

Technologie sekvenování

- stanovení pořadí nukleotidů v molekule DNA (primární struktura)

Důvody řešení genomových projektů

- ◆ Genomika modelových organismů (*de novo* sekvenování)
- ◆ Analýza mutací a SNP, výzkum genetických onemocnění (resekvenování genomů)
- ◆ Identifikace mikroorganismů (*de novo* sekvenování a resekvenování)
- ◆ Analýza transkriptomu (RNAseq)
- ◆ DNA metylační studie (medip-seq, bisulfite treated DNA)
- ◆ Studie transkripčních faktorů, proteinů vázajících se na DNA (ChIPseq)
- ◆ miRNAs, siRNA, piRNA, tRF, aj... (small RNA seq)
- ◆ Metagenomika (16S rRNA, celé metagenomy)

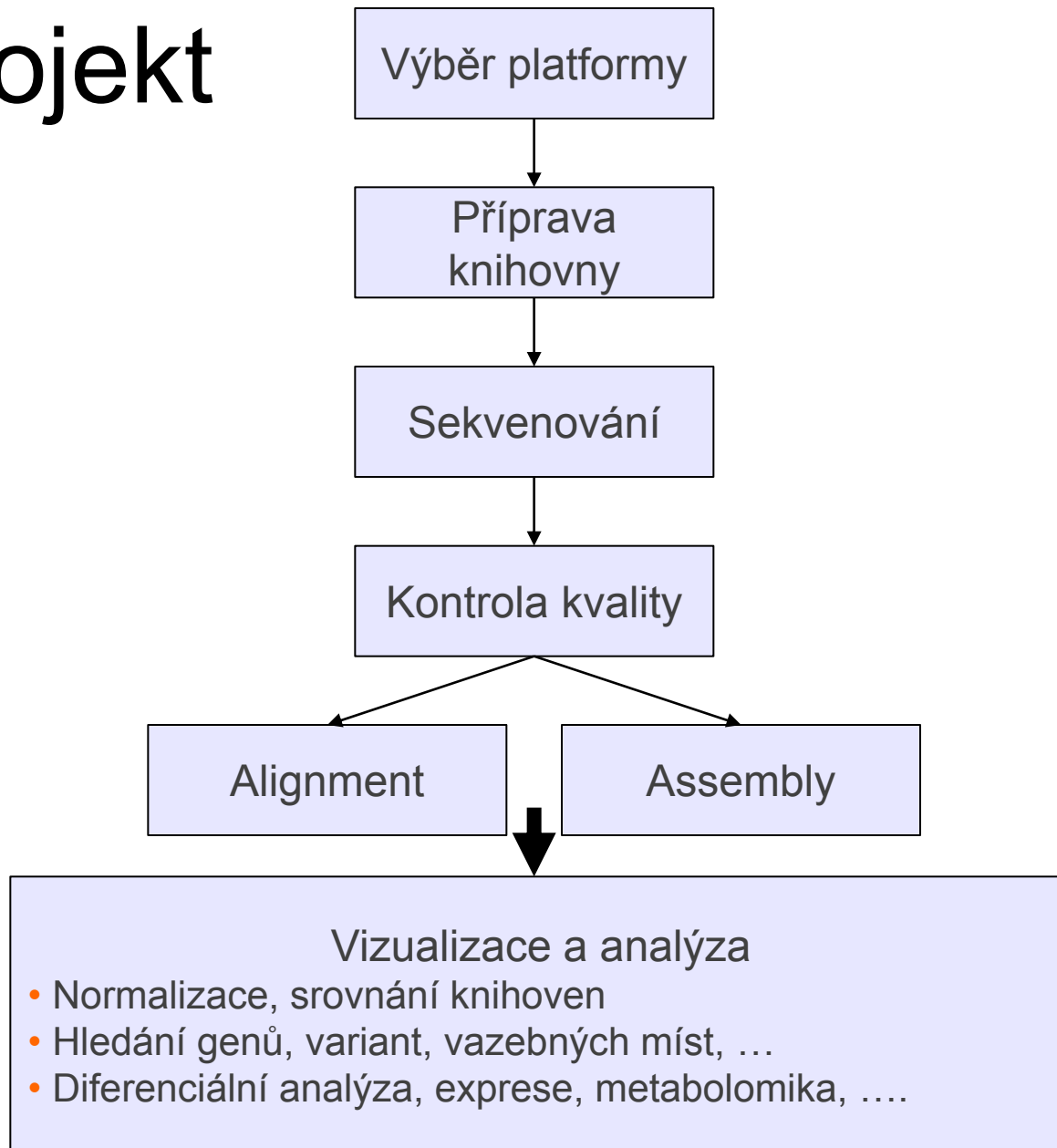
Techniky sekvenování

- Klasické techniky:
 - Chemická (Maxamova-Gilbertova)
 - Již se nepoužívá
 - **Enzymová (Sangerova)**
 - V současnosti se používá automatická varianta
- Metody sekvenování nové generace (next generation sequencing, NGS)
 - **454, IonTorrent, Illumina, SoLiD**
- Metody sekvenování třetí generace
 - **PacBio, NanoPore, Helicos, etc.**

Vývoj sekvenačních metod

- **Klasické sekvenování kapilární elektroforézou**
 - Vyžaduje velký počet kopií vstupního materiálu DNA jako templátu pro přípravu jednořetězců
- **Sekvenování nové generace**
 - Jako templát slouží jediná molekula, která je amplifikována pro získání dostatečného signálu, produkuje **krátká** čtení, možnost kvantitativní analýzy (SNP)
- **Sekvenování třetí generace**
 - Jako templát slouží jediná molekula. Nevyužívá amplifikace za účelem zvýšení signálu, produkuje **dlouhá** čtení

Projekt

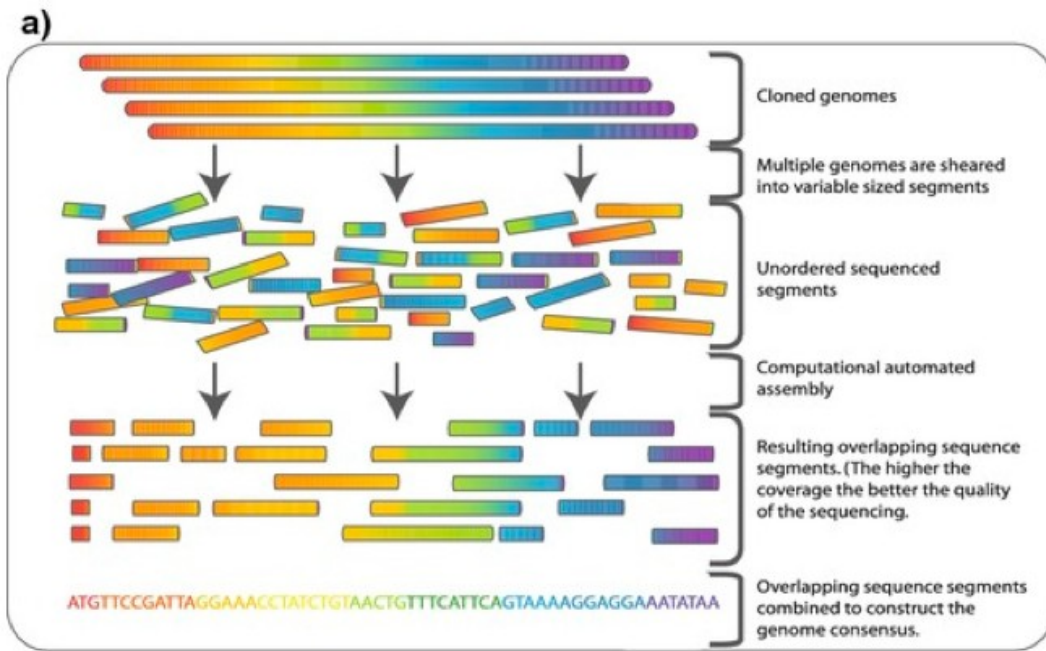


Základní požadavky pro úspěšné stanovení sekvence Sangerovým sekvenováním:

- ❖ **Příprava knihovny pro sekvenování** - DNA s přesně definovanými konci
 - s místem pro vazbu primeru
 - s koncovou značkou

Zajistit dostatečné pokrytí při čtení genomu

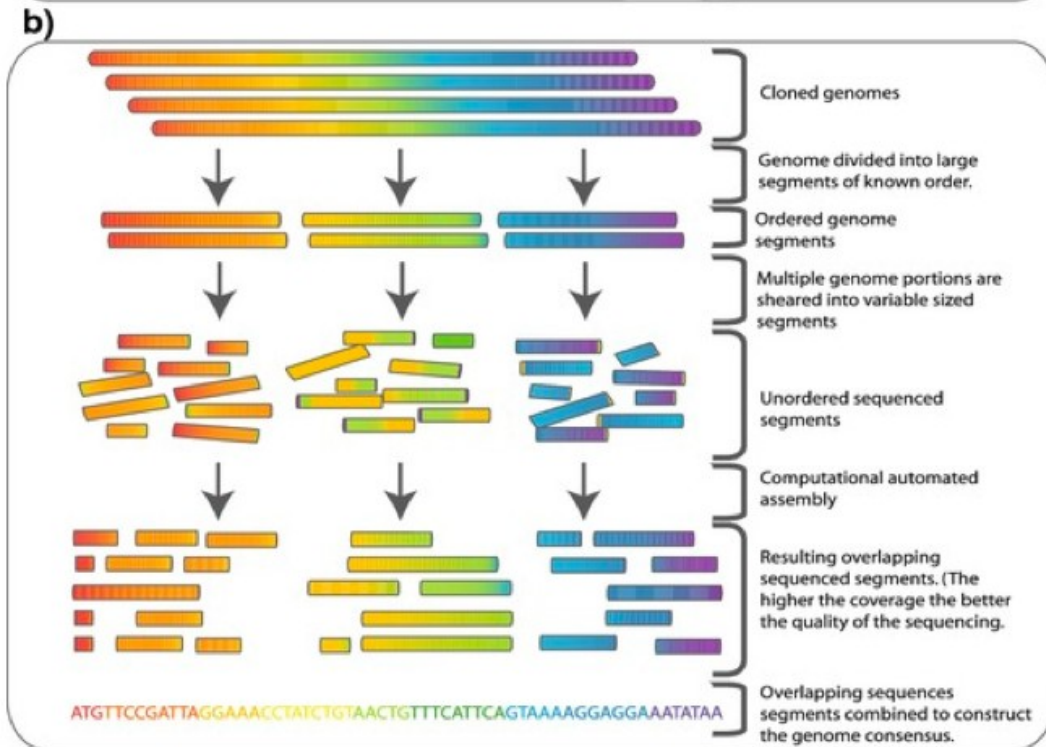
- ❖ Příprava variant fragmentů ssDNA lišících se svou délkou o jeden nukleotid
- ❖ Přesná separace těchto fragmentů na základě jejich délky, detekce připojené koncové báze, kontinuální čtení a detekce značených bází



Celogenomové
shotgun (náhodné)
sekvenování

versus

postupné shot-gun
sekvenování



Příprava knihovny pro Sangerovo sekvenování



Izolace DNA



Fragmentace 1300 – 2000 bp

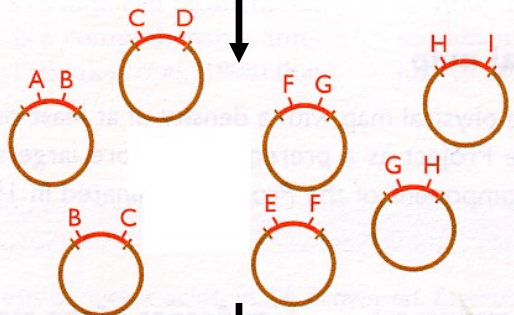


+



Vektor

Úprava konců a klonování



Sestavení překrývajících se klonů



Příprava knihovny pro náhodné sekvenování genomů

- Při náhodném sekvenování genomu jsou nejdříve připraveny mechanickým stříháním genomové DNA fragmenty s optimální velikostí (1 300 – 2 000 bp) a po úpravě jejich konců jsou nahodile naklonovány do vhodného vektoru za vzniku velkého počtu klonů.
- Ke štěpení DNA se využívá sonikace nebo pankreatická DNáza I za přítomnosti Mn^{2+} .

