Instytut Informatyki i Matematyki Komputerowej UJ, opracowanie: mgr Ewa Matczyńska, dr Jacek Śmietański

BLAST

1. Blast on-line

Zadanie 1.

- 1. wejdź na główną stronę NCBI, po prawej w dziale popular resources wybierz BLAST,
- 2. zobacz jakie główne odmiany blasta mamy do dyspozycji. Do czego służą? Jakie sekwencje porównują ze sobą?
- 3. poszukaj z jakiego genu pochodzi następująca sekwencja:

GTACCTTGATTTCGTATTCTGAGAGGCTGCTGCTTAGCGGTAGCCCCTTGGTTTCCGTGGCAACGGAAAA GCGCGGGAATTACAGATAAATTAAAACTGCGACTGCGCGGCGTGAGCTCGCTGAGACTTCCTGGACGGGG GACAGGCTGTGGGGTTTCTCAGATAACTGGGCCCCTGCGCTCAGGAGGCCTTCACCCTCTGCTCTGGGTA AAGTTCATTGGAACAGAAAGAAATGGATTTATCTGCTCTTCGCGTTGAAGAAGTACAAAATGTCATTAAT GCTATGCAGAAAATCTTAGAGTGTCCCATCTGTCTGGAGTTGATCAAGGAACCTGTCTCCACAAAGTGTG ${\tt ACCACATATTTTGCAAATTTTGCATGCTGAAACTTCTCAACCAGAAGAAAGGGCCTTCACAGTGTCCTTT}$ ATGTAAGAATGATATAACCAAAAGGAGCCTACAAGAAAGTACGAGATTTAGTCAACTTGTTGAAGAGCTA TTGAAAATCATTTGTGCTTTTCAGCTTGACACAGGTTTGGAGTATGCAAACAGCTATAATTTTGCAAAAA AGGAAAATAACTCTCCTGAACATCTAAAAGATGAAGTTTCTATCATCCAAAGTATGGGCTACAGAAACCG TTGAATTGGGATCTGATTCTTCTGAAGATACCGTTAATAAGGCAACTTATTGCAGTGTGGGAGATCAAGA ATTGTTACAAATCACCCCTCAAGGAACCAGGGATGAAATCAGTTTGGATTCTGCAAAAAAAGGCTGCTTGT GAATTTTCTGAGACGGATGTAACAAATACTGAACATCATCAACCCAGTAATAATGATTTGAACACCACTG AGAAGCGTGCAGCTGAGAGGCATCCAGAAAAGTATCAGGGTAGTTCTGTTTCAAACTTGCATGTGGAGCC ATGTGGCACAAATACTCATGCCAGCTCATTACAGCATGAGAACAGCAGTTTATTACTCACTAAAGACAGA ATGAATGTAGAAAAGGCTGAATTCTGTAATAAAAGCAAACAGCCTGGCTTAGCAAGGAGCCAACATAACA TGCTGATCCCCTGTGTGAGAGAAAAGAATGGAATAAGCAGAAACTGCCATGCTCAGAGAATCCTAGAGAT ACTGAAGATGTTCCTTGGATAACACTAAATAGCAGCATTCAGAAAGTTAATGAGTGGTTTTCCAGAAGTG ATGAACTGTTAGGTTCTGATGACTCACATGATGGGGGAGTCTGAATCAAATGCCAAAGTAGCTGATGTATT GGACGTTCTAAATGAGGTAGATGAATATTCTGGTTCTTCAGAGAAAATAGACTTACTGGCCAGTGATCCT ${\tt CATGAGGCTTTAATATGTAAAAGTGAAAGAGTTCACTCCAAATCAGTAGAGAGTAATATTGAAGACAAAA}$ TATTTGGGAAAACCTATCGGAAGAAGGCAAGCCTCCCCAACTTAAGCCATGTAACTGAAAATCTAATTAT AGGAGCATTTGTTACTGAGCCACAGATAATACAAGAGCGTCCCCTC

Jako bazę do przeszukania wybierz *refseq_genomic_human*. Obejrzyj wyniki, zwróć uwagę na klikalne podsumowanie graficzne wyszukanych dopasowań, obejrzyj wyszukane dopasowania, zwróć uwagę na wartości *score*, *e-value*, *identities*, *gaps*.

4. wyszukaj białko o następującej sekwencji:

MKSILDGLADTTFRTITTDLLGSPFQEKMTAGDNPQLVPADQVNITEFYNKSLSSFKENEENIQCGENFM DIECFMVLNPSQQLAIAVLSLTLGTFTVLENLLVLCVILHSRSLRCRPSYHFIGSLAVADLLGSVIFVYS FIDFHVFHRKDSRNVFLFKLGGVTASFTASVGSLFLTAIDRYISIHRPLAYKRIVTRPKAVVAFCLMWTI AIVIAVLPLLGWNCEKLQSVCSDIFPHIDETYLMFWIGVTSVLLLFIVYAYMYILWKAHSHAVRMIQRGT QKSIIIHTSEDGKVQVTRPDQARMDIRLAKTLVLILVVLIICWGPLLAIMVYDVFGKMNKLIKTVFAFCS

MLCLLNSTVNPIIYALRSKDLRHAFRSMFPSCEGTAQPLDNSMGDSDCLHKHANNAASVHRAAESCIKST VKIAKVTMSVSTDTSAEAL

Rozwiń menu *Algorithm parameters*, zobacz jak można zmieniać macierze substytucji, dla jakiej macierzy domyślnie wykonywany jest algorytm?

