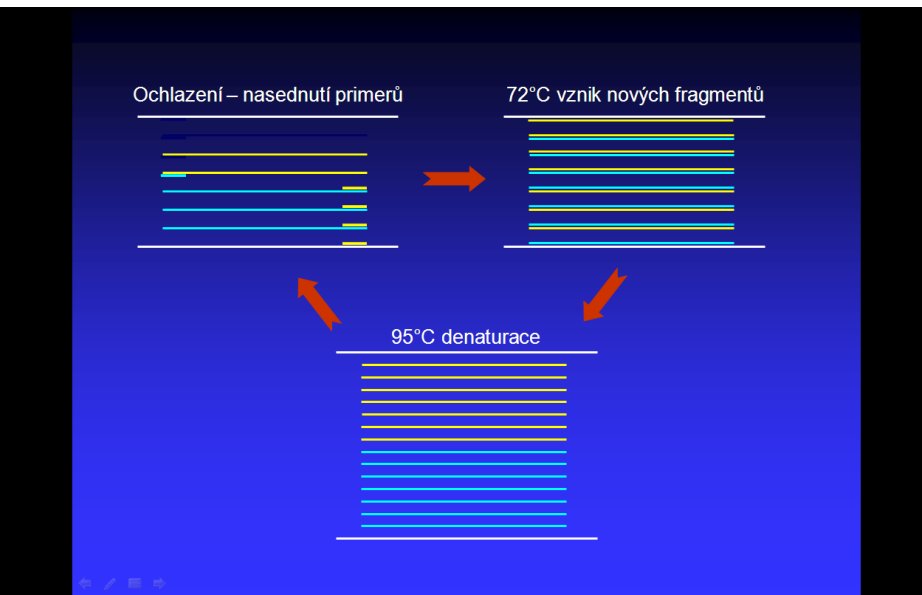
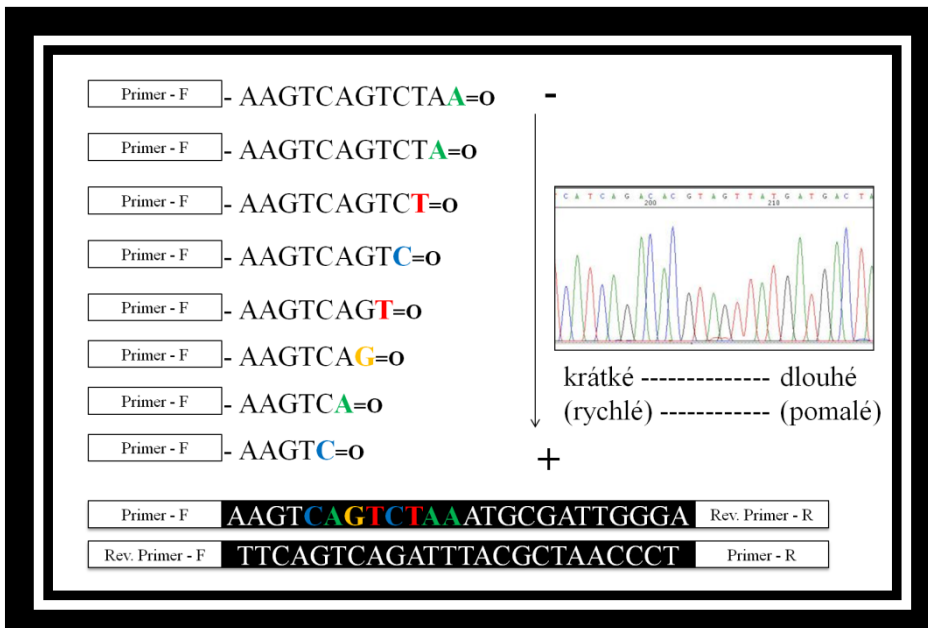
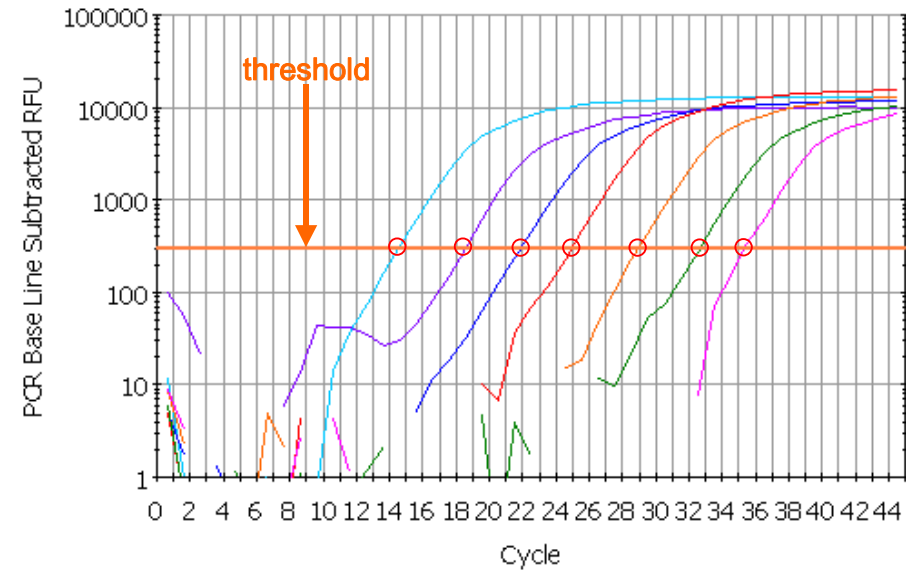


