天津医科大学理论课教案首页

(共4页、第1页)

课程名称:生物信息学 课程内容/章节:第四章(4.2)基因组结构注释分析

授课方式:理论讲授 学时数:2 教材版本:生物信息学:基础及应用

教学目的与要求(分掌握、熟悉、了解、自学四个层次):

- 掌握重复序列的概念及分类; 基因识别的方法与策略。
- 熟悉原核基因和真核基因的结构特点。
- 了解重复序列相关的数据库和分析工具; 基因识别的分析工具。
- 自学重复序列相关数据库和分析工具的使用方法;基因识别分析工具的使用方法。

授课内容及学时分配:

- (5') 回顾与导入:回顾序列基本信息和特征信息分析的主要内容,引出重复序列和基因识别的内容。
- (30') 重复序列分析: 讲解重复序列的概念、分类及特点,介绍常用数据库与分析工具。
- (50') 基因识别:介绍基因和基因识别的基本概念,回顾原核基因和真核基因的结构特点并进行比较,讲解基因识别的主要方法与策略,介绍基因识别的常用工具。
- (10') 查找数据库与分析工具: 讨论查找数据库和分析工具时可以采取的策略。
- (5') 总结与答疑: 总结授课内容中的知识点与技能, 解答学生疑问。

教学重点、难点及解决策略:

- 重点: 重复序列的分类, 基因识别的方法和策略。
- 难点:基因识别中"信号"特征和"内容"特征的区别。
- 解决策略:通过示意图和实例帮助学生理解,通过对比加深记忆。

专业外语词汇或术语:

重复序列 (repetitive/repeated sequence) 基因识别 (gene prediction/finding)

串联重复(tandem repeat) 间接识别法(extrinsic approach)

散在重复(interspersed repeat) 从头计算法(ab initio approach)

辅助教学情况:

- 多媒体: 原核基因和真核基因的结构, 基因识别的策略。
- 板书: 查找数据库和分析工具的主要策略。

复习思考题:

- 简述重复序列依重复次数和组织形式的分类。
- 简述原核基因和真核基因结构的异同。
- 简述基因识别的三大类方法和主要策略。
- 论述查找所需数据库和分析工具的策略。

参考资料:

- 朱玉贤、李毅、郑晓峰。现代分子生物学(第3版)、高等教育出版社、2007。
- 李霞, 李亦学, 廖飞。生物信息学, 人民卫生出版社, 2010。
- 王明怡,杨益,吴平。生物信息学(中译本,第2版),科学出版社,2004。
- 维基百科。

主任签字: 年 月 日 教务处制

天津医科大学理论课教案续页

(共4页、第2页)

一、回顾与导入(5分钟)

- 1. 序列分析(简要回顾上次课的主要知识点)
 - 基本信息: 碱基比例、GC 含量、序列转换、限制性核酸内切酶位点、……
 - 特征信息: 开放阅读框、启动子、转录因子结合位点、CpG 岛、……
- 2. 结构注释 (基因识别前要先屏蔽重复序列)
 - 重复序列
 - 基因识别

二、重复序列分析(30分钟)

对于真核生物的核酸序列而言,已知在重复序列中几乎没有对基因识别或序列比较有用的信息,因此在进行基因识别之前首先应该把简单的、大量的重复序列标记出来并去除,目的是为了避免重复序列对预测程序产生干扰,尤其是涉及数据库搜索的程序。

- 1. 基本概念: 重复序列是指真核生物基因组中重复出现的核苷酸序列。
- 2. 【重点】分类(引导学生思考不同分类标准之间的关系)
 - 重复次数 (对每一类别都给出实例,帮助学生理解记忆)
 - 低度重复序列: 2~10个拷贝,如酵母 tRNA 基因
 - 中度重复序列: 重复几十~几千次,长度约 300bp,如 rRNA 基因
 - 高度重复序列: 重复几百万次,少于 10 个核苷酸残基,如卫星 DNA
 - 组织形式
 - 串联重复序列: 成簇存在于染色体的特定区域
 - * 卫星 DNA: 5~200bp,几百万个拷贝,大多集中在着丝粒部位
 - * 小卫星: 10 ~ 100bp 的基本单位,总长不超过 20kb,重复次数高度变异,靠近端粒的位置
 - * 微卫星: 2~10bp, 长度 50~100bp, STR 遗传多态性, 常见于内含子
 - 散在重复序列:分散于染色体的各位点上
 - * 短散在重复序列 (SINE): 500bp 以下,拷贝数达 10 万以上;非自主转座的反转录转座子;来源于 RNA 聚合酶 III 的转录产物;如 Alu——300bp, 100 万个拷贝
 - * 长散在重复序列 (LINE): 1000bp 以上,上万份拷贝;可以自主转座的反转录转座子;来源于 RNA 聚合酶 II 的转录产物;如 L1—6100bp, 3500 个拷贝

