



Transcriptómica

Clase 4 - Alineamiento y cuantificación Bioinformática y Bioestadística 2021

Selene L. Fernández-Valverde regRNAlab.github.io

@SelFdz

Objetivos de aprendizaje

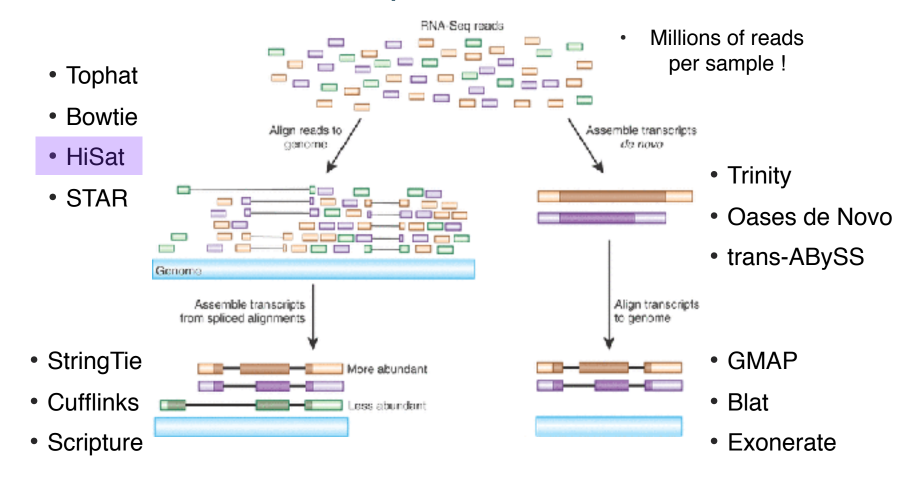
En esta clase aprenderemos:

- A alinear lecturas de RNA-Seq a una referencia:
 - Genoma
 - Transcriptoma
- Entender los formatos SAM y BAM.





Ensamblando transcriptomas







¿Qué significa alinear (mapear) una secuencia?

 Es identificar la posición de origen (alta similitud) de lecturas o transcritos secuenciados en una secuencia de referencia (genomas o transcritos)





No podemos usar BLAST

- BLAST hace un alineamiento local, lo cual lo hace muy útil para buscar alineamientos parciales y/o divergentes en bases de datos grandes.
- BLAST es muy lento para alinear secuencias, lo que lo hace poco práctico alinear millones de secuencias.
- Dado que generalmente esperamos un alto nivel de similitud con la referencia en un experimento de secuenciación masiva necesitamos un algoritmo de alineamiento semi-global y muy rápido.





Burrows-Wheeler transform (BWT)

- Descubierta por David Wheeler en 1983.
- Permutación reversible de los caracteres en una cadena usada originalmente para comprimir datos.
- En 2005 se encontró que era extremadamente útil para encontrar subcadenas.
- En 2009 se comenzó a usar para alinear lecturas resultado de experimentos de secuenciación masiva.
- En conjunto con índices comprimidos (e.g. FM index) permite que el tiempo de alineamiento crece de manera lineal con la cantidad de secuencias.
- Permite alinear ~100 millones de lecturas por hora (Bowtie 1 solo thread)





ATCTTATC\$

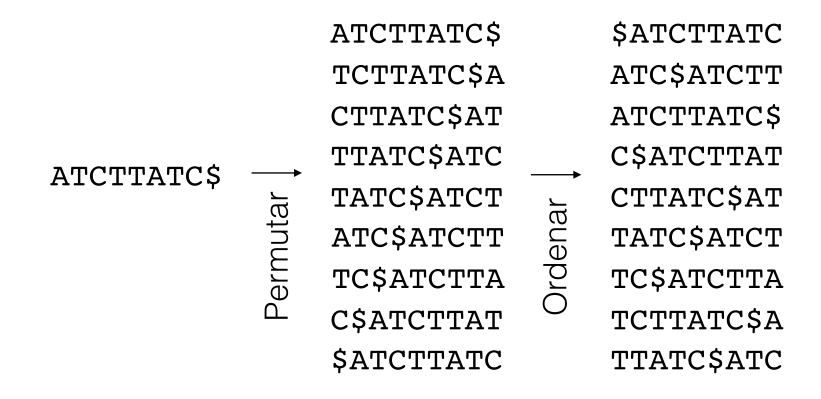




ATCTTATC\$ TCTTATC\$A CTTATC\$AT TTATC\$ATC ATCTTATC\$ TATC\$ATCT ATC\$ATCTT TC\$ATCTTA C\$ATCTTAT \$ATCTTATC

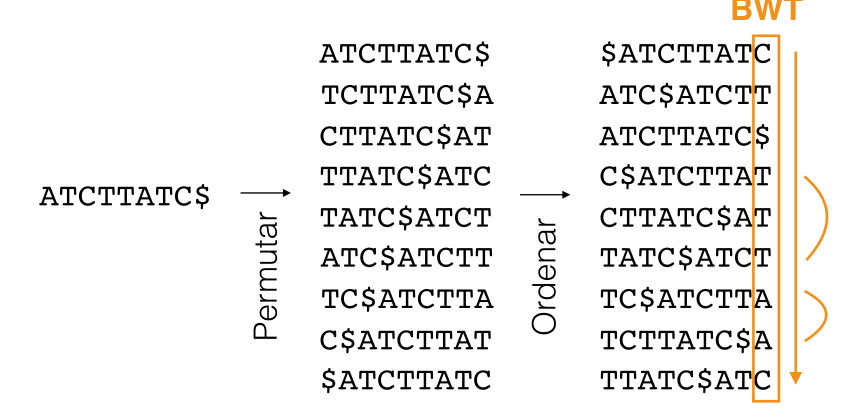
















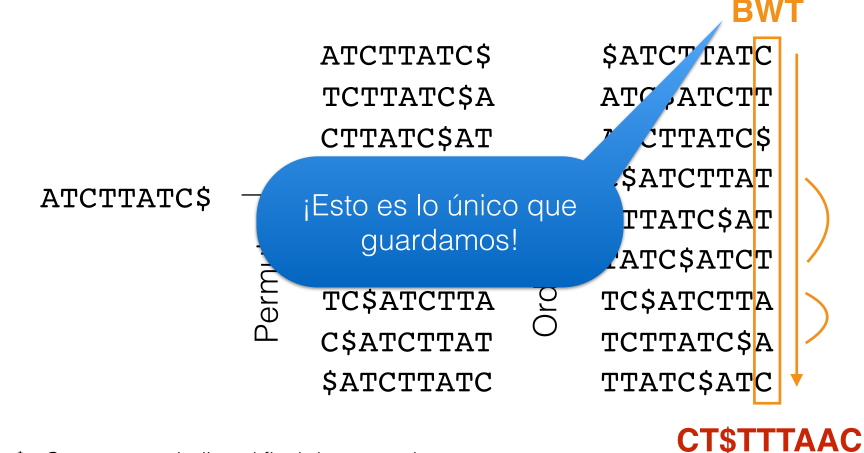
\$ATCTTATC ATCTTATC\$ TCTTATC\$A ATC\$ATCTT CTTATC\$AT ATCTTATC\$ TTATC\$ATC C\$ATCTTAT ATCTTATC\$ CTTATC\$AT TATC\$ATCT Ordenar ATC\$ATCTT TATC\$ATCT TC\$ATCTTA TC\$ATCTTA C\$ATCTTAT TCTTATC\$A TTATC\$AT \$ATCTTATC