PCR



qPCR



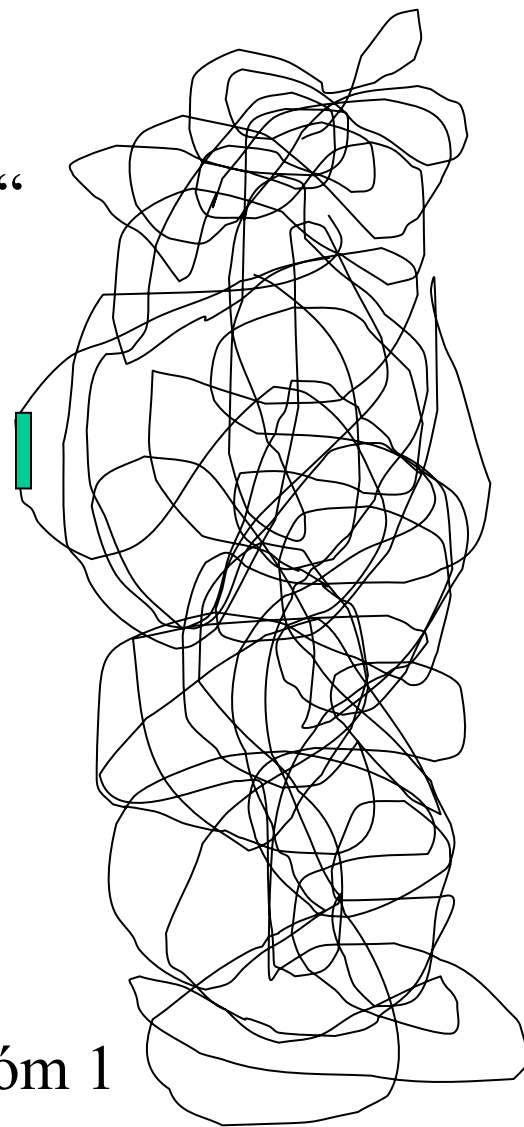
Sekvenování

Genotypizace - stanovení genotypu

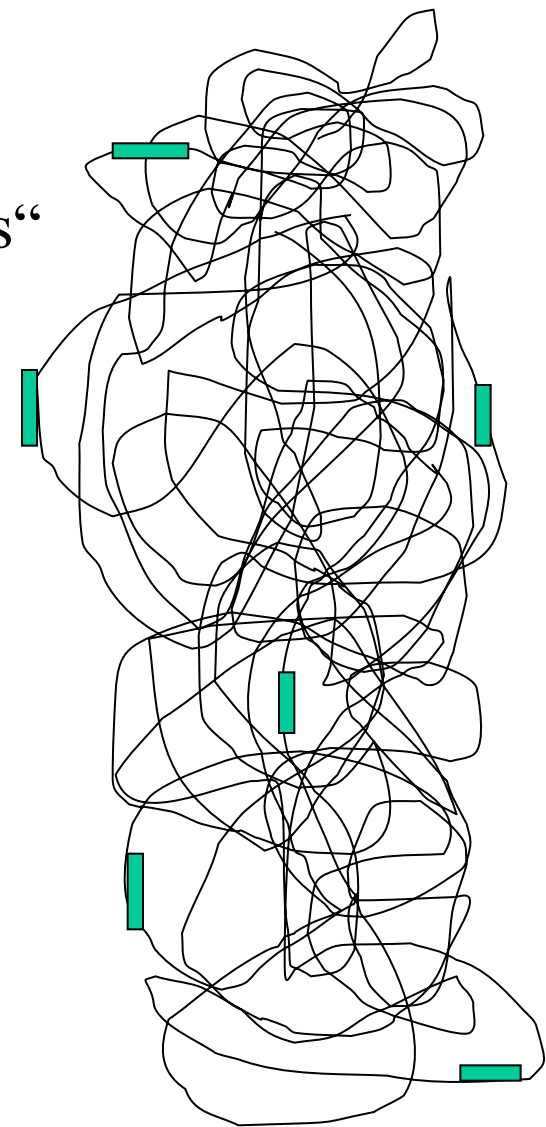
- stanovení formy (alely, haplotypu) určitého úseku DNA („genetického markeru“)
 - 1) izolace celkové DNA z tkání
 - 2) amplifikace požadovaného úseku DNA (PCR-based methods)
 - 3) studium variability daného úseku (lokus = marker = znak)

