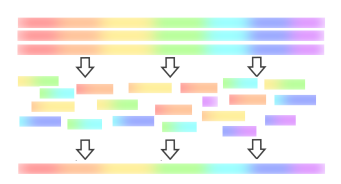
Построение графа связей геномных последовательностей

Черникова Ольга Руководитель: Пржибельский Андрей Дмитриевич

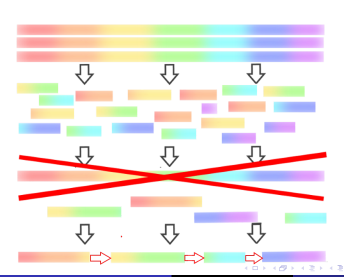
СПб АУ РАН

Осень 2016

Задача сборки генома



Задача сборки генома

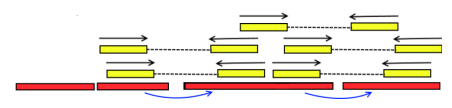


По парным ридам ДНК

■ Парные риды:

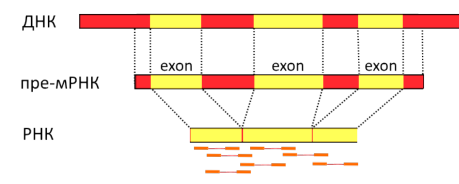


■ Нахождение связей с помощью парных ридов:



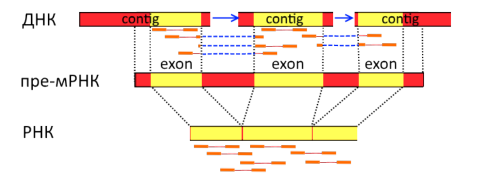
По ридам РНК

Связь между ДНК и РНК:



По ридам РНК

Выравнивание ридов РНК на контиги:



По эталлоной сборке





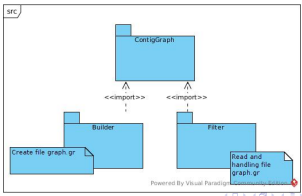
Задачи

- Иследовать возможные варианты построения графа по ридам РНК.
- Объединить разные виды связей между контигами в один граф.
- Решить проблему с подбором параметров для фильтрации графа.
- Декомпозиция графа.

Архитектура

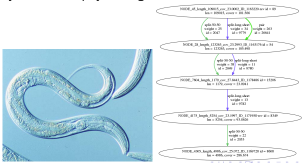
Задача делится на две части:

- Построение графа связей
- Фильтрация



Результаты

- Реализация модуля для нахождения связей между контигами различными способами.
- Реализация модуля с различными возможностями для визуализации и фильтрации графа.
- Удалось улучшить сборку C.elegans.



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.

Дальнейшее развитие

Подбор и тестирование приложения на различных данных.



- Новые методы фильтрации данных.
- Новые способы декомпозиции графа.
- Нахождение путей в графе и улучшение сборки.

Спасибо за внимание

Репозиторий:

https://github.com/olga24912/bio_scaffolder