**BIOINFORMATYKA - STUDIA PODYPLOMOWE**

Adrian Kania

**NCBI**

*Baza danych PubMed zawiera informacje dotyczące artykułów z zakresu nauk biologicznych i medycznych. Wyszukiwanie może odbywać się poprzez przeglądarkę internetową.*

**Zadanie1** Odszukaj pracę o identyfikatorze *14697198* w bazie danych *PubMed (*[PubMed (nih.gov)](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/)*,* a następnie odpowiedz na pytania:

* jaki jest tytuł tej pracy?
* w jakim wydawnictwie została wydana ta praca?
* ilu autorów odpowiada za tę prace?
* podaj przykładowe MeSH termy z tej pracy.

**Zadanie2** Zaproponuj hasło do wyszukania prac posiadających w tytule *mRNA*, opublikowanych w *2017* roku w czasopiśmie *BMC Genomics*. Ile jest takich prac?

**Dopasowanie sekwencji**

**Zadanie3** Z bazy danych *Nucleotide* pobierz sekwencje o następujących identyfikatorach:

- HM370969.1

- CY138562.1

- HQ185381.1

- JX081142.1

- HQ185383.1

* Jakie białko kodują te sekwencje?
* Skopiuj sekwencje HM370969.1 oraz HQ185383.1 do programu dotmatcher ([EMBOSS Dotmatcher < EMBL-EBI](https://www.ebi.ac.uk/jdispatcher/seqstats/emboss_dotmatcher)) aby utworzyć macierz kropkową. Skomentuj otrzymany wynik.
* Zapisz je w jednym pliku w formacie FASTA, a następnie dokonaj ich porównania przez Clustal Omega ([Clustal Omega < Multiple Sequence Alignment < EMBL-EBI](https://www.ebi.ac.uk/Tools/msa/clustalo/)).
* Obejrzyj jak wygląda otrzymane dopasowanie oraz skopiuj proponowane drzewo filogenetyczne charakteryzujące te sekwencje.
* Czy jest ono kompatybilne z typami białek podanych w nawiasach?

**BLAST**

*Najważniejszym zastosowaniem przyrównywania sekwencji parami jest wyszukiwanie sekwencji biologicznych w bazach danych na podstawie podobieństwa. Wymaga to wysłania badanej sekwencji jako zapytania i przyrównania jej parami z wszystkimi sekwencjami w bazie.*

**Zadanie4** Poniżej zamieszczono sekwencje aminokwasową:

MKLKNTLGVVIGSLVAASAMNAFAQGQNSVEIEAFGKRYFTDSVRNMKNADLYGGSIGYFLTD DVELALSYGEYHDVRGTYETGNKKVHGNLTSLDAIYHFGTPGVGLRPYVSAGLAHQNITNINSD SQGRQQMTMANIGAGLKYYFTENFFAKASLDGQYGLEKRDNGHQGEWMAGLGVGFNFGGSK AAPAPEPVADVCSDSDNDGVCDNVDKCPDTPANVTVDANGCPAVAEVVRVQLDVKFDFDKSK VKENSYADIKNLADFMKQYPSTSTTVEGHTDSVGTDAYNQKLSERRANAVRDVLVNEYGVEGG RVNAVGYGESRPVADNATAEGRAINRRVEAEVEAEAK

Korzystając z *BLASTP* ([BLAST: Basic Local Alignment Search Tool (nih.gov)](https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi)) odpowiedz na poniższe zapytania:

* Co to za białko? (na podstawie nazwy (adnotacji)).
* Z jakiego organizmu pochodzi to białko?

Dodatkowo, z użyciem bazy danych *UniProt* ([UniProt](https://www.uniprot.org/)) podaj funkcje molekularne tego białka.

**Zadanie5** Dana jest sekwencja nukleotydowa:

GTCCTTCATAGCCTAACCTGTTACCACTAGATTACCCACCGGCCGTTCCTACCCGCTCTCACCAGCCCTC

Korzystając z *BLASTN* ([BLAST: Basic Local Alignment Search Tool (nih.gov)](https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi)):

* Zidentyfikuj z jakiego organizmu pochodzi ta sekwencja i częścią jakiego genu jest.
* Ile wyników zwrócono?
* Ile wynosi E-value najlepszego wyniku?

Następnie wykonaj analogiczne wyszukiwanie dla GTCCTTCATAGCCTAACCTGTTA (czyli początkowego fragmentu poprzedniej sekwencji). Ile wynosi E-value dla wyniku z poprzedniego etapu?

**Dane mikromacierzowe**

***GeneMania***

*Serwis ten pozwala na zbiorczą analizę grupy genów. Tworzona jest sieć połączeń ze względu na takie cechy jak: genetyczne interakcje, fizyczne interakcje, współdzielone domeny, kolokalizację czy koekspresję.*

**Zadanie 6**  Wejdź na <http://genemania.org/> a następnie przeanalizuj zestaw potencjalnych genów markerowych dla prognozy raka piersi.

EFNA1

EGFR

ERBB2

GATA3

GZMB

MST1

MYB

MYBL2

MYC

PLAT

SOX4

SOX9

SRF

XBP1

* Który gen jest połączony z *GATA3* jeżeli chodzi o kolokalizację?
* Który gen jest połączony z *XBP1* jeżeli chodzi o genetyczną interakcję?
* Jaka występuje najbardziej znacząca funkcja w tej grupie genów (tzn. taka która ma najmniejszy FDR).

# *NCBI (GEO DataSets) udostępnia dane z eksperymentów mikromacierzowych a także pozwala na ich analizę online. W tym kroku poddamy analizie wybrany taki eksperyment.*

**Zadanie7** Przypadek do analizy z NCBI GEO DataSets

* Wejdź w link poniżej:

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/GDSbrowser?acc=GDS810>

* Czego dotyczyło badanie?
* Gdzie badano ekspresje genów? (jaki materiał/tkanka)
* Ile było wszystkich próbek i na ile grup były one podzielone***(Experiment design and value distribution oraz*** [***Sample Subsets***](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/GDSbrowser?acc=GDS810#details) ***)***
* Według jakich kryteriów podzielono próbki na grupy? Opisz wykorzystane parametry. ***(Experiment design and value distribution oraz*** [***Sample Subsets***](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/GDSbrowser?acc=GDS810#details) ***)***
* Jak wygląda przebieg ekspresji dla genów *SPARC, VSNL1* oraz *COL5A2* w kolejnych grupach? *(****[Expression Profiles](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/geoprofiles?term=GDS810%5bACCN%5d" \t "_blank" \o "View Expression Profiles))*** Za co odpowiadają te geny? Czy obserwujesz jakieś tendencje zmiany poziomu ich ekspresji w kolejnych grupach? Poszukaj w źródłach zewnętrznych informacji na temat ich związku z chorobą Alzheimera.
* Czym są *housekeeping genes?* Jaką pełnią rolę w eksperymencie mikromacierzowym? Wybierz trzy przykładowe geny tej kategorii i sprawdź ich ekspresje w kolejnych próbkach.