Seleção de Genes Candidatos

Alan Silva

Aula 08

Tipos de análise genética de função gênica

- Genética Direta (Forward genetics)
 - Do fenótipo ao genótipo

Variações naturais Mutações induzidas



Seleção de fenótipo



Identificar o gene e a função

Biblioteca de Mutantes

RNA seq

SNPs

Proteoma

Secretoma

- Genética Reversa (Reverse genetics)
 - Do genótipo ao fenótipo

Gene ou proteína conhecidos



Mutação induzida/ Expressão alterada



Encontra no fenótipo a função

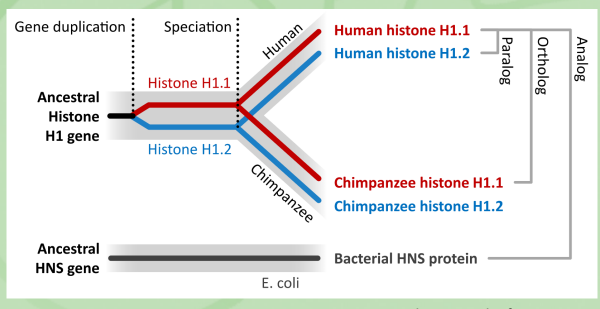
Deleção
Silenciamento
Super-expressão
Marcação fluorescente

Métodos de seleção de genes candidatos

- Biblioteca de transformantes com mutação aleatória
- Gene semelhante em outras espécies
 - Genes Homólogos
 - Genes Ortólogos
 - Genes Parálogos



Mutantes de *Colletotrichum graminicola* Fonte: Alan Silva



Fonte: Thomas Shafee (2018)

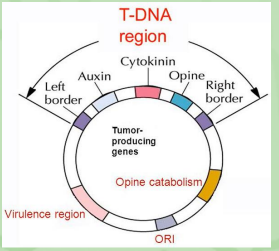
Biblioteca de transformantes

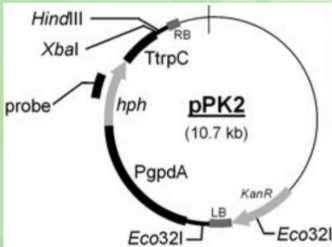
Molecular Plant Pathology MOLECULAR PLANT PATHOLOGY (2011) 12(1), 43–55 Identification of virulence genes in the corn pathogen Colletotrichum graminicola by Agrobacterium tumefaciens-mediated transformation

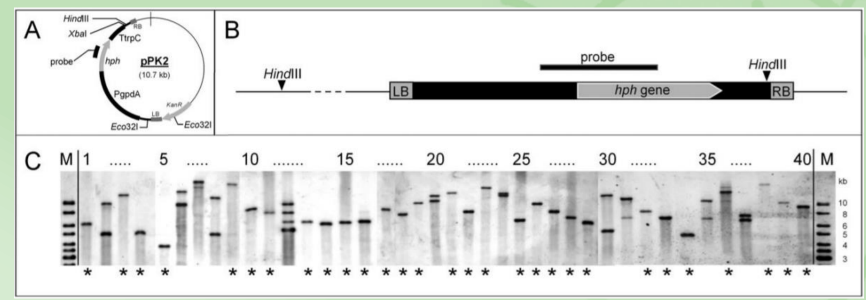
STEFFEN MÜNCH¹, NANCY LUDWIG¹, DANIELA S. FLOSS¹,†, JANYCE A. SUGUI¹,‡, ANNA M. KOSZUCKA², LARS M. VOLL², UWE SONNEWALD² AND HOLGER B. DEISING¹,*

\(^1\)Martin-Luther-University Halle-Wittenberg, Faculty of Agricultural and Nutritional Sciences, Phytopathology and Plant Protection, Betty-Heimann-Str. 3, 06120 Halle (Saale), Germany

²Friedrich-Alexander-University Erlangen-Nürnberg, Institute of Biology, Chair of Biochemistry, Staudtstr. 5, 91058 Erlangen, Germany







Biblioteca de transformantes



Identification of virulence genes in the corn pathogen Colletotrichum graminicola by Agrobacterium tumefaciens-mediated transformation