Typy genetických markerů

„single-locus“



„multi-locus“



Př.: chromozóm 1

Typy genetických markerů

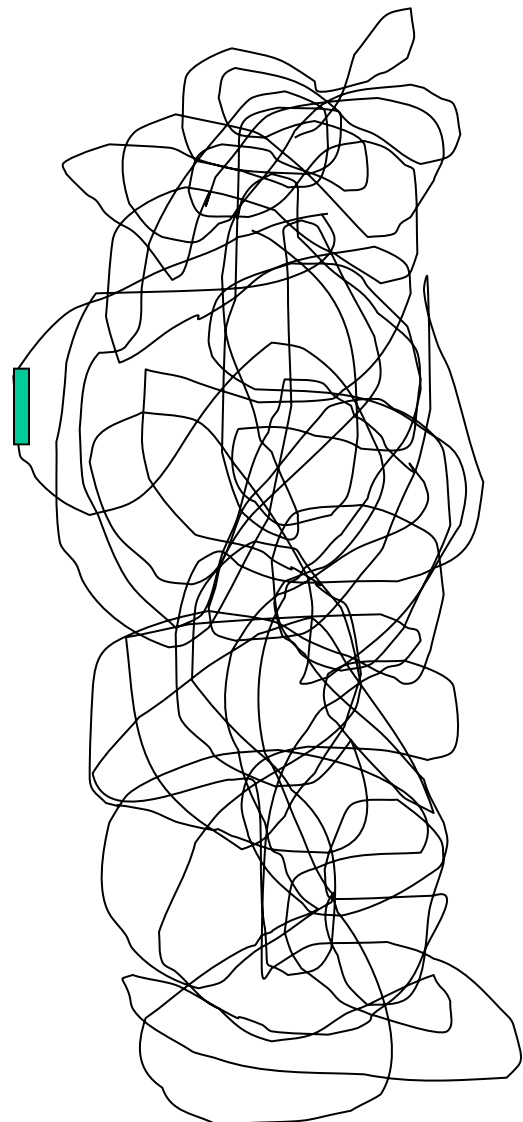
- **dominantní** markery – odliší pouze přítomnost (či nepřítomnost) daného znaku; tj. neodliší obě jeho formy na homologních chromozómech
- **kodominantní** markery – identifikace homologních alel, tj. je možno rozlišit homozygotní a heterozygotní stav (umožňují stanovit frekvenci alel)

Typy genetických markerů

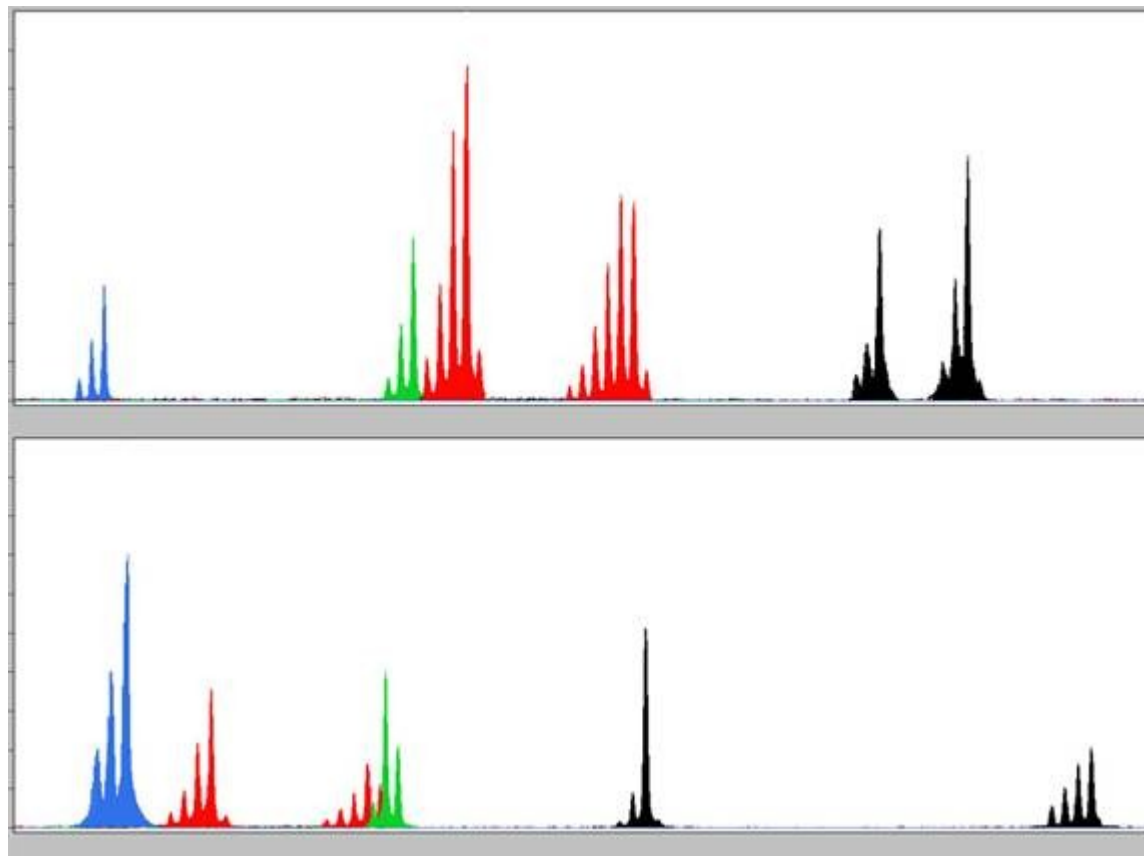
	Single locus	Codominant	PCR assay	Overall variability
Nuclear multilocus				
Minisatellite DNA fingerprints	No	No	No	High
RAPD	No	No	Yes	High
AFLP	No	No	Yes	High
Nuclear single locus				
Alozymy	Yes	Yes	No	Low-medium
Mikrosateli	Yes	Yes	Yes	High
SINE (LINE)	Yes	Yes	Yes	Low
SNPs (sekvence)	Yes	Yes	Yes	Low-high

