Analisi di dati trascrittomici di RNA-seq da frazioni polisomiale e totale da una linea cellulare epiteliale tumorale

Supervisore Alberto Inga Co-supervisori Alessandro Romanel Samuel Valentini Laureando

Giacomo Fantoni

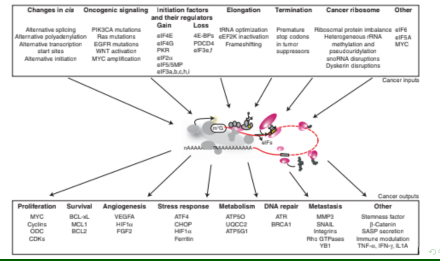


Dipartimento di Ingegneria e Scienza dell'informazione Corso di Laurea in Informatica

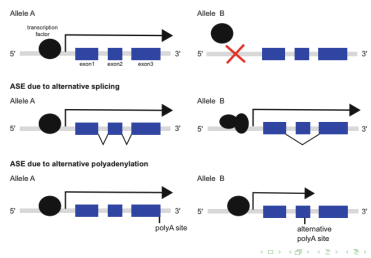
- 4 ロ b 4 個 b 4 き b 4 き b 9 Q C

Università di Trento

Controllo traduzionale nel cancro



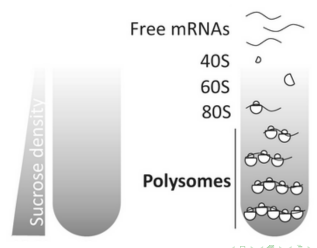
TransSNP



Giacomo Fantoni

Università di Trento

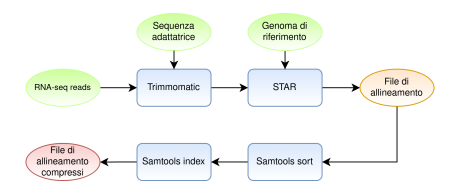
Individuare transSNP



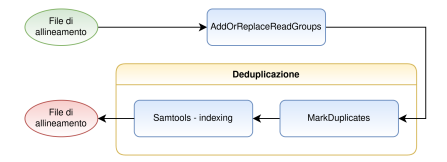
Campioni

Nome	Trattamento	Linea cellulare	
scr_DMSO	DMSO	HCT116	
scr_NUTLIN	NUTLIN	HCT116	
shDHX30_DMSO	DMSO	HCT116 con knockdown di DHX30	
shDHX30_NUTLIN	NUTLIN	HCT116 con knockdown di DHX30	
shPCBP2_DMSO	DMSO	HCT116 con knockdown di PCBP2	
shPCBP2_NUTLIN	NUTLIN	HCT116 con knockdown di PCBP2	

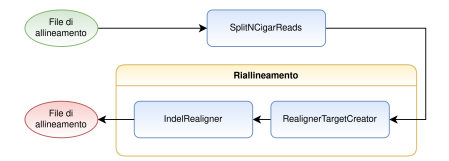
Allineamento



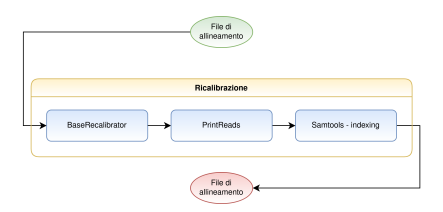
Deduplicazione



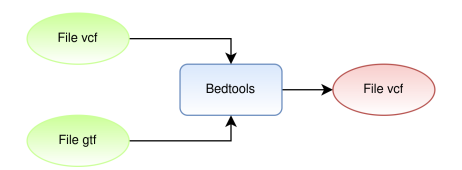
Deduplicazione



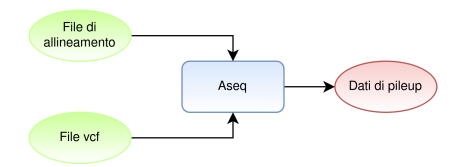
Deduplicazione



Analisi dati WES



ASEQ



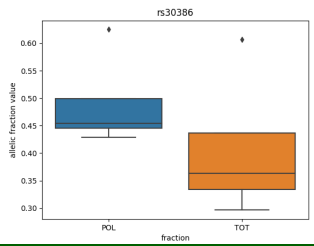
Analisi dei risultati

Condizione	Totali	3'-UTR	5'-UTR
scr_DMSO	27	8	2
scr_NUTLIN	33	11	2
shDHX30_DMSO	22	9	1
shDHX30_NUTLIN	25	11	0
shPCBP2_DMSO	24	10	1
shPCBP2_NUTLIN	30	11	2

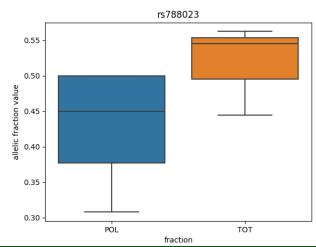
Table: SNP individuati con p-value nominale inferiore a 0.05



TBC1D9B



SF3B1



Giacomo Fantoni

KIF5B

