Trabajo 1 Laboratorio de Bioinformática - Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)

Manuel Villalobos Cid 23 de septiembre de 2015

1 Instrucciones

Las actividades **prácticas** deberán ser efectuadas por cada uno de los alumnos. En grupos de máximo tres estudiantes, desarrollarán un informe utilizando el sistema de composición de textos denominado LaTeX según un **formato** específicado.

El plazo máximo de entrega será el día martes 06 de octubre a las 23:55 horas. El informe deberá ser cargado en formato pdf en la sección para Laboratorio de Bioinformática en Moodle habilitada para esta tarea.

2 Actividad introductoria

2.1 Alineamiento de secuencias

- Describa los tipos de **secuencias** que se pueden encontrar en Bioinformática.
- Defina los conceptos de alineamiento global y alineamiento local, detallando: diferencias entre ambos tipos, aplicaciones, algoritmos principales y herramientas disponibles.
- Defina homología de secuencias: ortología y paralogía. Señale ejemplos.

2.2 Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)

- Describa las principales características y aplicaciones de BLAST.
- Diríjase a http://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi.
- Caracterice cada uno de los cinco programas disponibles en BasicBLAST: nucleotide blast, protein blast, blastx, tblastn, tblastx.
- Describa las aplicaciones disponibles en specialized BLAST.
- Ingrese a nucleotide blast. Familiarícese con los parámetros en pantalla.
- Describa los parámetros encontrados en la sección algorithm parameters.

3 Actividad práctica

3.1 Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)

- Descargue los siguientes archivos. Caracteríce las secuencias utilizando R.
- En la herramienta **nucleotide blast** compare el archivo **secuencia.fasta** consigo mismo. Analice resultados
- Compare el archivo secuencia.fasta con rattusnor...fasta. Analice resultados.
- Cargue el archivo secuencia.fasta. Seleccione en el parámetro "organismo" la opción Rattus norvegicus (taxid:10116). Compare secuencias y explique los resultados. ¿Existe alguna relación en estos resultados con la etapa anterior? Comente.

3.2 Alineamiento local en R

• Defina estas dos secuencias y compárelas entre sí utilizando BLAST. Pruebe con distintos algoritmos (megablast, discontiguous megablast y blastn). Analice resultados.

seq1<-"GAATTCCTACTACGAAGAATTCCTACTACGAAAACTACGAAAATTCCTACTACGA"
seq2<-"GAATTCCTACTACGGAATTCCCCTCCCATAATTCCTACGA"

- Utilizando la librería **Biostring** de Bioconductor aplique el algoritmo de **Smith-Waterman** para comparar las secuencias anteriores. Asegúrese de emplear los mismos parámetros de algoritmo que BLAST.
- Construya un script o función en R que implemente el algoritmo Smith-Waterman. Aplíquelo sobre las dos secuencias anteriores y sobre otras secuencias de mayor tamaño. Como referencia puede utilizar los archivos que se encuentran en la carpeta Pruebas.
- Compare los resultados obtenidos por **BLAST**, **Smith-Waterman** de la librería Biostring y su **implementación propia**.

Cada uno de los resultados de las actividades debe ser incluido en el informe de laboratorio.