Contents

1	Inleiding	1
2	Samenvatting	3
	2.1 1.Training van het AUGUSTUS-programma voor het ontdekken van nieuwe genmodellen en hun patronen	3
	2.2 2 De training van het AUGUSTUS-programma met proteïne van langere evolutionaire afstand	3
3	Alignment. Ruwe gegevens inspecteren	4
4	GenemarkET. Model opbouwen (protocol 1). mRna pijplijnne	9
	4.1 Deel 1. Model opbouwen	9
	4.2 Etrain (protocol7)	12
5	ProtHints en de eiwitpijplijn	14
	5.1 ProtHints	14
	5.2 Protocol 2. Het creëren van genstructuren voor training op basis van eiwitten.	18
	5.3 GenomeThreader	18
	5.4 Protocol 6. Verwijderen van Redundant Genstructuren (protocol 6)	19
	5.5 Trainingsset van Proteins. Etrain	28
6	Identificatie en visualisatie	33
	6.1 Gen-identificatie	33
	6.2 Visualisatie	42
	6.3 GenViz	42
	6.4 JBrowse	42
	6.5 Artemis	43
\mathbf{R}^{ϵ}	eferences	44

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 9.953 voorspelde genmodellen per chromosoom 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(GaiusAugustusBRAKER2024?). 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.

3 Alignment. 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.

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

```
cufflinks accepted_hits.bam
```

Cufflink zal transcripts.gtf genereren, terwijl TopHat accepted_hits.bam aanmaakt met de resultaten van de uitlijning en een lijst van uitlijningen 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 uitvoerbestand introns.gff bevat informatie over de strengen die gebruikt kan worden voor ET-training.

OX457036.1 TopHat2 intron 253060 254504 12 + . .

Ten eerste moeten we de ruwe gegevens bekijken die we hebben van de genoom-Alignment. 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. Junctions.bed (TopHat, protocol1, script2):

```
##
            V1
                   V2
                          VЗ
                                        V4 V5 V6
                                                    ۷7
                                                            ٧8
                                                                    V9 V10
                                                                              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 JUNCO00000003 9 - 139624 150988 255,0,0
                                                                            37,70
## 4 0X457036.1 150918 153142 JUNCO0000004 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 JUNC00000006 2 - 155453 155919 255,0,0
                                                                            92,59
##
        V12
## 1
      0,589
## 2
     0,3346
## 3 0,11294
     0,2208
     0,5626
## 5
## 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")
head(exons_ids)</pre>
```

```
## V1

## 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)

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



Figure 1: exon-transcripts structure chr1:23kb

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

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","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
## 4 OX457036.1 TopHat2
                           intron 150989 153126
## 5 OX457036.1 TopHat2
                           intron 150989 156555
## 6 OX457036.1 TopHat2
                           intron 155546 155860
                                                    2
```

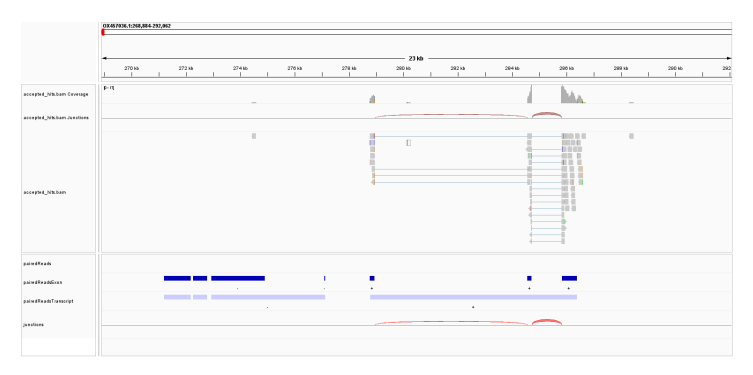


Figure 2: exon-intron structure chr1:23kb, reads in grey

```
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","aligner","structure", "start", "end")

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 : 2.91919×10^5

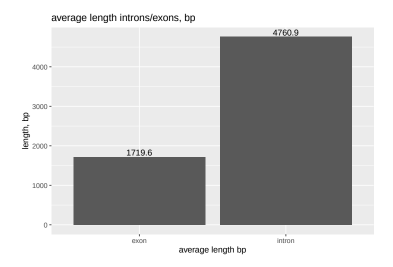
gemiddelde intronlengte 4760.9

maximale lengte van exon : 2.55549×10^5

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).