\$ - Caracter que indica el final de una cadena





CT\$TTTAAC







Propiedad FT

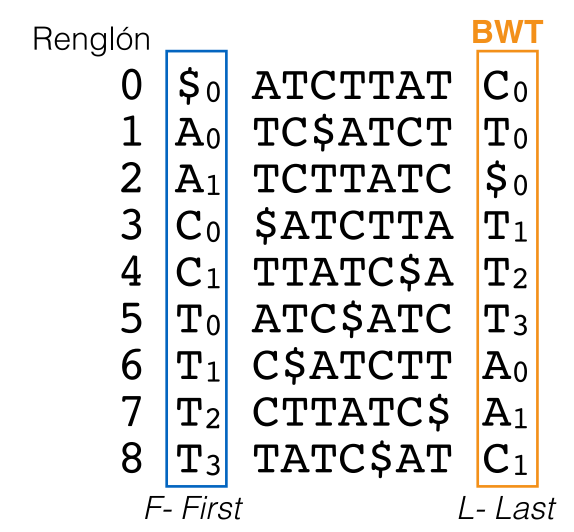
Renglón

```
\$_0 ATCTTAT C_0
1 A_0 TC$ATCT T_0
2 A_1 TCTTATC $_0
3 C_0 \$ATCTTA T_1
4 C_1 TTATC$A T_2
5 T_0 ATC$ATC T_3
6 T_1 C$ATCTT A_0
7 T_2 CTTATC$ A_1
8 T<sub>3</sub> TATC$AT C<sub>1</sub>
```





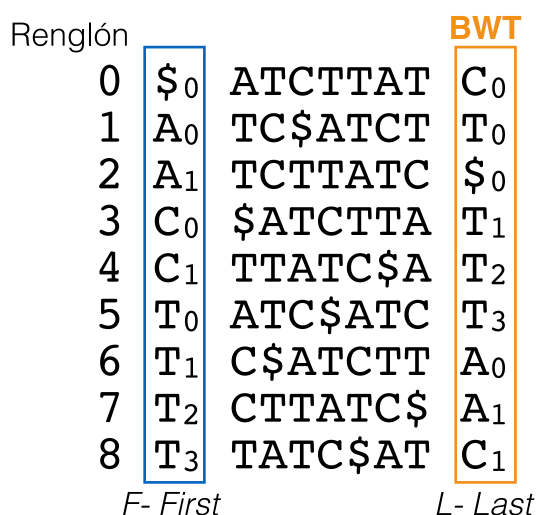
Propiedad FT







Propiedad FT



El rango de los caracteres se mantiene en la primera (F) y última (L) columna.

La primera columna se puede reconstruir ordenando la última





Renglón

0	\$ ₀	C_0	
1	\mathbf{A}_0	${f T}_0$	
2	${\sf A}_1$	\$ ₀	
3	C_0	${\bf T}_1$	
4	C_1	${f T}_2$	Socuencia original
5	${f T}_0$	T_3	Secuencia original
6	${\bf T_1}$	A_0	
7	${f T}_2$	${\sf A}_1$	
8	${f T}_3$	C_1	





Renglón

0	\$ ₀
1	A_0
2	\mathtt{A}_1
3	C_0
4	C_1
5	${f T}_0$
6	${\bf T_1}$
7	${f T}_2$
8	T_3

 T_2 T_3 A_0 A_1





Renglón

0	\$ ₀	
1	A_0	
2	${\tt A}_1$	
3	C_0	
4	C_1	
5	${\bf T}_0$	
6	${\bf T_1}$	
7	${\bf T_2}$	
8	T_3	

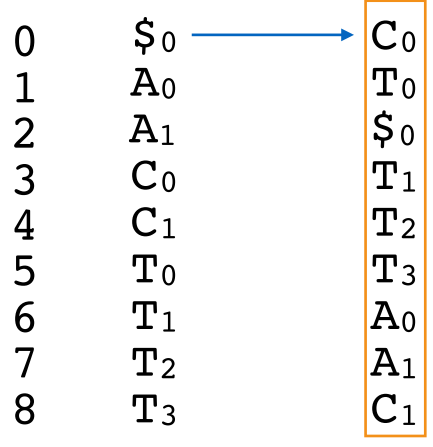
C_0
\mathbf{T}_0
\$0
\mathbf{T}_1
T_2
T 3
A_0
A_1
C_1

