INTRODUCCION A LA GENETICA COMPUTACIONAL							
Semana	Tema	Conceptos	Computacion	Capitulo Hum. Evolutionary genetics	Lecturas adicionales		
		Introducción al curso		, , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
1		ADN, Cromosomas y dogma central	Genomic browser	Chapter 2 Organization and Inheritance of	Nurk S, Koren S, Rhie A, Rautiainen M, Bzikadze AV, Mikheenko A, Vollger MR, Altemose		
	Introducción	Secuenciación de Nueva Generación		the Human Genome (2.1 -2.5)	N, Uralsky L, Gershman A, Aganezov S. The complete sequence of a human genome. Science. 2022 Apr 1;376(6588):44-53.		
		Visualización de genes y proteínas					
		Generación de datos, del ADN al VCF					
	Secuenciación genética	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Linea de Comandos	Chapter 3 Human Genome Variation (3.1 and 3.2)	The Variant Call Format (VCF) Version 4.2 Specification. Danceck, P., Auton, A., Abecasis, G., Albers, C. A., Banks, E., DePristo, M. A., & 1000 Genomes Project Analysis Group. (2011). The variant call format and VCtroos. Bioinformatics, 27(15), 2156-2158. Chalankar, Vijender, et al. "Next generation sequencing technology and genomewide data analysis: Perspectives for retriand research." Progress in retinal and eye research 55 (2016): 1-31 [Semana 2]		
2		Variant Call formatting files					
		Entender la información de un archivo VCF					
3	Manipulación de datos	Línea de comandos	VCFtools				
		Línea de comandos para genómica					
		Manipular un VCF con VCFtools					
	Variación genética en humanos y diversidad	Variación en las poblaciones	Plink	Chapter 4 Finding and Assaying Genome Diversity (from 4.1 to 4.6)	Auton et al A global reference for human genetic variation (2015). Genomes are failing on diversity- Alice popejoy. Data Management and Summary Statistics with PLINK. Christopher Chang in Julien Y. Dutheil, Statistical Population Genomics, Methods in Molecular Biology, vol. 2090, https://doi.org/10.1007/978-1-0716-0159-0_3.		
4		Proyecto de los 1000 Genomas					
		Introducción a Plink y Plink vs VCF					
	Haplotipos y recombinación	Recombinación de cromosomas y Desequilibrio de ligamiento (LD)	- VCFtools/Plink	Chapter 2 Organization and Inheritance of the Human Genome (2.6-2.7) Chapter 4 Finding and Assaying Genome Diversity (Section 4.9)	The Structure of Haplotype Blocks in the Human Genome. SB Gabriel 2002. Browning & Browning - Identity by Descent Between Distant Relatives Detection and Applications (2012).		
		Identidad por estado e Identidad por descendencia					
5		Haplotipos y Patrones de LD					
		Determinación de fase (phasing)					
		SNP array sequencing			Das et al. 2018 - Genotype Imputation from Large Reference Panels. Li et al. 2009 - Genotype Imputation		
6	Imputación de datos	Imputación de datos	TopMed server				
		Uso de referencias poblacionales para inferir datos	.,				
		Principios CARE y FAIR	Plink, R		CARE-principles, The FAIR Guiding Principles for scientific data management and		
7	Control de calidad de datos genéticos	Control de calidad de datos genéticos			stewardship. Anderson - Data quality control for association studies Nature Protocols		
		•			(2010).		
	Parentesco y genealogía genética	Cómo interpretar genealogías (pedigrees)	KING	Chapter 2 Organization and Inheritance of the Human Genome (2.6-2.7). Chapter 18.3 Deducing Family and Genealogical Relationships	Browning & Browning - Identity by Descent Between Distant Relatives Detection and Applications (2012) [otra vez!]. Speed, Balding - 2015 - Relatedness in the post-		
8		Parentesco genético y cálculo del "kinship coefficient"					
		Uso de software para inferir parentescos			genomic era Is it still useful? Manichaikul - Robust relationship inference in genome- wide association studies (2010)		
					Wide association statics (2010)		
	Segmentos no recombinantes del ADN	Cromosoma mitocondrial y cromosoma Y	haplogrep	Chapter 2 Organization and Inheritance of the Human Genome (2.8). Chapter 3 Human Genome Variation (3.3). Appendix			
9		<u> </u>					
		Haplogrupos					
			<u> </u>				
			GENETICA DE POBLAC	ONES			
	Introduccion a la Genetica de	Fuerzas de la Evolución			2		
10	poblaciones	Deriva genética, Mutación, Migración y Selección	No	Chapter 5 Processes Shaping Diversity.	Benton et al 2021 - The influence of evolutionary history on human health and disease. Prohaska et al 2019 - Human Disease Variation in the Light of Population		
	Analisis computacional de fuerzas evolutivas	Equilibrio de Hardy Weinberg	plink	Chapter 16 Evolutionary Insights into Simple	Genomics. Ceballos et al 2018 - Runs of homozygosity Windows into population		
11		Análisis computacional de las fuerzas evolutivas		Genetic Disease	history and trait architecture		
	evolutivas	Estratificación de la población			Novembre et al 2008 - Genes mirror geography within Europe		
12	Estratificación de la población	· ·	Plink (PCA), R	Chapter 14 What Happens When Populations Meet	Acosta-Uribe, Juliana, et al. "A neurodegenerative disease landscape of rare mutations		
		Análisis de componente principal (PCA)			in Colombia due to founder effects." Genome Medicine 14.1 (2022): 1-22.		