```
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>
```

```
## 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:

GeneMark.hmm3

CDS 51009

54860

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

2. 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.

```
cut -f 2,3,4,5 lumbricus/protocol1\
/data_processing/GeneMarkES/genemark.gtf | head

## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device

## bash: no job control in this shell

## cut: lumbricus/protocol1: Is a directory

## cut: /data_processing/GeneMarkES/genemark.gtf: No such file or directory
```

1. Genemark maakt gebruik van filterGenemark.pl voor kwaliteitscontrole. Dit zorgt ervoor dat alleen de genmodellen die geregistreerd zijn in de exon-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.

```
cut -f 2,3,4,5 lumbricus/protocol1/data_processing/GeneMarkES/genemark.f.good.gtf | head

## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device

## bash: no job control in this shell

## GeneMark.hmm3 stop_codon 51009 51011
```

```
## GeneMark.hmm3
                             51009
                                     54860
                    exon
## GeneMark.hmm3
                    start_codon 54858
                                         54860
## GeneMark.hmm3
                                         82885
                    stop_codon 82883
## GeneMark.hmm3
                    CDS 82883
                                 86734
## GeneMark.hmm3
                             82883
                                     86734
                     exon
## GeneMark.hmm3
                    start_codon 86732
                                         86734
## GeneMark.hmm3
                    stop_codon 116110
                                         116112
## GeneMark.hmm3
                    CDS 116110 117048
## bash: [192285: 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.
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
## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## LOCUS
               OX457036.1 Lumbricus terrestris genome assembly, chromosome: 1_50559-55310
                                                                                                4752 bp DNA
## FEATURES
                         Location/Qualifiers
##
        source
                         1..4752
##
        mRNA
                         complement (451..4302)
                         /gene="1_t"
##
##
        CDS
                         complement (451..4302)
                         /gene="1_t"
##
## BASE COUNT
                            994 c 853 g
                   1219 a
                                          1655 t
                                                     31 n
## ORIGIN
           1 catccgtctt tttggaatcg atttttatcg tattctgaaa tgttcttatc aatcttacac
##
```

bash: [192301: 2 (255)] tcsetattr: Inappropriate ioctl for device

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 ******
-----\
        | sensitivity | specificity |
-----|
nucleotide level | 0.963 | 0.972 |
-----/
     78 |
                                      87 |
exon level | 389 | 398 | 311 | ------ | ------ | 0.781 | 0.799 |
        389 | 398 | | 56 | 6 | 16 | 56 | 6 | 25 |
transcript | #pred | #anno | TP | FP | FN | sensitivity | specificity |
-----|
gene level | 389 | 398 | 311 | 78 | 87 | 0.781 |
                                  0.799
```

```
# total time: 31.2
# command line:
# augustus --species=wormETO test.gb
```

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 ProtHints

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
```

```
## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## >6249_g
```

MPSVSGLIEMMMMTATITVMMTVTTVRIVERLGWGSYDTDGDDGDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDDNNNSSNPPQVTAELCRRELRRCRHRFRSTSSEMTAPPAASA