Secuencia original





Renglón

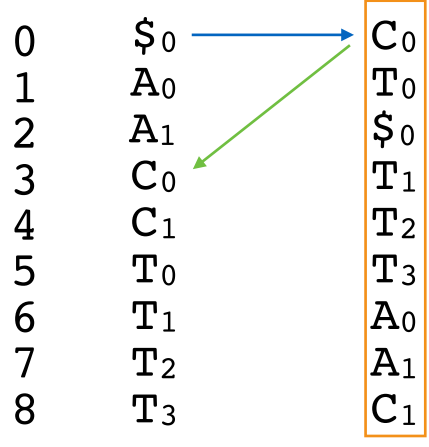


 $C_0 $_0$





Renglón

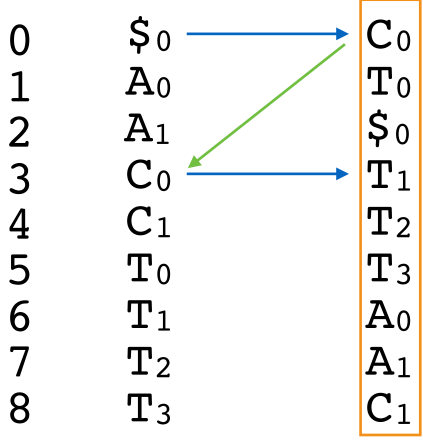


 $C_0 \, \$_0$





Renglón

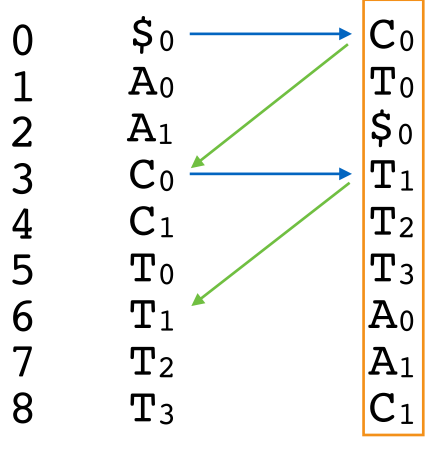


 $T_1C_0 $_0$





Renglón

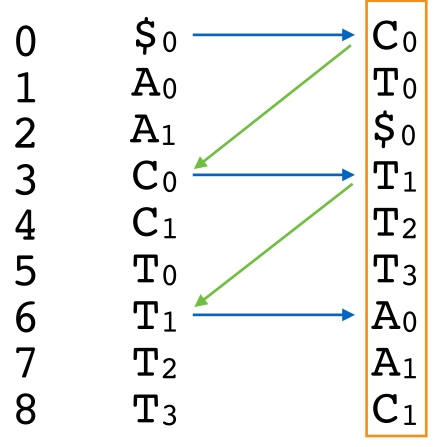


 $T_1C_0 $_0$





Renglón

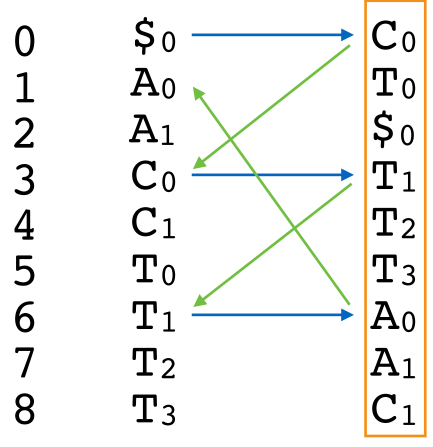


 $A_0 T_1 C_0 $_0$ Secuencia original





Renglón

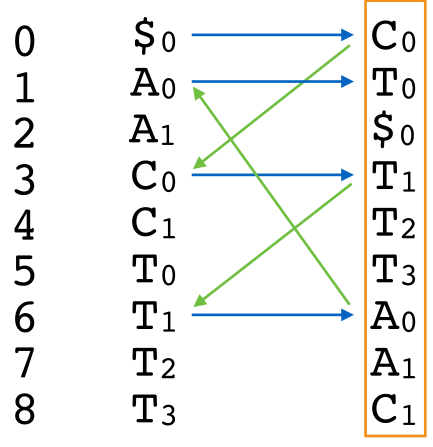


 $A_0 T_1 C_0 $_0$ Secuencia original





Renglón

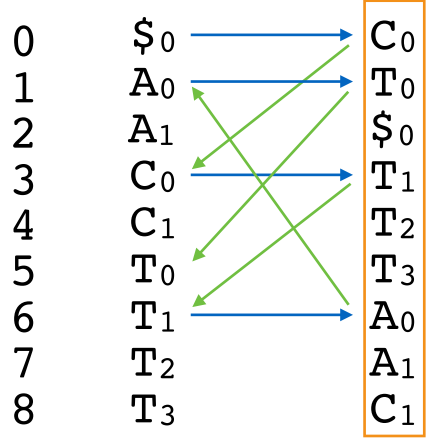


 $\mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

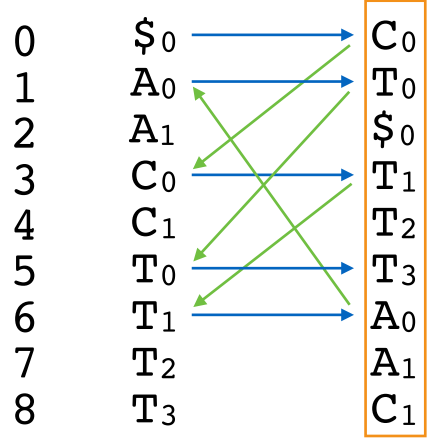


 $\mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

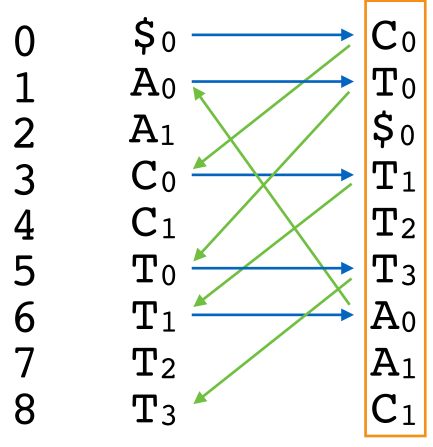


 $\mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

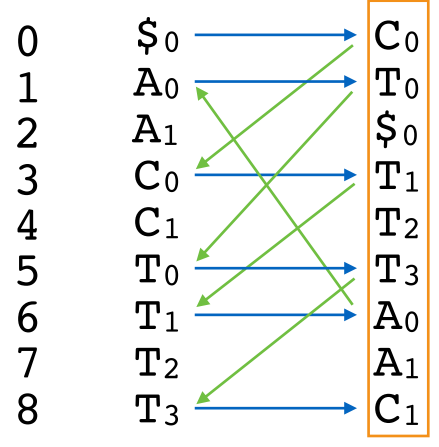


 $\mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

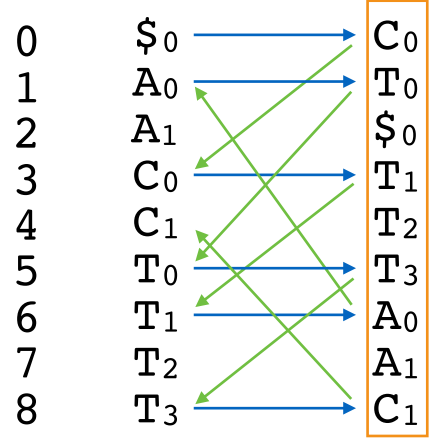


 $\mathbf{C}_1 \, \mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

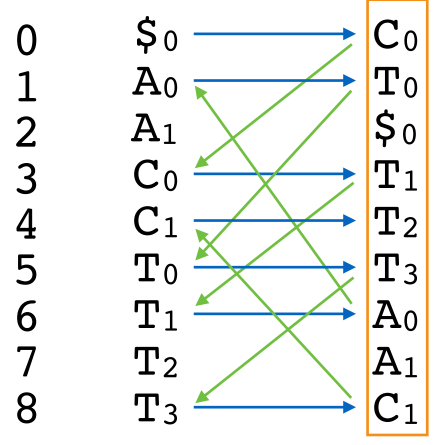


 $\mathbf{C}_1 \, \mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

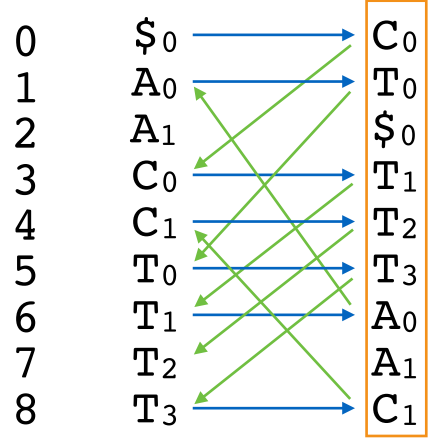


 $\mathbf{T}_2 \mathbf{C}_1 \mathbf{T}_3 \mathbf{T}_0 \mathbf{A}_0 \mathbf{T}_1 \mathbf{C}_0 \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