Jaka jest rola tego białka w organizmie człowieka? Na którym chromosomie występuje? Jakie inne zwierzęta posiadają dokładnie taką samą, bądź bardzo zbliżoną sekwencję tego białka? (nazwy organizmów łacińskie są w nawiasach kwadratowych w tabelce podsumowującej przeszukiwanie, zobacz w google co to za organizmy)

5. użyjemy jeszcze jednej odmiany BLASTA: tblastx, który może odnaleźć bardzo odległe ewolucyjnie powiązania, ponieważ tłumaczy sekwencję zapytania (*query*) w 6 ramkach odczytu i dopasowuje ją względem bazy danych również przetłumaczonej w 6 ramkach odczytu, stad jest to najwolniejsza z odmian BLASTA

Znajdź poprzez Entrez sekwencję rhodopsyny - światłoczułego barwnika występującego w siatkówce oka u człowieka (NM_000539.3), dla tej sekwencji użyj tblastx do znalezienia sekwencji podobnych – może to trwać dość długo, nawet kilka minut, w wynikach zwróć uwagę na wypisaną ramkę odczytu dla dopasowania.

2. BLAST w biopythonie

Zadanie 2.

```
from Bio.Blast import NCBIWWW
print(help(NCBIWWW.qblast))
```

Musimy podać jakiego typu BLASTA chcemy użyć, bazę, względem której będziemy przeszukiwać, oraz sekwencję, względnie numer identyfikacyjny GI:

```
result_handle = NCBIWWW.qblast("blastn", "nr", "23527284")
print(result_handle.read())
s = SeqIO.read(open("sequence.fa"), format="fasta")
result_handle = NCBIWWW.qblast("blastn", "nt", s.seq)

Aby ograniczyć liczbę zwracanych wyników można ustawić parametr hitlist_size
:
s = SeqIO.read(open("sequence.fa"), format="fasta")
result_handle = NCBIWWW.qblast("blastn", "nr", s.seq, hitlist_size=1)

Podstawowe bazy:
nr - nieredundantna, dla sekwencji białkowych,
nt - nieredundantna, dla sekwencji nukleotydowych
(inne możliwe bazy - opis:
https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi?
CMD=Web&PAGE_TYPE=BlastDocs&DOC_TYPE=ProgSelectionGuide)
```

Domyślnie wynik zwracany jest w postaci XML'a. Możemy go sparsować przygotowanym do tego narzędziem.

```
from Bio.Blast import NCBIXML
blast_records = NCBIXML.parse(result_handle)
blast_record = next(blast_records)
```

Jeśli wyszukiwaliśmy większą liczbę sekwencji, będziemy mieć dla każdej sekwencji jeden wynik blasta, jeśli szukaliśmy tylko jednej to bierzemy pierwszy obiekt zwrócony przez iterator blast records.

Blast record jest klasą stworzoną do obsługi wyników blasta: biopython.org/DIST/docs/api/Bio.Blast.Record-module.html

Przeglądnijmy uzyskane dopasowania:

```
for alignment in blast_record.alignments:
    print('Alignment------')
    print('title:', alignment.title)
    print('length:', alignment.length)
for hsp in alignment.hsps:
    print('HSP : ')
    print('e value:', hsp.expect)
    print(hsp.query[0:75] + '...')
    print(hsp.match[0:75] + '...')
    print(hsp.sbjct[0:75] + '...')
```

Można również uruchamiać BLASTA lokalnie, trzeba do tego ściagnąć z NCBI binarkę. Do komunikacji z lokalnym blastem można użyć wrappera z Biopython'a: *Bio.Blast.Applications* (dokumentacja http://biopython.org/DIST/docs/api/Bio.Blast.Applications-module.html). Lokalny BLAST będzie na pewno szybszy, możemy dla niego tworzyć również własne bazy danych do przeszukania.

Zadanie 3 (4pkt):

Rozwiązanie zadania prześlij mailem do poniedziałku, **13.11.2018** włącznie, na adres: jacek.smietanski@ii.uj.edu.pl

Temat wiadomości proszę opatrzyć przedrostkiem [Bio] Lab 06. Rozwiązaniem ma być tylko jeden plik – skrypt zgodny z Pythonem w wersji 3.x, zawierający wszystkie niezbędne funkcje oraz procedurę wykonawczą. Proszę o nazwanie pliku wg schematu: Imie.Nazwisko.06.py.

Pamiętaj, że Twój kod powinien być czytelny i zrozumiały (nazewnictwo funkcji i zmiennych, docstringi, prezentacja wyników) oraz powinien dać się łatwo uruchomić dla sekwencji innych niż podane w zadaniu (parametry wywołania).

Wykonaj zadanie 1, punkty 3-5 przy użyciu biopythona.