Single-locus genetic markers

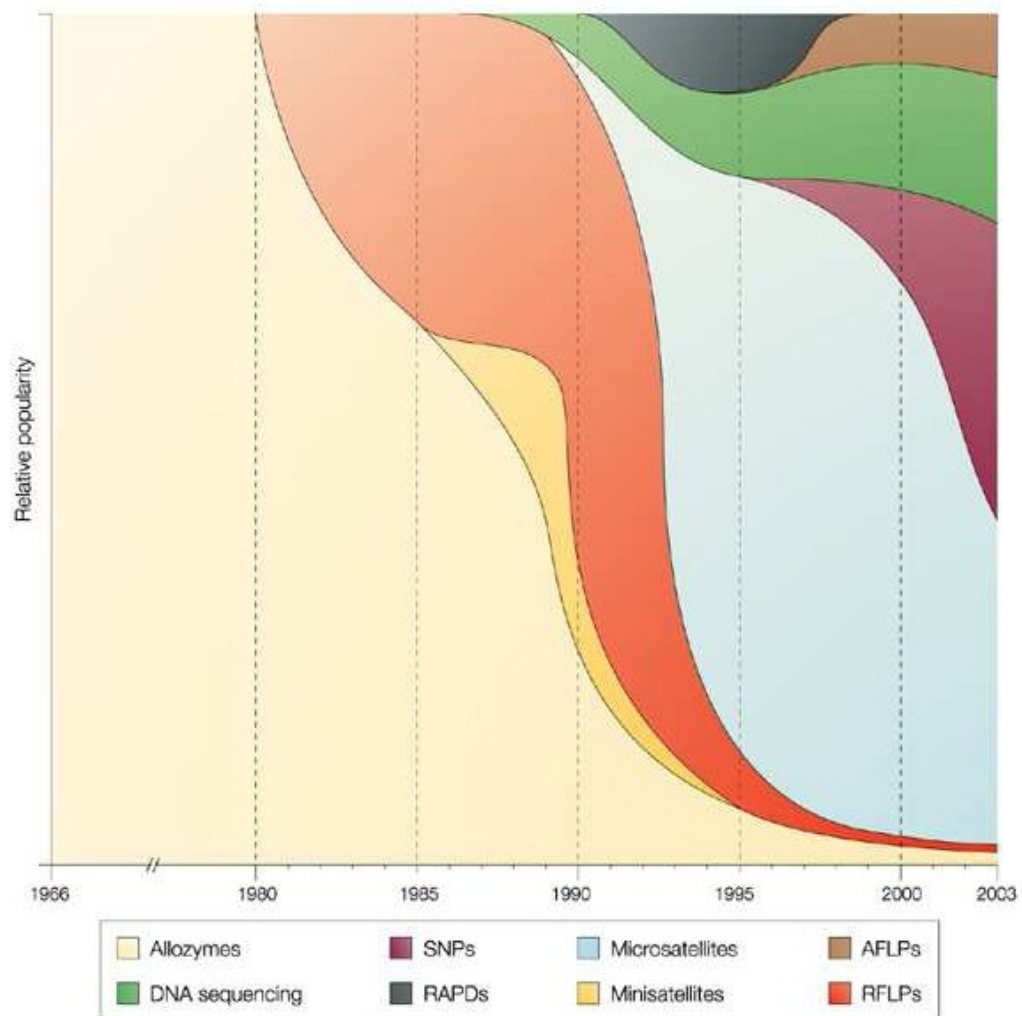
- kodominantní – možno stanovovat frekvence alel (= lze odlišit homo- a heterozygota)
- **allozymy** a jiné funkční geny - **MM**
- **mikrosateliity** – délkový polymorfismus
- **SNPs** (single nucleotide polymorphisms) – sekvenční polymorfismus
- **SINE, LINE** – inzerce (tj. délkový polymorfismus)