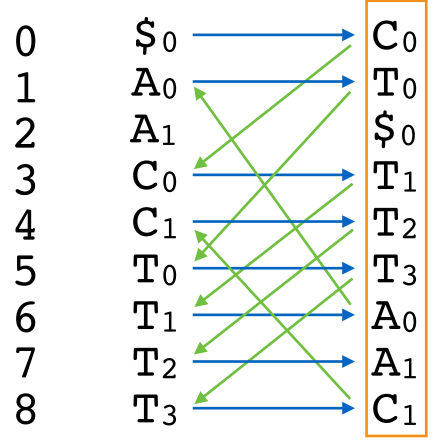


 $\mathbf{T}_2 \mathbf{C}_1 \mathbf{T}_3 \mathbf{T}_0 \mathbf{A}_0 \mathbf{T}_1 \mathbf{C}_0 \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





Renglón

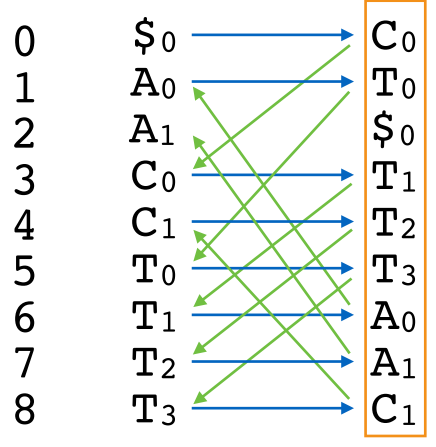


 $\mathbf{A}_1 \, \mathbf{T}_2 \, \mathbf{C}_1 \, \mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original





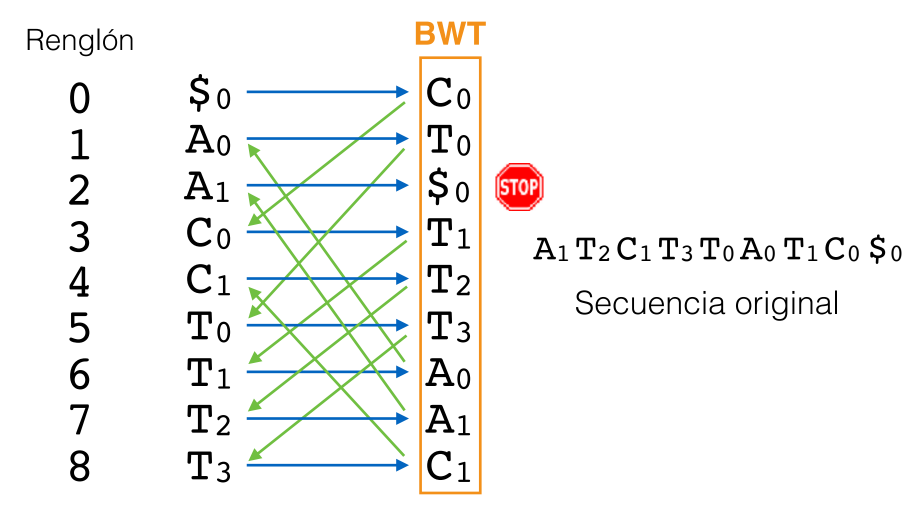
Renglón



 $\mathbf{A}_1 \, \mathbf{T}_2 \, \mathbf{C}_1 \, \mathbf{T}_3 \, \mathbf{T}_0 \, \mathbf{A}_0 \, \mathbf{T}_1 \, \mathbf{C}_0 \, \mathbf{\$}_0$ Secuencia original











Usando BWT para mapear

Renglón

0	\$ ₀	C_0
1	\mathbf{A}_0	${f T}_0$
2	${\tt A}_1$	\$ ₀
3	C_0	${\bf T_1}$
4	C_1	${f T}_2$
5	${f T}_0$	T_3
6	${\bf T}_1$	\mathtt{A}_0
7	${f T}_2$	\mathtt{A}_1
8	T_3	C_1





Renglón		BWT	•	
0	\$ ₀	Co		
1	A_0	${f T}_0$		
2	${\sf A}_1$	\$ ₀		
3	C_0	\mathbf{T}_1		
4	C_1	${f T}_2$	Lectura:	TTATC
5	${f T}_0$	${f T}_3$		
6	${\bf T}_1$	${\sf A}_0$		
7	${f T}_2$	${\sf A}_1$		
8	T_3	C_1		

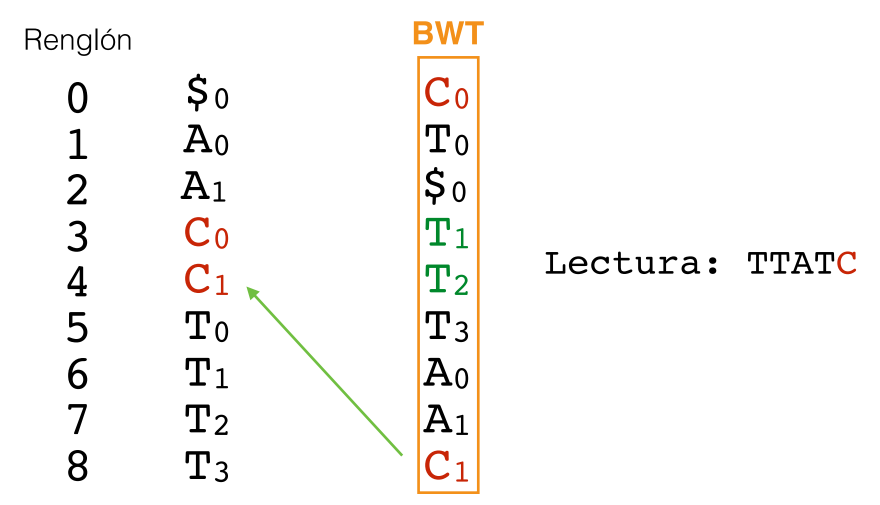




Renglón		BWT
0	\$ ₀	C_0
1	\mathbf{A}_0	${f T}_0$
2	${\sf A}_1$	\$ ₀
2 3 4	\mathbf{C}_0	${f T}_1$
	C_1	T_2
5	\mathbf{T}_0	T_3
6	${\bf T}_1$	A_0
7	${f T}_2$	${\sf A}_1$
8	T_3	$ C_1 $