	Ancestría Global	Ancestría global y ADMIXTURE	ADMIXTURE		Moreno-Estrada et al 2013 - Reconstructing the Population Genetic History of the Caribbean		
13		Cómo modelar una población	Pong				
14	Ancestría Local	Determinación de fase	RFMix2		Blue et al 2019 - Local ancestry at APOE modifies Alzheimer's disease risk in Caribbean		
		Determinación de ancestría local	Shapeit5		Hispanics. Maples et al.		
					Maples et al 2013 - RFMix A discriminative modeling approach for rapid and robust		
		Secuenciación de lectura larga			local-ancestry inference		
			EDIDEMIOLOGIA GEN				

EPIDEMIOLOGIA GENETICA							
15	Introduccion a la Epidemiologia Genetica	Diseño de estudios genéticos	noGnomAD, ExAC, 100GP				
		Determinar el componente genético de una enfermedad		Ghosh et al. 2017 In Silico prediction algorithms. Gunning et al. 2020 - Assessing performance of pathogenicity predictors using clinically relevant variant datasets. Rojano, Regulatory variants from detection to predicting impact.			
		Anotación de genomas y bases de datos poblacionales		connectly reserved rations accessed regions, responding withints from detection to predicting impact.			
16	Curacion de variantes	Guías ACMG para interpretación de variantes	wannovar	Richards et al 2015 - Standards and guidelines for the interpretation of sequence variants A joint consensus recommendation of the AMCG/AMP. Strande et al. 2018 - Navigating the nuances of clinical sequence variant interpretation in Mendelian disease			
		Análisis de patogenicidad In-silico	CADD, SIFT, Polyphen				
17	Asociacion Gen-Enfermedad	Guías para la asociación de Gen-Enfermedad	Plink	Strande et al 2017 - Evaluating the Clinical Validity of Gene-Disease Associations An Evidence-Based Framework Developed by the Clinical genome Resource			
		Estudios de segregación Mendeliana (mapeo de cigosidad)		Ott 2011 - Family-based designs for genome-wide association studies			
		Ligamiento y LOD Score		Ott, Wang, Leal - 2015 - Genetic linkage analysis in the age of whole-genome sequencing			
18	Estudios de Asociación caso-control	Estudios Caso-Control	Plink	A tutorial on statistical methods for population association studies			
		Enfoque estadístico de riesgo		Benefits and limitations of genome-wide association studies			
		Genome Wide Association Studies		Clarke et al 2011 - Basic statistical analysis in genetic case-control studies			
		Rare variant collapsing tests		Gene Clinical Validity Curation Process			
19	Genome Wide Association Studies (GWAS)	Diseño y estadística de GWAS	Plink R	Uffelmann, E., Huang, Q.Q., Munung, N.S. et al. Genome-wide association studies. Nat Rev Methods Primers 1, 59 (2021). https://doi.org/10.1038/s43586-021-00056-9			
		Fenotipos discretos vs. continuos					
		Regresión lineal		Abdellaoui, Abdel et al. "15 years of GWAS discovery: Realizing the promise." American journal of human genetics vol. 110,2 (2023) 179-194. doi:10.1016/j.ajhg.2022.12.011			
20	Polygenic Risk Score (PRS)	Utilidad de los PRS	Plink	Torkamani, Ali, Nathan E. Wineinger, and Eric J. Topol. "The personal and clinical utility of polygenic risk scores." Nature Reviews			
20		Extrapolando PRS entre poblaciones	R	Genetics 19.9 (2018): 581-590.			