezien in het onderste spoor(hints) met ID 1_t_gene2.
Het bovenste spoor in roze is transcripts van rna-seq alignment, het tweede spoor in grijs is een annotatie afgeleid van protolol
1, het derde spoor in blauw is een annotatie afgeleid van protocol 2. Het onderste spoor in rood is eiwit hints Uniprot.
Genomische coördinaten en sequentie:
LOCUS OX457036.1 37874188-37884768
mRNA join(4144..4309,6050..6292,6410..6438)
CDS join(4144..4309,6050..6292,6410..6438)
```

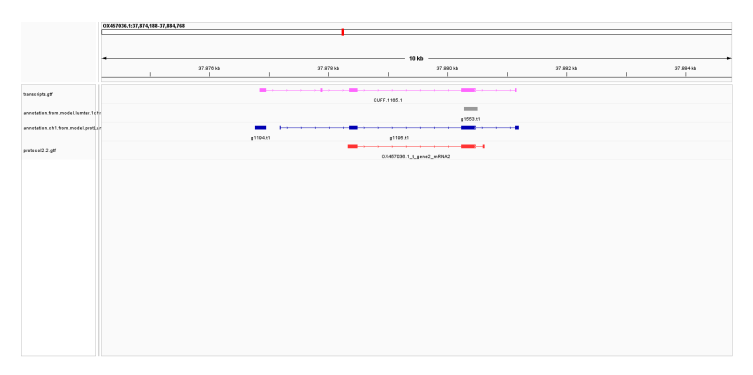


Figure 2: Calmodulin

nucleotide sequentie: protocol2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1\_t\_gene2\_mRNA2

Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/calmodulin.png

```
strand=+ from=37879936 to=37880745

Q2I6A7_EISFE Calmodulin (Fragment) OS=Eisenia fetida

Predicted:

strand=+ from=39296646 to=39299946

V9VGQ0_LUMRU glutathione gamma-glutamylcysteinyltransferase OS=Lumbricus rubellus OX=35632

Predicted:
```

```
strand=+ from=44647234 to=44650203

P92182 ACT1_LUMTE Actin-1 OS=Lumbricus terrestris

Predicted:

strand=+ from=44647234 to=44650203

P91754|ACT_LUMRU Actin OS=Lumbricus rubellus
```

Actin in genome brower:

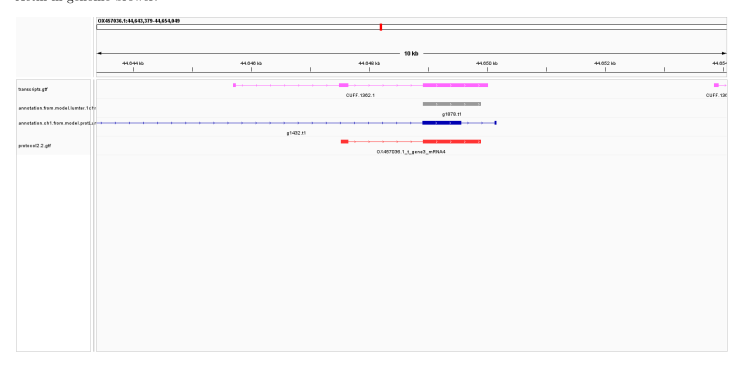


Figure 3: actin

Het is rood gemarkeerd en kan worden gezien in het onderste spoor(hints) met ID 1\_t\_gene3.

Het onderste spoor in rood is eiwit hints Uniprot.

Genomische coördinaten en sequentie :

LOCUS OX457036.1\_44643379-44654049 10671 bp DNA

FEATURES Location/Qualifiers

source 1..10671

mRNA join(4144..4269,5524..6528)

/gene="OX457036.1\_t\_gene3\_mRNA4"

```
CDS join(4144..4269,5524..6528)
```

```
/gene="OX457036.1_t_gene3_mRNA4"
```

nucleotide sequentie: protocol2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1\_t\_gene3

Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/actin.png

```
Predicted:

strand=+ from=44648761 to=44649954

E9KJS6_9ANNE Beta-actin OS=Lumbricus friendi

Predicted:

strand=+ from=51521291 to=51525245

Q2I743_LUMTE Extracellular hemoglobin linker L2 subunit OS=Lumbricus terrestris
```

Lumbricus terrestris extracellular hemoglobin linker:

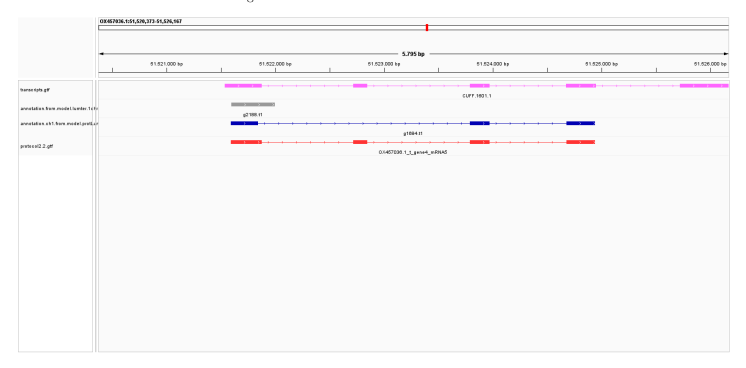


Figure 4: HemoglobinLinker

Het is rood gemarkeerd en kan worden gezien in het onderste spoor(hints) met ID 1_t_gene4. Genomische coördinaten en
sequentie:
LOCUS OX457036.1_51517448-51529091 11644 bp DNA
FEATURES Location/Qualifiers
source 111644
$mRNA\ join(41444429,52715399,63476525,72297501)$
$/\mathrm{gene} = \mathrm{``OX457036.1\_t\_gene4\_mRNA5''}$
CDS join (41444429,52715399,63476525,72297501)
$/\mathrm{gene} = \mathrm{``OX457036.1\_t\_gene4\_mRNA5''}$
nucleotide sequentie: protocol2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1_t_gene4 :
Inzoomen:
https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/hemoglobinlinker.png
Predicted:
strand=- from=55530224 to=55501373
QOG8J7_LUMTE High-affinity serotonin transporter protein OS=Lumbricus terrestris
Lumbricus terrestris high-affinity serotonin transporter protein:
Genomische coördinaten en sequentie :
nucleotide sequentie: protocol2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1_t_gene6 :
Het is rood gemarkeerd en kan worden gezien in het onderste spoor(hints) met ID 1_t_gene6.
Inzoomen:

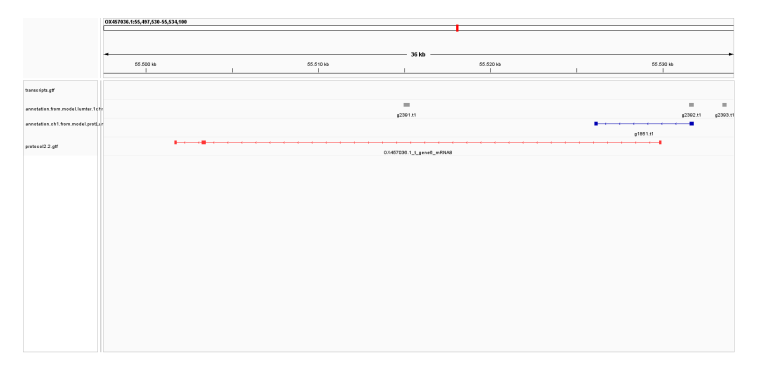


Figure 5: Serotonin

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/serotonin.png

# Predicted: V9GWRO\_LUMTE Peroxidasin OS=Lumbricus terrestris strand=+ from=57431103 to=57470825

Peroxidasin:

Het is rood gemarkeerd en kan worden gezien in het onderste spoor(hints) met ID 1\_t\_gene7

Genomische coördinaten en sequentie :

nucleotide sequentie: protocol2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1\_t\_gene7:

Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/peroxidasin.png

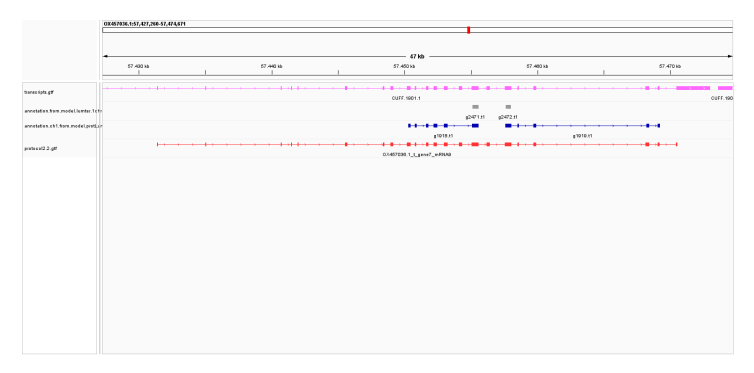


Figure 6: peroxidasin

```
Predicted:
Predicted:
strand=+ from=61318513 to=61319184
Q8MWS8_9ANNE Hox20 OS=Eisenia andrei
Predicted:
strand=- from=66406471 to=66405222
Q2I6A6_EISFE HSp60 (Fragment) OS=Eisenia fetida
Predicted:
strand=- from=7768149 to=77676755
Q2I741_LUMTE Extracellular hemoglobin linker L4 subunit OS=Lumbricus terrestris
Predicted:
strand=- from=77703849 to=77700628
P08924|GLB1_LUMTE Extracellular globin-1 OS=Lumbricus terrestris
```

Lumbricus terrestris hemoglobin chain d2 gene, complete cds (in rood) :

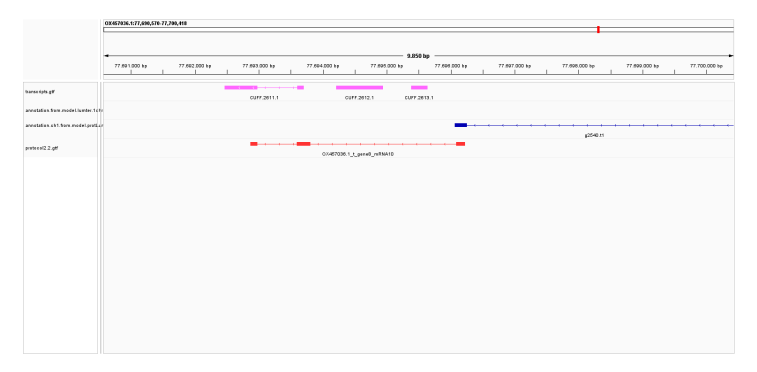


Figure 7: HemoglobinChain

nucleotide sequentie: protocol<br/>2.2, gff, bonafide.gb, OX457036.1\_t\_gene8 :

# Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/hemoglobin.png

### Predicted:

strand=- from=87203704 to=87077023

P92182|ACT1\_LUMTE Actin-1 OS=Lumbricus terrestris

L.terrestris mRNA for actin

### Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/mrnaActin.png

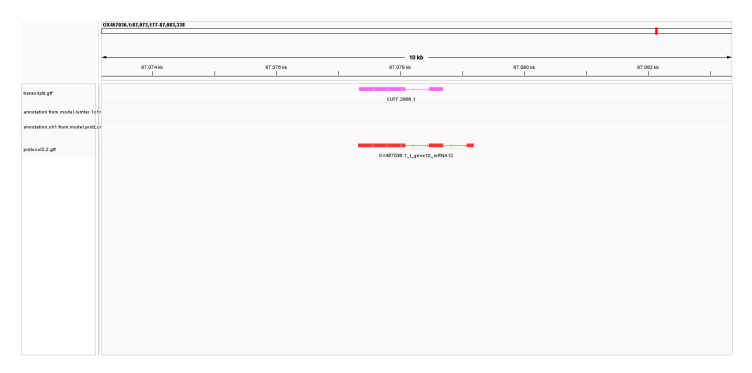


Figure 8: LTerresstriActin