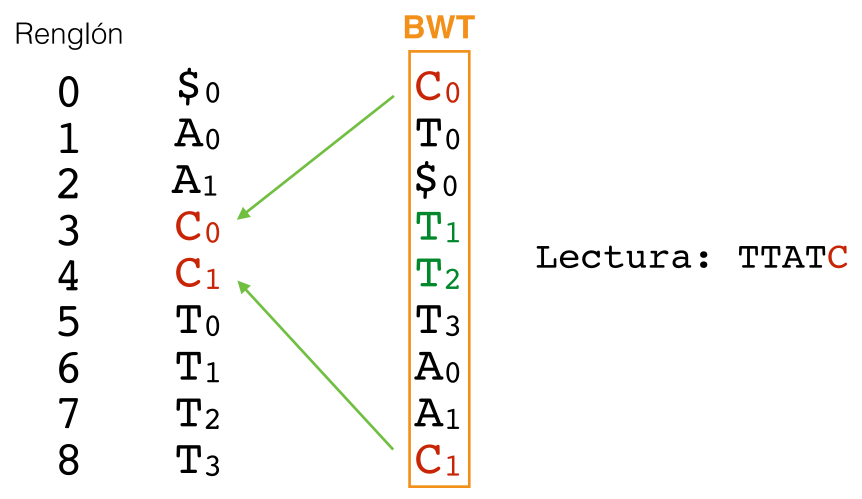






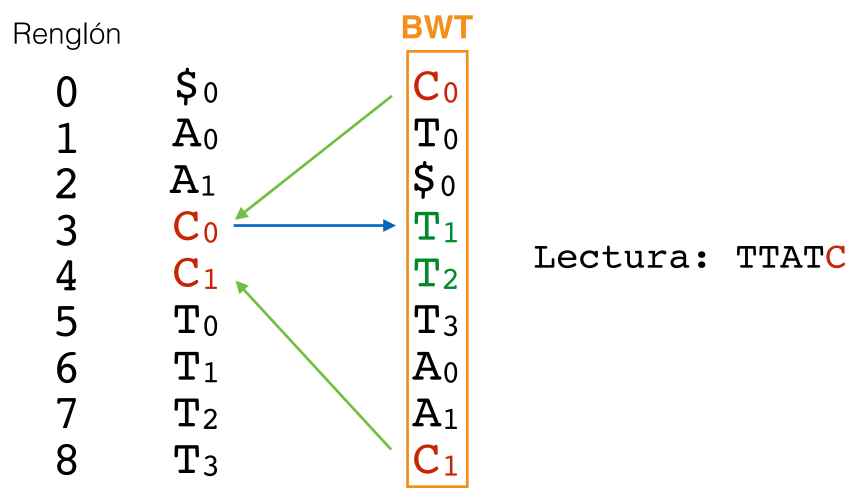






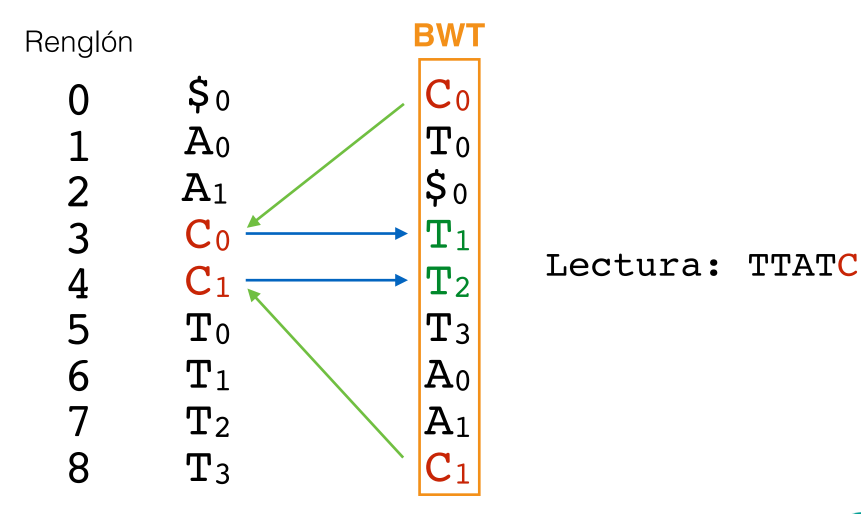
















Renglón		BWT
0	\$ ₀	C_0
1	\mathbf{A}_0	${f T}_0$
2	${\sf A}_1$	\$ ₀
3	C_0	$ \mathbf{T}_1 $
4 5	C_1	$ \mathbf{T}_2 $
5	\mathbf{T}_0	T_3
6	${\bf T_1}$	A_0
7	\mathbf{T}_2	${\sf A}_1$
8	T_3	C ₁

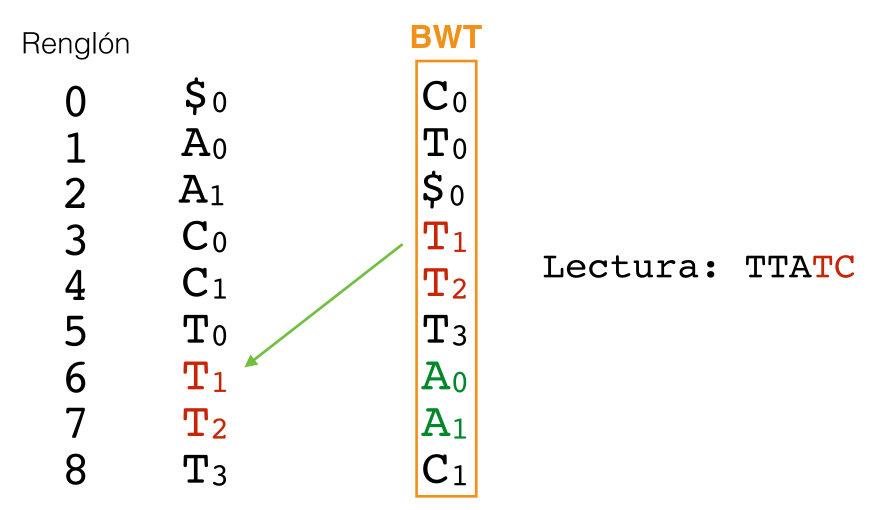




Renglón		BWT		
0	\$ ₀	C_0		
1	A_0	${f T}_0$		
2	${\sf A}_1$	\$0		
3	C_0	$ \mathbf{T}_1 $		
4	C_1	$ \mathbf{T}_2 $	Lectura:	TTATC
5	${f T}_0$	T_3		
6	${f T}_1$	A_0		
7	\mathbf{T}_2	${\sf A}_1$		
8	T_3	C_1		