Mikrosateliy



Mikrosateliity jsou a budou stále velmi užitečné markery v molekulární ekologii



Mikrosateli

- VNTR („variable number of tandem repetitions“), SSR („simple sequence repeats“)
- jednotlivé alely se liší délkou

TTCAGG**CACACACA**TCTCTAGCTTCGA
27 bp

TTCAGG**CACACACA**TCTCTAGCTTTGA
25 bp

genotyp diploidního jedince: **25/27**

Mikrosatelity

- 1-6 (nejč. 2-4) bp motiv
- početné po celém genomu
- vysoká úroveň polymorfismu (běžně 15 alel v populaci)
- Mendelovská dědičnost (autosomy) - kodominance
- ideální pro studium populační struktury a příbuzenských vztahů

Mikrosateliity - postup analýzy

Př. 5 různých alel se liší délkou

- Izolace DNA



- PCR

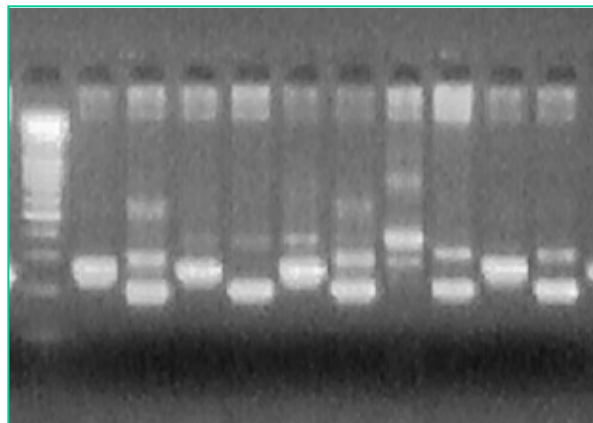


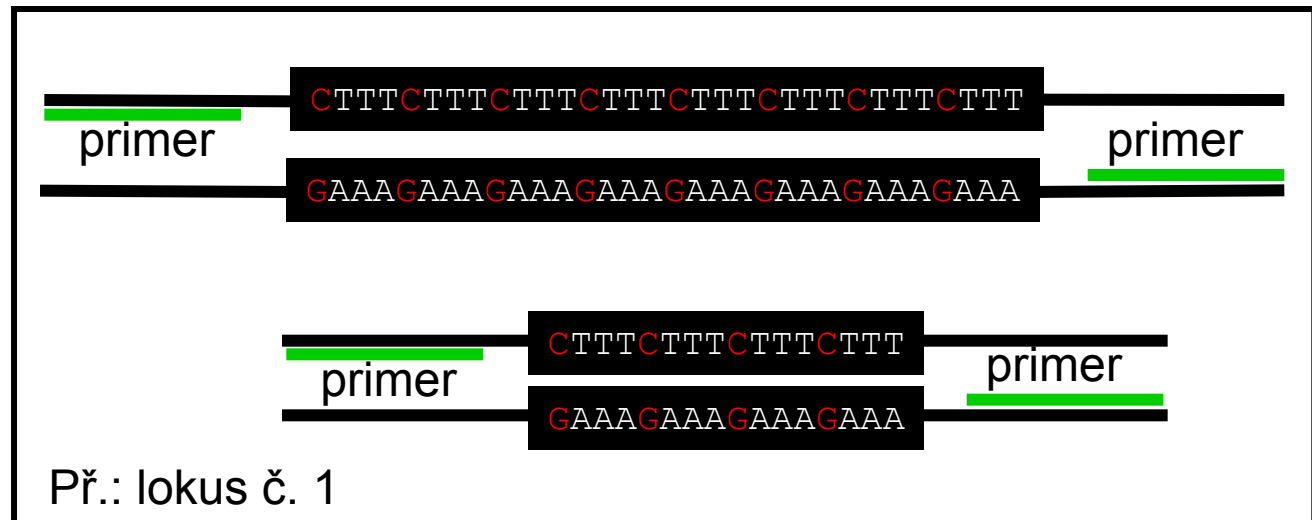
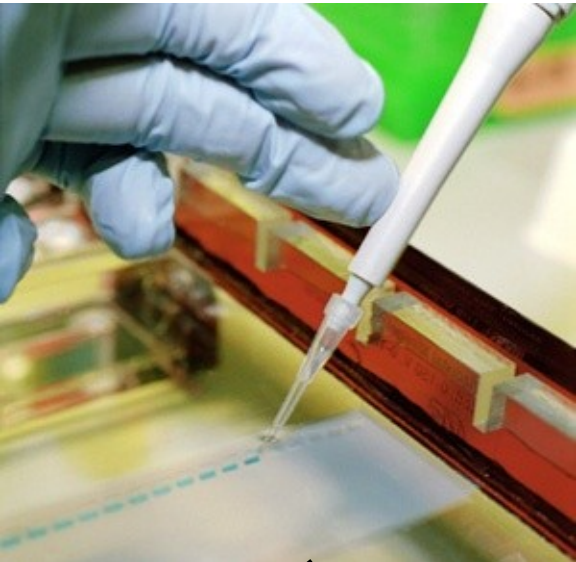
- Detekce