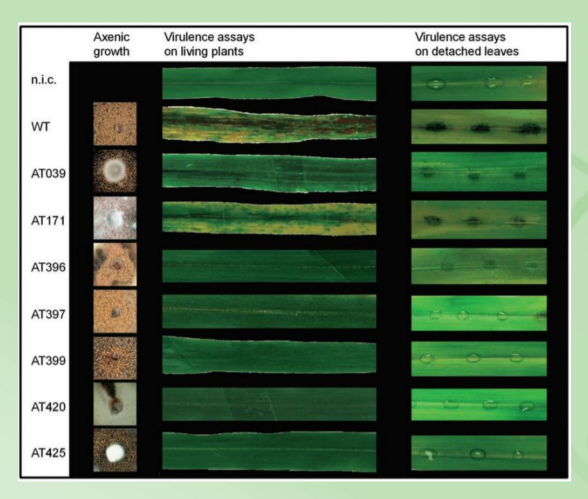
STEFFEN MÜNCH¹, NANCY LUDWIG¹, DANIELA S. FLOSS¹+, JANYCE A. SUGUI¹+, ANNA M. KOSZUCKA², LARS M. VOLL², UWE SONNEWALD² AND HOLGER B. DEISING^{1,*}

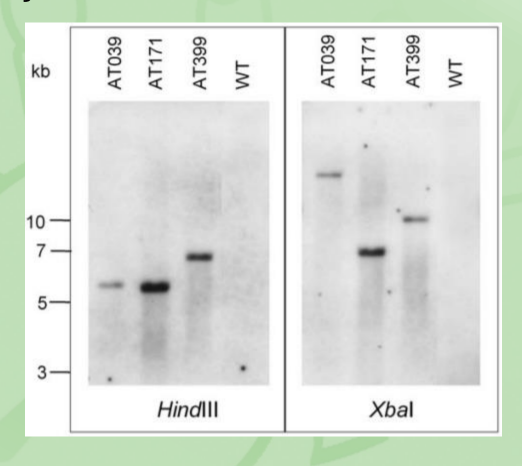
**Maril And Expensive Medical Conference of Confere

(Same), Germany

Friedrich-Alexander-University Erlangen-Nümberg, Institute of Biology, Chair of Biochemistry, Staudtstr. 5, 91058 Erlangen, Germany

• Análise de crescimento e infecção / Southern blot





Biblioteca de transformantes

Molecular Plant Pathology

MOLECULAR PLANT PATHOLOGY DB111 (1816, 43-55)

