天津医科大学理论课教案首页

(共4页、第1页)

听课人数:18

课程名称:生物信息学 课程内容/章节:第五章 (5.3) 基因组功能的高级注释

授课对象:基础医学院 2015 级基础班 (本)

学时数:2 教材版本:生物信息学:基础及应用

• 掌握序列标识的含义和制作工具。

- 熟悉变异位点注释结果的解析;基因集的富集分析及其结果解析;box plot 的含义及其绘制。
- 了解变异位点注释的内容和常用工具; 基因集富集分析的常用工具。
- 自学变异位点注释、基因集富集分析、序列标识制作等工具的使用方法。

授课内容及学时分配:

授课方式:理论讲授

- (5') 回顾与导入:回顾基因组注释的基础知识,介绍功能注释的主要内容。
- (25') 变异位点的注释:介绍变异位点注释的内容、步骤及相关的注释工具,讲解对注释结果的解析。
- (20') 基因集富集分析:介绍基因集富集分析的用途,讲解常用的 DAVID 工具及其结果的解析。
- (25') 序列标识: 讲解序列标识的含义,介绍常用的 WebLogo 及其使用方法并讲解对结果的解析。
- (20') box plot: 介绍 box plot 及相关概念,讲解绘制 box plot 的主要步骤。
- (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: 序列标识的含义: 解决策略: 通过制作过程的演示和对结果的解读来加深学生的理解。
- 难点: 注释分析结果的解析; 解决策略: 通过对实例的分析帮助学生掌握解析结果的基本原则和主要步骤。

专业外语词汇或术语:

单核苷酸变异 (SNV) 基因集 (gene set) GO (gene ontology) 富集分析 (enrichment analysis) 序列标识 (sequence logo) 箱线图 (box plot)

辅助教学情况:

- 多媒体:变异位点注释、基因集富集分析的实例;序列标识和 box plot 的示意图; DAVID、WebLogo 等工具的界面;绘制 box plot 的演示视频。
- 板书: box plot 的主要绘制步骤。
- 操作演示: 序列标识的制作。

复习思考题:

- 以变异位点的注释结果为例,论述如何解析一张表。
- 以 DAVAD 富集分析结果为例,论述如何解析一张表。
- 简述序列标识的含义, 能解读实际的序列标识图。
- 以 box plot 为例,论述如何解析一张图。

参考资料:

- 李霞, 李亦学, 廖飞。生物信息学, 人民卫生出版社, 2010年。
- 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。
- 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)

Pro Tyr

一、回顾与导入(5分钟)

回顾基因组注释的基础知识、介绍高级注释的内容、强调基础知识在高级注释中无处不在。

- 1. 基因组注释的基础知识
 - 基因组的组装版本: hg19与GRCh37, mm10与GRCm38
 - 两种坐标系统: 0-based, 1-based
 - 四种常用格式: FASTA, BED, GFF, VCF
 - 逻辑运算模式: intersect, subtract, join, ...
- 2. 基因组功能的高级注释
 - 变异位点的注释: SNVs、非同义多态性的注释: \$\frac{43}{6}\$ \ \frac{A}{6}\$
 - 基因集富集分析: GO, KEGG, DAVID
 - 序列标识: WebLogo

二、变异位点的注释(25分钟)

重点讲解对注释结果的解析及其在功能注释流程中承上启下的作用。

- 1. 单核苷酸变异的注释
 - 注释内容: 附加相关的基因组 注释信息(数据库 ID, 基因名, 变异功能类别, ……)
 - 注释工具: SeattleSeq Annotation, variant tools, SnpEff
 - 【难点】结果解析: SeattleSeq Annotation 的注释结果 (通过 实例解读注释结果; 对注释结 果过滤筛选后可继续进行非同 义多态性的注释)
- 2. 非同义多态性的注释
 - 注释内容: 对蛋白质产物结构和功能的影响
 - 注释工具: SIFT, PolyPhen-2, SNPs3D, PROVEAN
 - 【难点】结果解析: SIFT 的注释结果 (通过实例解读注释结果; 承接 SNVs 的注释, 对结果过滤筛选后可继续进行基因集的富集分析)