```
Predicted:

strand=+ from=90736653 to=90737447

Q2I6A1_EISFE Ubiquitin (Fragment) OS=Eisenia fetida

Predicted:

strand=+ from=90736725, to=90737447

P84589|UBIQ_LUMTE Ubiquitin (Fragment) OS=Lumbricus terrestris
```

ubiquitin-60S ribosomal protein:

 $\label{eq:control_post_sequentie} Op de track : g2854 nucleotide sequentie: lumbricus/identifictation-p/gff/augustus.from.model.protsLumter.chr1.gff3, gene ID: g2854$ 

Inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/ubiquitin.png

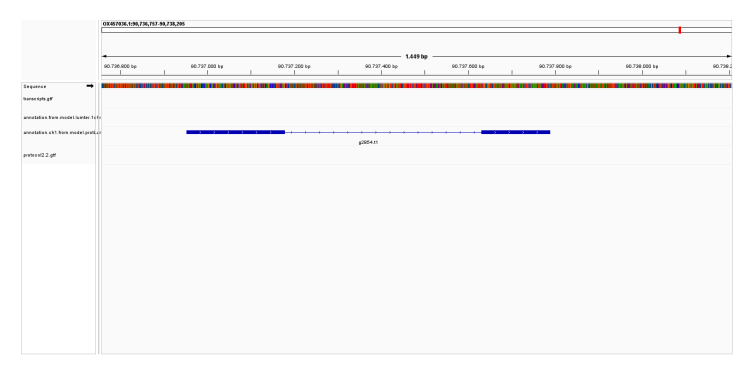


Figure 9: Ubiquitin

```
Predicted:
strand=+ from=91986226 to=91991793

AOA143Y4B3_9ANNE Myeloid Differentation primary response protein MyD88

Predicted:
strand=+ from=98669240 to=98672183

Q21699_EISFE Protein kinase C2 (Fragment) OS=Eisenia fetida
```

protein kinase C:

protein\_kinase\_C Op de track :g3113

 $nucleotide\ sequentie:\ lumbricus/identifictation-p/gff/augustus.from.model.protsLumter.chr1.gff3,\ gene\ ID:\ g3113\ Inzoomen: \\ https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/protein\_kinase\_C.png$ 

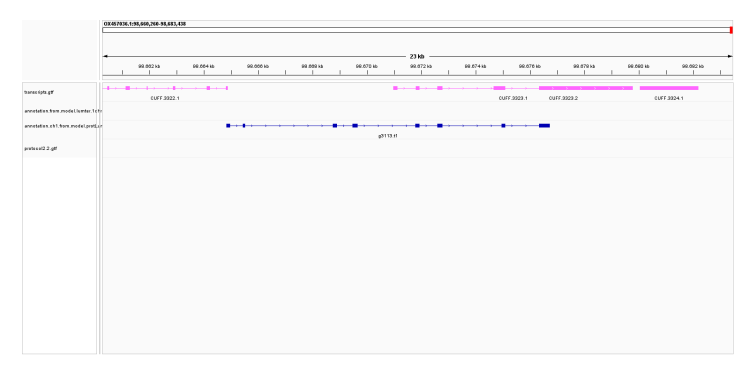


Figure 10: ProteinKinaseC

Op dit moment hebben we 20 eiwitten gevonden op het eerste chromosoom, die afkomstig zijn uit het proteoom van Lumbricus Terrestris en Eisenia Fetida, en die worden geassembleerd in dit circuit.

https://alenagrrr 3. github.io/OX457036.1. html/OX457036.1. proteins. Lumbricus and the state of the control of the control

Daarnaast zijn we geïnteresseerd in de andere genen, dus we keren terug naar onze gff annotatie. Dit keer passen we ons eigen model toe, dat is gebaseerd op eiwitten en ontwikkkeld, protolol, 2,6 en 7. Verkrijgen van gff annotatie:

```
augustus \ --species \\ = protsLumter \ sequence. fasta \ --predictionStart \\ = 2000000 \ --predictionEnd \\ = 3000000 \ --hintsfile \\ = protsLumter \ sequence. \\ = prots
```

Gff3 file augustus.prothints.gff3 is te vinden: protocol2.2-> gff->augustus.prothints.gff3 Je kunt de webversie van Blast of Api Blast gebruiken om eiwitten te vinden. We zullen de Api-versie gebruiken. Om dit te doen, verwijderen we eerst alle overbodige tekens:

```
with open('augustus.prothints.gff3', 'r') as infile, open('parsed.gff3', 'w') as outfile:
    temp = infile.read().replace("#", "")
    outfile.write(temp)
```

```
Predicted genes for sequence number 1 on both strands
start gene g1
OX457036.1 AUGUSTUS
                       gene
                               2000789 2003917 1 + .
                                                           ID=g1
OX457036.1 AUGUSTUS
                       transcript 2000789 2003917 1 + .
                                                              ID=g1.t1;Parent=g1
                                                           0 Parent=g1.t1
OX457036.1 AUGUSTUS
                       start_codon 2000789 2000791 . +
OX457036.1 AUGUSTUS
                       CDS 2000789 2003917 1 + 0 ID=g1.t1.cds;Parent=g1.t1
OX457036.1 AUGUSTUS
                       stop_codon 2003915 2003917 . +
                                                              Parent=g1.t1
protein sequence = [MEESRPVTPAQPSRPPSSMEILLEAIQTNARSTHEAIQTNAKSSQEAMQAHAKSTHDAMTSIQSSLQLNARETQEAIA
TVEFNVLAVQSNVSEAISSVQSNVREEIREEISAVRDNVREALTEMVSRLERLEASPVPKPAVDSNPGYLTAITPADAPYHSTIGLGETLGARPKDFT
QPGILRRSDRLAGRPPISYREYGSRKDWPPFLGWDSNPEVTSSCPPSISRARPQQHAVPSGEDPEVATPGMPIGAGVTIGPSQWGQISSRDFGDDRLE
EETDYARTGEMAISFERRKEREFADNVEIMSDDGNVDIEISKIMESRPKTVKIIDNRMHAAQQPEFRNFEVNKPIANKLSREGGDRVNPVPLASSSLP
LVEYPRPDPQWRMQASLAHVDQQRVEMAPSRVDFTQPASVMPTYQSMPDCVLDGRATSTMVGRDYARPDLPPGPAAMATVDWMQPYARPDHSNMPWRY
APTYTPSAFYGSSDNRVWVDPLRCLDPLRPSDAVFPRWPTVVESARMSSCLGAQSFGFSRDAELPRCQAVMKSTPLERNETTADNKATSAVGETNALA
{\tt PTYVSVGPIKIVPTTTVATQTTGDWELPSISSKGTVKELEPTASATAKEGEVKQSSTSPPKPTQFLKLGSFSGKTDVETFLRKFSVCARNNRWTDEER
LNQLVVSLVEPATHLLSESNADSLDTWTALVQRLRERYGNAEQQALFQTQLSTRKQKADEDMGALVDDVRRLTSRAYPGSSTVHSEAIAVRAFLDALR
DRTLALKIREREPKSLDEAYKVAMRLDGYQKAEDGGHEQHERRYGRVNAVKEEDDSEMRVLKRQVEQIMRQMERQPVSAPQYRDNNRGSWTGQNGSNG
NGWSNANRNNWRNNQRCSICNRTGHWSSVCRYRQAAEQEDGPSARRCFECSAMDHIARFCPLRQQQQAPPSDNLGQPVGDNHDNPSVGRVFAVRSAPA
PSRDQRNGQNQERRSRRSPSSSRRRDSGRNSPREERRCFYCDDSSHLLRSSPLRNGPPEDRIWRMLGEPTGLRPPENLTSAG]
```

Voor de volgende stap zullen we de CDS-coördinaten en eiwitsequentie uit ons gff3-bestand knippen.

```
cds_coords = []

content = open("parsed.gff3", 'r').read()

pattern_a = r'CDS.*\s+\d+\w+'

matches_a = re.findall(pattern_a, content)

cds_coords.extend(matches_a)

print(cds_coords)
```

```
protein_seq=[]

content = open("parsed.gff3", 'r').read()

pattern_b="protein sequence =.*[A-Za-z\s\]]{1,}\]"

matches_b=re.findall(pattern_b, content)

protein_seq.extend(matches_b)

print(protein_seq)
```

protein sequence = [MEESRPVTPAQPSRPPSSMEILLEAIQTNARSTHEAIQTNAKSSQEAMQAHAKSTHDAMTSIQSSLQLNARETQEAIA

TVEFNVLAVQSNVSEAISSVQSNVREEIREEISAVRDNVREALTEMVSRLERLEASPVPKPAVDSNPGYLTAITPADAPYHSTIGLGETLGARPKDFT

QPGILRRSDRLAGRPPISYREYGSRKDWPPFLGWDSNPEVTSSCPPSISRARPQQHAVPSGEDPEVATPGMPIGAGVTIGPSQWGQISSRDFGDDRLE

EETDYARTGEMAISFERRKEREFADNVEIMSDDGNVDIEISKIMESRPKTVKIIDNRMHAAQQPEFRNFEVNKPIANKLSREGGDRVNPVPLASSSLP

LVEYPRPDPQWRMQASLAHVDQQRVEMAPSRVDFTQPASVMPTYQSMPDCVLDGRATSTMVGRDYARPDLPPGPAAMATVDWMQPYARPDHSNMPWRY

APTYTPSAFYGSSDNRVWVDPLRCLDPLRPSDAVFPRWPTVVESARMSSCLGAQSFGFSRDAELPRCQAVMKSTPLERNETTADNKATSAVGETNALA

PTYVSVGPIKIVPTTTVATQTTGDWELPSISSKGTVKELEPTASATAKEGEVKQSSTSPPKPTQFLKLGSFSGKTDVETFLRKFSVCARNNRWTDEER

LNQLVVSLVEPATHLLSESNADSLDTWTALVQRLRERYGNAEQQALFQTQLSTRKQKADEDMGALVDDVRRLTSRAYPGSSTVHSEAIAVRAFLDALR

DRTLALKIREREPKSLDEAYKVAMRLDGYQKAEDGGHEQHERRYGRVNAVKEEDDSEMRVLKRQVEQIMRQMERQPVSAPQYRDNNRGSWTGQNGSNG

NGWSNANRNNWRNNQRCSICNRTGHWSSVCRYRQAAEQEDGPSARRCFECSAMDHIARFCPLRQQQQAPPSDNLGQPVGDNHDNPSVGRVFAVRSAPA

PSRDQRNGQNQERRSRRSPSSSRRRDSGRNSPREERRCFYCDDSSHLLRSSPLRNGPPEDRIWRMLGEPTGLRPPENLTSAG]

In de volgende fase moeten we een database opzetten waarin elke(of meerdere)CDS coördinaat(en) gekoppeld is aan een specifieke eiwitsequentie. Je kunt ook de eiwitsequentie kopiëren en een blast uitvoeren op de website als alternatief: https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi?PROGRAM=blastp&PAGE\_TYPE=BlastSearch&LINK\_LOC=blasthome

Maak een databasebestand aan met eiwitten en hun CDS-coördinaten. Splits het hele GFF-bestand per "eind gen", zodat elke gendata één geninformatie bevat.