DD1: 16.11110.1384-1293.2813.88451.A

Identification of virulence genes in the corn pathogen

Colletotrichum graminicola by Agrobacterium

tumefaciens-mediated transformation

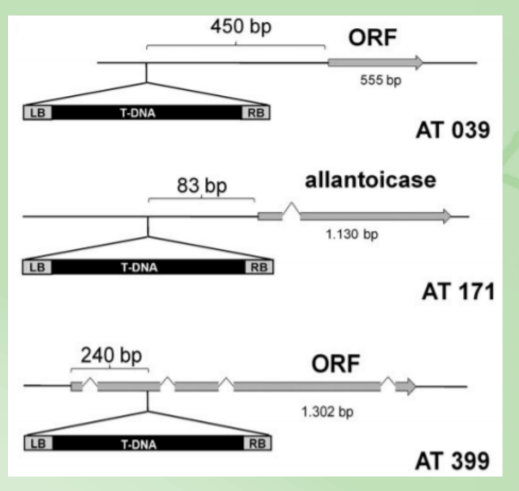
STEFERN MÖNCH!, NANCY LUDWIG!, DANIELA S. FLOSS'+1, JANYCE A. SUGUI'-1,

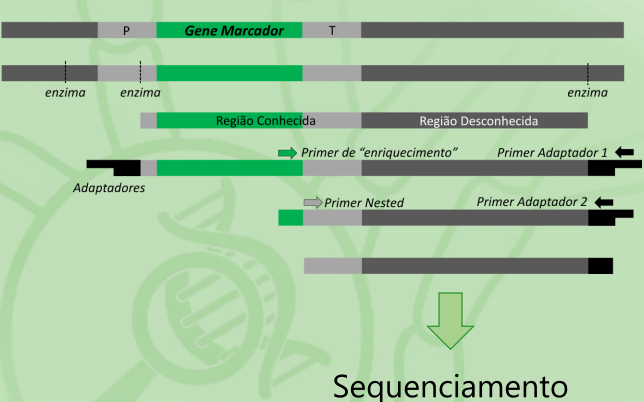
ANNA M. KOSZUCKA!, LARS M. VOLL!, UWE SONNEWALD! AND HOLGER B. DEISING'*

Vasins stame Unwenty-leid-Winterleip Early of Agrobation and Interioral Source, Propagnichings and Path Protectors, Reg Hennam-Str. 2, 1617.17.1486

March. Christophy.

• Genome Walking para identificar a região de inserção





Busca de genes homólogos: Estudo de caso

- Gene descrito em outras espécies
 - Encontrar a sequência de DNA ou Aminoácidos publicada
 - Normalmente descrito como Accession Number
 - Blastar no genoma do seu organismo em estudo
 - Blast no NCBI / Blast local e predição com Bioedit/Augustus
 - Tipos de Blast: BlastN, BlastP, tBlastN, BlastX
 - Anotação gênica e número de cópias
 - Verificar se existe anotação no NCBI, Uniprot, Ensenbl etc
 - Verificar se o gene possui cópia única
 - Baixar sequências similares de outras espécies
 - Sequências gênicas ou de aminoácidos
 - Espécies do mesmo gênero, mais distantes e um *outgroup*
 - Construir uma árvore filogenética

1. Encontrar sequência de SNF1 de S. cerevisiae

Nucleotídeos

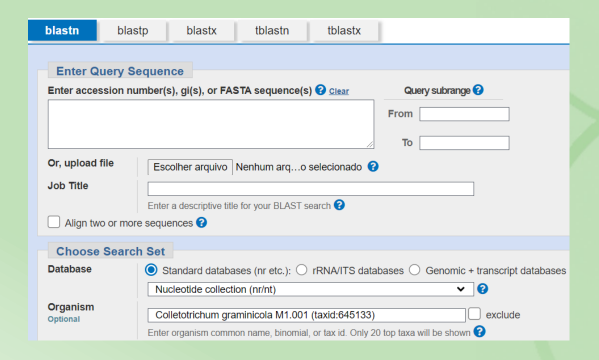
>SNF1 Saccharomyces cerevisiae S288C

Aminoácidos

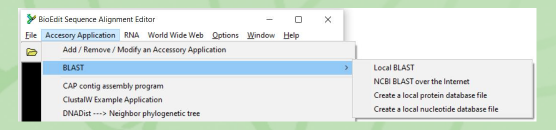
>SNF1_Scerevisiae_protein

2. Encontrar SNF1 em C. graminicola

- Com genoma no NCBI
 - Blastar escolhendo espécie



- Sem genoma no NCBI
 - Instalar genoma no Bioedit
 - Blastar localmente



Fazer predição no Augustus



3. Anotação gênica e número de cópias

- Anotação
 - Verificar anotação no NCBI/Ensembl/Uniprot
 - Verificar função descrita em outras espécies
- Número de cópias
 - Blastar da outra espécie e blastar o próprio gene/proteína
 - Verificar os hits e valores de similaridade
 - Accession length: tamanho da sequência encontrada
 - Query cover: quanto de uma sequência cobre a outra
 - Percentage identity: nº de caracteres idênticos na sequência coberta
 - Expectation value: probabilidade do match ser ao acaso

4. Baixar sequências similares de outras espécies

- Procedimento ideal
 - Encontrar sequências de estudos publicados (validados)
 - Usar sequências presentes em outras árvores publicadas
 - Alinhar no Mega e fazer vistoria
- Procedimento alternativo
 - Blastar o seu gene/proteína e selecionar vários hits
 - Alinhar no Mega e fazer vistoria

4. Construir árvore filogenética

- Objetivo da Árvore
 - Reproduzir o caminho evolutivo das espécies utilizadas
 - Agrupar conforme a filogenia
 - Confirmar homologia do gene entre as espécies
 - Árvore preliminar no MEGA para conferir agrupamentos
 - Árvore final mais robusta