→ gelová elektroforéza



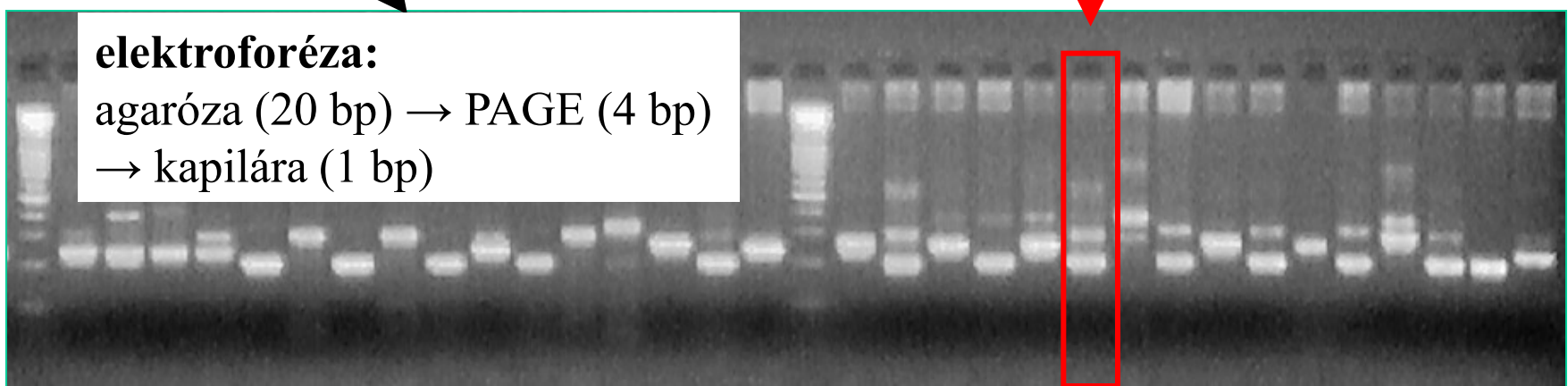
→ sekvenátor (fragmentační analýza)



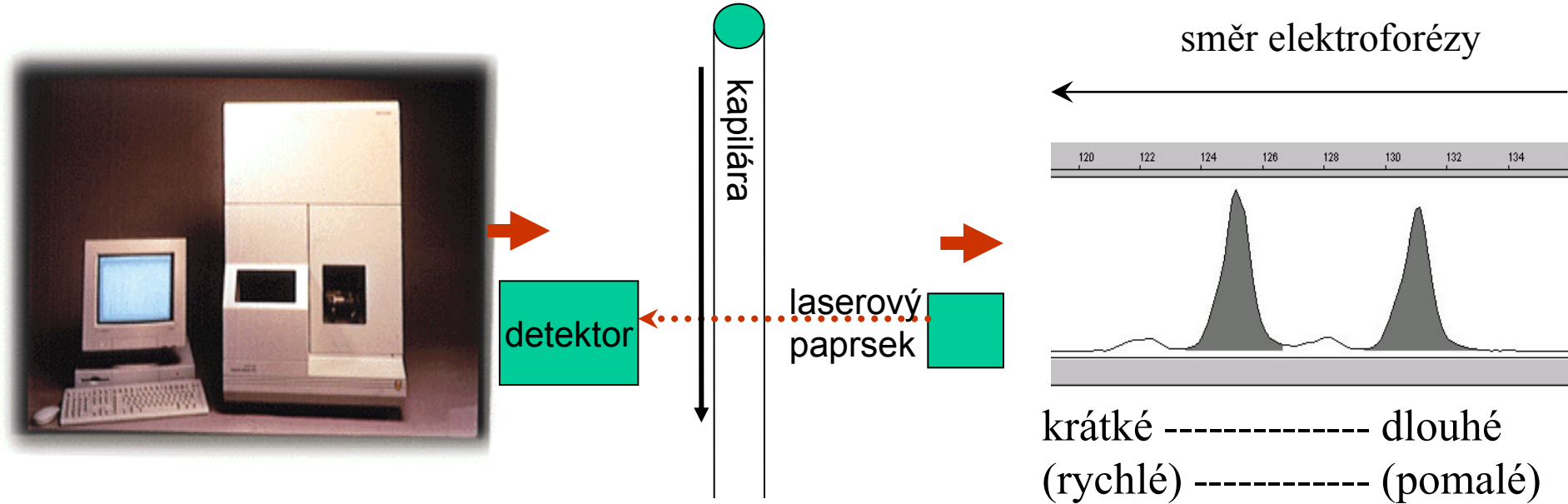


elektroforéza:

agaróza (20 bp) → PAGE (4 bp)
→ kapilára (1 bp)