```
import re
readtxtfile = r'parsed.gff3'
with open(readtxtfile) as fp:
    txtrawdata = fp.read()
    genes = re.split(r'end\sgene.*',txtrawdata)
print(genes[-1])
```

Doorloop de lijst met genen.

```
str_coords=[]
str_proteins=[]
for gendata in genes:
    cds_coords = []
   protein_seq=[]
   pattern_a = r'CDS.*\s+\d+\w+'
   matches_a = re.findall(pattern_a, gendata)
    cds_coords.extend(matches_a)
   pattern_b="protein sequence =.*[A-Za-z\s\]]{1,}\]"
   matches_b=re.findall(pattern_b, gendata)
   protein_seq.extend(matches_b)
    delimiter = " " # Define a delimiter
    joined_coords=delimiter.join(cds_coords)
```

```
str_coords.append(joined_coords)
str_proteins.append(protein_seq)

dict={"cd_coords":str_coords, "protein_seq":str_proteins}

df = pd.DataFrame(dict)
```

Exporteer het dataframe naar een bestand.

```
outfile = open("proteinsdb.fa", 'w')

for index, row in df.iterrows():
    print( ">", row["cd_coords"], "\n", row['protein_seq'])
    outfile.write( ">" + str(row["cd_coords"]) + "\n" + str(row['protein_seq'])+ "\n" )

outfile.close()
```

Momenteel beschikken we over een bestand waarvan we enkel de overbodige tekens moeten verwijderen.

```
>CDS 2374823 2375022 CDS 2378236 2378761

protein sequence = [MHSSMQTNARDTQEAMQSHAREAQEAMQSHARETQEAISVVQSNVTEEISAIQSNITEEISAIQSNITEEISTVRSDV REEISAVYSNVREVLTEVVTRIERLEESPVPRSVVGLNPGLRSPASIMADVPHQSTIRLAESSGARPKDFTHLGTLRRSERLAHKDPISYRELGSRDE DSGNKVYVVLVRELEIMTSGSKVVNRTGHLGKLVAKDMATVPYDGAEQALVRFLNHISSRGRGIR]

>CDS 2381370 2384417

protein sequence = [MHSSMQTNARDTQEAMQSHAREAQEAMQSHARETQEAISVVQSNVTEEISAIQSNITEEISAIQSNITEEISTVRSDV REEISAVYSNVREVLTEVVTRIERLEESPVPRSVVGLNPGLRSPASIMADVPHQSTIRLAESSGARPKDFTHLGTLRRSERLAHKDPISYRELGSRDG WQSFHRLDLNPRVPSSYPRSISQDHDHDPQQHAASLPYDDPELATPGMTVGAGVTIGTRSGVLVQIGSRDFGDDSLEEEADDVGRGELAMSFERRMER KETERRLREFADNVEIMSDEGSVDIEISRMMEARPKTVKIIDNRMQTALQPEFRDLEISKPIANQLPREGGDKANPVPLAFSSLPHVEYPRPNPQWRM QASLADVGRQRAETATNLGDILQSTSGRPTYRSMADSAFDGRTTSTLVGRGYARPDLRPAPVVMATVDRMQPYVLPDHSYLSRMSAPTHAPSAFYENI DNQVWLDSFRPSDDIFPRWPPIVESARMSSCLGAQSFGFGRDVELPRSSLLKPTLPVRIETTGVDKTPASSNVSVGLIRTVPMTTVATQTTGDLELPS TSLGGTAKEPEPTASATPKVGEVKPSSTPAPKPKQWLKLGSYSGKTDVEIFLRRFSVCAKNNGWSEEEKLNQLVVALVEPATNLLSETNADSLDTWTA LVQRLRERYGNAEQQALFQTQLSTRKQKPDEDMGSVVDDIRRLTSRAYPGSSTVHSEAIAVRAFLDALRDRTLALKIREREAKSLDEAYKVAMRLDGY
```

Onnodige tekens verwijderen

```
with open('proteinsdb.fa', 'r') as infile, open('temp.fa', 'w') as outfile:
    temp = infile.read().replace("protein sequence = [", "")
    outfile.write(temp)
```

Het bestand is gereed om blasten uit te voeren, nu de extra tekens zijn weggehaald. Elke eiwit heeft één of meer cds en de coördinaten daarvan worden gebruikt als unieke identificatiecode.

```
>CDS
       2007959 2008723
MEESRPVTPAQPSRPPSSMEILLEAIQTNARSTHEAIQTNAKSSQEAMQAHAKSTHDAMTSIQSSLQLNARETQEAIA
TVEFNVLAVQSNVSEAISSVQSNVREEIREEISAVRDNVREALTEMVSRLERLEASPVPKPAVDSNPGYLTAITPADAPYHSTIGLGETLGARPKDFT
QPGILRRSDRLAGRPPISYREYGSRKDWPPFLGWDSNPEVTSSCPPSISRACPQQHAVPSGEDPEVATPGRPIGAGVT
>CDS
       2035683 2035737 CDS 2036822 2037021
NNKAHL
       2087020 2087265
>CDS
MTCLRKIEGVTRKDRIRNAVIYDRLNIKQDIVDKVRNRRMRYFGHVTRMGNEIYPKIGSTDMYMGKDQGETKEKMDRH
DKR
>CDS
       2108840 2109797 CDS 2112970 2113319
MGTSHVTATMATDVPLEEQFFYPGARELRAFHDWYIDVHGYLATVVCVFGIVANLLNIVVLTRRNMISPTNCILTALA
LSDGLTMLAYLPFALRFYVLYGTGVSPERNSLEAIRFMLYVFILYPRHGSIWCSLRRSKLAVFIVNVVTIIVCIPNFVTIRVQGSRSDPQLHDNNHQI
```

Het bestand dat alle eerder genoemde stappen bevat, is te vinden in protocol 2.2, in de map scripts, met de naam parseproteins.py. De database van de aangemaakte proteïnen vind je in identification-p onder prediction, en heet proteinsdb.fa.

# 6.1 Gen-identificatie (proteine niveau)

Blast wordt uitgevoerd met deze query, waarbij er maximaal één eiwit per fractie wordt gebruikt. Deze query werkt op dezelfde manier als de Standard Protein BLAST web-versie die je gebruikt om vergelijkbare eiwitten in de database te blasten. Er is ook een gedetailleerde uitleg over de functie van qblast, in het hoofdstuk hieronder, nucleotide identificatie.

```
from Bio.Blast import NCBIWWW
from Bio.Blast import NCBIXML

genomic="blast/fraction1-proteins.fa"
sequence_data = open(genomic).read()
result_handle = NCBIWWW.qblast("blastp", "nr", sequence_data, hitlist_size=5, alignments=50)
result_handle
```

De volledige query staat beschreven in het bestand blast-p.py, bij de protocol2.2-> scripts. Blast doet verschillende alignments, identificeert eiwitten en beoordeelt ze, met aandacht voor een Hsp\_evalue, vergelijkbare p-waarde. We hebben vooral belangstelling voor deze drie waarden: Hit\_id, Hit\_def en Hsp\_evalue.