- Předpokládá se, že celková informace o sekvenci obsažená v připravených malých klonech odpovídá původní DNA a sekvence fragmentů jednotlivých klonů se vzájemně překrývají.
- Pomocí univerzálních sekvenačních primerů připojujících se k vektoru poblíž klonovacího místa jsou stanoveny sekvence krátkých úseků na koncích klonovaných fragmentů (minimálně 500 bází).
- Stanovené sekvence jsou pak použity k uspořádání klonovaných fragmentů z jednotlivých vektorů do souvislých sekvencí genomové DNA - kontigů.

Postup enzymatického sekvenování DNA

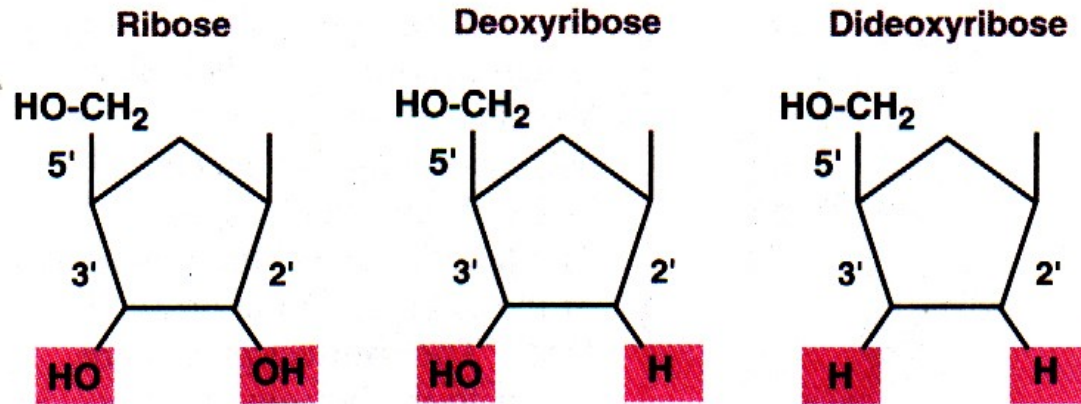
1. Příprava ssDNA jejíž sekvence má být stanovena
2. Rozdělení do 4 vzorků
3. Reakce s DNA polymerázou při níž se začlení do syntetizované DNA místo normálního deoxyribonukleosidtrifosfátu jeho analog, který působí jako koncový inhibitor syntézy DNA - dideoxynukleosidtrifosfát (ddNTP). V každém ze 4 vzorků vzniknou fragmenty, které jsou zakončeny příslušným ddNTP (ddCTP, ddGTP, ddATP a ddTTP).

Reakce obsahuje:

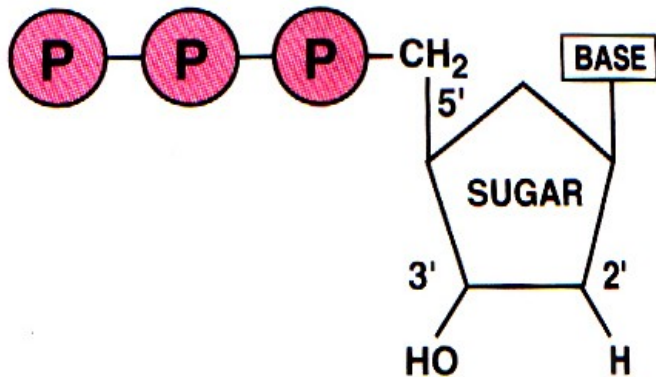
- molekulu DNA
- značený primer při pojující se k části molekuly DNA (místo odkud začínáme stanovovat sekvenci)
- směs obsahující 4 normální nukleotidy
- jeden ddNTP (v každém ze 4 vzorků je jiný)
- DNA polymerázu

4. Denaturace produktů
5. Elektroforetická separace umožňující oddělení fragmentů lišících se délkou o jednu bázi
6. Detekce fragmentů, které nesou označený konec

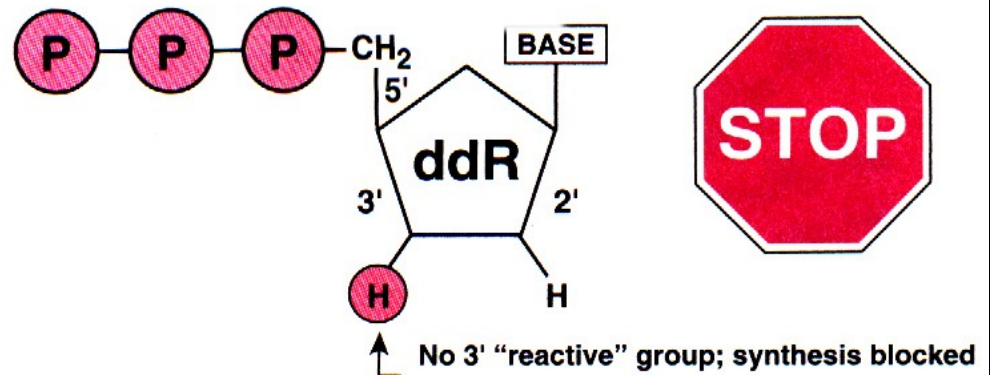
Dideoxynukleotidy nemají hydroxyl na 3'-konci



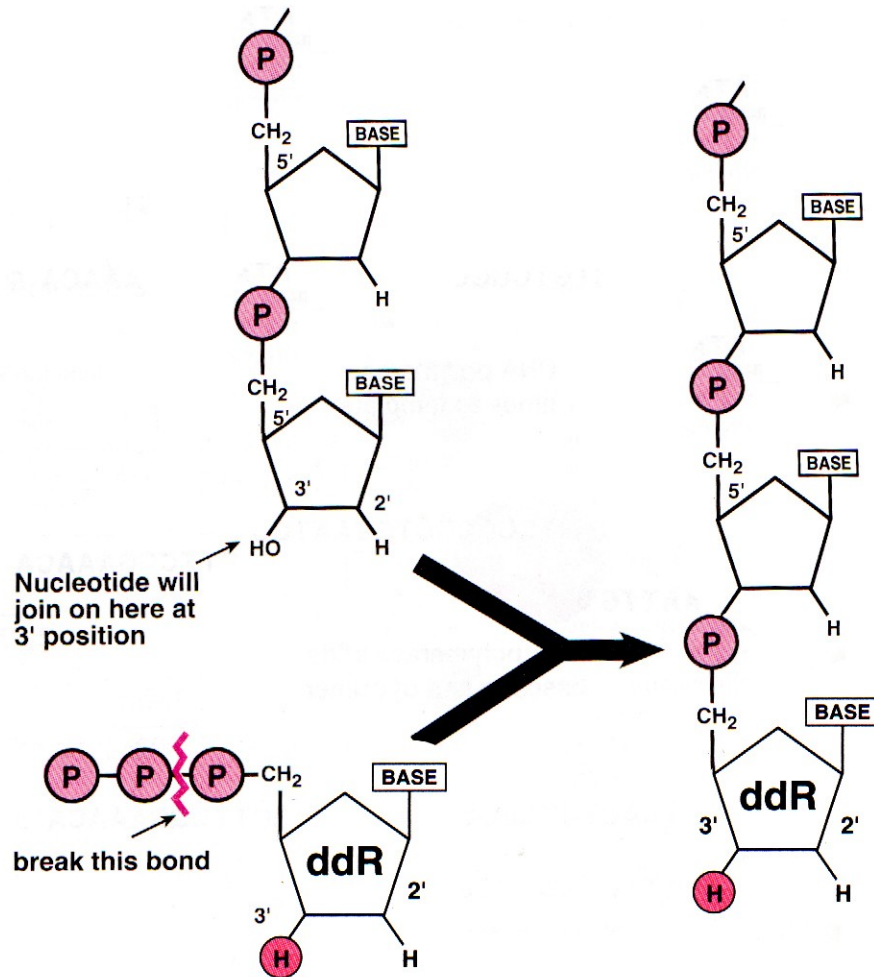
23.4 DEOXYNUCLEOSIDE TRIPHOSPHATE



23.7 DIDEOXYRIBOSE BLOCKS ELONGATION



Pokud je dideoxynukleotid inkorporován do syntetizujícího se řetězce, působí jako terminátor reakce



Replikace DNA s normálními deoxynukleotidy

Původní sekvence

A G C C T G G C G A C C A T C G T
T C G G A C C G C T G G T A G C A

Denaturovaný templátový řetězec

3' A G C C T G G C G A C C A T C G T 5'

Prfektní kopie

A G C C T G G C G A C C A T C G T
T C G G A C C G C T G G T A G C A

Co se stane pokud při reakci použijete směs dGTP a ddGTP?

Původní sekvence

A G C C T G G C G A C C A T C G T
T C G G A C C G C T G G T A G C A

Templátový řetězec

3' A G C C T G G C G A C C A T C G T 5'

Perfektní kopie

~~A G C C T G G C G A C C A T C G T
T C G G A C C G C T G G T A G C A~~

Směs řetězců ukončených GUANINEM
při použití směsi dGTP a ddGTP

T C G
T C G G
T C G G A C C G
T C G G A C C G C T G
T C G G A C C G C T G G
T C G G A C C G C T G G T A G

(C)

5' GCATATGTCAGTCCAG 3'
3' CGTATACAGTCAGGTC 5' } dvouřetězcová DNA

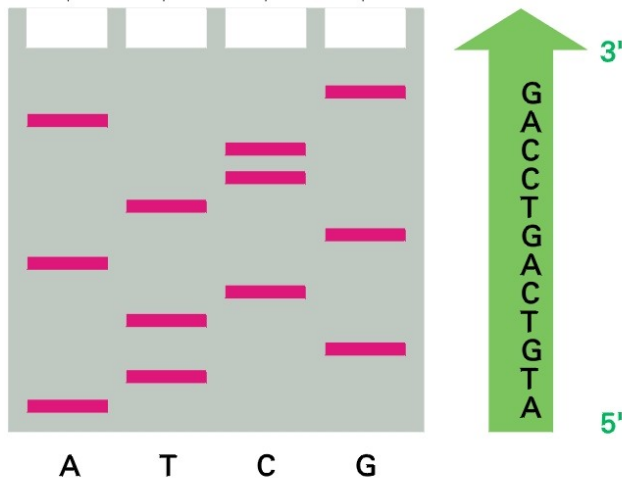
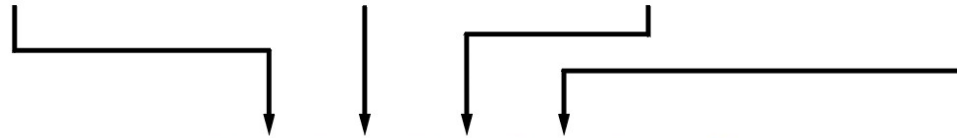
označený primer

5' GCAT 3'
3' CGTATACAGTCAGGTC 5' } jednořetězcová DNA

+ nadbytek dATP
dTTP
dCTP
dGTP

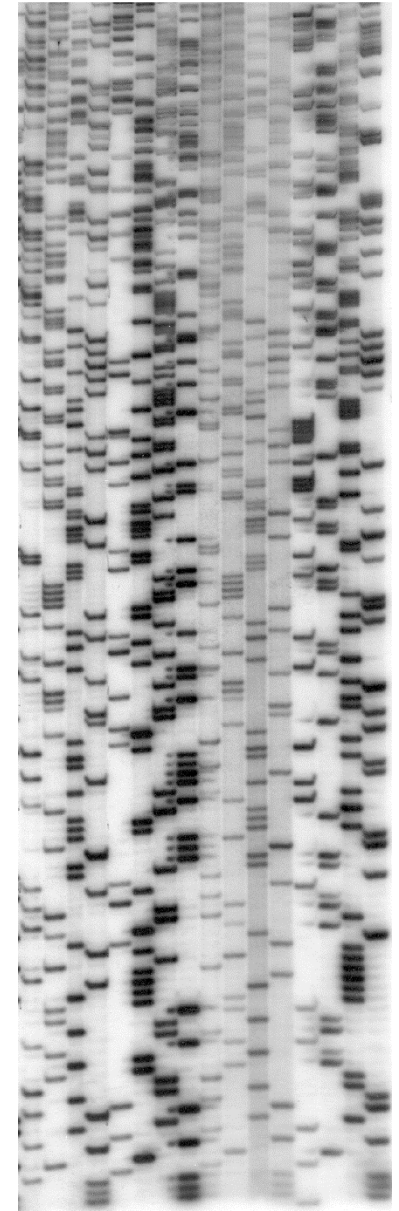
+ ddATP + DNA-polymeráza + ddTTP + DNA-polymeráza + ddCTP + DNA-polymeráza + ddGTP + DNA-polymeráza

