Table des matières

| I. | 2016-01 Janvier | 1 |
|----|--|---|
| 1. | 2016-01-11 Lundi | 1 |
| | 1.1. (3) PCR cible des gènes synthétiques |] |
| | I.2. (D) aliquoté Taq-ozyme | 2 |
| 2. | 2016-01-12 Mardi | 3 |
| | 2.1. (3) PCR cible des gènes synthétiques | 3 |
| | 2.2. (2) PCR cible de l'ancre | 3 |
| | 2.3. (D) dilué amorces | 3 |
| | 2.4. (D) coulé gel | 4 |
| 3. | 2016-01-13 Mercredi | 5 |
| | 3.I. (2) PCR cible des ancres | 5 |
| | 3.2. (3) PCR cible des gènes synthétiques | 5 |
| 4. | 2016-01-14 Jeudi | 6 |
| | 4.1. (3) PCR des trois clones récalcitrants | 6 |
| | 4.2. (1) Contrôle des extractions plasmidiques | 6 |
| | 4.3. (D) maintenance | 6 |
| 5. | 2016-01-15 Vendredi | 7 |
| | 5.1. (1) Extractions plasmidiques | 7 |
| | 5.2. (A) Analyses | 7 |
| 6. | 2016-01-18 Lundi | 8 |
| | 6.1. (1) Constructions In-Fusion | 8 |
| | 6.2. (2) PCR pW2 avant sequençage | 8 |
| | 6.3. (2) Envoi ancres sequençage | 8 |
| | 6.4. (3) Envoi produits PCR sequencage | 8 |

Première partie 2016-01 Janvier

1 2016-01-11 Lundi

1.1 (3) PCR cible des gènes synthétiques

Ajouté le [2016-01-11 Mon 09:50]

La PCR du [2016-01-07 Thu], cible des gènes synthétiques des clones transformants hétérozygotes, n'a pas fonctionné, vraisemblablement dû à un problème dans le mix PCR (pas d'amplification dans le t+). On refait donc la même PCR sur moins de clones transformants, dans l'idée de se faire la main, avant de faire des PCR plus conséquentes, avec de plus grands volumes.

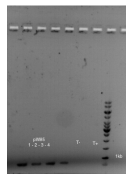
Programme PCR:

| Temps | température | 30 cycles |
|------------|-------------|-----------|
| 3, | 94 | |
| 50" 50" | 94 | X |
| 50" | 58 | X |
| 4' | 72 | X |

Volumes :

| | 1-tube | 7-tubes |
|----------------|--------|---------|
| ADN | 0.5 | 3.5 |
| Taq | 0.5 | 3.5 |
| amorce 1392 | 2.5 | 17.5 |
| amorce 1073 | 2.5 | 17.5 |
| MgCl2 | 1.5 | 10.5 |
| dNTPs | 5.0 | 35. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 35. |
| eau qsp 50µL | 32.5 | 227.5 |

Contrôle



Ahah, la migration a duré trop longtemps à priori... Le bleu était sorti, petite réunion avec Franck non-prévue...

On voit quand même des bandes dans les quatre puits, mais pas dans le témoin positif, avec ADN génomique d'*Acinetobacter*. Les bandes sont à la position attendue dans le gel (taille : 750bp.)

— voir à changer le témoin positif.

1.2 (D) aliquoté Taq-ozyme

Ajouté le [2016-01-11 Mon 11:47]

Aliquoté 10 μ L de Taq-ozyme en eppendorf, placé dans le tiroir commun du -20°C.

Ι

2 2016-01-12 Mardi

2.1 (3) PCR cible des gènes synthétiques

Ajouté le [2016-01-12 Tue 08:19]

La PCR d'hier ayant fonctionné, le but est de refaire la même PCR sur l'ensemble des clones montrant des polymorphismes que j'ai isolé, avant de pouvoir les envoyer à séquencer.

 Penser à changer de témoin positif (peut-être utiliser un plasmide porteur de l'une des constructions par exemple.)