```
<Hit_accession>XP_042643872/Hit_accession>
 <Hit_len>1175</Hit_len>
 <Hit_hsps>
   <Hsp>
     <Hsp_num>1</Hsp_num>
     <Hsp_bit-score>48.521</Hsp_bit-score>
     <Hsp_score>114</Hsp_score>
     <Hsp_evalue>0.049464</Hsp_evalue>
     <Hsp_query-from>23</Hsp_query-from>
     <Hsp_query-to>116</Hsp_query-to>
     <Hsp_hit-from>691</Hsp_hit-from>
     <Hsp_hit-to>784</Hsp_hit-to>
     <Hsp_query-frame>0</Hsp_query-frame>
     <Hsp_hit-frame>0</Hsp_hit-frame>
     <Hsp_identity>31</Hsp_identity>
     <Hsp_positive>54</Hsp_positive>
     <Hsp_gaps>8</Hsp_gaps>
     <Hsp_align-len>98</Hsp_align-len>
     <Hsp_qseq>LeaiQTNARSTHEAiQTNAKSSQEAMQ----AHAKSTHDAMTSiQSSLQLNARETQEAIATVEFNVLAVQSNVSEAISSVQSNVREEIREEISA
     <Hsp_hseq>LKKLQEETTSVFAQLQNDCENLKEEVEMTRLAHTKSTAELMSSLQSQLDLFARETQKNLT----NVLTKNGSLKTAITAVQENIHLKTTDLVSS
                           S
                                 +Q + ++ +E ++ AH KST + M+S+QS L L ARETQ+ +
                                                                                   NVL
                                                                                              AI++VQ N+
     <Hsp_midline>L+ +Q
   </Hsp>
 </Hit_hsps>
</Hit>
```

Alle xml-bestanden per CDS bevinden zich in de map xml, identificatie-p, met een naam die unieke CDS-coördinaten bevat zoals CDS2007959-2008723.xml. De details over het parsen van het xml-resultaat zijn te vinden in het hoofdstuk dat gaat over nucleotidenidentificatie.

We zijn vooral geïnteresseerd in het vergelijken van twee anotaties van verschillende bronnen, eiwit en mRna. En om te zien of er overlap is als er overlappingen zijn.

In de genomische browser Jbrowser zijn overlappende genstructuren weergegeven, zoals te zien is in de screenshots die zijn gekozen voor vergelijking. De bovenste track laat annotaties zien die afkomstig zijn uit de mRNA-pijplijn, en de onderste track toont annotaties uit de proteïnepijplijn.



Figure 11: G5.

G5 Toont 2 CDS overeenkomsten, groen en blauw.

inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/intersectiong5.svg

Informatie over dit gen:

g5,coördinaten OX457036.1:2108840-2109808, in de nucleotidenlijn werd er een voorspelling voor verkregen: Candidozyma auris strain BA03 chromosome; 1 eval; CP157508.1 in de eiwitlijn, werd er een voorspelling voor verkregen: endonuclease-reverse



Figure 12: G6-G7.

g6 coördinaten OX457036.1:2,205,956-2,206,438(-), voor dit gen geen Hits gevonden. CDS, in groen, werd geïdentificeerd in zowel nucleotde pipline als proteine pipline G7 CDS is geïdentificeerd als bifunctional 4-hydroxy-2-oxoglutarate aldolase,  $WP\_117560622.1$ 

### inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/lumterAM182481.1g6-7.svg

G8, G9: Twee CDS g8, en g9, in blauwe kleur, op beide annotaties

Voor g8 zijn er geen its op nucleotide niveau gevonden. Op de proteine niveau BLAST toonde dit resultaat voor g8 emb CAI2738958.1 naamloos eiwitproduct, CDS coördinaten 2266065-2266586

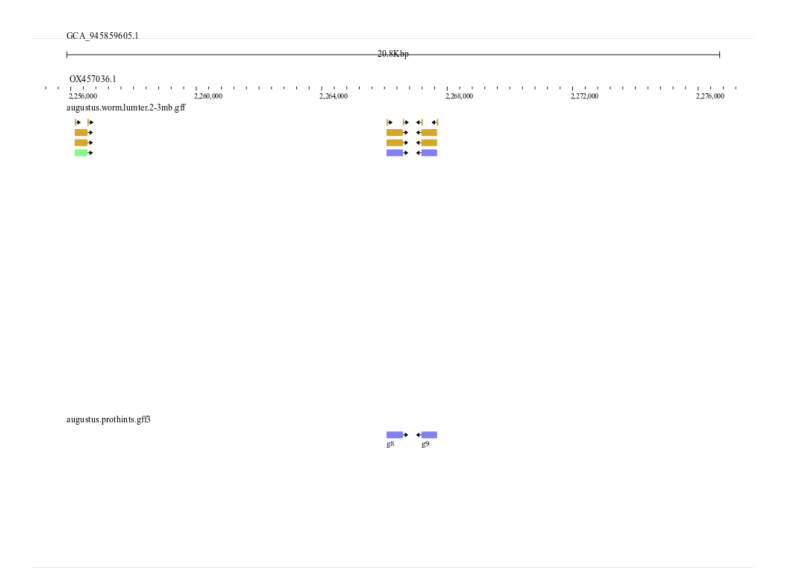


Figure 13: G8-G9.

Voor g9 is deze prediction gevonden op nucleotide niveau:Earthworm (L.terrestris) extracellular globin chain c gene, complete cds, Query ID lcl|Query\_2713981. Bij de proteïne-identificatie werd het volgende resultaat verkregen: MAG,hypothetical protein DMG74\_22350

inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g8g9.svg

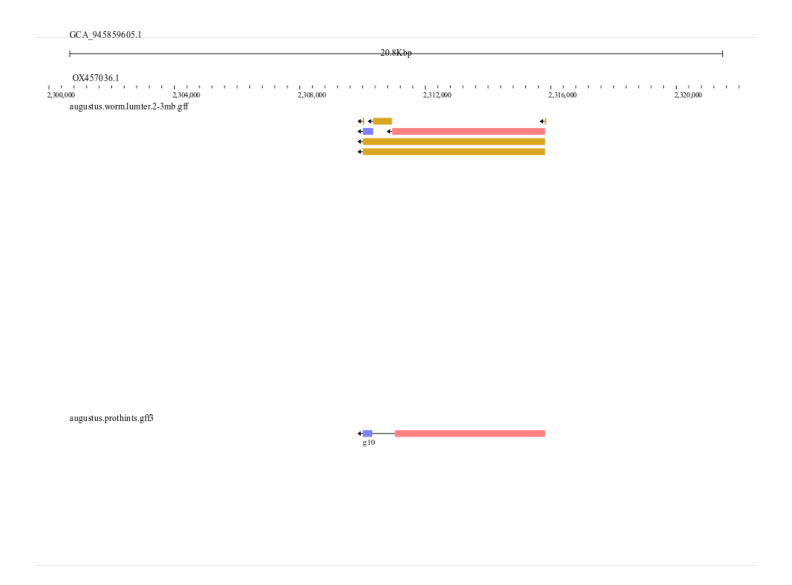
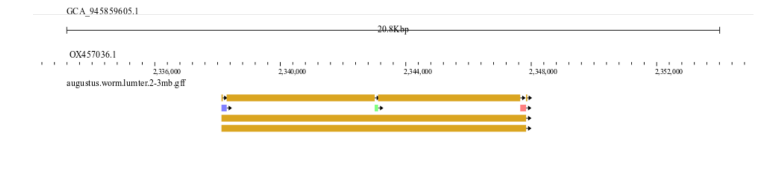


Figure 14: G10.

Hier zijn de 2 CDS van dit gen roze en blauw, die overeenkomen met de bovenste en onderste annotatie. Voor g10 is er geen significante overeenkomst gevonden op nucleotide niveau. Bij de proteine niveau, voor gen10: uncharacterized protein XP\_038057353.1

inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g10.svg



augustus.prothints.gff3

gl l

# G11

Hier afgebeeld zijn cds, in roze op de bovenste en onderste annotatie, de identiteit van dit gen is onbekend

# G12,G13,G14

Genen 12, 13 en 14 hebben een volledige structurele overlap

Ondanks de volledige overlap in genomische structuur, is de identificatie van deze genen onbekend

G13: gb KAG8287034.1 hypothetical protein J6590 047011

G13: Pipistrellus nathusii genome assembly, Query\_3407871

G14: hypothetical protein protein emb|VDI23710.1

G14: Argiope bruennichi uncharacterized LOC129975135 XM\_056088086.1



Figure 15: G12G13G14.

# inzoomen

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g12g13g14.svg

G16: predicted: Gadus chalcogrammus uncharacterized LOC130405754 (LOC130405754), transcript variant X1, mRNA;XM\_056610933.1; OX457036.1:2478928-2483715 G16: hypothetical protein FSP39\_018360

### inzoomen:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g16.svg

Voor extra zoekopdrachten naar overeenkomsten in de genomische structuur van deze twee pipilinen zijn de extracten van de genomische browser beschikbaar:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g17g18g19.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g20-g23.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g24g25.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g26.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g27.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g28g29.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g30.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g31.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g32g33.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g34.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g37.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g37.svg https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/g37.svg

Voor zowel de eiwitlijn als de nucleotidenlijn geldt dat er in 1 megabase ongeveer 30 genen te vinden zijn, wat gelijkstaat aan 1% van het chromosoom. Dit betekent dat er ongeveer 2000-3000 genen op elk chromosoom aanwezig zijn.

# 6.2 Gen-identificatie (nucleotide niveau)

Dit hoofdstuk bespreekt voorspelling op nucleotidenniveau. Alle voorspellingen zijn gebaseerd op een DNA-fragment van 1 mb. De exacte locatie is aangeduid als 2000000-3000000. (2-3 mb) van chromosoom 1. De predictor is toegepast op het eigen lumtermodel (zie, protocol 1, model) dat in deel 1 is ontwikkeld. Alle stappen voor identificatie zijn vastgelegd in prediction.xlsx (map identification-n).

```
augustus --species=lumter lumter.fasta --predictionStart=2000000 --predictionEnd=3000000 --gff3=on
```

Voor het identificeren van genen hebben we de qblast() functie gebruikt uit de Bio.Blast.NCBIWWW module van Biopython.

De qblast functie heeft verschillende opties die vergelijkbaar zijn met de parameters die je kunt instellen op de BLAST webpagina. Wij hebben nucleotide blast ("blastn", "nt") gebruikt. Deze functie is bedoeld om nucleotidesequenties te vinden die vergelijkbaar zijn met die van andere organismen, en deze gegevens zijn beschikbaar in de NCBI-database. Hulp voor de qblast functie:

```
from Bio.Blast import NCBIWWW help(NCBIWWW.qblast)
```

# Some useful parameters:

```
- program
                 blastn, blastp, blastx, tblastn, or tblastx (lower case)
                 Which database to search against (e.g. "nr").
- database
- sequence
                 The sequence to search.
- ncbi_gi
                 TRUE/FALSE whether to give 'gi' identifier.
- descriptions
                 Number of descriptions to show. Def 500.
- alignments
                 Number of alignments to show. Def 500.
                 An expect value cutoff. Def 10.0.
- expect
- matrix_name
                 Specify an alt. matrix (PAM30, PAM70, BLOSUM80, BLOSUM45).
- filter
                 "none" turns off filtering. Default no filtering
- format_type
                 "HTML", "Text", "ASN.1", or "XML". Def. "XML".
                 Entrez query to limit Blast search
- entrez query
                 Number of hits to return. Default 50
- hitlist size
                 TRUE/FALSE whether to use MEga BLAST algorithm (blastn only)
- megablast
```

```
- short_query TRUE/FALSE whether to adjust the search parameters for a short query sequence. Note that this will override manually set parameters like word size and e value. Turns off when sequence length is > 30 residues. Default: None.

- service plain, psi, phi, rpsblast, megablast (lower case)
```

This function does no checking of the validity of the parameters and passes the values to the server as is. More help is available at: https://ncbi.github.io/blast-cloud/dev/api.html

Eerst hebben we het ruwe GFF-bestand voorbereid voor de Blast API door alle spaties en het '#' symbool te verwijderen. Om de gencoördinaten te krijgen, maakten we gebruik van een regex-patroon.

```
pattern_a = r'gene.*\s+(0X457036.*AUGUSTUS\sgene.*g\d+)'
```

Voor het ophalen van de coderingssequentie uit het GFF-bestand maakten we gebruik van een andere regex.

```
pattern_b = r"coding sequence =.*[actg\s\]]{1,}".
```

Nadat je het GFF-bestand hebt geparsed, is het klaar voor gebruik met de Blast API. Elke coderingssequentie heeft een unieke identificatie die de start- en eindcoördinaten bevat: genomisch OX457036.1:2000789-2003917

Voor meer details kun je de scripts bekijken, vooral scripts->parse-nucleotide.py, deel identification-n.

```
head lumbricus/identification-n/prediciton/genome.fa.gff
```

De blast-query's via Bio.Blast.NCBIWWW.qblast zijn uitgevoerd en de resultaten zijn teruggegeven in XML-formaat (voor meer informatie, zie: blast.py).

```
from Bio.Blast import NCBIWWW
from Bio.Blast import NCBIXML
genomic="genome.fa"
sequence_data = open(genomic).read()
sequence_data
result_handle = NCBIWWW.qblast("blastn", "nt", sequence_data, hitlist_size=5, alignments=50)
with open('reults.xml', 'w') as save_file:
   blast_results = result_handle.read()
   save_file.write(blast_results)
```

Voor de blast-analyse is het bestand genome.fa opgedeeld in drie verschillende fracties, wat resulteerde in 3 xml-bestanden (identificatie->xml). Elke DNA-sequentie die je invoert in nucleotide BLAST krijgt een bepaald aantal hits, en het geeft ook wat statistieken over die hits.

Een voorbeeld van een hit: .