GCAT A GCAT AT GCAT ATGTC GCAT ATG
GCAT ATGTCA GCAT ATGT GCAT ATGTCAGTC GCAT ATGTCAG
GCAT ATGTCAGTCCA GCAT ATGTCAGT GCAT ATGTCAGTCC GCAT ATGTCAGTCCAG



[seq4.mov](#)

Obraz autoradiogramu ze sekvenačního gelu



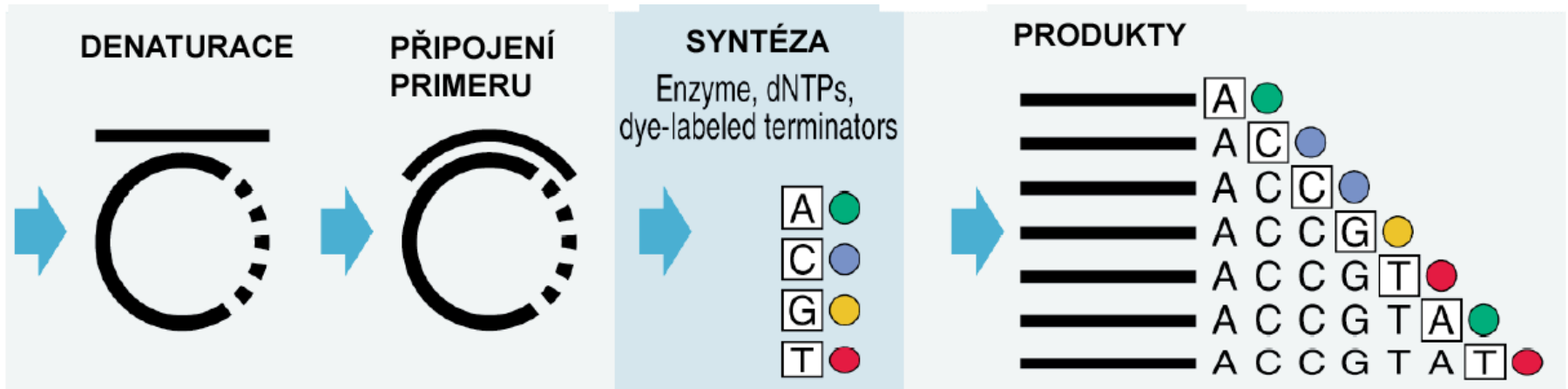
ATGC ATGC ATGC ATGC

Automatické sekvenování DNA

- Je variantou enzymatického sekvenování DNA.
- Syntéza DNA probíhá v jedné reakci
- Ke značení produktů se používají čtyřmi různými fluorescenčními značkami označené
 - primery
 - dideoxyribonukleotidy

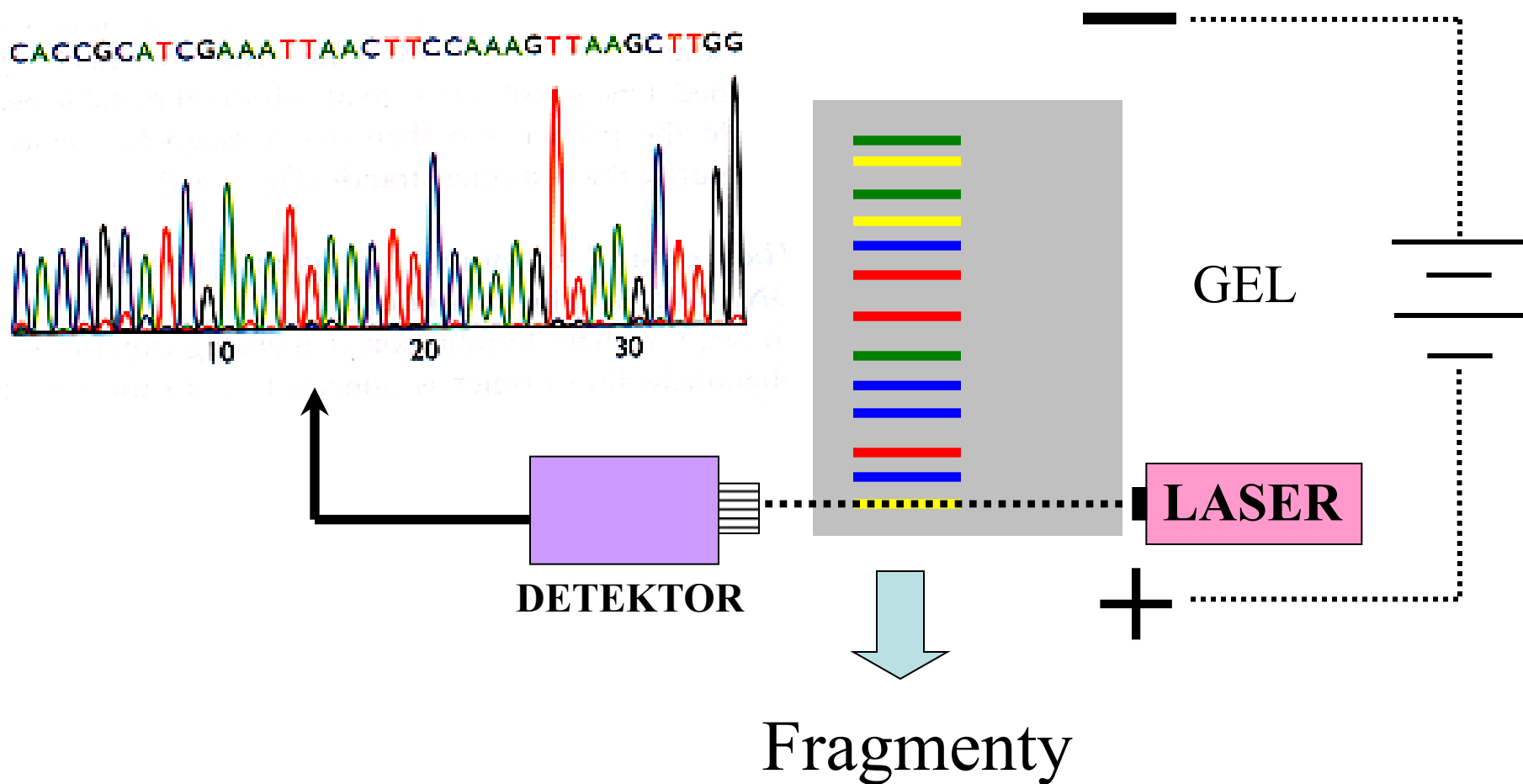
Strategie barevných terminátorů

asymetrická PCR

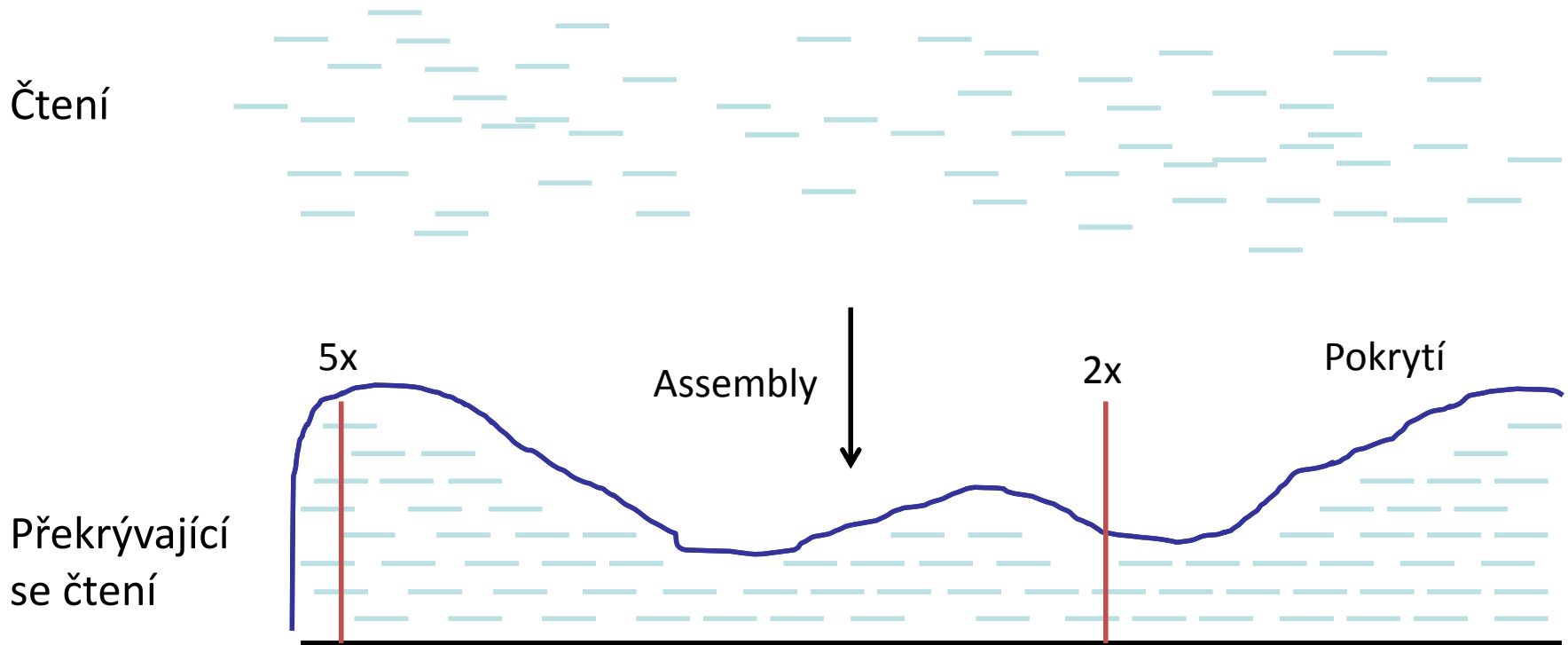


Princip detekce produktů

- Detekce produktů probíhá během elektroforézy pomocí laserového detektoru (laserem indukovaná fluorescence, LIF) napojeného na počítač, který vyhodnocuje sekvenci.