File: /data/jboss-as- 7.1.1.Fina/[gvsBatchOutput/SeattleSeqAnnotation137.1Individual.294000040550.txt						Add or Remove Columns:		Sort by Colum Original Order	Sort Direction:					
						040650.txt	Sample Allele	s	O dbSNP Function O Reverse					
Title:							☑ Alleles in dbSl	NP	GVS Function					
1individual							☑ GVS Function		Conservation Sco					
							☑ dbSNP Functi	ion	Conservation Sco	re GERP				
Counts:	Type HapMapFi						Chimp Allele		O In dbSNP		J			
polyPhenTyp	e polyPhenSco	edwillion					☑ Copy Number Variations							
Count missense SNPs = 8							☑ HapMap Rare-Allele Frequencies							
	Count stop SNPs = 0 Count SNPs in splice sites = 0						dbSNP Valida	tion						
Count SNPs in splice sites = 0 Count SNPs in coding synonymous = 8						☑ RepeatMaske	r							
Count SNPs	in coding (not n	nod 3) = 0					☑ Tandem Repeats							
Count SNPs in a UTR = 0 Count SNPs near a gene = 0														
Count SNPs in introns = 0						Grantham Sci	ore	Filter:						
Count interge	enic SNPs = 0						CDNA Position	n	Only missense, no	onsense, spli	ce, frameshift	(GVS)		
number SNP	s in microRNAs	= 0					PolyPhen Pre	diction	Only synonymous	SNPs or coo	ling (not fram	eshift)		
							Clinical Assoc	iation	indels (GVS)					
number accessions coding-synonymous NCBI = 19 number accessions missense NCBI = 15						☑ Distance to N	earest Splice	Only intron (GVS)						
number accessions stop NCBI = 0						Site		Only variations not in dbSNP						
	ssions splice-s		0				☑ NHLBI ESP Allele Counts ☐ Only variations with clinical association							
number SNP	number SNPs in dbSNP = 16 number SNPs not in dbSNP = 0 number SNPs total = 16							Table 🔻						
HUITIDEI SINF	S (Otal - 10								reset					
										<i>'</i>				
SNP location	ns 36 accessi	n lines D	age 1 of 1											
				sampleGenotype	sampleAlleles	allelesDBSNP	accession	functionGVS	functionDBSNP	rsID	aminoAcids	proteinF		
bSNP_130	10	1126383	Α	R	A/G	A/G	NM_014023.3	coding- synonymous	synonymous-codon	73578536	none	121/		
								coding-						

Transcript ID		Protein ID	Substitution	Region	dbSNP ID	SNP Type	Prediction	SIFT Score
ENST00000294	1724	ENSP00000294724	R1487G	EXON CDS	rs12118058:G	Nonsynonymous	TOLERATED	0.46
ENST00000294	1724	ENSP00000294724	E1405G	EXON CDS	rs28730708:G	Nonsynonymous	DAMAGING	0.01
ENST00000294	1724	ENSP00000294724	R1487R	EXON CDS	rs12118058:G	Synonymous	TOLERATED	0.64
ENST00000330	0029	ENSP00000332887	E49A	EXON CDS	novel	Nonsynonymous	DAMAGING	0.02
ENST00000371	1564	ENSP00000360619	T612N	EXON CDS	rs6067785:T	Nonsynonymous	DAMAGING	0
ENST00000283	3943	ENSP00000283943	Q1910*	EXON CDS	rs1803846:A	Nonsynonymous	N/A	N/A
ENST00000341	1772	ENSP00000345229	P433L	EXON CDS	rs17853365:A	Nonsynonymous	DAMAGING	0.02

三、基因集富集分析(20分钟)

- 1. 基因集富集分析(承接变异位点的注释)
 - · 富集分析:基因集,GO,KEGG
 - GO (Gene Ontology)
 - biological process
 - molecular function
 - cellular component
 - 结果解析 (解析使用 DAVID 进行 GO 富集分析的结果)
 - 富集显著性
 - 多重检验校正

<u>Categ</u>	ory \$	<u>Term</u> \$	RT	Genes	Count :	<u>%</u>		Benjamini ‡
GOTERM_CC_FA	AT <u>extracellular region</u>	<u>R</u>	tT		40	25.8	6.9E-6	1.5E-3
GOTERM_CC_FA	AT <u>extracellular region part</u>	<u>R</u>	<u>t</u>		24	15.5	3.8E-5	4.0E-3
GOTERM_MF_FA	AT oxygen binding	B	II.		6	3.9	3.8E-5	1.4E-2
GOTERM_CC_FA	AT <u>extracellular space</u>	E	ET		19	12.3	9.4E-5	6.5E-3
GOTERM_MF_FA	AT <u>heme binding</u>	<u>R</u>	<u>t</u>		8	5.2	1.0E-4	1.9E-2
GOTERM_BP_FA	T <u>defense response</u>	<u> </u>	<u>et</u>		18	11.6	1.3E-4	1.7E-1
GOTERM_BP_FA	T response to bacterium	<u>R</u>	T.	_	10	6.5	1.4E-4	9.1E-2
GOTERM_MF_FA	AT <u>tetrapyrrole binding</u>	E	ET :		8	5.2	1.5E-4	1.9E-2
GOTERM_MF_FA	AT <u>iron ion binding</u>	<u>R</u>	<u>t</u>		11	7.1	4.3E-4	3.9E-2
GOTERM_BP_FA	T defense response to bacte	rium <u>R</u>	<u>et</u>		7	4.5	8.9E-4	3.4E-1
GOTERM_BP_FA	T response to drug	<u>R</u>	<u>t</u>	_	9	5.8	1.5E-3	4.0E-1
GOTERM_BP_FA	T regulation of response to e	xternal stimulus R	II.		7	4.5	5.2E-3	7.7E-1
GOTERM_BP_FA	T <u>taxis</u>	E	ET		7	4.5	5.4E-3	7.2E-1
GOTERM_BP_FA	T <u>chemotaxis</u>	<u> </u>	<u>et</u>		7	4.5	5.4E-3	7.2E-1
GOTERM_CC_FA	AT <u>hemoglobin complex</u>	<u>R</u>	<u>t</u>		3	1.9	5.7E-3	2.6E-1
GOTERM_MF_FA	AT oxygen transporter activity	. <u>B</u>	T i		3	1.9	5.8E-3	3.5E-1