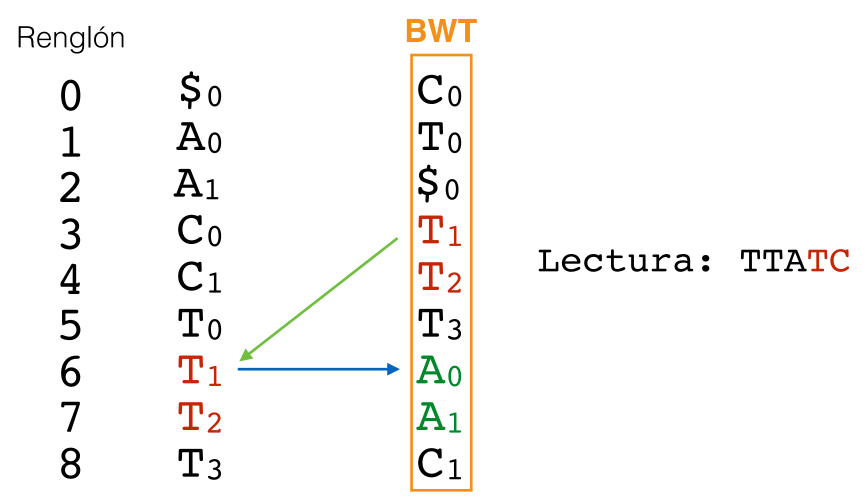






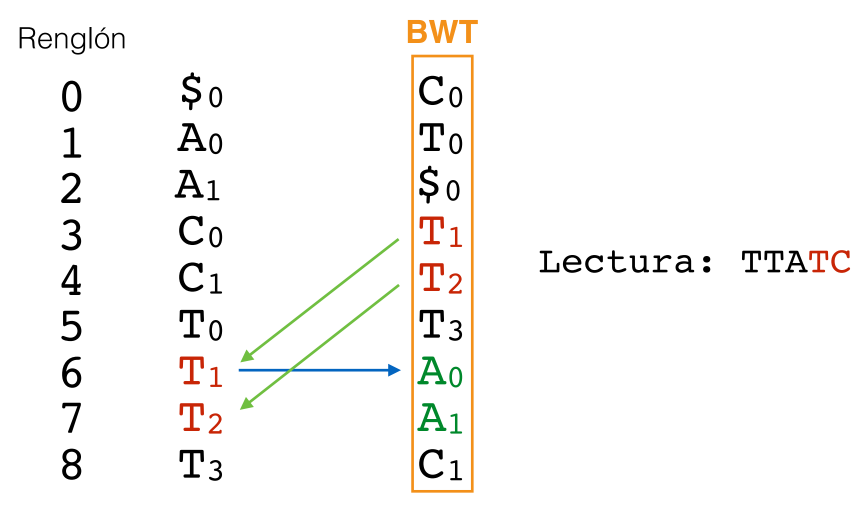






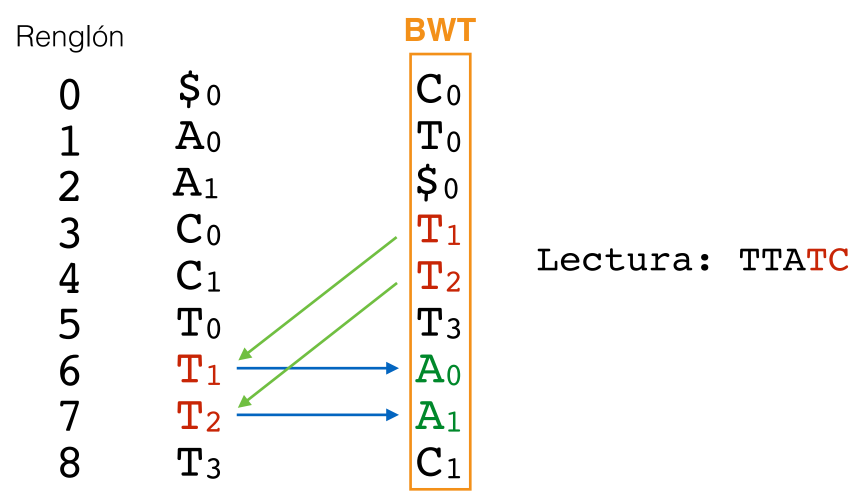
















Renglón		BWT
0	\$ ₀	C_0
1	A_0	\mathbf{T}_0
	A_1	\$ ₀
2 3 4	C_0	\mathbf{T}_1
4	C_1	\mathbf{T}_2
5	${f T}_0$	T_3
6	${\bf T}_1$	$ \mathbf{A}_0 $
7	${f T}_2$	$ A_1 $
8	${f T}_{f 3}$	C_1

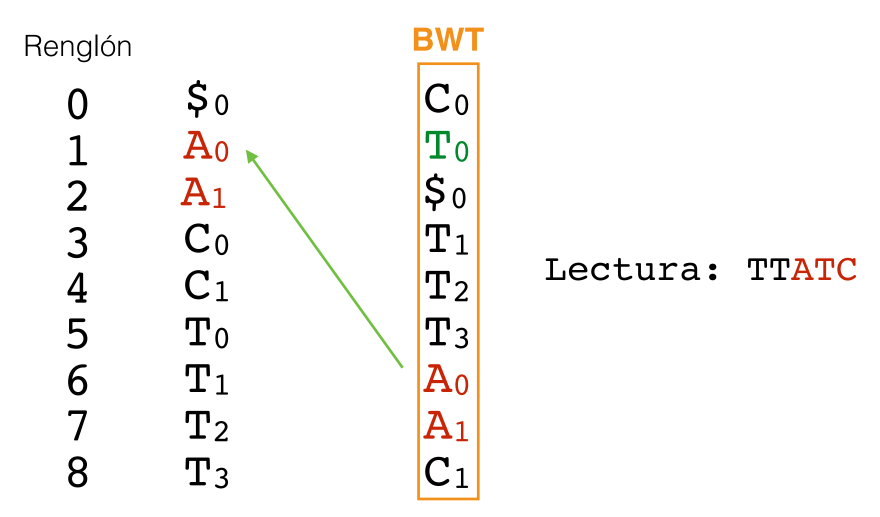




Renglón		BWT		
0	\$ ₀	C_0		
1	\mathbf{A}_0	\mathbf{T}_0		
2	${\sf A}_1$	\$0		
3	C_0	\mathbf{T}_1		
4	C_1	${f T}_2$	Lectura:	TTATC
5	${f T}_0$	T_3		
6	${\bf T_1}$	A_0		
7	${f T}_2$	$ \mathbf{A}_1 $		
8	${f T}_3$	C_1		