```
<Iteration_hits>
<Hit>
 <Hit_num>1
 <Hit_id>gi|11071239|emb|AJ299434.1|</Hit_id>
 <Hit_def>Lumbricus rubellus mt2A gene for metallothionein 2A, exons 1-4</Hit_def>
 <Hit_accession>AJ299434/Hit_accession>
 <Hit_len>7302
 <hit_hsps>
   <Hsp>
    <Hsp_num>1</Hsp_num>
    <Hsp_bit-score>85.143</Hsp_bit-score>
    <Hsp_score>93</Hsp_score>
    <Hsp_evalue>7.19655e-12/Hsp_evalue>
    <Hsp_query-from>70</Hsp_query-from>
    <Hsp_query-to>246</Hsp_query-to>
    <Hsp_hit-from>306</Hsp_hit-from>
    <Hsp_hit-to>490</Hsp_hit-to>
    <Hsp_query-frame>1</Hsp_query-frame>
    <Hsp_hit-frame>1</Hsp_hit-frame>
    <Hsp_identity>131</Hsp_identity>
    <Hsp_positive>131</Hsp_positive>
    <Hsp_gaps>8</Hsp_gaps>
    <Hsp_align-len>185</Hsp_align-len>
    <Hsp_qseq>AGATTGAACATCAAACAGGATATAGTTGACAAAGTGCGGAATAGAAGAATGCGATACTTTGGACATGTGA-----CAAGAATGGGGAACGAAA
    </Hsp>
 </Hit_hsps>
</Hit>
```

De XML-resultaten van de blast-uitvoer laten zien hoe goed de Alignment overeenkomt, samen met de eval-waarde. De gevonden

Hits worden bewaard met het NCBI-referentienummer, zoals "ref XM\_003731435.1", of het Ensemble-referentienummer, zoals "emb OE003277.1". Zodra je de XML-resultaten hebt, is de eerste stap om ze te parseren. De XML-resultaten zijn geparsed en gesorteerd op coördinaten en e-waarde (sort-blast-by-coords.py, sort-blast-by-pval.py).

import os

```
cwd = os.getcwd()
print(cwd)
import sys
from Bio.Blast import NCBIXML
OUT = open("sorted_by_coordinates.fraction3.txt", 'w')
OUT.write("Query Name\tQuery Length\tAlignment ID NCBI\teValue\n")
result_handle = open("blast.results.fraction3.xml")
blast_records = NCBIXML.parse(result_handle)
for rec in blast_records:
        for alignment in rec.alignments:
            for hsp in alignment.hsps:
                fields = [rec.query_id, rec.query[:100], str(rec.query_length), alignment.hit_id,
                           alignment.accession, str(hsp.expect)]
                OUT.write("\t".join(fields) + "\n")
OUT.close()
print('Done')
sorted_by_coordinate <- read_excel("lumbricus/identification-n/prediction.xlsx", sheet = 6)
sorted_by_p <- read_excel("lumbricus/identification-n/prediction.xlsx", sheet = 5 )</pre>
# sorted by coordinates
head(sorted_by_coordinate )
## # A tibble: 6 x 6
                                          `Alignment ID NCBI` eValue Column1
##
     `Query Name` `Query Length`
                                                                                 `_1`
```

```
##
     <chr>
                   <chr>
                                                         <dbl> <chr> <chr>
                                                                                 <dbl>
                                                           459 gi|26~ XM_063~ 6.18e-5
## 1 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
## 2 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
                                                           459 gi|26~ XM_063~ 3.20e-2
## 3 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
                                                           459 gi|26~ XM_062~ 4.75e-1
## 4 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
                                                           459 gi|26~ XM_062~ 4.75e-1
## 5 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
                                                           459 gi|26~ XM_062~ 4.75e-1
## 6 Query_1234141 genomic 0X457036.1:2~
                                                           408 gi|28~ OZ0783~ 4.46e-6
# sorted by p-val
head(sorted_by_p)
## # A tibble: 6 x 2
     Column1 Column2
##
##
     <chr>>
             <chr>>
## 1 <NA>
             <NA>
## 2 query:
             genomic 0X457036.1:2108840-2109808
## 3 match: gi|2739567124|gb|CP157508.1| Candidozyma auris strain BA03 chromosome~
## 4 query: genomic 0X457036.1:2108840-2109808
## 5 match: gi|2739567124|gb|CP157508.1| Candidozyma auris strain BA03 chromosome~
## 6 query: genomic 0X457036.1:2108840-2109808
Eerst moeten we naar alle voorspellingen kijken, ook naar de voorspellingen met ongunstige eval-waarden (vergelijkbaar met
p-waarden). Alle voorspellingen: .
all_predictions <- read_excel("lumbricus/identification-n/prediction.xlsx", sheet = 1 )
all_predictions
## # A tibble: 89 x 5
      `0X457036.1:2000789-2003917` AUGUSTUS gene predicted:not satisfac~1 `185403`
##
                                             <chr> <chr>
##
      <chr>
                                    <chr>
                                                                              <chr>>
    1 0X457036.1:2007959-2008723
                                    AUGUSTUS gene predicted:not satisfact~ 1852
##
```

```
2 0X457036.1:2039309-2039692
                                   AUGUSTUS gene predicted:not satisfact~ 881419
##
##
    3 0X457036.1:2062296-2062562
                                   AUGUSTUS gene predicted:not satisfact~ 0
   4 0X457036.1:2087020-2087265
                                   AUGUSTUS gene
                                                  predicted: Lumbricus ru~ 7.38114~
##
    5 0X457036.1:2089471-2089899
                                   AUGUSTUS gene
                                                  predicted:Lampetra plan~ 8.69409~
##
    6 0X457036.1:2090721-2091137
                                   AUGUSTUS gene
                                                 predicted:not satisfact~ 965729
##
                                   AUGUSTUS gene
   7 0X457036.1:2106048-210639
                                                  predicted: Mus musculus ~ 6.12276~
##
   8 0X457036.1:2106538-2106948
                                                  predicted:not satisfact~ 640374
##
                                   AUGUSTUS gene
    9 0X457036.1:2107471-2108487
                                   AUGUSTUS gene predicted:not satisfact~ 3.24628~
  10 0X457036.1:2108840-2109808
                                   AUGUSTUS gene predicted: Candidozyma ~ 1.27857~
## # i 79 more rows
## # i abbreviated name: 1: `predicted:not satisfactory p-value`
```

In deze fase hadden we voorspellingen (Hits) voor 92 genen op een 1mb chromosoom (tussen 2mb en 3mb), zelfs met enkele genen die niet zo'n goede eval-waarden hadden.

```
colnames(all_predictions ) <- c("id", "source", "feature", "predicted", "eval")</pre>
```

```
all_predictions $eval <- parse_number(all_predictions $eval)

df.f.pavlue <- all_predictions %>% filter(eval<= 1e-4) %>% filter(eval!=0)
head(df.f.pavlue)
```

```
## # A tibble: 6 x 5
```

##		id	source	feature	predicted eval	
##		<chr></chr>	<chr></chr>	<chr></chr>	<chr> <dbl></dbl></chr>	
##	1	OX457036.1:2087020-2087265	AUGUSTUS	gene	predicted: Lumbricus rub~ 7.38e- 7	
##	2	OX457036.1:2089471-2089899	AUGUSTUS	gene	predicted:Lampetra plane~ 8.69e-99	١
##	3	OX457036.1:2106048-210639	AUGUSTUS	gene	predicted:Mus musculus c~ 6.12e-10	١
##	4	OX457036.1:2108840-2109808	AUGUSTUS	gene	predicted: Candidozyma a~ 1.28e-22	!
##	5	OX457036.1:2108840-2109808	AUGUSTUS	gene	predictied: Phaeodactylu~ 2.82e-13	;
##	6	OX457036.1:2112894-2113442	AUGUSTUS	gene	predicted: Ixodes scapu~ 1.27e-14	:

```
predictions <-read.table("lumbricus/identification-n/prediction/df.filtered.txt")</pre>
```

In de daaropvolgende fase hebben we een eval, evaluatiedrempel van 1e-4 ingesteld, wat redelijk mild is. Na het filteren van de voorspellingen met ongunstige eval-waarden, hebben we 32 voorspellingen gevonden die betrekking hebben op 32 genen voor een 1 Mb segment van het eerste chromosoom, wat 1% van het totale chromosoom is. De uiteindelijke voorspelling voor het fragment dat we onderzoeken, is als volgt.

predicition:

```
table7 <- predictions %>% select(V7)

table7 %>%

kable("html") %>%

kable_styling(font_size = 7)
```

V7

predicted: Lumbricus rubellus mt2A gene for metallothionein 2A, exons 1-4;AJ299434.1;

predicted:Lampetra planeri genome assembly, chromosome: 62; emb OZ078387.2

predicted:Mus musculus chromosome 8, clone RP23-339I14, complete sequence;AC121136.11

predicted: Candidozyma auris strain BA03 chromosome; 1 eval; CP157508.1

predictied: Phaeodactylum tricornutum CCAP 1055/1 predicted protein partial mRN;XM\_002176960.1

predicted: Ixodes scapularis G-protein coupled receptor dmsr; XM\_029969893.4

predicted: Melanogrammus aeglefinus genome assembly, chromosome: 10; emb OZ180142.1

predicted: Earthworm (L.terrestris) extracellular globin chain c gene, complete cds; gb J05161.1 LUMHBC

predicted: Hylaeus volcanicus uncharacterized LOC128877144 (LOC128877144), transcript variant X5, mRNA;XM\_054124195.1

predicted:Mus musculus BAC clone RP23-95F15 from chromosome 1, complete sequence; AC165443.5

predicted:4\_Tte\_b3v08;emb|OE003277.1