Kapilární elektroforéza ~ Fragmentační analýza



Stanovení délky PCR fragmentů srovnáním se známým standardem
(ten je označen jinou fluorescenční značkou než PCR produkt)

Samples Plot

File Edit View Tools Alleles Help

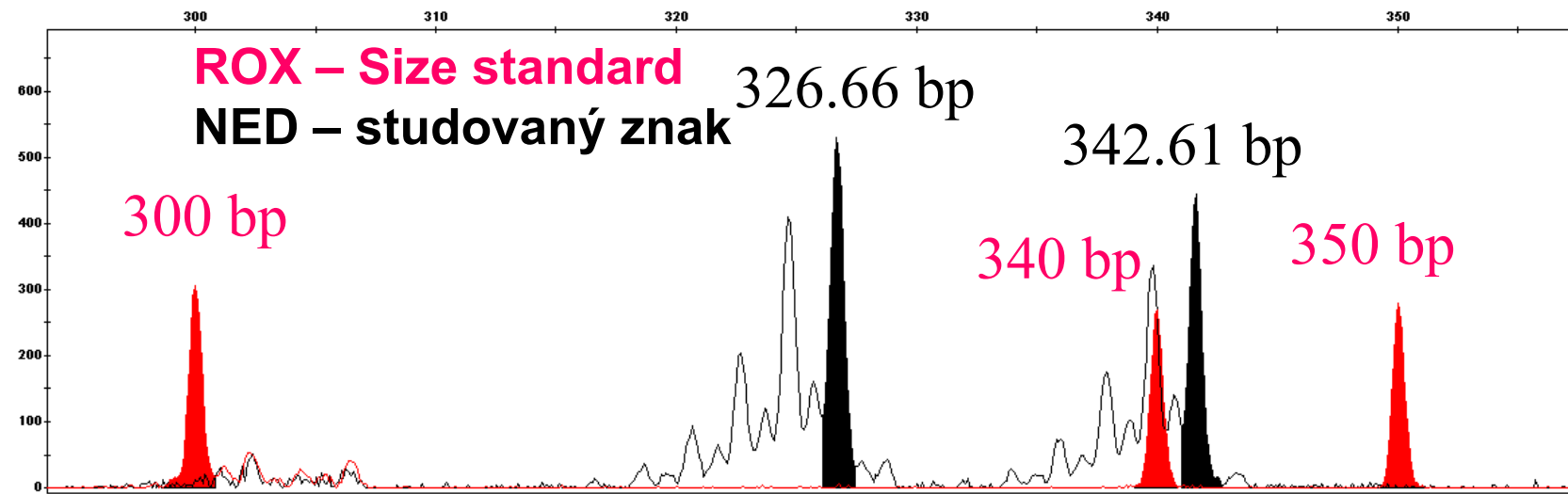
Plot Setting: AFLP Default | Panes: 4 | | |