Assembly



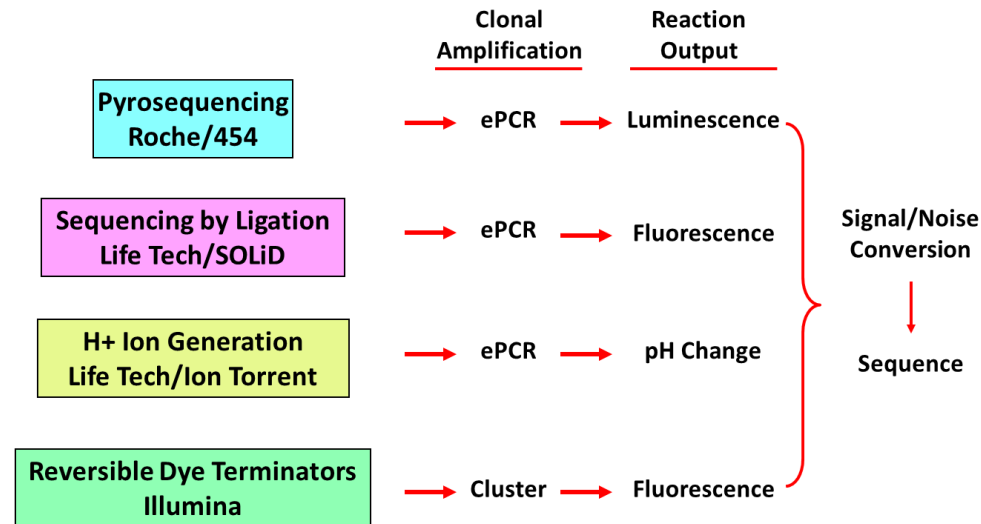
- Kontig – kontinuální sekvence vzniklá spojením více překrývajících se čtení
- Konsenzní sekvence = kontigy -> genom
- Pokrytí na bázi
- Hloubka sekvenování = celkové pokrytí (počet získaných čtení × průměrná délka čtení)/velikost genomu

Uspořádané sekvenování

- Pro doplnění sekvence mezer zbývajících po náhodném sekvenování
- Pro sekvenování malých fragmentů DNA
- Dva odlišné přístupy:
 - **procházení primerem**
 - vyžaduje znalost sekvence, ke které se připojuje primer, který umožní prodloužení řetězce DNA-polymerázou.
 - získaná sekvence z první reakce je použita pro návrh primeru pro další reakci a tento krok se opakuje, dokud není dosaženo kompletního stanovení sekvence.
 - Tento proces nevyžaduje další klonování a minimalizuje stanovení nadbytečných sekvencí, ale správnost stanovené sekvence by měla být ověřena sekvenováním **obou řetězců**.
 - **postupné zkracování fragmentu exonukleázou a tvorba sousedících delecí**

Metody sekvenování nové generace (next generation sequencing, NGS)

- Liší se v provedení a chemii
- V základu se podobají v sekvenování tisíců až miliónů klonálně amplifikovaných molekul (masivní paralelní sekvenování)
- Probíhá vývoj technik
 - Více čtení
 - Delší čtení
 - Rychlejší sekvenování
 - Nižší cena
- Nové aplikace v klinické oblasti, vývoj kitů cílených na určité části genomů (dědičná onemocnění, nádorová onemocnění, metagenomika, 16S rRNA)

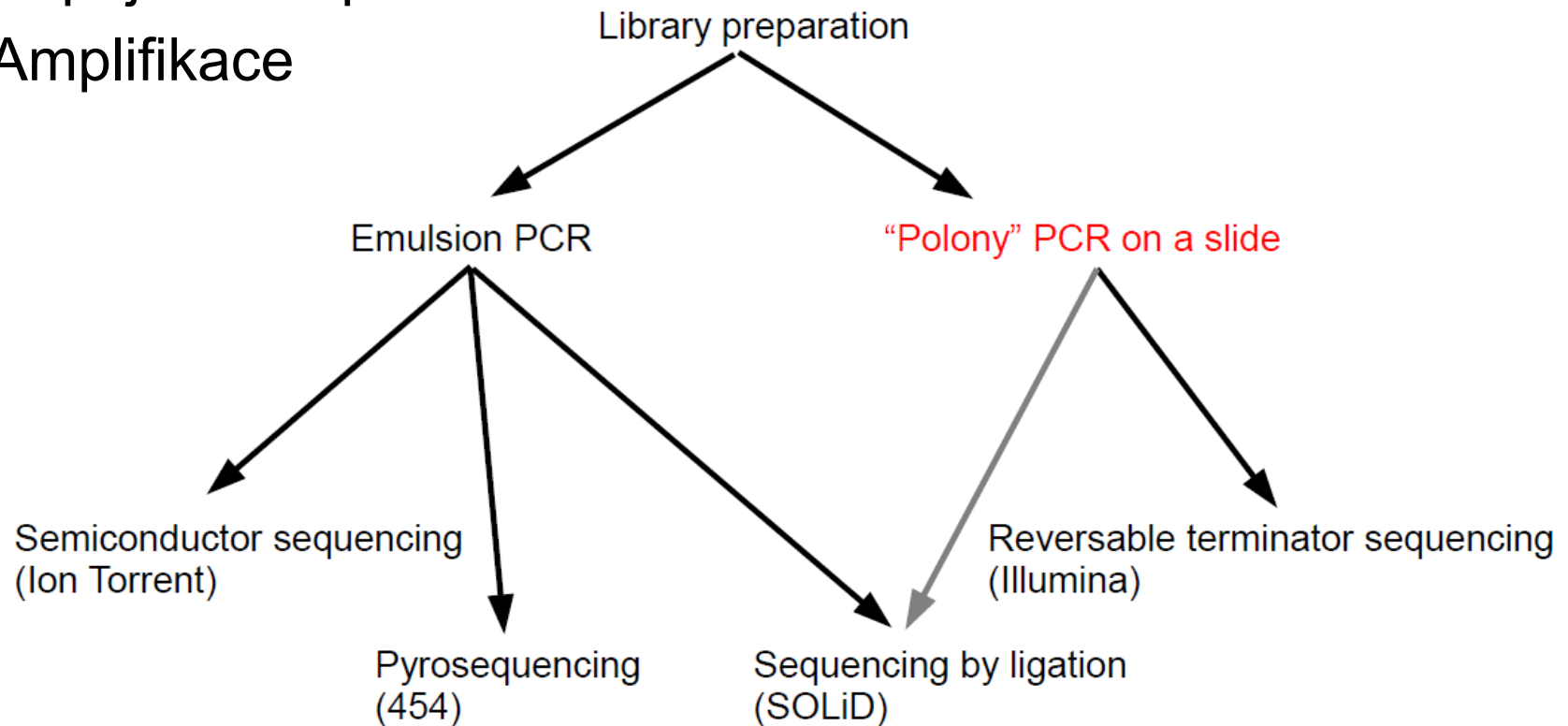


• Sekvenování třetí generace

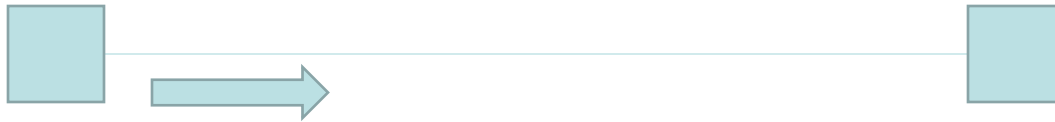
- Pacific Biosciences
- Helicos Biosciences
- NABsys
- VisiGen Biotechnologies
- Oxford Nanophore Technologies

Metody přípravy knihovny

- Fragmentace
 - Enzymatická
 - Fyzikální (sonikace, nebulizace, Hydroshear)
- Připojení adaptorů
- Amplifikace



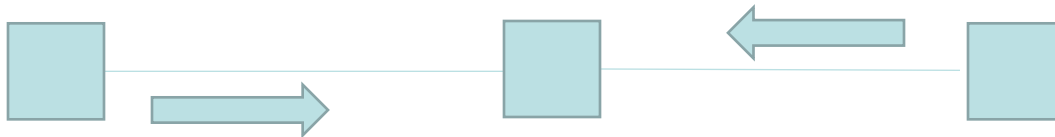
Typy uspořádání NGS sekvenování



Single Read



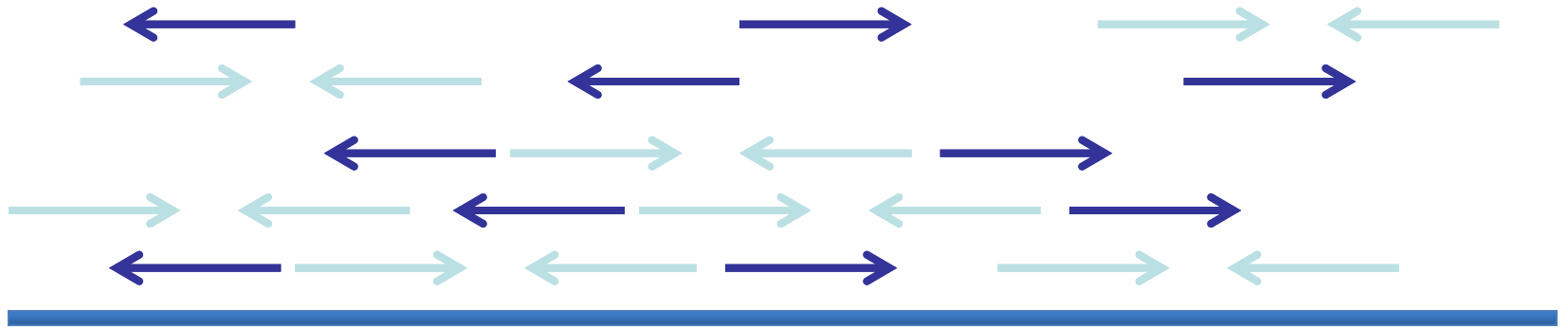
Paired-end read (PE)



Mate-pair read (MP)