```
predicted:Earthworm (L.terrestris) extracellular globin chain c gene, complete cds;J05161.1 LUMHBC
```

predicted: XM 009033761.1 Helobdella robusta hypothetical protein mRNA

 $predicted: XM\_069820523.1 |\ PREDICTED:\ Periplaneta\ americana\ carbonic\ anhydrase\ beta\ (CAHbeta),\ transcript\ variant\ X3,$ 

preddicted:Loxodonta africana zinc finger protein 252-like (LOC100666328), transcript variant X4, mRNA

predicted:gb|KX592814.1| Bos taurus isolate Dominette\_000065F genomic sequence

predicted: gb|J05161.1|LUMHBC Earthworm (L.terrestris) extracellular globin chain c gene, complete cds

predicted:ref[XM\_637462.1] Dictyostelium discoideum AX4 hypothetical protein (DDB\_G0277655) mRNA, complete cds

predicted:Rattus norvegicus uncharacterized LOC134482949 (LOC134482949), ncRNA

Melanogrammus aeglefinus genome assembly, chromosome: 13

 $predicted: PREDICTED: \ Portunus\ trituberculatus\ putative\ uncharacterized\ protein\ DDB\_G0271982\ (LOC123514901),\ partial$ 

mRNA

mRNA

predicted:emb|LN021320.1| Spirometra erinaceieuropaei genome assembly S\_erinaceieuropaei ,scaffold SPER\_scaffold0020968

predicted: gb|L12688.1|LUMBT Earthworm DNA sequence

prediction:emb|OZ078459.1| Lampetra fluviatilis genome assembly, chromosome: 56

emb|OZ180149.1| Melanogrammus aeglefinus genome assembly, chromosome: 17

predicted: ef|NC 043824.1|:Passiflora obovata chloroplast, complete genome;gb|MK694931.1|

predicted:ref|XM 005559078.4;Macaca fascicularis piggyBac transposable element derived 4 (PGBD4), mRNA

predicted:emb|OE179951.1| 2\_Tcm\_b3v08

predicted:emb;BX544872.8;Zebrafish DNA sequence from clone DKEY-58L12 in linkage group 3, complete sequence

predicted:XM 023356947.1:Centruroides sculpturatus uncharacterized LOC111615539 (LOC111615539), mRNA

predicted:XM\_066083420.1| PREDICTED: Magallana gigas retrovirus-related Pol polyprotein from transposon 412

(LOC105343682), mRNA

For more details, see Voor meer informatie, kijk in de map identification-n, prediction.xlsx, sheet "df fitlered".

## 6.3 Visualisatie

## 6.4 GenViz

Voor het voorbereiden van de data kun je de volgende bestanden bekijken: genviz-features.py, map visualisatie en GenomeViz. De genen die zijn gevonden, worden weergegeven in grafieken, met speciale aandacht voor de eerste 2-3 megabases van chromosoom 1 (coördinaten 2000000-3000000).

Om te scrollen door de features, kun je de webversie gebruiken:

https://alenagrrr3.github.io/2-3mb-terrsetris/

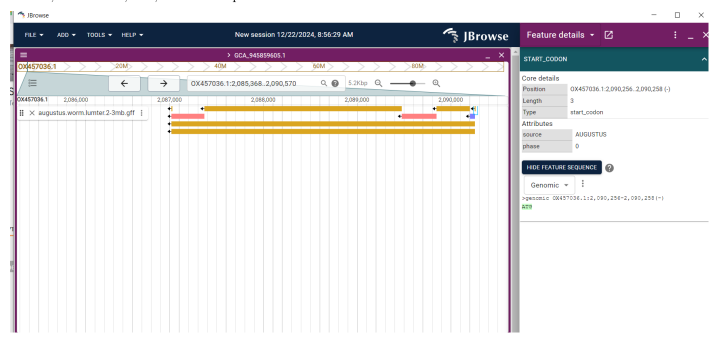
De totale representatie van het chromosoom /OX457036.1.

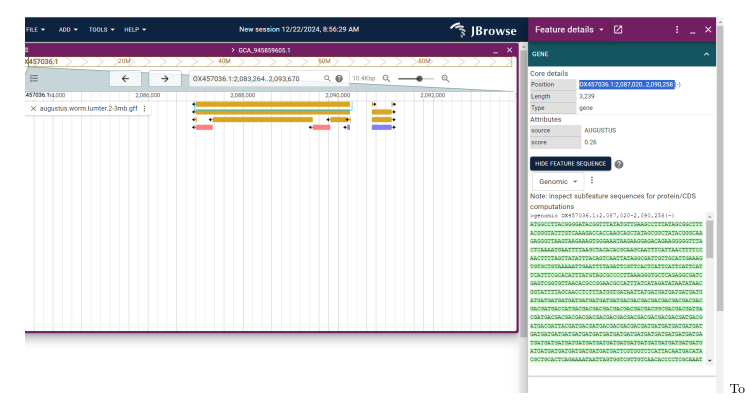
https://alenagrrr3.github.io/OX457036.1.html/

## 6.5 JBrowse

Het gen met de coördinaten OX457036.1:2,087,020 - 2,090,258 is geïdentificeerd als het mt2A-gen voor metallothioneïne 2A van Lumbricus rubellus, inclusief exons 1-4; AJ299434.1. is onderzocht in de in Jbrowser ("JBrowse" n.d.)

Gene 5, with intron, Cds, and transctipt:



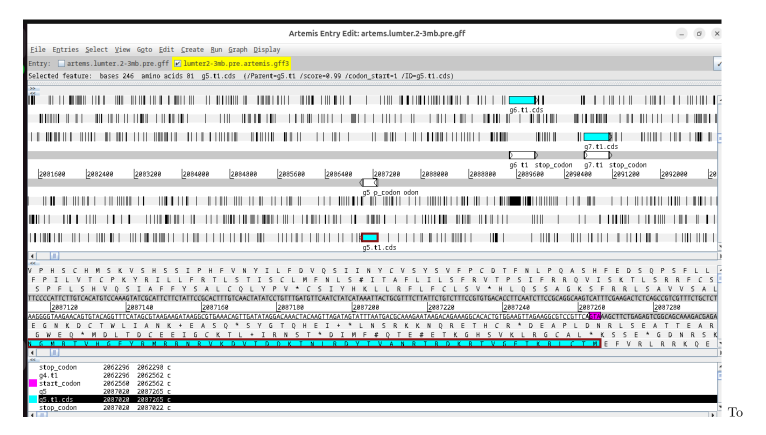


zoom in, you can ues the link:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/lumterAM182481.1-gene5.svg

## 6.6 Artemis

gen "g5" (OX457036.1:2,087,020 - 2,090,258) in Artemis Browser met startcodon en CDS (minus streng):



zoom in, you can ues the link:

https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/artemis-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-startcodon.webparterial.com/alenagrr-g5-s

## 6.7 IGV

De snapshots tonen drie verschillende tracks. Track 1, dat in roze is weergegeven, bevat de transcripten van de RNA-seq uitlijning. Track 2, in grijs, laat de annotatie zien die is gebaseerd op het RNA-piplinemodel (protocol 1). Tot slot is trck 3, in blauw, de annotatie die voortkomt uit de eiwit-pipline (protocol 2).



#### inzoomen:

 $https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot19.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot18.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot17.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot16.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot15.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot14.png https://raw.githubusercontent.com/alenagrrr3/OX457036.1.html/refs/heads/main/igv\_snapshot20.png https://raw.githubuserconten$ 

#### webapp:

https://genomewclumterr.netlify.app/

# 7 Positieve controle

Positieve controles werden uitgevoerd op de basis van protocol 2, met een basis van het C Elegans proteoom (https://www.uniprot.org/proteomes/UP000001940)

Er is een celegans testmodel gemaakt. Zie map controle. De gegevens zijn relatief ten opzichte van het testmodel: ~/lumbricus/controle/celegans/test-model

# 8 Conclusie en Discussie

RNA-Seq supported annotatie.

Het werken met zulke grote genomen is vaak moeilijk vanwege beperkte computermiddelen, zoals rekentijd en de hoeveelheid geheugen die nodig is om genoomgegevens te verwerken. De structurele annotatie van het eerste chromosoom is uitgevoerd met Augustus-pijplijnen op een Linux-systeem met 4 cores, elk met een snelheid van 799.986 MHz. De totale tijd die nodig, was 22 dagen, exclusief de tuning van Augustus en ontwikkeling van het model. Dit is ook rekening houdend met het feit dat de RNA-seq alignment drie keer is gedaan met drie verschillende RNA-seq splice-aware aligners, STAR, TopHat and Minimap.Splice-aware aligners houden in dat je niet alleen exons ontvangt, maar ook splice junctions tussen exonen in genregio's als resultaat. Vervolgens worden er intronshints van gemaakt. filterGenemark.pl filtert de genen uit die zijn opgenomen in introns-files.De transcripten van de transcriptoomassemblages van Lumbcricus terrestris werden als basis gebruikt. 1975 genmodellen voor de chromosoom-1 die ondersteund worden door RNA-Seq alignementen worden opgeslagen in het bestand bonafide.gtf (protocol1/data\_processing/bonafide.gtf).

#### Proteïne supported annotatie

Door Uniprot-eiwitten te gebruiken als uitgangspunt, zijn er genen verkregen voor de chromosoom-1 die voor deze eiwitten coderen: Superoxide dismutase, Calmodulin, Protein kinase C2, Myeloid Differentation primary response protein, Actin, serotonin transporter, Peroxidasin, Extracellular Hemoglobin Linker, Ubiquitin. In het bijzonder zijn de volgende eiwitten van groot belang voor de eukaryote cel.

Superoxide dismutase B9TY04 ("Superoxide Dismutase - Lumbricus Rubellus (Humus Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.), is een enzym van de klasse oxidoreductases dat de dismutatie van superoxide in zuurstof en waterstofperoxide katalyseert. Het speelt een cruciale rol in de antioxidantverdediging van vrijwel alle cellen die op de een of andere manier in contact komen met zuurstof.

Calmodulin Q9GRJ1 ("Calmodulin - Lumbricus Rubellus (Humus Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.) is een multifunctioneel intermediair calciumbindend proteïne dat tot expressie komt in alle eukaryote cellen. Het is een intracellulair doelwit van de secundaire Ca2+ boodschapper en Ca2+-binding is nodig voor calmoduline-activatie.

Protein kinase C2 Q2I699 ("Protein Kinase C2 - Eisenia Fetida (Red Wiggler Worm) | UniProtKB | UniProt" n.d.) enzym dat eiwitfosforvlering uitvoert en zo deelneemt aan celsignaleringscascades.

Myeloid Differentation primary response protein A0A143Y4B3, ("EaMyD88 - Myeloid Differentation Primary Response Protein MyD88 - Eisenia Andrei | UniProtKB | UniProt" n.d.), Een adaptoreiwit dat signalen voor Toll-like receptor (TLR)-betrokkenheid door het plasmamembraan stuurt.

Actin P92182 · ACT1\_LUMTE ("ACT1 - Actin-1 - Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.), een globulair eiwit dat de basis vormt van het cytoskelet van eukaryote cellen en het hoofdbestanddeel is van spiervezels, waar het samenwerkt met myosine om spiersamentrekkingen te produceren.

serotonin transporter ("SERT - High-affinity Serotonin Transporter Protein - Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.) is een intracellulair eiwit. De serotonine transporter behoort tot de familie van monoamine transporter eiwitten.

Peroxidasin V9GWR0 · V9GWR0\_LUMTE ("Peroxidasin - Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.) Peroxidasine is een eiwit dat peroxidase en extracellulaire matrixmotieven combineert. Peroxidase katalyseert radioactieve jodering, oxidatie en dityrosinevorming in aanwezigheid van waterstofperoxide. Peroxidazine heeft functies in extracellulaire matrixconsolidatie, fagocytose en afweer. Verhoogde expressie van dit gen wordt waargenomen in de visuele organen, vet en endometrium.

Extracellular hemoglobin linker L4 subunit, ("Extracellular Hemoglobin Linker L4 Subunit - Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.), hemoglobine is een eiwit in rode bloedcellen dat moleculaire zuurstof transporteert. In de regenworm Lumbricus terrestris vormen de linker subeenheden een kerncomplex met D(6)-symmetrie waaraan 12 hemoglobinedodecameren zich binden om het hele complex te vormen.(Royer et al. 2006)

Ubiquitin P84589 · UBIQ\_LUMTE ("Ubiquitin - Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt" n.d.), een klein (8,5 kDa) geconserveerd eukaryotisch eiwit dat betrokken is bij de regulatie van intracellulaire afbraak van andere eiwitten en bij de wijziging van hun functies. Het is aanwezig in bijna alle weefsels van meercellige eukaryoten, evenals in eencellige eukaryotische organismen. Het op ubiquitine gebaseerde signaleringssysteem is betrokken bij de regulering van belangrijke cellulaire processen, waaronder celcyclus, apoptose, reparatie, transcriptie, intracellulaire signaaltransductie, immuunrespons en andere. Een speciale rol van dit systeem is het handhaven van eiwithomeostase in de cel, wat wordt uitgevoerd door gerichte afbraak van defecte of kortlevende intracellulaire eiwitten gelabeld met ubiquitine in een speciale moleculaire machine - proteasoom.

Tijdens het vergelijken van de genomische structuren in de genomic browser, verkregen uit twee verschillende bronnen, de eiwitlijn en de RNA-seq lijn, merkten we dat de meeste structuren overeenkwamen. Toch waren er veel genen die nog niet goed geïdentificeerd waren, of slechts als "ongekarakteriseerd eiwit" of "hypothetisch eiwit" werden gekarakteriseerd. Aangezien er niet veel ondersteunende gegevens zijn voor deze soort, die gebruikt kunnen worden voor genvoorspelling en kwaliteitscontrole, blijven veel genomische structuren onontdekt.

# 9 Bijlage

Map struture:

fs::dir\_tree("lumbricus")