##

```
## >10626_g
```

MLGRGDCERKKQGNGILETAIHEHAWLQYLEGTDERNGKKSKAGNLKAKREKLQKMRKGDIEEIGLLRGFAERKEKQGETEGLTGQVEEMEIDGPTTEKARHCLVAK

##

>2633_g

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 (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## 0X457036.1
                                             51011
                                                      2
                                                                  src=P;mult=9;pri=4;al_score=0.163636;
                ProtHint
                                     51009
                                                              0
                             stop
## 0X457036.1
                ProtHint
                             start
                                     52806
                                             52808
                                                      2
                                                              0
                                                                  src=P;mult=2;pri=4;al_score=0.2;
## 0X457036.1
                                                      2
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.361685;
                ProtHint
                             intron
                                     53104
                                             53221
## 0X457036.1
                ProtHint
                                     53515
                                             53655
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.108387;
                             intron
                                                      0
                                     55225
                                             55227
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.104132;
## OX457036.1
                ProtHint
                             start
                                                              0
## OX457036.1
                ProtHint
                             stop
                                     82883
                                             82885
                                                      2
                                                              0
                                                                  src=P;mult=11;pri=4;al_score=0.163636;
## 0X457036.1
                ProtHint
                             intron
                                     84978
                                             85095
                                                      2
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.361685;
## 0X457036.1
                ProtHint
                             intron
                                     85389
                                             85529
                                                      0
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.108387;
## 0X457036.1
                ProtHint
                                     87099
                                             87101
                                                              0
                                                                  src=P;mult=1;pri=4;al_score=0.104132;
                             start
## 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.

```
lumbricus/protocol2/data_processing\
cat
/ProtHints/augustus.hints.prots.orthodb.arthropoda.2-3mb.gff | \
tail -n 50
## bash: cannot set terminal process group (192225): 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
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                                    2981898 2982863 1 -
                                                                g82
                            gene
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            transcript 2981898 2982863 1
                                                                    g82.t1
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            stop_codon 2981898 2981900 .
                                                                    transcript_id "g82.t1"; gene_id "g82";
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            CDS 2981898 2982863 1
                                                            transcript_id "g82.t1"; gene_id "g82";
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                                                                    transcript_id "g82.t1"; gene_id "g82";
                            start_codon 2982861 2982863 .
## # 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:
##
## # 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)
## #
          P:
## # end gene g82
## ###
## # start gene g83
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            gene
                                    2983320 2984174 0.91
                                                                    g83
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            transcript 2983320 2984174 0.91 -
                                                                        g83.t1
## OX457036.1
                                                                    transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
               AUGUSTUS
                            stop_codon 2983320 2983322 . -
                                                                0
## OX457036.1
                AUGUSTUS
                            CDS 2983320 2984174 0.91
                                                            0
                                                                transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
                                                                    transcript_id "g83.t1"; gene_id "g83";
## 0X457036.1
                AUGUSTUS
                            start_codon 2984172 2984174 .
                                                                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 0X457036.1.fasta \
--prot seed_proteins.faa \
--pos 0X457036.1:1-10000000 \
--prg gth
```

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

```
gth.concat.aln bonafide.gtf
```

Controleer het gtf-bestand :

```
head lumbricus/protocol2/data_processing/Bonafid/bonafide.gtf
```

```
## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
                                              gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX45703
## OX457036.1
              gth CDS 51009
                            54860
## 0X457036.1
                         51009
                                                  gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX4
              gth exon
                                54860
                                              ## 0X457036.1
              gth CDS 82883
                            86734
## OX457036.1
              gth exon
                         82883
                                86734
                                                  gene_id "OX457036.1_g_gene2_mRNA2"; transcript_id "OX4
```

```
## 0X457036.1
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 104626 104645
                                                2
## OX457036.1
                gth exon
                            104626 104645
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
## OX457036.1
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 104696 104750
                                                0
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
## OX457036.1
                gth exon
                            104696
                                   104750
## OX457036.1
                                                    gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 104904
                                105745
## 0X457036.1
                                                        gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
                gth exon
                            104904 105745
```

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 (192225): 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
  {\tt 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 (192225): Inappropriate ioctl for device
 ## bash: no job control in this shell
 ## >0X457036.1_t_gene753_mRNA930
 ## SIVGAATEVYNRMSSDFLPTPTKSHYIFNLRDLSKCIQESKQVFRLFCHEALRVFHDRLTTSEDKMSFYAILAEIAPKFFNENADAQSFLKHPIIFGDFIKVAAPRE
- *** SIVGHALEVINIGODDE EF IF INSHITENDESNOTQESNGVENDERENGVENDET ISBURGET FATTAETAF NETWENDAGSE ENHETTE GDE INVANTE
- ## >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 (192225): Inappropriate ioctl for device

## bash: no job control in this shell

## 602

cat bonafide.gb | perl -ne 'if(m/\/gene=\"(\S+)\"/){ \
print "\"".$1."\"\n";}' | sort -u > traingenes.lst
```

regel 1: syntaxisfout bij onverwacht token '('

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_gene1009_mRNA1468"
```