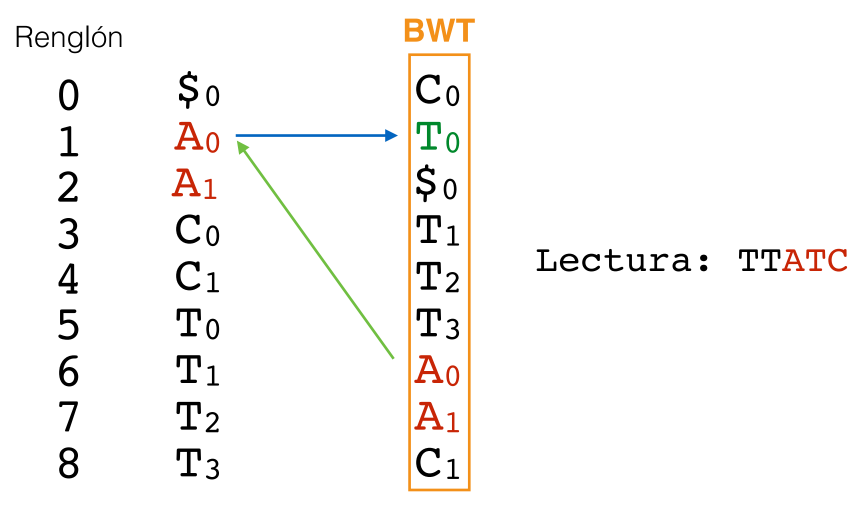






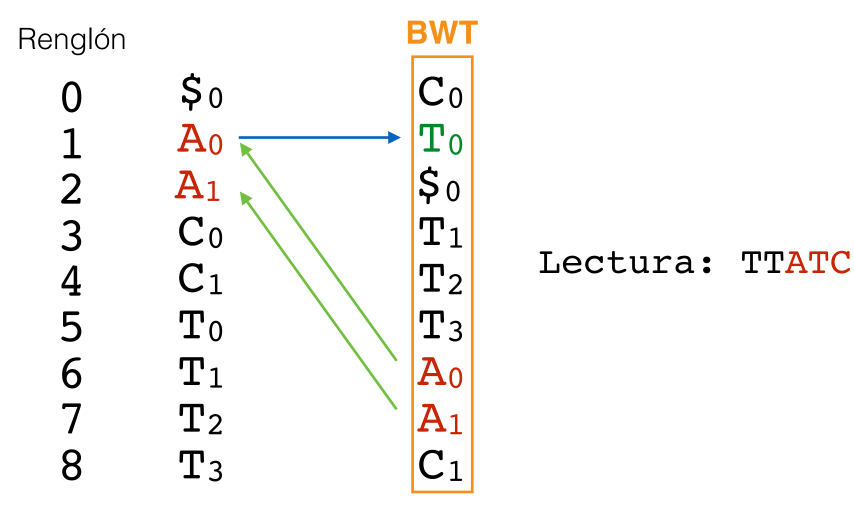






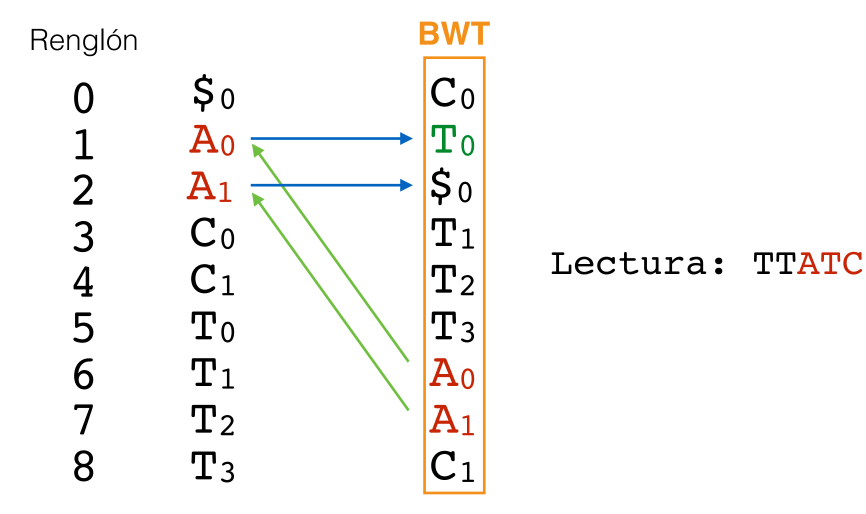
















Renglón		BWT
0	\$ ₀	Co
•	\mathbf{A}_0	$ \mathbf{T}_0 $
1 2	${\sf A}_1$	\$0
3	C_0	${f T}_1$
4	C_1	\mathbf{T}_2
5	\mathbf{T}_0	T_3
6	${\bf T}_1$	A_0
7	\mathbf{T}_2	A_1
8	T_3	C_1

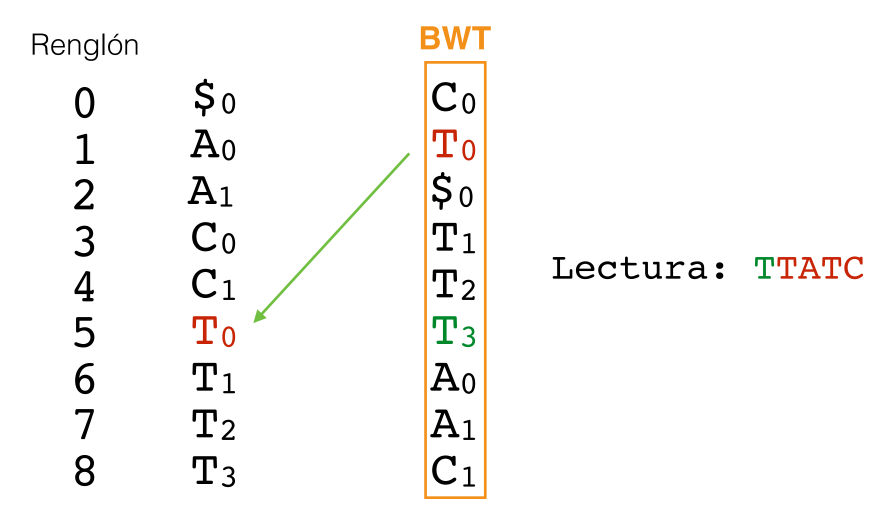




Renglón		BWT		
0	\$ ₀	C_0		
1	A_0	$ \mathbf{T}_0 $		
2	${\sf A}_1$	\$ ₀		
3	C_0	${f T}_1$		
4	C_1	${f T}_2$	Lectura:	TTATC
5	\mathbf{T}_0	T_3		
6	${\bf T_1}$	A_0		
7	${f T}_2$	A_1		
8	T_3	C_1		