Programme PCR:

| Temps | température | 30 cycles |
|-------------------|-------------|-----------|
| 3' | 94 | |
| 50" | 94 | X |
| 50" | 58 | X |
| 50" 50" 50" | 72 | X |
| 4' | 72 | |

Volumes:

| | 1-tube | 27-tubes |
|-------------------|--------|----------|
| ADN | 0.5 | 13.5 |
| Taq | 0.5 | 13.5 |
| amorce 1392 | 2.5 | 67.5 |
| amorce 1073 | 2.5 | 67.5 |
| MgCl ₂ | 1.5 | 40.5 |
| dNTPs | 5.0 | 135. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 135. |
| eau qsp 50μL | 32.5 | 877.5 |

Contrôle:

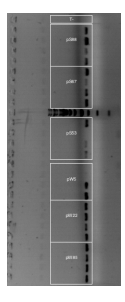


FIGURE 1 – Ladder un peu chargé. Attention au volume. Colonies 3 et 4 de pW5 et 3 de pS53 n'ont pas amplifié. Témoin positif migration sur le gel de [2016-01-12 Tue 16:05].

- — □ refaire la PCR pour les deux clones pW5 et le clone de pS53
 qui n'a pas fonctionné.
- \square faire migrer le témoin positif.

2.2 (2) PCR cible de l'ancre

Ajouté le [2016-01-12 Tue 14:15]

Chez les différents clones montrant des néomutations, on veut séquencer l'ancre, pour vérifier que le taux de mutation dans la tract de conversion est bien supérieur au taux de mutation dans une zone parfaitement homologue. L'hypothèse, floue pour l'instant, est que le système de réparation des mésappariemments est "saturé", et qu'il introduit des erreurs. (Ces mutations semblent biaisées vers GC d'après les données dont on dispose pour l'instant.)

Le but est ici de réaliser une PCR simple sur quelques candidats, avant de passer aux grands volumes, envoyés à séquencer. Les conditions de PCR sont tirées du cahier de Florence, page 146, daté du [2015-06-25 Thu].

Candidats sélectionnés

| strong | weak |
|--------|------|
| pS10 | pW14 |
| pS24 | pW19 |

Programme PCR

| Temps | température | 30 cycles |
|-------------------|-------------|-----------|
| 3' | 94 | |
| 50" 50" 60" | 94 | X |
| 50" | 55 | X |
| 6o" | 72 | X |
| 4' | 72 | |

Volumes :

| | 1-tube | 7-tubes |
|----------------|--------|---------|
| ADN | 0.5 | 3.5 |
| Taq | 0.5 | 3.5 |
| amorce 1410 | 2.5 | 17.5 |
| amorce 1411 | 2.5 | 17.5 |
| MgCl2 | 1.5 | 10.5 |
| dNTPs | 5.0 | 35. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 35. |
| eau qsp 50μL | 32.5 | 227.5 |
| | | |

Contrôle:

Voir figure 2.

— □ Refaire migrer le témoin positif.

2.3 (D) dilué amorces

Ajouté le [2016-01-12 Tue 10 :02]

Dilué au 10 $^{\rm e}$ (10 / 90 μL eau aguettant) les amorces 1073, 1392, 1410 et 1411.

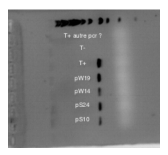


Figure 2 – Le contrôle de la PCR cible de l'ancre 100% homologue. Le témoin positif de la PCR d'hier est censé être là également.

2.4 (D) coulé gel

Ajouté le [2016-01-12 Tue 16 :01] Coulé deux grands gels 300mL agarose 1% 26 puits.

3 2016-01-13 Mercredi

3.1 (2) PCR cible des ancres

Ajouté le [2016-01-13 Wed 09:36]

La PCR d'hier ayant fonctionné, le but est de faire la même PCR dans les mêmes conditions pour séquencer toutes les ancres des clones montrant des néomutations.

candidats sélectionnés

| strong | weak |
|--------|------|
| pS10 | pW14 |
| pS24 | pW19 |
| pS30 | pW2 |
| pS39 | pW23 |
| pS5 | pW35 |
| pS54 | pW6 |
| pS74 | pW81 |
| pS82 | pW87 |
| pS88 | pW93 |

 erreur : trompé de clone, prélevé pW5 au lieu de pW2... gros malin.

programme PCR

| Temps | température | 30 cycles |
|-------------------|-------------|-----------|
| 3' | 94 | |
| 50" 50" 60" | 94 | X |
| 50" | 55 | X |
| 6o" | 72 | X |
| 4' | 72 | |

volumes

| | 1-tube | 19-tubes |
|----------------|--------|----------|
| ADN | 0.5 | 9.5 |
| Taq | 0.5 | 9.5 |
| amorce 1410 | 2.5 | 47.5 |
| amorce 1411 | 2.5 | 47.5 |
| MgCl2 | 1.5 | 28.5 |
| dNTPs | 5.0 | 95. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 95. |
| eau qsp 50μL | 32.5 | 617.5 |

contrôle

Voir figure 3.