výsledkem jsou miliony krátkých čtení sekvencí z náhodných částí genomu

Orientace párových čtení

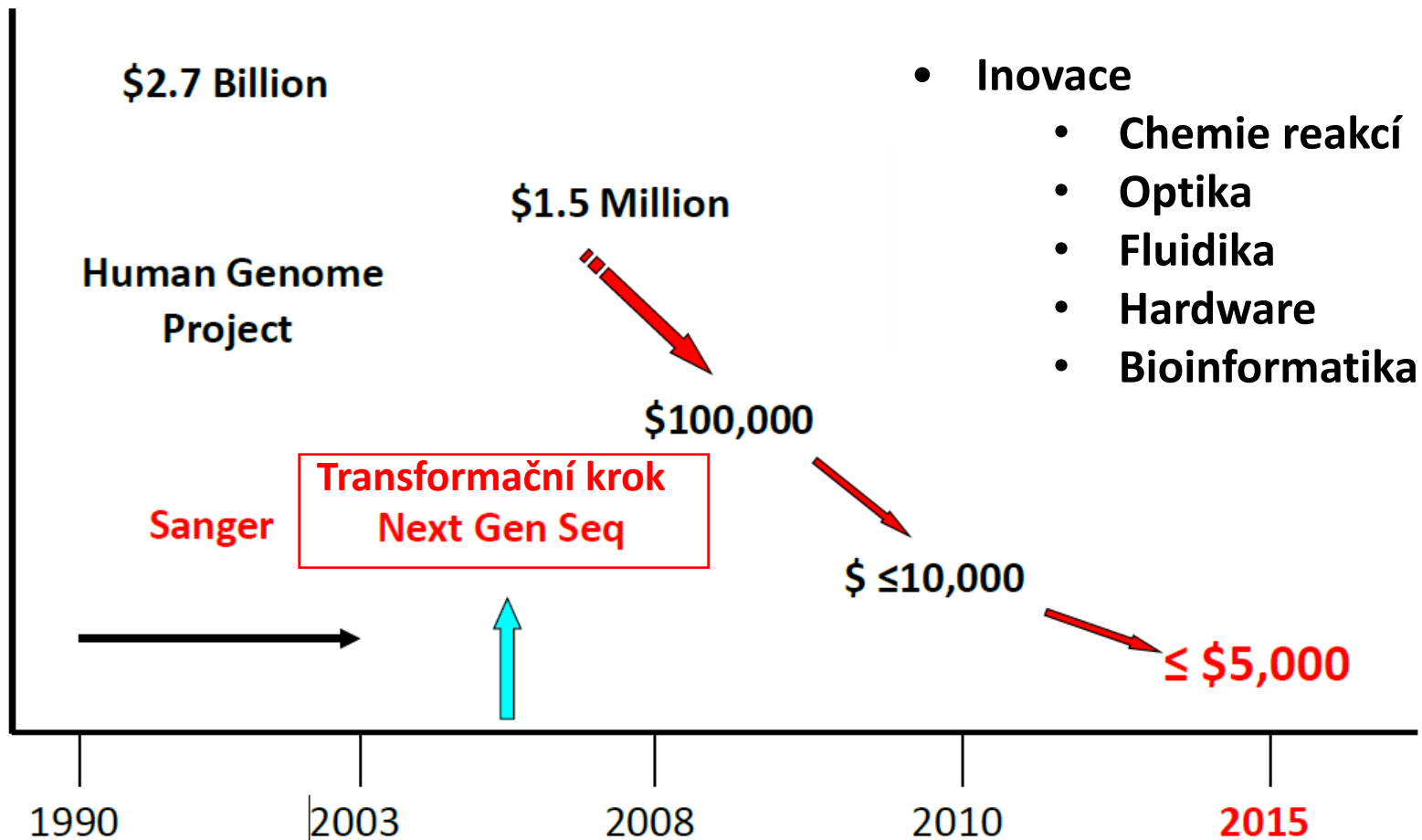


Paired end (PE) reads



Mate pair (MP) reads

Vývoj ceny sekvenování na příkladu HGP



Genetický analyzátor ABI 3100

Soustava
kapilár

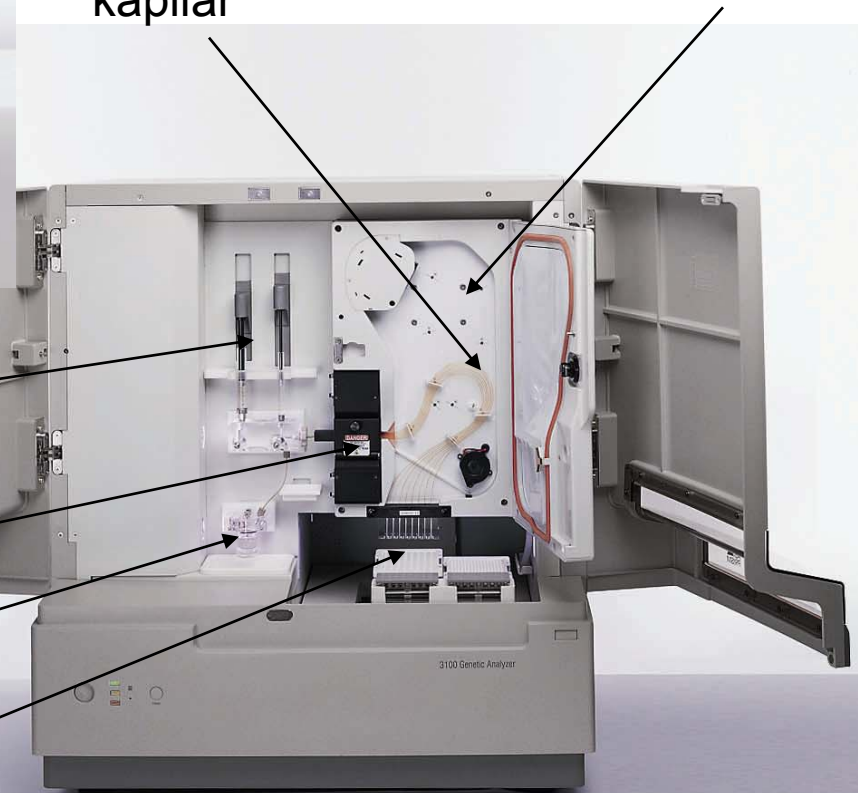
Vyhřívaná deska

Příprava gelu

Laserový detektor

Rezervoár pufru

Automatické nanášení vzorku



Sekvenátory Miseq a IonPGM



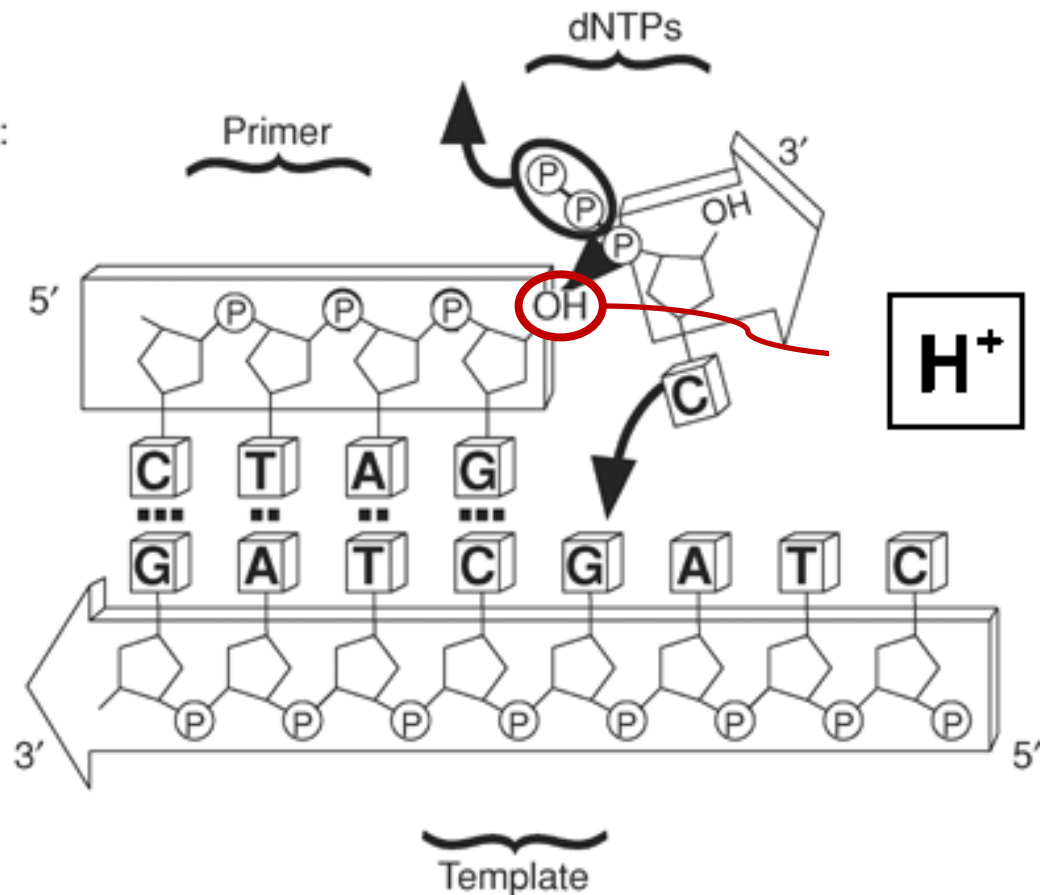
Ion Torrent polovodičové sekvenování

- prvním sekvenátor DNA, který **nepoužívá pro detekci sekvenovaných bází DNA světelný signál, který by byl uvolňovaný při enzymatických reakcích s fluorescenčními nebo chemiluminescenčními substráty.**
- Sekvenování Ion Torrent je založené na elektrochemické detekci vodíkových iontů (pH) které jsou uvolněny při replikaci sekvenovaného templátu na speciálním polovodičovém čipu.

Uvolnění vodíku v nepufřujících podmínkách

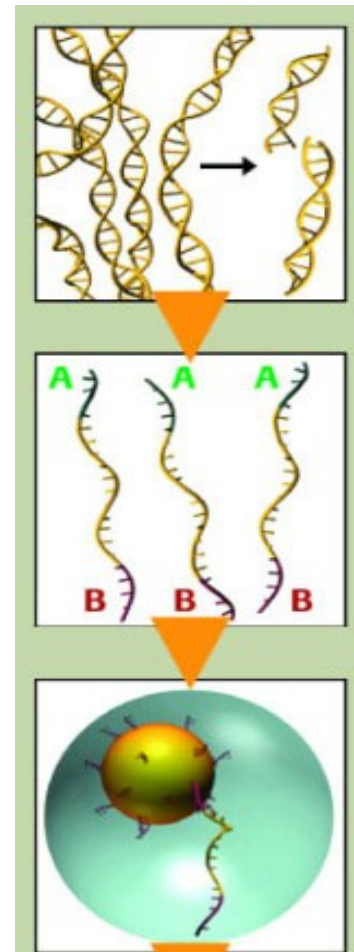


Example:



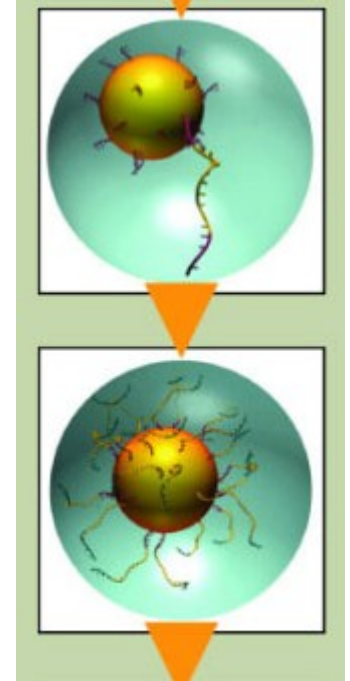
Knihovna

- Příprava jednořetězcové DNA knihovny
 - Umožňuje zpracovat různé typy vzorků
 - genomové DNA
 - produkty PCR
 - BACs
 - cDNA
 - Frakcionace dlouhých úseků na 200- až 400-bp dlouhé fragmenty
 - Vazba dvou adaptorů specifických pro 3'- a 5'-konce na každý fragment
 - Adaptor A obsahuje vazebné místo pro primer
 - Adaptor B B obsahuje 5'-biotinovou značku, která slouží k imobilizaci DNA knihovny na mikrosféry pokryté streptavidinem



Klonální amplifikace knihovny emulzní PCR

- Klonální amplifikace knihovny
 - **emulzní PCR**, amplifikační reagensie ve směsi voda-olej → mikroreaktory obsahující jedinou kuličku s unikátním fragmentem DNA z knihovny - (10^7) kopií
- Separace kuliček a výběr pouze těch, které obsahují amplifikovanou DNA (enrichment)
- Sekvenační reakce
- Analýza dat a assembly



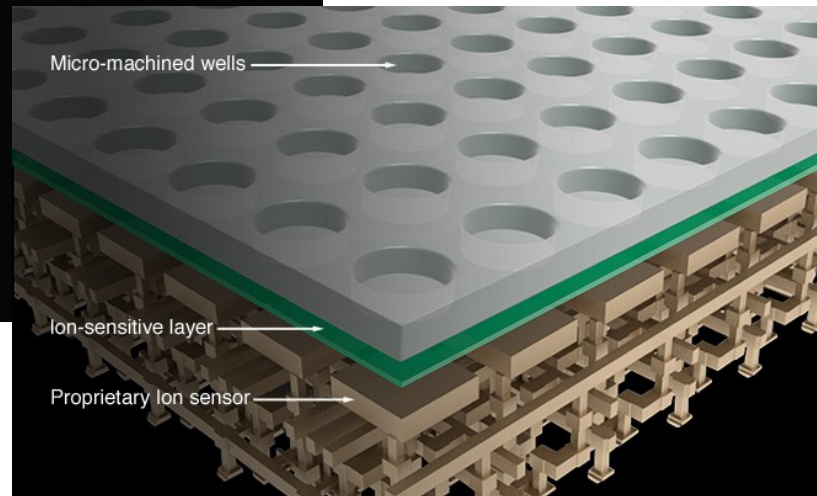
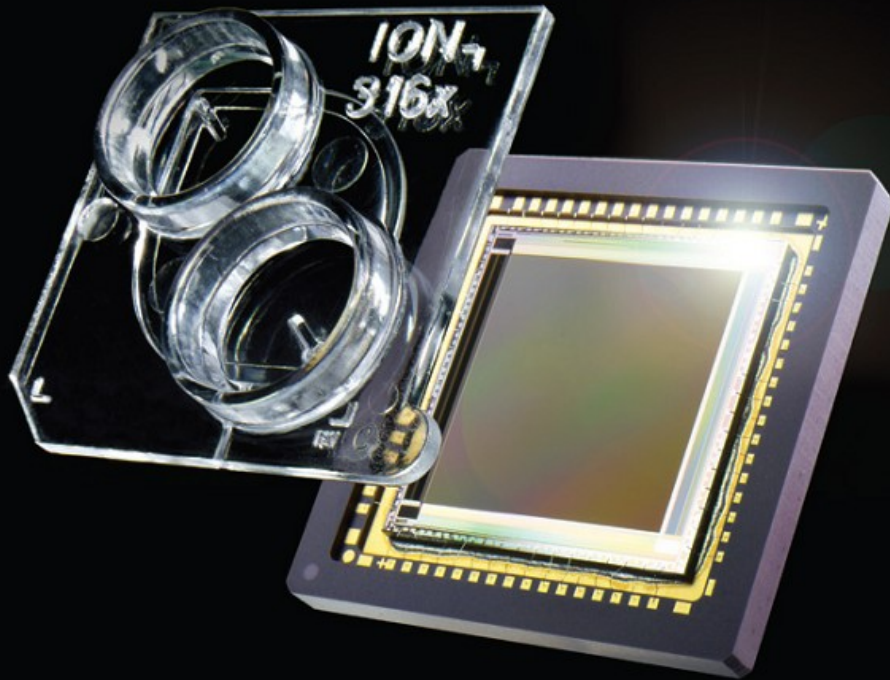
IonTorrent polovodičové sekvenování