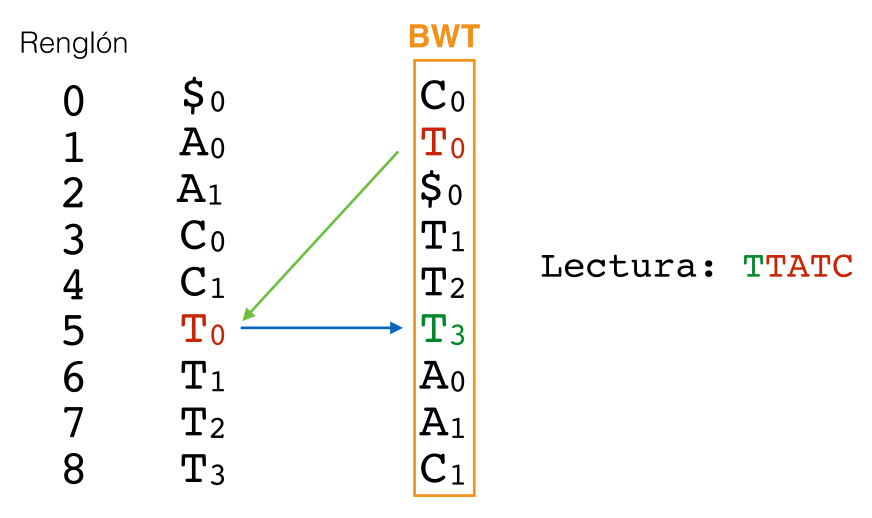






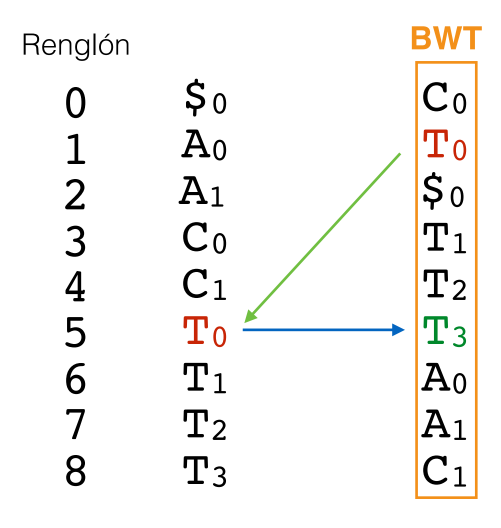












Lectura: TTATC

La lectura mapea a nuestra secuencia pero ... ¿dónde está en el genoma?





Renglón	Su	ffix array
0 \$0	C_0	8
$1 A_0$	\mathbf{T}_0	5

2 A₁ | \$₀ | T₁

4 C₁

 $5 T_0$

6 T₁

 $7 T_2$

 $8 T_3$

Un sufijo podría indicarnos donde se encuentra en la secuencia original. Usa mucho espacio si tenemos millones de posiciones



 \mathbf{T}_2

 T_3

 A_0

 \mathbf{A}_1





Renglón	Suf	ffix array	
0 \$0	C_0	8	Lectura: TTATC
$1 A_0$	\mathbf{T}_0	5	
$2 A_1$	\$0	0	
$3 C_0$	\mathbf{T}_1	7	Un sufijo podría indicarnos
4 C ₁	T_2	2	donde se encuentra en la
$5 T_0$	T 3	4	secuencia original. Usa
6 T ₁	A_0	6	mucho espacio si tenemos
$7 \mathbf{T}_2$	A_1	1	millones de posiciones
$8 T_3$	C_1	3	





Renglón	Suffix arra	ıy
0 \$0	C ₀ 8	Lectura: TTATC
$1 A_0$	T_0 5	$A_1 T_2 C_1 T_3 T_0 A_0 T_1 C_0 \$_0$
$2 A_1$	\$0 0	·
$3 C_0$	T_1 7	Un sufijo podría indicarnos
4 C ₁	T_2 2	donde se encuentra en la
$5 \mathbf{T}_0$	T ₃ 4	secuencia original. Usa
$6 \mathbf{T}_1$	A_0 6	mucho espacio si tenemos
$7 \mathbf{T}_2$	A_1 1	millones de posiciones
_	I _	





Full-text Minute-size (FM) index

Renglón

 \mathbf{A}_1 C_0 C_1 \mathbf{T}_0 \mathbf{T}_1 \mathbf{T}_2 T_3

Checkpoints

 C_0 T_0 \mathbf{T}_1 [A:0,T:1,C:1,G:0] T_2 T_3 A_0 \mathbf{A}_1 [A:2,T:4,C:1,G:0]

Lo que hacemos es utilizar "checkpoints" a lo largo del BWT para indicarnos la posición. Cuando encontramos un match, buscamos el "checkpoint" más cercano para identificar su posición en la referencia (genoma o transcriptoma).

A esto se le conoce como FM index y es muy pequeño.





Full-text Minute-size (FM) index

 C_0

 T_2

 T_3

 A_0

 \mathbf{A}_1

Renglón

 A_0

 \mathbf{A}_1

 C_0

 C_1

 \mathbf{T}_0

 \mathbf{T}_1

 T_2

 T_3

Checkpoints

 T_0 T_1

[A:0,T:1,C:1,G:0]

[A:2,T:4,C:1,G:0]

Lectura: TTATC

Lo que hacemos es utilizar "checkpoints" a lo largo del BWT para indicarnos la posición. Cuando encontramos un match, buscamos el "checkpoint" más cercano para identificar su posición en la referencia (genoma o transcriptoma).

A esto se le conoce como FM index y es muy pequeño.





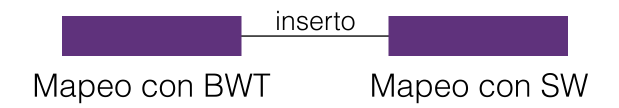
Errores o Mismatches

- De no identificarse ningún alineamiento perfecto de la lectura a la secuencia de referencia se toman los alineamientos parciales y se permuta el nucleótido candidato a mismatch (A,T, C,G) y se trata de seguir extendiendo el sitio con similitud a la lectura de interés.
- A esto se le conoce como "backtracking" y generalmente se limita a un número arbitrario de ciclos para evitar incrementar demasiado el tiempo de alineamiento.
- Se hace más backtracking en nucleótidos con baja calidad.
- Dado que el tiempo de cálculo es lineal, no es tan tardado tratar de hacer esto para buscar el lugar de origen de lecturas con errores.





Lecturas en pares (paired-end)



 Muchas veces una sola lectura se encuentra usando alineamiento via BWT. Dado que sabemos el tamaño aproximado del inserto algunos algoritmos utilizan alineamientos Smith-Waterman (SW) para encontrar su par en la región vecina.





Programas para alinear lecturas a una referencia

- HISAT2 (https://ccb.jhu.edu/software/hisat2/manual.shtml)
- bowtie2 TopHat (https://ccb.jhu.edu/software/tophat/index.shtml)
- bowtie (http://bowtie-bio.sourceforge.net/index.shtml)
- STAR (https://github.com/alexdobin/STAR)





Programas para alinear transcritos a una referencia

- GMAP (http://research-pub.gene.com/gmap/)
- Blat (https://genome.ucsc.edu/goldenpath/help/ blatSpec.html)
- Exonerate (http://www.animalgenome.org/bioinfo/ resources/manuals/exonerate/beginner.html)





Práctica - alineando lecturas usando HISAT2

https://liz-fernandez.github.io/PBP_transcriptomics_2020/