Tout a fonctionné a priori. Les produits de PCR sont conservés au -20°C dans le portoir orange à couvercle. Je refais la PCR pour l'isolat pW2.

3.2 (3) PCR cible des gènes synthétiques

Il n'y a pas de bandes dans trois cas d'amplification, l'hypothèse la plus parcimonieuse étant que la PCR n'a pas fonctionné... Je la refais donc pour ces trois isolats là. lala.

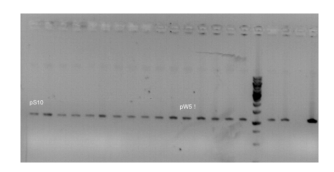


FIGURE 3 – La PCR cible des ancres semble avoir fonctionné de partout. Dans l'ordre, de pS10 à pS88, puis pW14 à pW93, T- et T+. Le T- est clean, le T+ trop fort. Penser à moins déposer pour le T+.

candidats

$$pW_{53} - pW_{54} - pS_{533}$$

programme PCR

| Temps | température | 30 cycles |
|-------------------|-------------|-----------|
| 3' | 94 | |
| 50" | 94 | X |
| 50" | 58 | X |
| 50" 50" 50" | 72 | X |
| 4' | 72 | |

volumes

| | 1-tube | 6-tubes |
|----------------|--------|---------|
| ADN | 0.5 | 3. |
| Taq | 0.5 | 3. |
| amorce 1410 | 2.5 | 15. |
| amorce 1411 | 2.5 | 15. |
| MgCl2 | 1.5 | 9. |
| dNTPs | 5.0 | 30. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 30. |
| eau qsp 50µL | 32.5 | 195. |

contrôle

Voir figure 4. Absence d'amplification. Repartir des boîtes, resuspendre les colonies, et refaire la PCR.

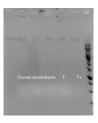


FIGURE 4 – Rien à l'horizon. Ladder tordu, puisque gel qui se tortille dans la cuve... Bien fait pour moi.

4 2016-01-14 Jeudi

4.1 (3) PCR des trois clones récalcitrants

La PCR d'hier semble montrer qu'il n'y a pas d'ADN dans le tube. Le témoin positif, qui fonctionne bien avec le couple d'amorce 1410–1411 ne fonctionne pas avec les amorces 1073–1392, pour une raison que je ne m'explique encore pas.

Je veux donc repartir d'une nouvelle suspension, et refaire (encore une fois) la PCR sur ces trois colonies. Le but est d'avoir un plan d'expérience équilibré, avec quatre colonies isolées par candidat choisi.

suspension des clones

Les trois colonies sélectionnées, $pW_{5_3} - pW_{5_4} - pS_{53_3}$, sont resuspendues dans $20\mu L$ d'eau pure.

programme PCR

| | Temps | température | 30 cycles |
|---|-------------------|-------------|-----------|
| | 3' | 94 | |
| | 50" | 94 | X |
| | 50" | 58 | X |
| | 50" 50" 50" | 72 | X |
| _ | 4' | 72 | |

volumes

| | 1-tube | 6-tubes |
|----------------|--------|---------|
| ADN | 0.5 | 3. |
| Taq | 0.5 | 3. |
| amorce 1410 | 2.5 | 15. |
| amorce 1411 | 2.5 | 15. |
| MgCl2 | 1.5 | 9. |
| dNTPs | 5.0 | 30. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 30. |
| eau qsp 50μL | 32.5 | 195. |

contrôle

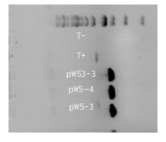


FIGURE 5 – Les trois clones ont bien amplifié. Le T+ a toujours le même soucis, je suis pourtant parti d'un nouvel ADN génomique d'Acineto.

