## 实验九制作人类基因剪接位点的GT-AG序列标识

## 一、实验目的

对于真核基因来说,几乎所有内含子DNA序列5'端起始的两个核苷酸总是5'-GT-3',而3'端的最后两个核苷酸始终是5'-AG-3'。由于这两个碱基序列的高度保守性和广泛存在性,将其称为GT-AG法则,即5'-GT---AG-3'。利用序列标识(sequence logo),可以把GT-AG法则通过图形表示出来。而WebLogo便是一个灵活方便的制作序列标识的工具。针对人类基因组中22号染色体(chr22)上的所有基因,利用集成在Galaxy中的WebLogo和网络版的WebLogo,制作剪接位点的GT-AG序列标识。

- 1. 学习和掌握剪接位点的GT-AG法则。
- 2. 学习和掌握Galaxy的基本使用方法。
- 3. 学习和掌握WebLogo的使用方法。
- 4. 学习和掌握序列标识的含义。

## 二、实验内容

- 1. 打开Galaxy网站。通过搜索引擎搜索"Galaxy UCSC",或者直接在浏览器的地址栏中输入网址,打开 https://main.g2.bx.psu.edu/即可。
- 2. 获取chr22上基因的内含子数据。打开Get Data工具集中的UCSC Main工具,调整参数提取人类hg19基因组中22号染色体(chr22)上的所有内含子信息,以BED格式进行存储。
- 3. 提取内含子上的剪接位点信息。
  - 1. 提取供体位点的信息。打开Operate on Genomic Intervals工具集中的Get flanks工具,利用刚刚获取的内含子数据,调整Region为Around Start,调整Location of the flanking region/s为Upstream,设置Offset为17,设置Length of flanking region(s)为32,提取出包含供体位点2bp在内、同时上下游各延伸15bp的坐标。
  - 2. 提取受体位点的信息。打开Operate on Genomic Intervals工具集中的Get flanks工具,利用刚刚获取的内含子数据,调整Region为Around End,调整Location of the flanking region/s为Downstream,设置Offset为-17,设置Length of flanking region(s)为32,提取出包含受体位点2bp在内、同时上下游各延伸15bp的坐标。
- 4. 获取剪接位点附近的序列。
  - 1. 提取供体位点的序列。打开Fetch Sequences工具集中的Extract Genomic DNA工具,利用供体位点的坐标信息,提取出以FASTA格式保存的供体位点的序列。
  - 2. 提取受体位点的序列。打开Fetch Sequences工具集中的Extract Genomic DNA工具,利用受体位点的坐标信息,提取出以FASTA格式保存的受体位点的序列。
- 5. 对序列进行多序列比对。此处提取的序列已经是根据坐标比对好的序列,没有必要再单独进行多序列 比对了。
- 6. 制作序列标识。
  - 1. 制作供体位点的序列标识。打开Motif Tools中的Sequence Logo工具,利用供体位点的序列,调整参数,制作供体位点的序列标识。

2. 制作受体位点的序列标识。打开Motif Tools中的Sequence Logo工具,利用受体位点的序列,调整参数,制作受体位点的序列标识。

## 7. WebLogo的使用。

- 1. 下载剪接位点的序列。从Galaxy中下载提取出的供体位点和受体位点的序列,保存到本地计算机上。
- 2. 打开WebLogo3网站。通过搜索引擎搜索"WebLogo",或者直接在浏览器的地址栏中输入地址, 打开http://weblogo.threeplusone.com即可。
- 3. 制作剪接位点的序列标识。在creat页面,上传供体位点或受体位点的序列,适当修改参数,就可制作出精美的序列标识。
- 8. 尝试对其他染色体或全基因组上的基因的剪接位点制作序列标识,进一步熟悉在Galaxy和WebLogo的使用方法。