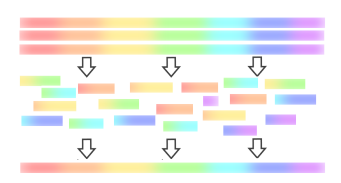
Построение скаффолдов по ридам РНК и визуализация графа связей между контигами

Черникова Ольга Руководитель: Пржибельский Андрей

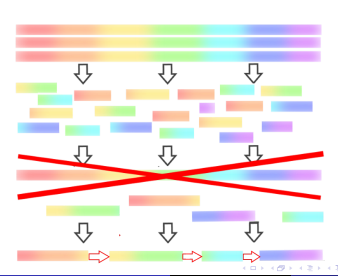
Центр алгоритмических биотехнологий

27.07.2017

Задача сборки генома



Задача сборки генома

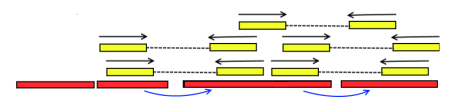


По парным ридам ДНК

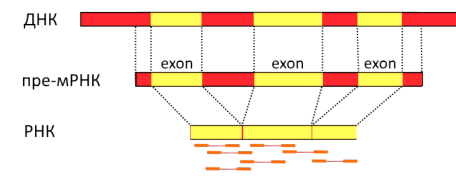
■ Парные риды:



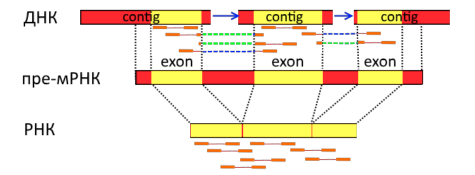
■ Нахождение связей с помощью парных ридов:



По ридам РНК



По ридам РНК



Цель и задачи

Цель

Построение скаффолдов по ридам РНК

Задачи

- Построение графа связей
- Построение скаффолдов по полученным связям
- Создание инструмента для визуализации графа связей между контигами
- Сравнение получившихся результатов с результатами других инструментов для построения скаффолодов по ридам РНК

Визуализация

```
NODE_1592_length_17936_cov_28.0828_ID_1166768 id = 3182
                       len = 17936
                         coord:
                    II 9790118 9808053
                 V-rev 15409265 15409563
                                    lib
                                 weight = 1
                                 id = 11498
                             coord: 11529-11616
                                 1166-1255
NODE 2387 length 11938 cov 32.0365 ID 1168390 id = 4772
                       len = 11938
                         coord:
                 I-rev 10456402 10456600
                 III-rev 1318033 1318241
                  V 11274370 11286307
```

27.07.2017

└ Решение поставленных задач

L Визуализация

Визуализация



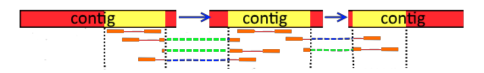
Визуализация

Возможности для фильтрации графа:

- по весу ребер и размеров контигов
- вывод только участков с разницей в двух библиотеках
- только участков, где есть одна библиотека и нет второй
- только участков с ошибочными соединениями
- и т.д.

Построение графа связей

- выравнивание парных ридов РНК
- построения графа связей по парным ридам
- разрезание ридов на две части
- выравнивание половин ридов РНК
- построение графа по половинам ридов
- сохранение графа



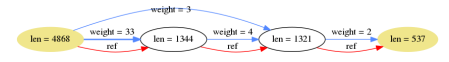
■ удаление ребер маленького веса



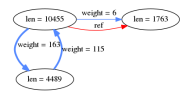
■ удаление ребер маленького веса



■ проекция ребер



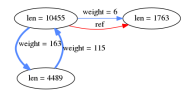
удаление циклов



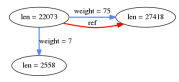
Построение скаффолдов

Упрощение графа

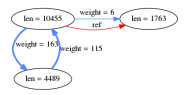
удаление циклов



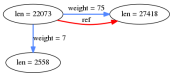
■ развилки с большой разницей в весе



удаление циклов



развилки с большой разницей в весе



соединение простых путей в скаффолды

Сравнение

C.elegans, SRR1560107

	bio_scaffolder	P_RNA_scaffolder	rascaf
NG50	36855	36075	32879
NG75	17299	17188	18395
NGA50	30383	28828	27116
NGA75	12735	12489	11667
LGA50	918	955	995
misassemblies	529	621	521

Построение скаффолдов

Использованные инструменты

- Язык разработки C++
- SeqAn библиотека для работы с файлами в SAM/BAM и fasta/fastq форматах.
- gtest библиотека для тестирования.
- Программы для выранивания STAR, nucmer, bowtie2.
- QUAST для анализа качетсва сборки.
- Tablet для визуализации выравненых ридов.

Результаты и планы

Результаты

- Создание программы для построения скаффолдов по данным РНК
- Создание инструмента для визуализации графа сязей

Дальнейшее развитие

- Тестирование и сравнение на большем разнообразии данных
- Ускорение работы приложения
- Реализация новых идей для построения скаффолдов
- Написание документации и удобного интерфейса
- Написание статьи

Спасибо за внимание

Репозиторий: https://github.com/olga24912/bio_scaffolder