4.2 (1) Contrôle des extractions plasmidiques

Les extractions des plasmides porteurs des gènes synthétiques du [2016-01-08 Fri] sont contrôlées au nano-drop.

Résultat :

| plasmide | dosage |
|----------|----------|
| WS | 8.5ng/μL |
| SW | 7.2ng/µL |

Il n'y a pratiquement rien.

relance des cultures

J'ai sorti les cryotubes du -80°C, resuspendu les cultures dans 5mL de LB+Kan50, incubation 24H à 37°C. Le but est de refaire les extractions demain [2016-01-15 Fri] avec plus de milieu, en culottant les 5mL de culture, et en éluant dans un plus petit volume.

4.3 (D) maintenance

- nettoyé paillasse
- aliquoté 10 × 1.5mL d'eau UP en eppendorf.

5 2016-01-15 Vendredi

5.1 (1) Extractions plasmidiques

Extractions

Vu les dosages nanodrop des extractions précédentes, je refais l'extraction sur une culture liquide fraîche. Culotté 5mL et suivi le protocole standard. Élution en deux étapes ($2\times15\mu$ L), incubation 3min à °C ambiante. Les tubes sont appelés WS et SW, [2016-01-15 Fri].

Contrôle



Figure 6 – Le plasmide WS semble bon, il ne smirre pas trop. Le plasmide SW est à refaire.

NanoDrop

| | dosage (ng/μL) |
|----|----------------|
| WS | 25.2 |
| | 25.8 |
| SW | 6.7 |
| | 5.9 |
| | 9.1 |
| | 5.0 |
| | nul quoi. o |
| | |

5.2 (A) Analyses

Avancé sur les alignements polySNP, sur l'extraction des données comme vu avec Laurent hier [2016-01-14 Thu].

6 2016-01-18 Lundi

6.1 (1) Constructions In-Fusion

On veut mettre au point une méthode de clonage par PCR qui permettrait d'accoler les fragments GS (gène synthétique) avec apha3 (kanamycine) et l'ancre.

Les kits In-Fusion permettent de concevoir ça in-silico.

Le vecteur utilisé est le plasmide pGEMT-T. Il est ouvert par digestion SpeI. Il faut absence de site de restriction SpeI dans le GS. Ç'est le cas. Vérifié le <2016-01-18 Mon 08:54>.

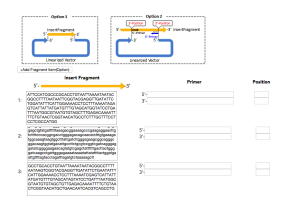


FIGURE 7 – Fragment 1 : le Gene Synthétique. Fragment 2 : le gène aphA-3. Fragment 2 : le gène ancre.

6.2 (2) PCR pW2 avant sequençage

L'isolât pW2 n'a pas été amplifié, confondu les tubes (voir figure 3). On refait la PCR cible ancre sur cet isolat là.

programme PCR

| Temps | température | 30 cycles |
|-------------------|-------------|-----------|
| 3' | 94 | |
| 50" 50" 60" | 94 | X |
| 50" | 55 | X |
| 6o" | 72 | X |
| 4' | 72 | |

volumes

| | 1-tube | 4-tubes |
|----------------|--------|---------|
| ADN | 0.5 | 2. |
| Taq | 0.5 | 2. |
| amorce 1410 | 2.5 | IO. |
| amorce 1411 | 2.5 | IO. |
| MgCl2 | 1.5 | 6. |
| dNTPs | 5.0 | 20. |
| Tampon 10X Taq | 5.0 | 20. |
| eau qsp 50μL | 32.5 | 130. |

6.3 (2) Envoi ancres sequençage.

Les produits PCR du [2016-01-13 Wed] sont envoyés à séquencer. But : séquencer les ancres des clones qui montrent des néomutations

6.4 (3) Envoi produits PCR sequencage.

Les produits PCR du [2016-01-12 Tue] sont envoyés à séquencer. But : séquencer les gènes synthétiques de certains candidats qui montrent des polymorphismes assez marqués.

6.5 (D) Aliquoté amorces

Aliquoté 3× 100mL des amorces amorces 1073 1392 1411 1410 en diluant au 10°.