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:
grep -f traingenes.lst -F bonafide.gtf > bonafide.f.gtf
head lumbricus/protocol2/data_processing/Redundancy/bonafide.f.gtf
## 0X457036.1
                gth CDS 51009
                                54860
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX45703
                            51009
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene1_mRNA1"; transcript_id "OX4
## 0X457036.1
                                     54860
                gth exon
## OX457036.1
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene2_mRNA2"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 82883
                                86734
                                                 0
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene2_mRNA2"; transcript_id "OX4
## 0X457036.1
                            82883
                gth exon
                                     86734
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
## OX457036.1
                gth CDS 104626
                               104645
                                                 2
## OX457036.1
                gth exon
                            104626 104645
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
## OX457036.1
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
                gth CDS 104696
                               104750
                                                 0
## OX457036.1
                gth exon
                            104696 104750
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
## 0X457036.1
                gth CDS 104904 105745
                                                     gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX45703
## 0X457036.1
                gth exon
                            104904 105745
                                                         gene_id "OX457036.1_g_gene3_mRNA3"; transcript_id "OX4
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
```

OX457036.1_t_gene503_mRNA635

```
## OX457036.1_t_gene504_mRNA636

## OX457036.1_t_gene573_mRNA720

## OX457036.1_t_gene618_mRNA766

## OX457036.1_t_gene384_mRNA500

## OX457036.1_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).

```
import re

txInGb3 = {}

txLocus = ""
```

```
with open("bonafideOrtho.gb.db") as file:
    for line in file:
        if re.search(r'LOCUS\s+(\S+)\s', line):
            txLocus = re.search(r'LOCUS\s+(\S+)\s', line).group(1)
        elif re.search(r'/gene="(\S+)"', line):
            gene = re.search(r'/gene="(\S+)"', line).group(1)
            txInGb3[gene] = txLocus

with open("loci.lst", "w") as output_file:
    for key in txInGb3.keys():
    output_file.write(f"{key}\t{txInGb3[key]}\n")
```

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
```

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

```
## 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 verschillende 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
```

49

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 (192225): 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
```

```
## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## # Read in 373 genbank sequences.
## Quantiles of the GC contents in the training set:
## 0%
      0.351
## 5%
      0.385
               10% 0.388
## 15% 0.393
               20% 0.397
## 25% 0.4 30% 0.403
## 35% 0.405
               40% 0.407
## 45% 0.412
               50% 0.415
               60% 0.419
## 55% 0.417
## 65% 0.425
              70% 0.429
## 75% 0.432
              80% 0.438
## 85% 0.446
               90% 0.456
## 95% 0.478
               100%
                       0.596
## HMM-training the parameters...
## i= 0 bc= (0.237, 0.263, 0.263, 0.237)
  ** building model for exons *EXON*
## gene 0X457036.1_t_gene1093_mRNA1640 transcr. 1 in sequence 0X457036.1_98424851-98432363: Initial exon does
## start codon frequencies: ATG(372)
## # admissible start codons and their probabilities: ATG(1), CTG(0), TTG(0)
  number of bases in the reading frames: 160917 161284 161285
## --- frame = 0 --- minPatSum = 233
## --- frame = 1 --- minPatSum = 233
## --- frame = 2 --- minPatSum = 233
## --- initial frame = 0 ---
                             minPatSum = 233
                              minPatSum = 233
## --- initial frame = 1 ---
## --- initial frame = 2 ---
                             minPatSum = 233
```

```
## --- internal exon terminal frame = 0 --- minPatSum = 233
## --- internal exon terminal frame = 1 --- minPatSum = 233
## --- internal exon terminal frame = 2 --- minPatSum = 233
## single, initial, internal, terminal mean exon lengths :
## 934 275 199 246
## single exon: 66
## initial exon 0 : 134
## initial exon 1: 79
## initial exon 2 : 93
## internal exon 0 : 511
## internal exon 1: 196
## internal exon 2: 193
## terminal exon: 307
## Frequency of stop codons:
## tag:
         97 (0.26)
## taa: 102 (0.273)
## tga: 174 (0.466)
## end *EXON*
## Storing parameters to file...
## Writing exon model parameters [1] to file /home/alena/anaconda3/envs/c/config/species/wormNonredEP/wormNonr
tail -6 etrain.out | head -3
```

tag: 97 (0.26) taa: 102 (0.273) t
ga: 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	2	
	#pred #anno FP	= false pos. FN = false neg. /	· ·
	total/ total/ TP	sensitivity ovlp wrng	specificity
exon level	1884 1580 813	1071 767	0.432
transcript	#pred #anno TP FP	FN sensitivity specificity	/
	454 373 88 366	'	