- Na čipu se nachází milióny jednotlivých reakčních cell (reaktorů), ve kterých probíhá sekvenační analýza individuálních kopií DNA na základě kontinuálního střídání reakčních složek (jednotlivých typů nukleotidů) v mikrofluidním systému.
- DNA imobilizovaná na mikrosférách (po emulzní PCR)
- Kapacita závisí na typu použitého polovodičového chipu
 - 10 – 65 miliónů
 - 100 – 600 miliónů
 - > 1000 miliónů

Ion Torrent polovodičové sekvenování

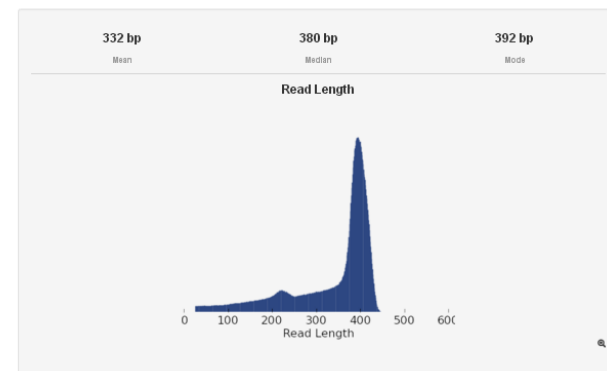
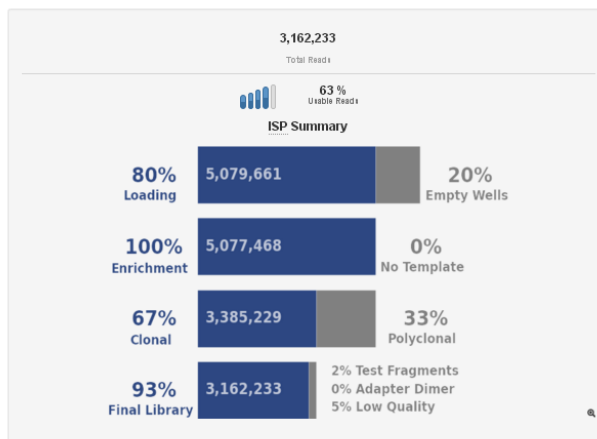
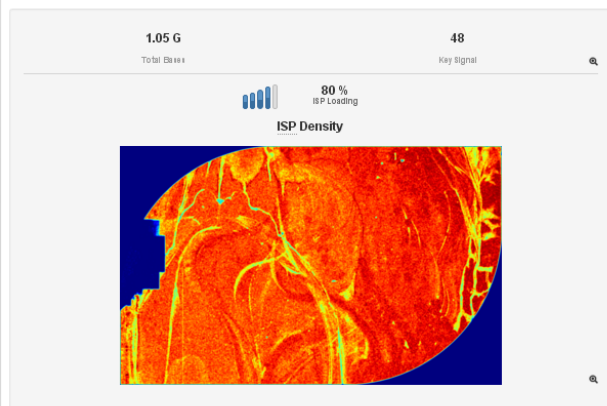
- Technologie Ion Torrentu je otevřená pro sekvenování DNA de-novo i cílené sekvenování vybraných oblastí genomu
- Minimální délka sekvenačního čtení
 - V jedno směru: 400bp
 - Obousměrné (Paired end)
 - Počet vzorků analyzovaných v jednom běhu
 - až 96 vzorků – pomocí označení tzv. barkodem
- Doba sekvenační analýzy
 - 2 - 3,5 hodiny – podle použitého čipu

IonTorrent čip

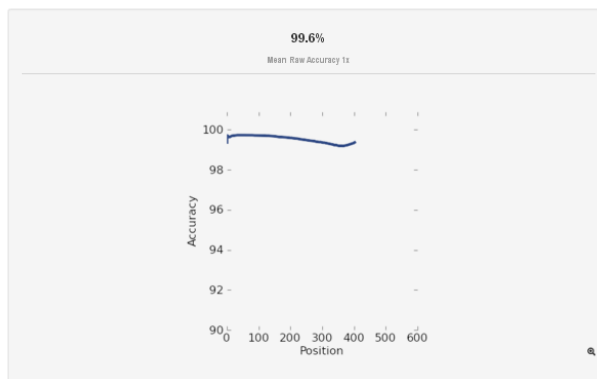
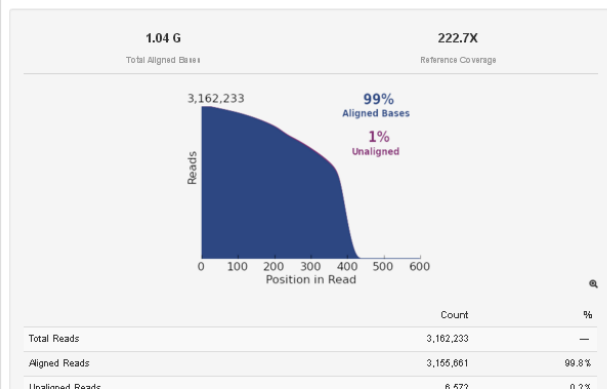


Výstup z Torrent server

Read Summary: Unaligned



Aligned to E. coli DH10B



1.03 G AQ17 Total Bases

Alignment Quality

	AQ17	AQ20	Perfect
Total Number of Bases [bp]	1.03 G	1 G	780 M
Mean Length [bp]	332	325	259
Longest Alignment [bp]	499	499	472
Mean Coverage Depth [x]	220.3	213.8	166.4

GS De novo Assembler

Project: Stafal [Genomic]
Location: /home/LMDM/Plocha/analyza/Stafal

Ready for analysis

Contig	Bases	Contig: contig00001 - 20 149 bp.
contig00001	20 149	
contig00002	18 049	
contig00003	14 160	
contig00004	11 926	
contig00005	8 637	
contig00006	7 994	
contig00007	6 816	
contig00008	6 697	
contig00009	4 476	
contig00010	3 326	
contig00011	3 095	
contig00012	3 014	
contig00013	2 722	
contig00014	2 690	
contig00015	2 383	
contig00016	2 329	
contig00017	2 191	
contig00018	2 036	
contig00019	1 499	
contig00020	1 352	
contig00021	1 166	
contig00022	1 050	
contig00023	1 016	
contig00024	948	
contig00025	770	

Base	left	selected	right
	2 032	---	2 132

```
contig00001 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BN89B TCTTCTC
HK6IEBF01ARRSN TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT
HK6IEBF01A3HAV TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATC
HK6IEBF01BHKX2 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01A5THI TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AHUA1 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01A9E9P TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BKM7X TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AV175 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BJY8L TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BBYUP TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AI6AG TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AW7YG TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01B1IE6 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AYV3H TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BN288 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BG5KV TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BJFDR TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01B04U2 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01A39J2 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BSDDB TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BPQRL TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BBGE9 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01B1K98 TCTTCTCCTAAAAACCC-TAAAGTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AXRBZ AAAAA-CCC-TAA-GTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AG8I1 AAAAA-CCC-TAA-GTATCAAGG-TTTTT-ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01BWH8V TTT--ACAAACCTCTACATT-AGGTAAGT-AACCGAAAAGGTTCTATACTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
HK6IEBF01AV2R6 CTAGAATCTGTATATAAACTATTTGT
```

Exit
New
Open
Start
Stop
About
Help

Info Stafal: Opened Assembler project: /home/LMDM/Plocha/analyza/Stafal

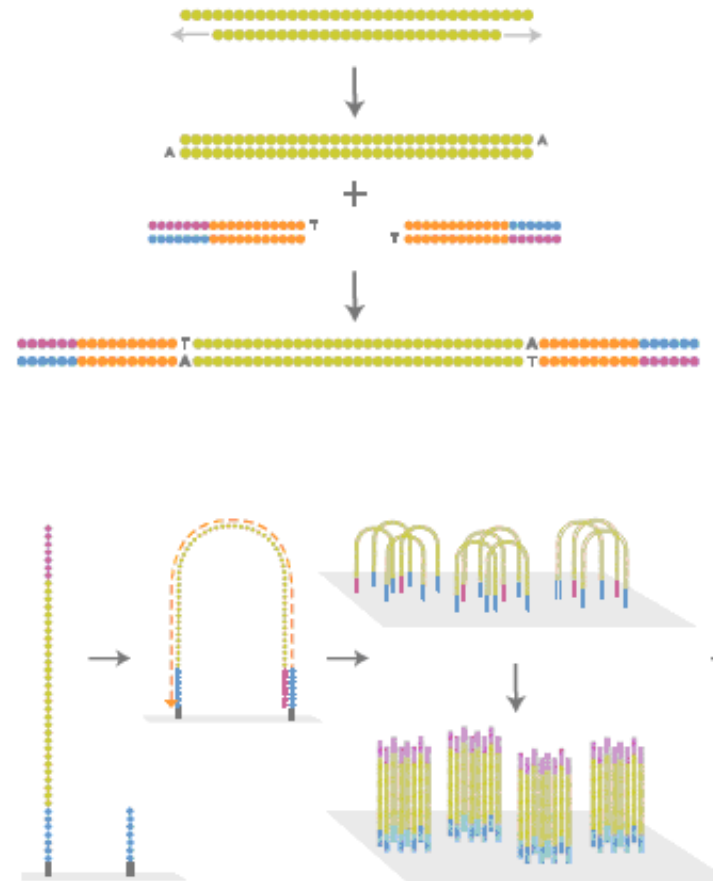
Analysis messages

Technologie firmy Illumina

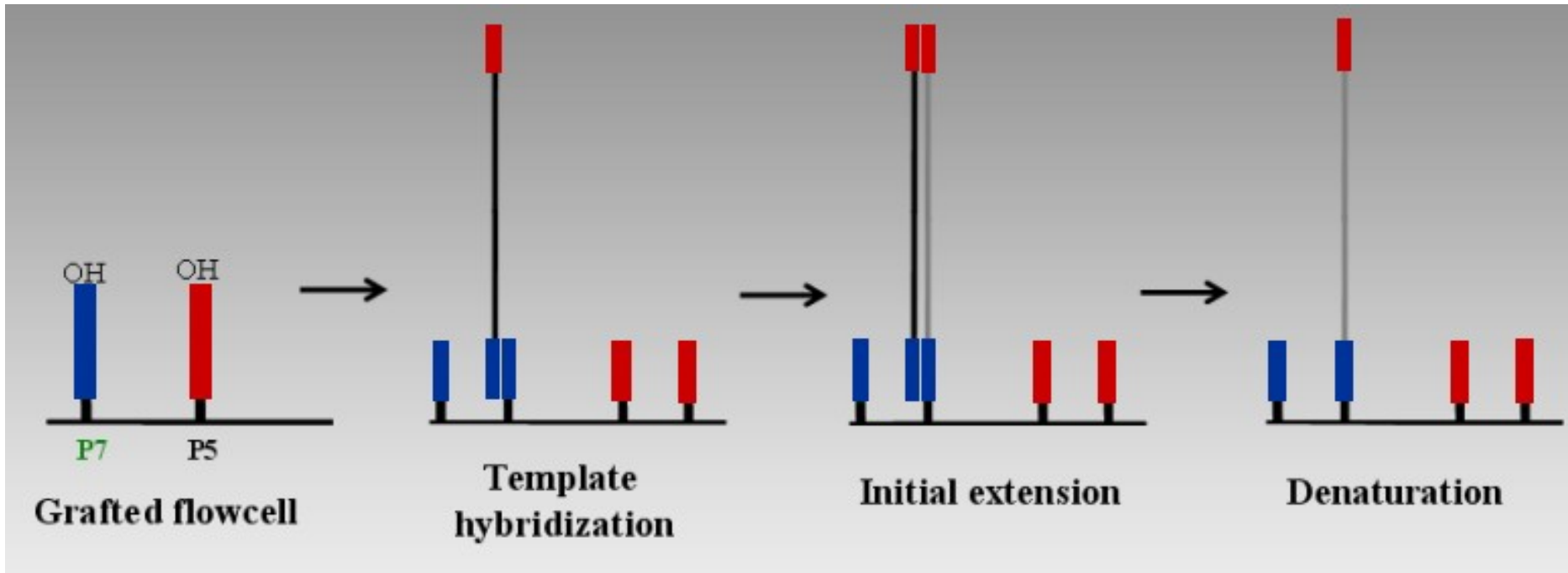
- Uvedena na trh 2006
- Prošla řadou inovací, zejména délky čtení
- Masivní paralelní sekvenování milionů fragmentů DNA („polony“ sequencing)
- Sekvenacování syntézou na čipu (flow cell), které využívá strategii reverzibilních terminátorů
- Nevyžaduje klonování ani přípravu knihovny na mikrosférách
- Dosahuje 99,9 % přesnosti