```
## lumbricus
## +-- DESCRIPTION
## +-- NAMESPACE
## +-- README.md
## +-- bib
## +-- controle
       \-- celegans
## |
## |
           +-- raw_data
           | \-- UP000001940_6239.fasta
## |
## |
           +-- scripts
## |
           \-- test-model
## |
               \-- celegans
## |
                   +-- celegans_exon_probs.pbl
                   +-- celegans_igenic_probs.pbl
## |
                   +-- celegans_intron_probs.pbl
## |
                   +-- celegans_metapars.cfg
## |
## |
                   +-- celegans_metapars.cgp.cfg
## |
                   +-- celegans_metapars.utr.cfg
                   +-- celegans_parameters.cfg
## |
                   \-- celegans_weightmatrix.txt
## |
## +-- docs
       +-- PVA_Regenwormproject.html
## |
## |
       +-- PVA_regenwormproject.Rmd
## |
       +-- docs.pdf
       \-- pva_feedback.v.1.0_lajsa_alena_merged.docx
## |
## +-- identification-n
```

```
## | +-- gff
      +-- chr1.complete.model.lumter.gff3
## |
      | \-- lumter2-3mb.gff3
## |
## |
      +-- prediciton
     | +-- df.filtered.txt
## |
      | \-- genome.fa.gff
## |
## |
     +-- prediction.xlsx
    +-- scripts
## |
     | +-- blast.py
## |
     +-- parse-nucleotide.py
## |
     | +-- parse-proteins.py
## |
     | +-- soort-blast-by-coords.py
## |
## |
     | \-- sort-blast-by-pval.py
## |
    \-- xml
     +-- blast.results.fraction2.xml
## |
## |
        +-- blast.results.fraction3.xml
     \-- results.fraction1.xml
## |
## +-- identifictation-p
## | +-- gff
     | \-- augustus.from.model.protsLumter.chr1.gff3
## |
## |
     +-- predicition
## |
     | +-- prediction.xlsx
     | \-- proteinsdb.fa
## |
## |
     +-- viz
     | +-- g10.png
## |
## |
     | +-- g11.png
## |
     | +-- g12g13g14.png
## |
     | +-- g6-7.png
    | +-- g8g9.png
## |
    | +-- intersectiong5.png
```

```
## |
     | \-- intersectiong5.svg
## |
     \-- xml
         +-- CDS2000789-2003917.xml
## |
         +-- CDS2007959-2008723.xml
## |
## |
          +-- CDS2087020-2087265.xml
          +-- CDS2108840-2109797CDS2112970-2113319.xml
## |
         +-- CDS2205956-2206438.xml
## |
## |
         +-- CDS2212655-2212858.xml
         +-- CDS2266065-2266586.xml
## |
## |
         +-- CDS2267178-2267675.xml
         +-- CDS2310009-2310308CDS-2311036-2315817.xml
## |
          +-- CDS2347211-2347231CDS2347648-2347833.xml
## |
## |
          +-- CDS2368170-2369933.xml
## |
          +-- CDS2374823-2375022CDS2378236-2378761.xml
## |
         +-- CDS2381370-2384417.xml
## |
          +-- CDS2414960-2415253CDS2417218-2417280.xml
         +-- CDS2478928-2483715.xml
## |
## |
         +-- CDS2564359-2565530CDS2565843-2569281
## |
          +-- CDS2577242-2577559.xml
          +-- CDS2579897-2580625.xml
## |
## |
          +-- CDS2591913-2592509.xml
         +-- CDS2596779-2597135.xml
## |
          +-- CDS2597827-2599023CDS2600521-2600871
## |
          +-- CDS2605011-2605567CDS2606116-2606311.xml
## |
          +-- CDS2654466-2654759.xml
## |
          +-- CDS2668036-2669283.xml
## |
          +-- CDS2753195-2753644.xml
## |
          +-- CDS2784545-2784997.xml
## |
## |
          +-- CDS2794556-2795188.xml
## |
         +-- CDS2825999-2831233.xml
```

```
## |
       +-- CDS2845298-2847028.xml
       +-- CDS2890565-2891302.xml
## |
    +-- CDS2938553-2938625CDS2944301-2944450CDS2944934-2945007CDS2945591-2945668.xml
## |
## |
       +-- CDS2961015-2962238.xml
## |
       \-- CDS2976735-2976952CDS2979221-2981863CDS2981906-2982863.xml
## +-- lumbricus.Rproj
## +-- proteomAnalyse
## | +-- alignments
    | +-- lumRube
## |
    ## |
    ## |
    ## |
## |
    | \-- lumTerr
## |
    | +-- alg.chr1.xml
## |
           +-- alg.chr2.xml
## |
## |
        +-- alg.chr3.xml
## |
    | \-- alg.chr4.xml
    +-- bams
## |
## |
    +-- raw_data
    | \-- idmapping_2025_01_18.fasta
## |
    \-- scripts
## |
    \-- stap1.sh
## |
## +-- protocol1
    +-- data_processing
## |
## |
    | +-- GeneMarkES
## |
     | +-- genemark.average_gene_length.out
     | | +-- genemark.f.good.gtf
## |
     | | +-- genemark.gtf
    | | \-- hmm.model
## |
```

```
| \-- gmhmm.mod
## |
        +-- TOPHAT
## |
         | +-- accepted_hits.bam
## |
         | +-- align_summary.txt
## |
## |
          | +-- igv
             | +-- exon-intron.png
## |
            | +-- exon-introns.svg
## |
            | +-- exon_ids.bed
## |
## |
            | +-- exontranscripts.png
         | | +-- igv_snapshot.svg
## |
         | +-- igv_snapshot_bed_vs_juncions.png
## |
            | +-- junction_vs_bam_10kb.png
## |
## |
            | +-- junction_vs_bam_11kb.png
         | +-- junction_vs_bam_11kb2.png
## |
         | +-- junction_vs_bam_2.8.bp.png
## |
## |
         | | \-- transctipts_ids.bed
## |
         | +-- introns.gff
## |
         +-- introns_by_gmh_with_gtf.gff
         | +-- junctions.bed
## |
         | \-- transcripts.gtf
## |
## |
         \-- bonafide
          +-- bonafide.gb
## |
            +-- bonafide.gtf
## |
## |
             +-- bonafide.unique.gb
## |
             +-- etrain.out
## |
            \-- test.out
## |
      +-- data_raw
      | +-- masked
## |
         \-- chromosome1.fasta.masked
## |
      | \-- soft-masked
## |
```

```
## |
     \-- soft.masked.chromosome1.0X457036.1.fasta
## |
      +-- model
## |
      | +-- lumter
      | +-- lumter_exon_probs.pbl
## |
## |
        | +-- lumter_igenic_probs.pbl
        | +-- lumter_intron_probs.pbl
## |
      | +-- lumter_metapars.cfg
## |
      | +-- lumter_metapars.cgp.cfg
## |
     | | +-- lumter_metapars.utr.cfg
## |
     | | +-- lumter_parameters.cfg
## |
      | \-- lumter_weightmatrix.txt
## |
      | \-- wormETO
## |
## |
         +-- wormETO_exon_probs.pbl
         +-- wormETO_igenic_probs.pbl
## |
           +-- wormETO_intron_probs.pbl
## |
## |
            +-- wormETO_metapars.cfg
## |
        +-- wormETO_metapars.cgp.cfg
## |
        +-- wormETO_metapars.utr.cfg
            +-- wormETO_parameters.cfg
## |
          \-- wormETO_weightmatrix.txt
## |
## |
      +-- refs
      +-- README.GeneMark-ET
## |
     | \-- refs
## |
## |
     +-- scrips
      | +-- bed_to_gff.pl
## |
## |
      | +-- filterGenemark.pl
## |
     | +-- step1.sh
     | +-- step2.sh
## |
      | +-- step3.sh
## |
     | +-- step4.sh
## |
```

```
## |
    | \-- step5.sh
     \-- test
## |
        +-- test.gb
## |
## |
        +-- test.out
## |
        \-- train.gb
## +-- protocol13
## | \-- p13
## +-- protocol2
    +-- data_processing
## |
     | +-- Bonafid
## |
     | | +-- bonafide.gb
     | | +-- bonafide.gtf
## |
## |
     | | \-- etrain.out
     | +-- ProtHints
## |
      +-- augustus.hints.prots.orthodb.arthropoda.2-3mb.gff
## |
## |
     | | +-- extrinsic.cfg
## |
     | | +-- gth.concat.aln
     | | +-- prothint.gff
## |
        | +-- prothint_augustus.gff
## |
     | | +-- run.cfg
## |
## |
     | +-- Redundancy
## |
     | | +-- bonafide.f.gb
## |
## |
     | | +-- bonafide.f.gtf
        | +-- bonafide.f.nonred.gb
## |
## |
        | +-- loci.lst
## |
        | +-- nonred.loci.lst
## |
        | +-- nonred.lst
        | +-- prot.aa
## |
```

```
## |
     | | \-- traingenes.lst
      | \-- bad-list
## |
## |
          +-- bad.list
            +-- bad.pre.list
## |
## |
            +-- bonafide.f.nonred.gb
          \-- inseq
## |
      +-- data_raw
## |
      | \-- transcriptome.refs
## |
## |
      +-- filter
      | +-- before.png
## |
      +-- bonafide.filtered.nonred.gb
## |
      +-- export.hist.on.wormEP
## |
## |
      | +-- filterGenes.pl
      | +-- filtered.gb
## |
## |
      | +-- prot.out.png
## |
      | \-- test.out
      +-- model
## |
## |
      | +-- protsLumter
        | +-- protsLumter_exon_probs.pbl
## |
         +-- protsLumter_igenic_probs.pbl
## |
## |
         +-- protsLumter_intron_probs.pbl
         | +-- protsLumter_metapars.cfg
## |
         | +-- protsLumter_metapars.cgp.cfg
## |
## |
         | +-- protsLumter_metapars.utr.cfg
         +-- protsLumter_parameters.cfg
## |
         | \-- protsLumter_weightmatrix.txt
## |
## |
         \-- wormNonredEP
            +-- wormNonredEP_exon_probs.pbl
## |
          +-- wormNonredEP_igenic_probs.pbl
## |
            +-- wormNonredEP_intron_probs.pbl
## |
```

```
## |
            +-- wormNonredEP_metapars.cfg
            +-- wormNonredEP_metapars.cgp.cfg
## |
         +-- wormNonredEP_metapars.utr.cfg
## |
## |
            +-- wormNonredEP_parameters.cfg
## |
          \-- wormNonredEP_weightmatrix.txt
      +-- refs
## |
     | \-- refs
## |
      +-- resources
## |
     | \-- ncbi-blast-2.16.0+
## |
         +-- ChangeLog
## |
          \-- bin
## |
                +-- blast_vdb_cmd
## |
## |
                +-- blastn_vdb
         +-- blastp
## |
             +-- makeprofiledb
## |
                \-- rpsblast
## |
## |
     +-- scripts
## |
      +-- bonafide.nonred.f.py
      +-- create_train_list.py
## |
      +-- createbonafidef.py
## |
## |
      | +-- locilst.py
      +-- nonred.loci.py
## |
     | +-- step1.sh
## |
## |
     | +-- step2.sh
     | \-- step3.sh
## |
## |
     \-- test
## |
         +-- test.gb
## |
         +-- test.out
         \-- train.gb
## +-- protocol2.2
```