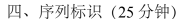
教务处制

天津医科大学理论课教案续页

Highly recommendedRecommended

(共4页、第3页)

- 2. DAVID 分析工具 (根据任务选择工具)
 - Gene Name Batch Viewer
 - Gene ID Conversion Tool
 - Gene Functional Classification Tool
 - Functional Annotation Tool
 - Functional Annotation Clustering: 根据注释信息聚类注释项目
 - Functional Annotation Chart: 根据注释信息进行富集分析
 - Functional Annotation Table: 以表格形式呈现注释信息

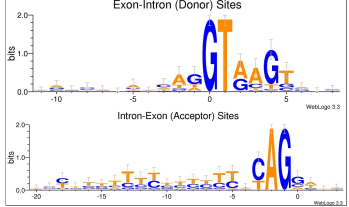


- 1. 【重点】图形含义(以"GT-AG规则"为例讲解序列标识图)
 - 数据: 多序列比对信息
 - 横轴: 序列的坐标位置
 - 纵轴: 比特, 计量单位
 - 字符堆叠的总高度: 此位置的保守性
 - 每个字符的高度: 出现的相对频率
- 2. 制作工具 (演示 WebLogo 的使用)
 - WebLogo
 - enoLOGOS
 - Skylign
- 五、box plot (20 分钟)
 - 1. box plot 简介 (通过实例和示意图讲解其优缺点)
 - box plot, Box-whisker Plot, 箱线图
 - 1977, 美国, 约翰 图基(John Tukey)
 - 显示一组数据分散情况的统计图
 - 可以粗略看出数据分布的离散程度
 - 适合用于几个样本的比较
 - 不能提供数据分布偏态的精确度量
 - 2. 相关概念 (通过实例帮助学生理解记忆)
 - 最小值 min, 最大值 max, 中位数 median
 - 下四分位数 Q1, 上四分位数 Q3
 - 四分位数差 IQR = Q3 Q1
 - 内限: Q3 + 1.5IQR, Q1 1.5IQR
 - 外限: Q3 + 3IQR, Q1 3IQR
 - 异常值 (outliers): 处于内限以外的数据
 - 温和的异常值 (mild outliers): 在内限与外限之间的异常值
 - 极端的异常值 (extreme outliers) : 在外限以外的异常值



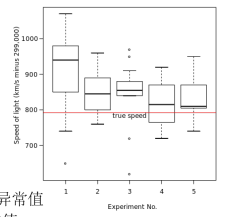
- min = 0.5, max = 10
- Q1 = 7, Q3 = 9, IQR = 2
- median = 8.5, mean = 8



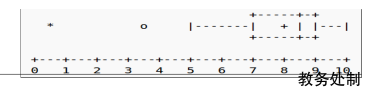


内阳

Extremoutliers



内阳



天津医科大学理论课教案续页

(共4页、第4页)

- 4. 绘图步骤 (通过观看视频学习绘图的具体步骤)
 - 绘制数轴。
 - 计算上四分位数 (Q3), 中位数, 下四分位数 (Q1)。
 - 计算四分位数差 (IQR)。
 - 绘制箱线图的矩形,上限为 Q3,下限为 Q1。在矩形内部中位数的位置 画一条横线 (中位线)。
 - 在 Q3 + 1.5IQR 和 Q1 1.5IQR 处画两条与中位线一样的线段,这两条线段为异常值截断点,称为内限;在 Q3 + 3IQR 和 Q1 3IQR 处画两条线段, 称为外限。
 - 在非异常值的数据中,最靠近上边缘和下边缘(即内限)的两个数值处 画横线,作为箱线图的触须。
 - 从矩形的两端向外各画一条线段直到不是异常值的最远点(即上一步的触须),表示该批数据正常值的分布区间。
 - 温和的异常值用空心圆表示; 极端的异常值用实心点 (一说用星号*)表示。
- 5. 绘图工具: BoxPlotR, ECplot, R, ...

六、总结与答疑(5分钟)

- 1. 知识点
 - 变异位点的注释: 用途, 注释工具
 - 基因集富集分析: 功能, 分析工具
 - 序列标识: 含义, 制作工具
 - box plot: 理解, 绘制
- 2. 技能
 - 解析表格: 行列, 缩写, 数值
 - 解析图片: 数据, 横纵轴, 图元素, 元素大小、颜色