Příprava knihovny – polony PCR

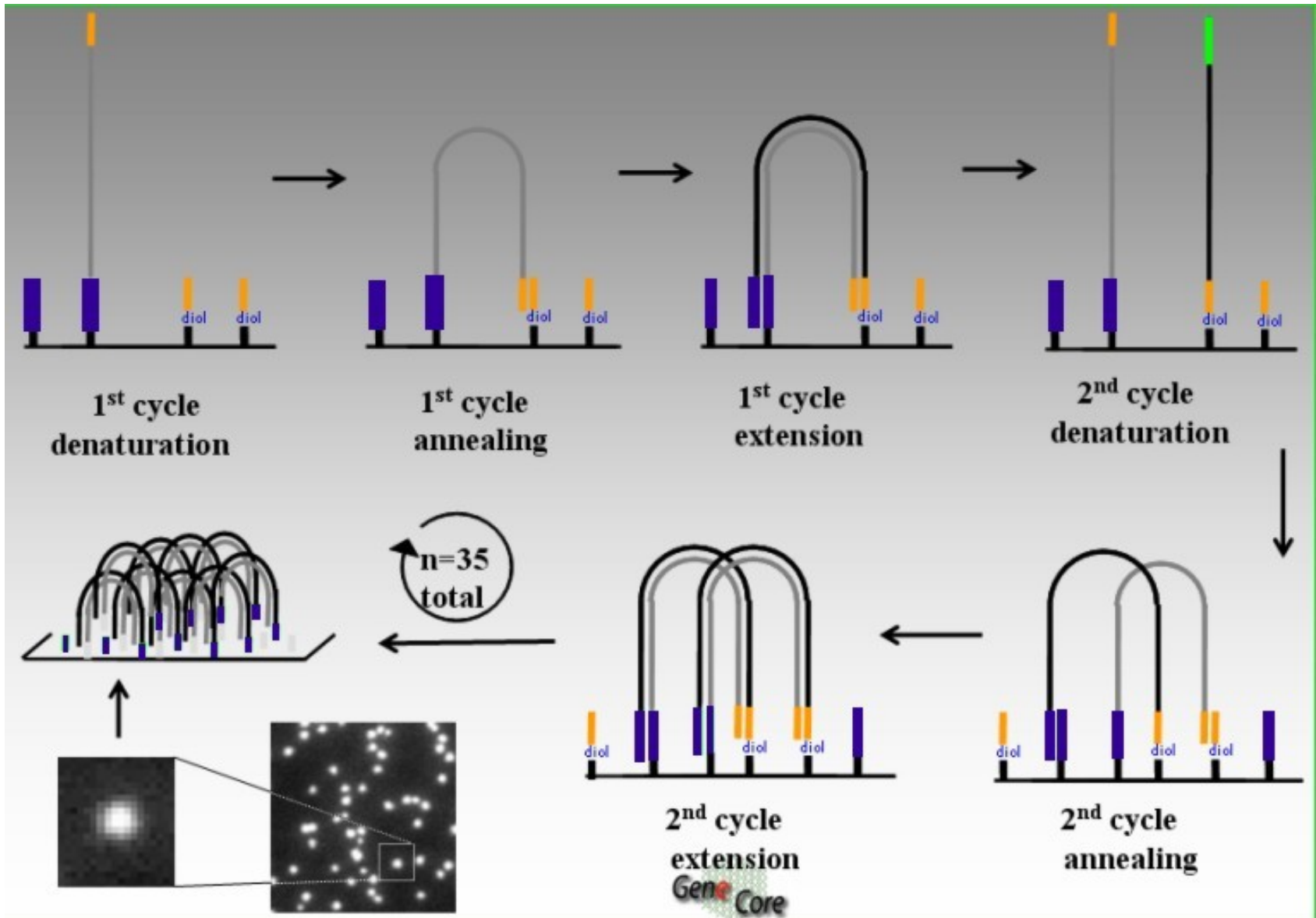
- Náhodná fragmentace DNA na krátké úseky 200 – 500 bp
- Zatupení konců a vytvoření 1 nt A-přesahu na 3'-konci (T4 DNA polymeráza, Klenow a polynukleotid-kináza T4)
- Navázání adaptorů umožňujících kovalentní vazbu na opticky transparentní povrch pro sekvenování
- Každý fragment je na povrchu uchycen pouze jedním koncem, po přidání enzymů pro amplifikaci dochází k ohnutí fragmentu do „mostu“.
- Výsledkem amplifikace jsou dva řetězce, každý s jedním volným a jedním pevným koncem
- Po denaturaci jsou fragmenty narovnány a uspořádány do shluků, ve kterých je dosažena značná hustota, až 1000 kopií fragmentu na μm^2 povrchu
- Na celém povrchu je dosaženo hustoty deseti milionů shluků na cm^2



Bridge amplification: initiation

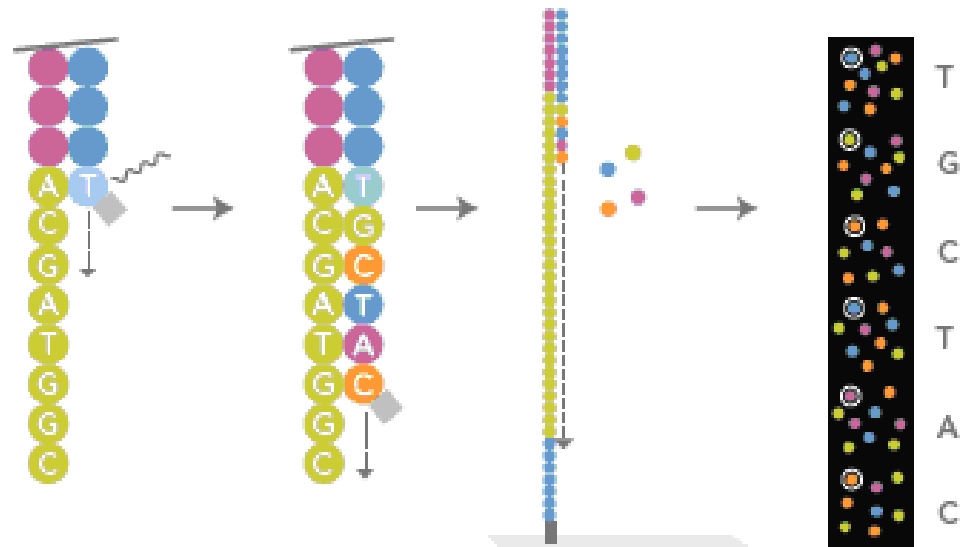


On the surface: complementary oligos



Illumina

- **Průběh sekvenační reakce**
- Přidání primerů ve směsi s DNA polymerázou a fluorescenčně značenými dNTP
- Nukleotidy jsou na 3'-konci modifikovány tak, že umožňují **reverzibilní ukončení** prodlužujícího se řetězce DNA
- Je tak zajištěno, že se řetězec v každém cyklu prodlouží právě o jednu bázi.
- Po zachycení obrazu připojené báze následuje odblokování 3'-konce



Illumina

- Délka čtených úseků:
 - HiSeq : 100 nt or 150 nt
 - MiSeq : 250 nt
- Mnohonásobné pokrytí sekvence (30 x – 100 x)
- Možnost mnohonásobného sekvenování
 - Povrch sklíčka rozdělen do částí
 - Vzorky označeny pomocí **dvanácti** různých oligonukleotidů
 - Současně lze analyzovat až 96 různých vzorků.
- Produkuje desítky až stovky Gb za 1 běh (2 - 8 dnů)
- Aplikace
 - Resekvenování
 - Sekvenování RNA
 - Stanovení metylací

MiSeq



Sekvenování třetí generace

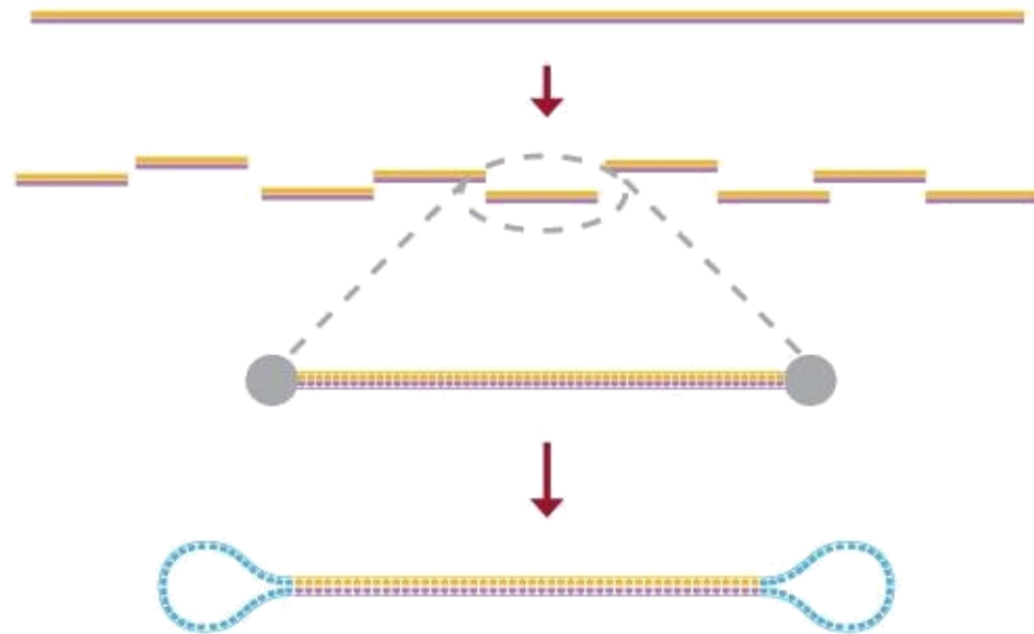
- Analýza jedné molekuly
- Potřeba malého množství vzorku
- Bez rizika kontaminace
- Přesné čtení homopolymerních úseků
- Analýza jakékoli NK (DNA/RNA)
- Analýza poškozených NK (archaické, muzejní, forenzní)
- Analýza DNA z nekultivovatelných organismů
- Absolutní kvantifikace

PacBio

- **Kružnicové kontinuální sekvenování**
- SMRT templát obsahuje **dvouřetězcovou oblast** (inzert) na obou koncích **uzavřenou jednořetězcovými vlásenkovými smyčkami**
- Vlášenkové smyčky představují jednořetězcovou oblast, na kterou se může vázat sekvenační primer.
- Polymeráza prodlužuje primer z jedné vlásenkové struktury využívá jedno vlákno DNA jako templát a druhé vytěsňuje
- Když se polymeráza dostane zpět k 5'konci primeru, začne vytlačovat již nasyntetizovaný řetězec a pokračuje v syntéze DNA
- Výsledná sekvence je odvozená z obou vláken

