Gene_info_Illustration_CE_Inc_ceR

Title	Mean	Example
ProbeName	探针名称	hsa_circ_0000026
ControlType	是否为质控位点(pos:质控点,FALSE:	Pos/FALSE
	, 非质控点)	
Sample_NS	探针在样本中的归一化信号值	7.023509
Sample_flag	样品的检出判定:A:该探针的信号与	P/M/A
	本底不具有显著性差异;P:该探针的信	
	号与本底具有显著性差异;M:该探针	
	的信号与本底的差异介于 A 和 P 之间	
Fold_change(1_vs_2)	(formula :	3.4
	foldchange=average(power(2,signal(CASE)))/	
	average(power(2,signal(CONTROL))))两	
	组(具有生物学重复样品)或两个(无	
	生物学重复样品)的差异倍数	
foldchange (abs)	(formula : if foldchange >1, foldchange	3.4
	(abs) = foldchange , foldchange < 1,	
	foldchange (abs) =1\ foldchange)两组	
	(具有生物学重复样品)或两个(无生	
	物学重复样品)的差异倍数的绝对值	
Regulation(1_vs_2)	两组(具有生物学重复样品)或两个	up/down
	(无生物学重复样品)的上下调变化趋	
	势	
Туре	RNA 的类型:circRNA/IncRNA / mRNA	circRNA/IncRNA/mRNA
	(注:标记为 circRNA_IncRNA_mRNA	
	的表示该探针检测的是特定的表达总	
	和)	
ProbeSeq	探针序列	AAGGTATCTTAAGGAAAG
		TTCAAGGTAAAAAGACAG AGGTGTTTATGGTTACAT
		GTGTGT
Accession	RNA 在数据库中的 ID	Inc-ZNF558-1:4
Source	基因序列的数据库来源	ENSEMBL_GENCODE
Chr	染色体位置	Chr19

strand	序列正负链来源	-/+
Start	序列起始位置	8831143
end	序列终止位置	8832242
GeneSymbol	基因缩写名称	SNHG23
gene_description	基因功能描述	translation regulatory long non-coding RNA 1
EntrezGeneID	Entrez 上基因的编号	55357
GO	gene ontology:根据细胞生物学功能对	GO:0043565
	基因进行分类	
Relation	IncRNA 与邻近 mRNA 的关系: exonic	Intergenic
	sense:转录方向相同,IncRNA 染色体	
	位置至少与 mRNA 一个 exon 存在	
	overlap; exonic antisense:转录方向	
	相反,IncRNA 染色体位置至少与 mRNA	
	一个 exon 存在 overlap;	
	bidirectional:转录起始位点距离 mRNA	
	转录起始位置小于 1000 bp,转录方向	
	相反; intronic sense:整个 IncRNA 完	
	全落于 mRNA 的 intron 中。转录方向和	
	mRNA 一致。 intronic antisense:整个	
	IncRNA 完全落于 mRNA 的 intron 中,	
	转录方向和 mRNA 相反。 intergenic:	
	不属于上述五种的 IncRNA。	
Associated_gene	在 relation 中判定与 IncRNA 有相互关	Zfp846
	系的 mRNA 的的基因 symbol	
Associated_gene_des cription	基因描述	translation regulatory long non-coding RNA 1
Associated_gene_str and	基因序列正负链来源	+/-