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

6 Identificatie en visualisatie

6.1 Gen-identificatie

Alle voorspellingen zijn gebaseerd op een DNA-fragment van 1 mb, wat overeenkomt met 1% van chromosoom. De exacte locatie is aangeduid als 2000000-3000000. (2-3 mb) van chr1. De predictor is toegepast op het nieuwe lumtermodel (zie, protocol 1, model) dat in deel 1 is ontwikkeld. Alle stappen voor identificatie zijn vastgelegd in prediction.xlsx (map identification).

```
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:

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

```
- megablast TRUE/FALSE whether to use MEga BLAST algorithm (blastn only)

- 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+(OX457036.*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 parsegtf.py, deel identification.

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

```
## bash: cannot set terminal process group (192225): Inappropriate ioctl for device
## bash: no job control in this shell
## >genomic OX457036.1:2000789-2003917
## atggaggagtctaggccagtcactcccgctcagccttctaggcccccttcttctatggagatattgctcgaggcaatac
## aaactaatgctaggtccactcatgaagcaatacagactaacgctaagtcttcacaagaggctatgcaagcgcatgctaagtcaactcatgatgctatg
```

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_num>
 <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/prediction.xlsx", sheet = 6 )

sorted_by_p <- read_excel("lumbricus/identification/prediction.xlsx", sheet = 5 )

# sorted by coordinates
head(sorted_by_coordinate )</pre>
```

```
`Query Name`
                   `Query Length`
                                          `Alignment ID NCBI` eValue Column1
                                                                                 `_1`
##
                                                         <dbl> <chr> <chr>
##
     <chr>
                   <chr>
                                                                                 <dbl>
                                                           459 gi|26~ XM_063~ 6.18e-5
## 1 Query_1234140 genomic 0X457036.1:2~
## 2 Query_1234140 genomic OX457036.1:2~
                                                           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 OX457036.1:2~
                                                           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 BAO3 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/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
##
   7 0X457036.1:2106048-210639
                                    AUGUSTUS gene
                                                   predicted: Mus musculus ~ 6.12276~
   8 0X457036.1:2106538-2106948
                                    AUGUSTUS gene
##
                                                   predicted:not satisfact~ 640374
                                                  predicted:not satisfact~ 3.24628~
##
   9 0X457036.1:2107471-2108487
                                    AUGUSTUS gene
## 10 0X457036.1:2108840-2109808
                                   AUGUSTUS gene predicted: Candidozyma ~ 1.27857~
## # i 79 more rows
## # i abbreviated name: 1: `predicted:not satisfactory p-value`
```

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

head(df.f.pavlue)

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.

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

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

```
## # A tibble: 6 x 5
     id
                                          feature predicted
                                                                                 eval
##
                                source
##
     <chr>
                                 <chr>
                                          <chr>
                                                  <chr>>
                                                                                <dbl>
  1 0X457036.1:2087020-2087265 AUGUSTUS gene
                                                  predicted: Lumbricus rub~ 7.38e- 7
  2 0X457036.1:2089471-2089899 AUGUSTUS gene
                                                  predicted:Lampetra plane~ 8.69e-99
## 3 0X457036.1:2106048-210639 AUGUSTUS gene
                                                  predicted: Mus musculus c~ 6.12e-10
  4 0X457036.1:2108840-2109808 AUGUSTUS gene
                                                  predicted: Candidozyma a~ 1.28e-22
## 5 0X457036.1:2108840-2109808 AUGUSTUS gene
                                                  predictied: Phaeodactylu~ 2.82e-13
## 6 0X457036.1:2112894-2113442 AUGUSTUS gene
                                                  predicted: Ixodes scapu~ 1.27e-14
```

```
predictions <-read.table("lumbricus/identification/prediciton/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

predicted: 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: Zymobacter palmae IAM14233 DNA, complete genome;dbj|AP018933.1

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: _Tte_b3y08;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, prediction.xlsx, sheet "df fitlered".