Příprava knihovny pro PacBio

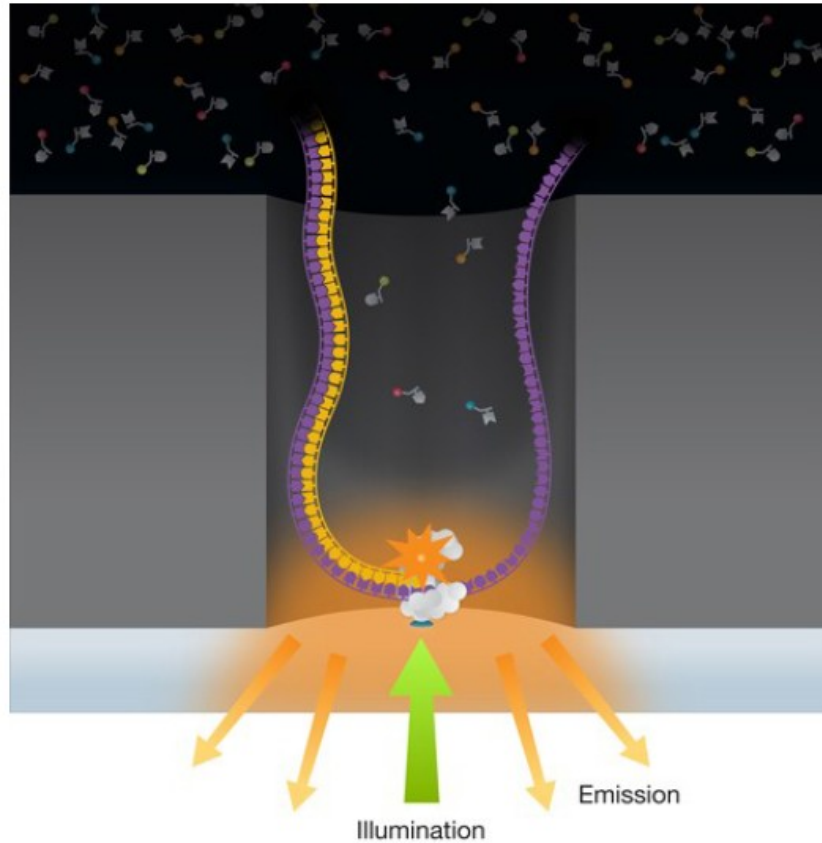
Template Preparation



SMRTbell™ Template preparation can be used to create libraries of various insert sizes from 250 bp to 20,000 bp depending on the needs of the application.

Sekvenování třetí generace – PacBio RS

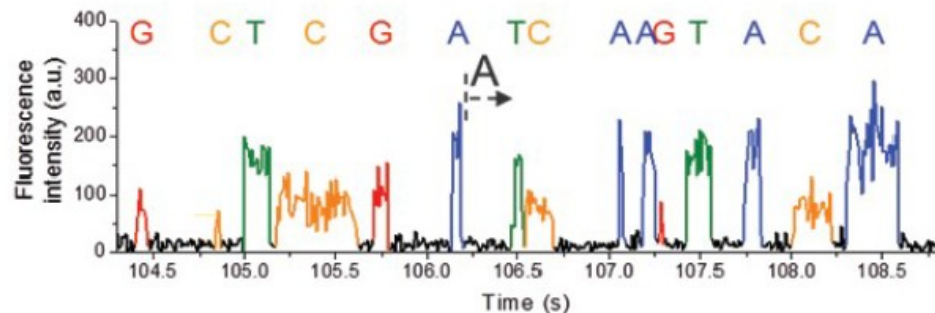
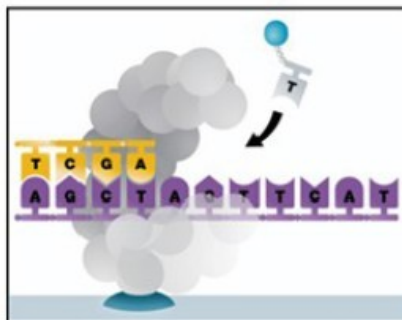
Pacific Biosciences



4 nucleotides with different fluorescent dye simultaneous present

2-3 nucleotides/sec
2-3 Kb (up to 50) read length
6 TB data in 30 minutes

laser damages polymerase



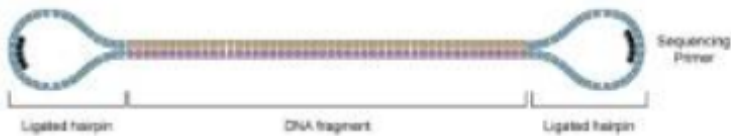
PacBio

High-throughput sequencing



Library preparation

SMRTBell 'template'



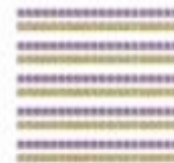
Standard 'Sequencing'



Single pass

&

Circular 'Consensus' Sequencing'



Continued generations of reads

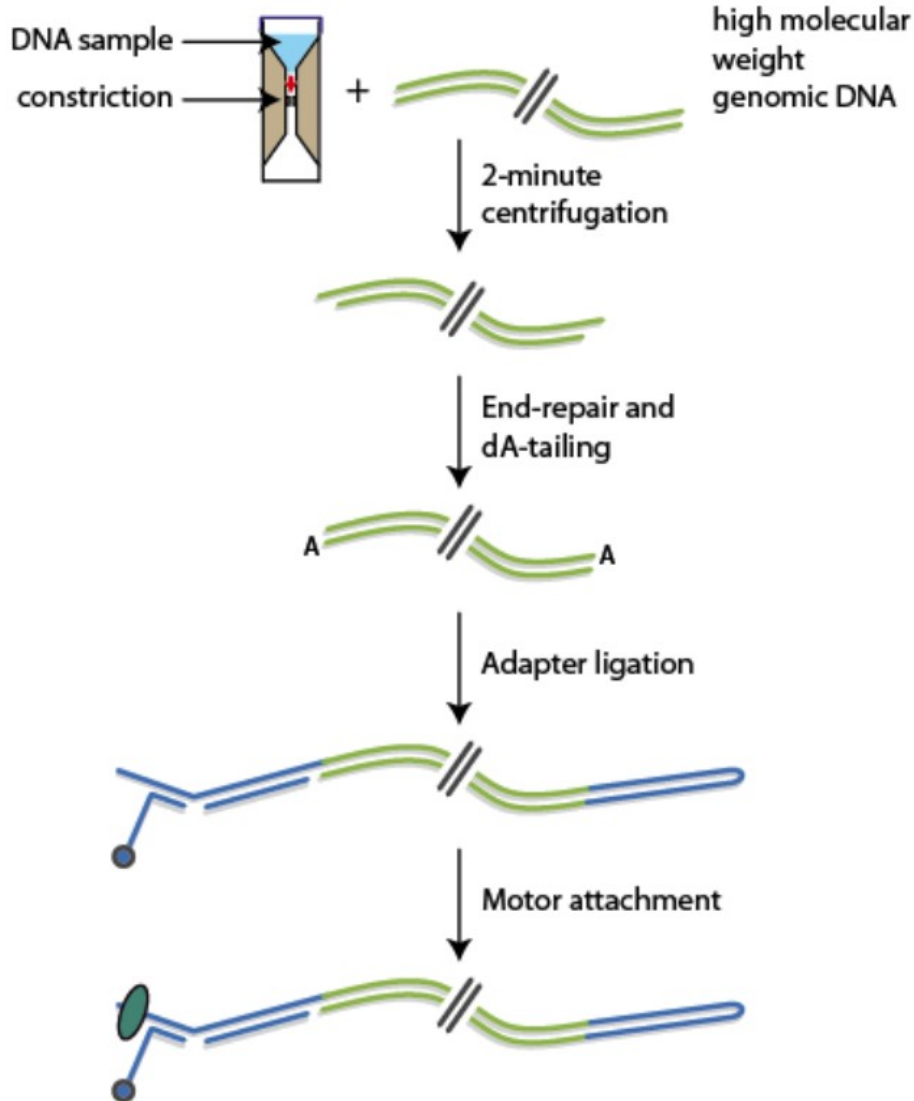
Multiple passes

&

NanoPore (1995)

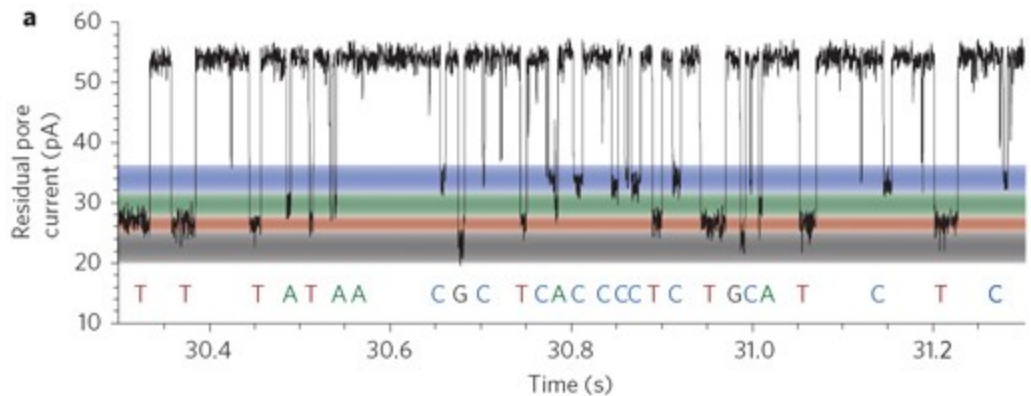
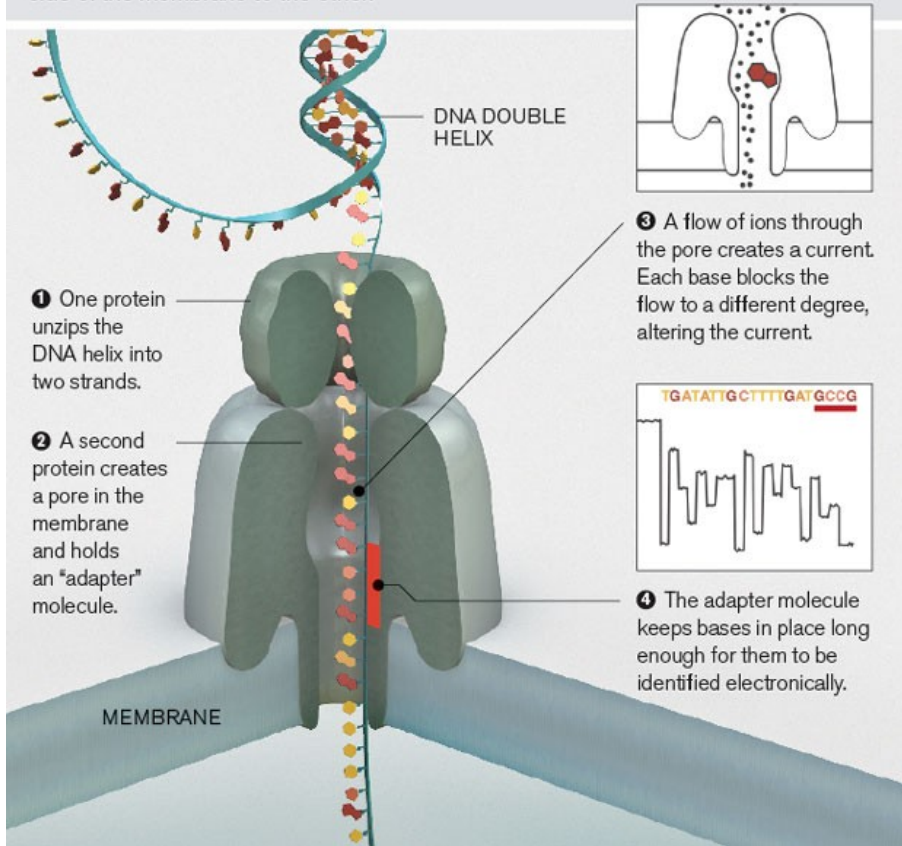
- **Využívá měření elektrického potenciálu přes membránu**
- Elektricky odolná polymerní membrána (synтетická lipidová dvouvrstva) s transmembránovým porózním proteinem
- Modifikovaný α hemolysin (α HL) nebo porin A (MspA) *Mycobacterium smegmatis*
- Nanopore je ponořený ve vodivém roztoku
- Průchod bází na sekvenovaném řetězci přerušuje proud, který je **specifický podle procházející báze**

G-tube sense/antisense



Příprava knihovny MinION

DNA can be sequenced by threading it through a microscopic pore in a membrane. Bases are identified by the way they affect ions flowing through the pore from one side of the membrane to the other.



the MinION device



the MinION device