3. 相关资源

• Repbase: 真核生物 DNA 重复序列数据库

• L1Base: L1 数据库

• STRBase: STR 数据库

• RepeatMasker: 通过与已知重复序列数据库进行 比对,识别、分类和屏蔽重复序列;提供四个搜索引擎

Cross_match: 速度慢、精度高ABBlast: 速度快、精度略低

- RMBlast: NCBI Blast 的兼容版

- HMMER: 只适用于人类基因组序列

Sequence types	Repeat size(bp)	Array size (kb)	Copy number
Satellites — large tandem arrays		10-25% of total DNA	
Microsatellite	2-5	0.2-0.5	3 x 10 ^s
Minisatellite	~15	0,5-3	103
Satellite	5-100	100,000	10 [⊤]
Megasatellite	4–10 kb	30-100	30-100
Interpersed elements Retrotransposons		35-40% of total DNA	
LTR-containing elements copia ² , gypsy ²	~5 kb	NA	20-60
Yeast Ty	6.3kb	NA	40
Poly-A elements LINE1 (L1)	1–7 kb	NA	~105
HeT-A, TART ²	6–10 kb	5–10	~10*
SINEs			
Alu	300	NA	~10*

天津医科大学理论课教案续页

(共4页、第3页)

三、基因识别(50分钟)

在介绍基本概念的基础上,通过比较原核基因和真核基因的异同,讲解基因识别的主要策略 及各种方法在原核和真核基因识别中的具体应用。

- 1 基本概念
 - 基因: 产生一条多肽链或功能 RNA 所需的全部核 苷酸序列 (强调既包括编码区,也包括非编码区)
 - 基因识别: 识别 DNA 序列上具有生物学特征 的片段



- 2. 基因结构 (通过示意图形象化展示、比较原核和真核的基因结构)
 - 共同点:都包括编码区和非编码区
 - 原核基因:连续基因真核基因:不连续性
- 3. 【重点】识别方法
 - 间接识别法: mRNA/蛋白质序列 ⇒ DNA 序列
 - 从头预测法: 基因预测, 基于"信号"和"内容"两类特征
 - 比较基因组学的方法: 比较相关物种的 DNA 序列

4. 基因预测

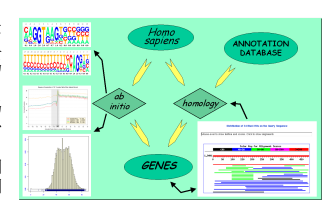
- 【难点】"信号"和"内容"
 - 共同点:都包括编码区和非编码区
 - 信号:不连续的局部序列模体,一般都有一致性序列;如启动子,剪接供体和受体位点,起始和终止密码子,polyA位点
 - 内容: 不同长度的扩展序列,没有一致性序列,但具有把自己与周围 DNA 区分开来的保守特征;如密码子使用偏好性,双联密码子出现频率,基因组等值区



- 信号:启动子序列,转录因子结合位点内容:连续的开放阅读框,统计学特征
- 总结: 信号容易识别, 内容容易判别, 预测能达到相对较高的精度

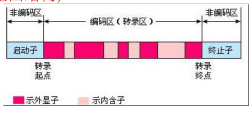
• 真核基因

- 信号: 启动子区特征序列, 供体和受体位点, 起始和终止密码子, polyA 序列; 确定外显子的边界, 识别编码区域
- 内容:密码子使用偏好性,双联密码子出现频率,基因组等值区;区分外显子、内含子和基因间区域
- 总结:信号复杂,内容难判别,预测相当有挑战性;联合信号和内容检测以及同源性搜索,提高识别效率



5. 【重点】识别策略

- 6. 识别工具 (强调分析工具的适用范围)
 - 识别原核基因: GeneMarkS, Glimmer
 - 识别真核基因: GENSCAN



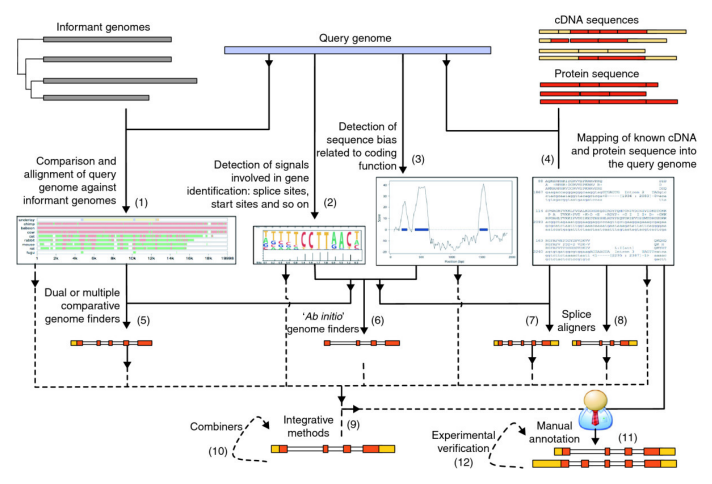
Start codon codons Donor site

3' UTR

Poly-A site

天津医科大学理论课教案续页

(共4页、第4页)



四、查找数据库与分析工具(10分钟)

- 借鉴相关文献中使用的数据库与工具
- 向特定领域的专家请教
- Nucleic Acids Research 每年的第一期为数据库专刊
- 维基百科等总结性网站
- The Elements of Bioinformatics
- 使用 Google 等搜索引擎搜索

五、总结与答疑(5分钟)

- 1. 知识点
 - 重复序列: 分类
 - 基因识别: 原核和真核的基因结构, 基因识别的方法和策略
- 2. 技能
 - 查找数据库: 借鉴文献、收集专刊、请教专家、搜索网络
 - 数据库有其时效性
 - 分析工具有其适用范围