6.2 Visualisatie

6.3 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/

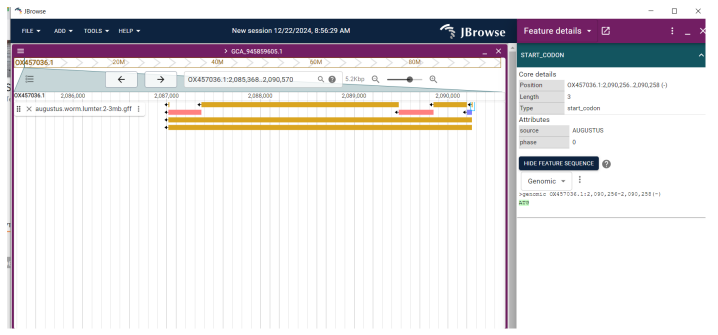
De totale representatie van het chromosoom /OX457036.1.

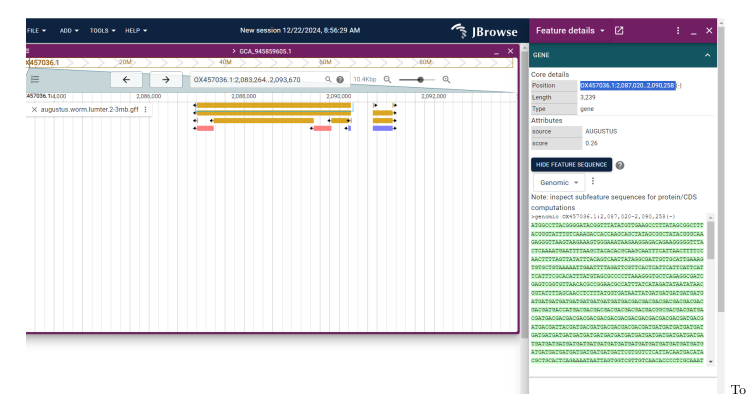
https://alenagrrr3.github.io/OX457036.1.html/

6.4 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:



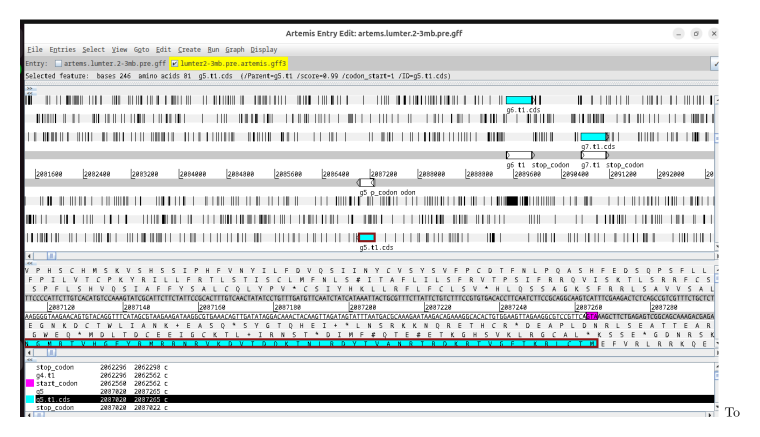


zoom in, you can ues the link:

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

6.5 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

References

- "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.

- ———. 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.
- 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. 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.
- "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/.
- "Home · TransDecoder/TransDecoder Wiki." n.d. Accessed November 28, 2024. https://github.com/TransDecoder/TransDecoder/Wiki.
- "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/.
- 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/.
- "Sanger-Pathogens/Artemis." (2009) 2024. Pathogen Informatics, Wellcome Sanger Institute. https://github.com/sanger-pathogens/Artemis.
- 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.
- "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/.
- University of Greifswald. n.d. "Bioinformatics Web Server University of Greifswald." Accessed December 28, 2024. https://bioinf.uni-greifswald.de/bioinf/partitioned_odb11/.