# 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——图形化操作

- 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 <a href="https://main.g2.bx.psu.edu/">https://main.g2.bx.psu.edu/</a>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。
- 4. 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。
- 5. 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。
- 6. 获取剪接位点附近的序列。
- 7. 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。
- 8. 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。
- 9. 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。
- 10. 制作序列标识。
- 11. 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。
- 12. 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。
- 13. WebLogo的使用。
- 14. 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。
- 15. 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 <a href="http://weblogo.threeplusone.com">http://weblogo.threeplusone.com</a>即可。

- 16. 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。
- 17. 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。

# 三、实验内容——命令行操作

- 1. 配置环境。安装conda、设置镜像、添加bioconda仓库、新建环境(略)。
- 2. 安装软件。

```
# bedtools: a powerful toolset for genome arithmetic
conda install bedtools
# WebLogo: A Sequence Logo Generator
conda install weblogo
```

# 3. 下载数据。

```
# hg38, refGene, 基因数据
mysql -h genome-mysql.cse.ucsc.edu -u genome -D hg38 -N -A -e 'select
chrom,txStart,txEnd,name2,score,strand from refGene' > genes_hg38.bed
# hg38, refGene, 外显子数据
mysql -h genome-mysql.cse.ucsc.edu -u genome -D hg38 -N -A -e 'select
chrom,exonStarts,exonEnds,name2,score,strand from refGene' > genes hg38 tmp.txt
awk 'BEGIN {0FS="\t"}; { n=split($2, a, ","); split($3, b, ","); for(i=1; i<n; ++i) print $1,</pre>
a[i], b[i], $4, $5, $6 }' genes_hg38_tmp.txt | sort | uniq > exons_hg38.bed
# hg38, 基因组信息
mysql --user=genome --host=genome-mysql.cse.ucsc.edu -A -e "select chrom, size from
hg38.chromInfo" > hg38.genome
# hg38, 基因组序列
# wget --timestamping 'http://hgdownload.cse.ucsc.edu/goldenPath/hg38/bigZips/hg38.fa.gz' -0
hg38.fa.gz
# gunzip -c hg38.fa.gz > hg38.fa
# In /home/share/courseBX/hg38.fa ~
```

### 4. 数据处理。

```
# 获取最终的外显子数据
bedtools sort -i exons_hg38.bed | bedtools merge -s -i stdin > exons.bed

# 提取内含子坐标 (注意:此处不使用-s,为什么?)
bedtools sort -i genes_hg38.bed | bedtools subtract -a stdin -b exons.bed > introns.bed

# 提取供体位点和受体位点的坐标
bedtools flank -i introns.bed -g hg38.genome -l 15 -r 0 -s | awk 'BEGIN {OFS="\t"}; { if($2<$3) print; }' | bedtools slop -i stdin -g hg38.genome -l 0 -r 17 -s > donor.bed
bedtools flank -i introns.bed -g hg38.genome -l 0 -r 15 -s | awk 'BEGIN {OFS="\t"}; { if($2<$3) print; }' | bedtools slop -i stdin -g hg38.genome -l 17 -r 0 -s > acceptor.bed

# 提取供体位点和受体位点的序列 (此处如果不使用-s,结果会有什么变化?)
bedtools getfasta -fi hg38.fa -bed donor.bed -s > donor.fa
```

```
bedtools getfasta -fi hg38.fa -bed acceptor.bed -s > acceptor.fa

# 制作供体位点和受体位点的序列标识
weblogo -i -15 -F png -s large --resolution 300 < donor.fa > donor.png
weblogo -i -17 -F png -s large --resolution 300 < acceptor.fa > acceptor.png
```

# 5. 参考资料

- Programmatic access to the Genome Browser
- bedtools: a powerful toolset for genome arithmetic
- bedtools at GitHub
- Defining genomic regions
- WebLogo 3: User's Manual