```
## | +-- data_processing
     +-- GenomeThreader.output.gth
## |
     | +-- extrinsic.cfg
## |
## |
      | +-- gth.gff3out
      +-- merged_6393_and_6397.fa
## |
      | \-- prothint_augustus.gff
## |
## |
      +-- data_raw
      +-- soft.masked.chromosome1.0X457036.1.fasta
## |
      +-- uniprotkb_taxonomy_id_6393_2024_12_29.fasta.gz
## |
      | \-- uniprotkb_taxonomy_id_6397_2024_12_29.fasta.gz
## |
     +-- gff
## |
      +-- augustus.from.model.protsLumter.2-3mb.gff3
## |
## |
      | +-- bonafide.gb
     | \-- bonafide.gtf
## |
     \-- scripts
## |
## |
         +-- blast-p.py
## |
        +-- parse-proteins.py
## |
     \-- stap1.sh
## \-- visualization
      +-- GenomeViz
##
##
      +-- custom_bopython-feature.png
      +-- genviz-features.py
##
      | +-- index.html
##
      | \-- terr.png
##
      +-- IGV
##
      +-- 0X457036.1.fasta
##
##
      | +-- bam
      | +-- accepted_hits.bam
##
      | \-- accepted_hits.bam.bai
##
      | +-- bed
```

```
##
      | +-- exon_ids.bed
         | \-- tranasctips_ids.bed
##
         +-- snapshots
##
         | +-- actin.png
##
          | +-- calmodulin.png
##
          | +-- collagenA.png
##
          | +-- hemoglobin.png
##
         | +-- hemoglobinlinker.png
##
         | +-- igv_snapshot14.png
##
         | +-- igv_snapshot15.png
##
          | +-- igv_snapshot16.png
##
          +-- igv_snapshot17.png
##
##
          +-- igv_snapshot18.png
          | +-- igv_snapshot19.png
##
##
          | +-- mrnaActin.png
         | +-- peroxidasin.png
##
         | +-- protein_kinase_C.png
##
##
         | +-- serotonin.png
         | \-- ubiquitin.png
##
        \-- tracks
##
            +-- annotation.ch1.from.model.protLumter.gff
##
          +-- annotation.from.model.lumter.1chr.gff
##
            \-- transcripts(1).gtf
##
      +-- artemis
##
      +-- artemis-g5.png
##
      | \-- lumter.artemis.track.gff3
##
      \-- jbrowser
##
          +-- 2087020.png
##
          +-- cds.png
##
##
          +-- intron.png
```

```
## +-- start_codon.png
## \-- transcript1.png
```

# References

- "ACT1 Actin-1 Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/P92182/entry.
- "Augustus." n.d. Bioinformatics Notebook. Accessed November 25, 2024. https://rnnh.github.io/bioinfo-notebook/docs/augustus.html.
- "Augustus/Docs/RUNNING-AUGUSTUS.md at Master · Gaius-Augustus/Augustus." n.d. GitHub. Accessed November 25, 2024. https://github.com/Gaius-Augustus/Augustus/blob/master/docs/RUNNING-AUGUSTUS.md.
- Baum, Dr Julia. n.d. "Ever Thought about Earthworms?" African Wildlife Economy Institute. Accessed November 25, 2024. https://www0.sun.ac.za/awei/articles/ever-thought-about-earthworms.
- "Bioinformatics and Other Bits Creating a Local RefSeq Protein Blast Database." n.d. Accessed November 28, 2024. https://dmnfarrell.github.io/bioinformatics/local-refseq-db.
- "Bioinformatics Web Server University of Greifswald." n.d. Accessed December 18, 2024. https://bioinf.uni-greifswald.de/bioinf/partitioned\_odb11/.
- Blaxter, Mark L., David Spurgeon, and Peter Kille. 2023a. "The Genome Sequence of the Common Earthworm, Lumbricus Terrestris (Linnaeus, 1758)." Wellcome Open Research 8 (October): 500. https://doi.org/10.12688/wellcomeopenres.20178.

  1.
- ———. 2023b. "The Genome Sequence of the Common Earthworm, Lumbricus Terrestris (Linnaeus, 1758)." Wellcome Open Research 8 (October): 500. https://doi.org/10.12688/wellcomeopenres.20178.1.
- Brůna, Tomáš, Katharina J Hoff, Alexandre Lomsadze, Mario Stanke, and Mark Borodovsky. 2021. "BRAKER2: Automatic Eukaryotic Genome Annotation with GeneMark-EP+ and AUGUSTUS Supported by a Protein Database." NAR Genomics and Bioinformatics 3 (1): lqaa108. https://doi.org/10.1093/nargab/lqaa108.
- Buchfink, Benjamin, Chao Xie, and Daniel H Huson. 2015. "Fast and Sensitive Protein Alignment Using DIAMOND." Nature Methods 12 (1): 59–60. https://doi.org/10.1038/nmeth.3176.
- "Calmodulin Lumbricus Rubellus (Humus Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/Q9GRJ1/entry.
- colauttilab.github.io/. n.d. "De Novo Assembly Tutorial." Accessed November 30, 2024. https://colauttilab.github.io/NGS/

- deNovoTutorial.html.
- "De Novo Assembly Tutorial." n.d. Accessed December 29, 2024. https://colauttilab.github.io/NGS/deNovoTutorial.html.
- "Download GenomeThreader." n.d. Accessed January 1, 2025. https://genomethreader.org/download.html.
- "EaMyD88 Myeloid Differentation Primary Response Protein MyD88 Eisenia Andrei | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/A0A143Y4B3/entry.
- ebi.ac.uk. n.d. "ENA Browser." Accessed November 25, 2024. https://www.ebi.ac.uk/ena/browser/view/PRJEB59400.
- "ENA Browser." n.d. Accessed December 18, 2024. https://www.ebi.ac.uk/ena/browser/view/ERR10851549.
- Erxleben, Anika, and Björn Grüning. 12:19:56 +0000. "Genome Annotation." Text. Galaxy Training Network; Galaxy Training Network. 12:19:56 +0000. https://translated.turbopages.org/proxy\_u/en-ru.ru.dd5ab9ec-67446c58-5ab2c0cb-74722d776562/https/training.galaxyproject.org/training-material/topics/genome-annotation/tutorials/genome-annotation/tutorial.html.
- "Extracellular Hemoglobin Linker L4 Subunit Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/Q2I741/entry.
- "Gaius-Augustus/BRAKER." (2018) 2024. Gaius-Augustus. https://github.com/Gaius-Augustus/BRAKER.
- "Gene Cluster Visualizations in R." n.d. Accessed November 27, 2024. https://nvelden.github.io/geneviewer/.
- "Genome Annotation / Tutorial List." 13:32:22 +0000. Text. Galaxy Training Network; Galaxy Training Network. 13:32:22 +0000. https://training.galaxyproject.org/training-material/topics/genome-annotation/.
- "Genometools/Genomethreader." (2019a) 2024. GenomeTools. https://github.com/genometools/genomethreader.
- ——. (2019b) 2024. GenomeTools. https://github.com/genometools/genomethreader.
- "Home · TransDecoder/TransDecoder Wiki." n.d. Accessed November 28, 2024. https://github.com/TransDecoder/TransDecoder/TransDecoder/Wiki.
- "Hox20 Eisenia Andrei | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/Q8MWS8/entry.
- "Index of /Genomes." n.d. Accessed November 28, 2024. https://ftp.ncbi.nlm.nih.gov/genomes/.
- "Index of /Genomes/MapView." n.d. Accessed November 28, 2024. https://ftp.ncbi.nlm.nih.gov/genomes/MapView/.
- "Index of /Releases/Dfam\_3.8/Families/FamDB/." n.d. Accessed December 18, 2024. https://www.dfam.org/releases/Dfam\_3.8/families/FamDB/.
- "JBrowse | JBrowse." n.d. Accessed November 26, 2024. https://jbrowse.org/jb2/.
- Leung, Maxwell C. K., Phillip L. Williams, Alexandre Benedetto, Catherine Au, Kirsten J. Helmcke, Michael Aschner, and Joel N. Meyer. 2008. "Caenorhabditis Elegans: An Emerging Model in Biomedical and Environmental Toxicology."

- Toxicological Sciences 106 (1): 5–28. https://doi.org/10.1093/toxsci/kfn121.
- "LumbriBASE." n.d. Accessed November 30, 2024. http://xyala2.bio.ed.ac.uk/Lumbribase/lumbribase\_php/lumbribase.shtml.
- ncbi.nlm.nih.gov. n.d. "The NCBI Eukaryotic Genome Annotation Pipeline." Accessed November 25, 2024. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/refseq/annotation\_euk/process/.
- "Pcs-1a Glutathione Gamma-Glutamylcysteinyltransferase Lumbricus Rubellus (Humus Earthworm) | UniProtKB | UniProt."

  n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/V9VGQ0/entry.
- "Peroxidasin Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/V9GWR0/entry.
- Pilato, Giovanni. n.d. "The significance of musculature in the origin of the Annelida." Accessed November 30, 2024. http://ouci.dntb.gov.ua/en/works/ldperODl/.
- "Protein Kinase C2 Eisenia Fetida (Red Wiggler Worm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/Q2I699/entry.
- Royer, William E., Hitesh Sharma, Kristen Strand, James E. Knapp, and Balaji Bhyravbhatla. 2006. "Lumbricus Erythrocruorin at 3.5 Å Resolution: Architecture of a Megadalton Respiratory Complex." Structure 14 (7): 1167–77. https://doi.org/10.1016/j.str.2006.05.011.
- "Sanger-Pathogens/Artemis." (2009) 2024. Pathogen Informatics, Wellcome Sanger Institute. https://github.com/sanger-pathogens/Artemis.
- "SERT High-affinity Serotonin Transporter Protein Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt."

  n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/Q0G8J7/entry.
- Short, Stephen, Amaia Green Etxabe, Alex Robinson, David Spurgeon, and Peter Kille. 2023. "The Genome Sequence of the Red Compost Earthworm, Lumbricus Rubellus (Hoffmeister, 1843)." Wellcome Open Research 8 (August): 354. https://doi.org/10.12688/wellcomeopenres.19834.1.
- Stanke, Mario. 2005. "Augustus Online." Service. Institute for Mathematics and Computer Science, University of Greifswald. February 4, 2005. https://bioinf.uni-greifswald.de/augustus/submission.php.
- "Superoxide Dismutase Lumbricus Rubellus (Humus Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/B9TY04/entry.
- "(Taxonomy\_id:6393) in UniProtKB Search (633) | UniProt." n.d. Accessed January 1, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb?query=%28taxonomy\_id%3A6393%29.
- "(Taxonomy\_id:6397) in UniProtKB Search (698) | UniProt." n.d. Accessed January 1, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb?query=%28taxonomy\_id%3A6397%29.

- "The Genome Sequence of the Common ... | Wellcome Open Research." n.d. Accessed December 19, 2024. https://wellcomeopenresearch.org/articles/8-500.
- "The NCBI Eukaryotic Genome Annotation Pipeline." n.d. Accessed December 29, 2024. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/refseq/annotation\_euk/process/.
- "Ubiquitin Lumbricus Terrestris (Common Earthworm) | UniProtKB | UniProt." n.d. Accessed January 2, 2025. https://www.uniprot.org/uniprotkb/P84589/entry.
- University of Greifswald. n.d. "Bioinformatics Web Server University of Greifswald." Accessed December 28, 2024. https://bioinf.uni-greifswald.de/bioinf/partitioned\_odb11/.
- Wang, Ying, Robyn Branicky, Alycia Noë, and Siegfried Hekimi. 2018. "Superoxide Dismutases: Dual Roles in Controlling ROS Damage and Regulating ROS Signaling." *Journal of Cell Biology* 217 (6): 1915–28. https://doi.org/10.1083/jcb.201708007.