Sample File | Sample Name | Panel | OS | SQ

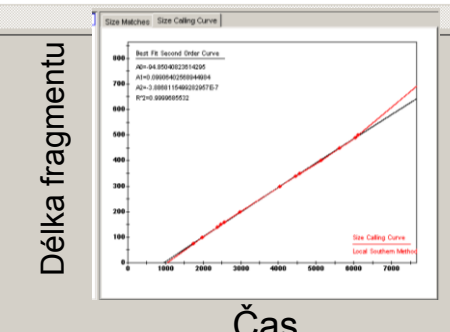
4344_004.fsa

4344

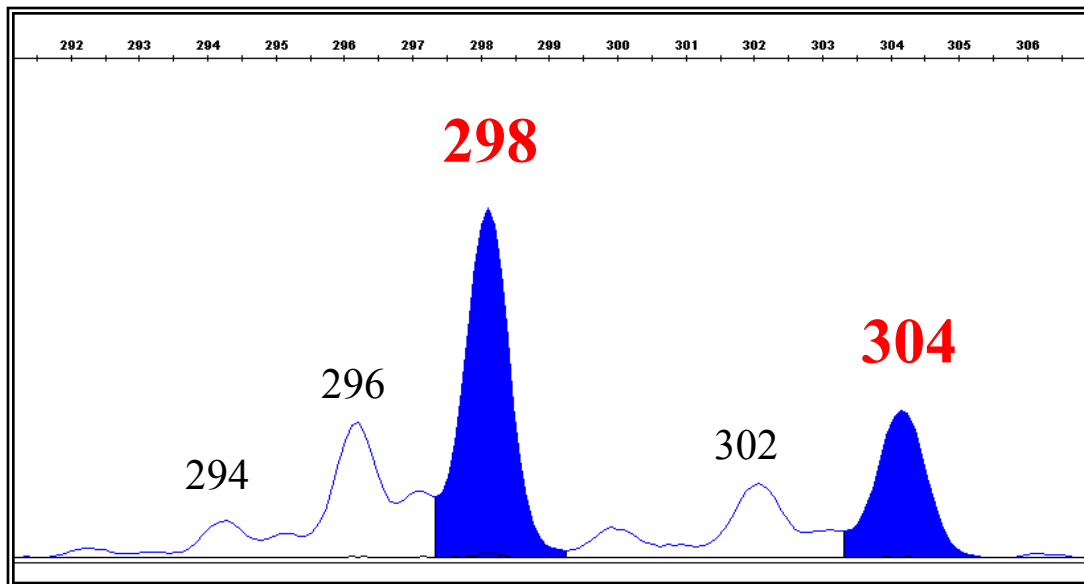
None



Dye/Sample Peak	Sample File Name	Marker	Allele	Size	Height	Area	Data Point
Y,66	4344_004.fsa			326.66	530	3904	4321
Y,67	4344_004.fsa			335.98	73	495	4419
Y,68	4344_004.fsa			336.92	50	390	4429
Y,69	4344_004.fsa			337.86	176	1327	4439
Y,70	4344_004.fsa			338.88	102	733	4450
Y,71	4344_004.fsa			339.81	336	2634	4460
Y,72	4344_004.fsa			340.68	140	1004	4470
Y,73	4344_004.fsa			341.61	445	3391	4481
Y,74	4344_004.fsa			365.13	50	352	4756



Genotyp mikrosatelu na lokusu NED = 326/342 nebo 327/343

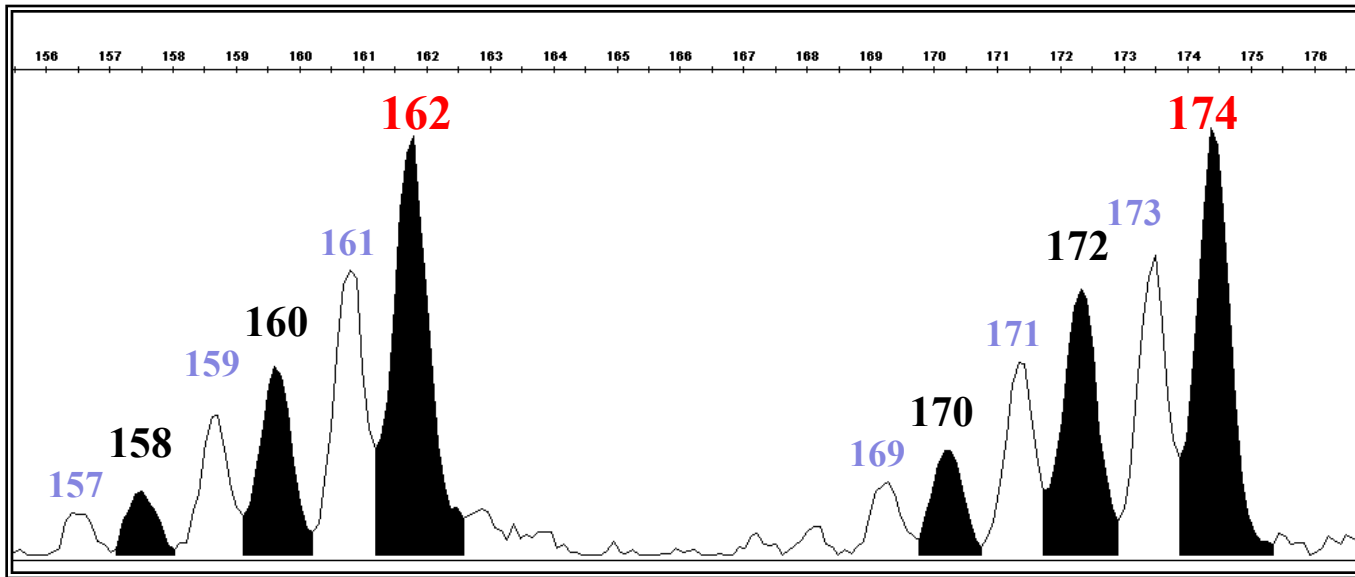


Genotyp 298/304

„stutters“ – chyby v důsledku „sklouznutí“ polymerázy při PCR

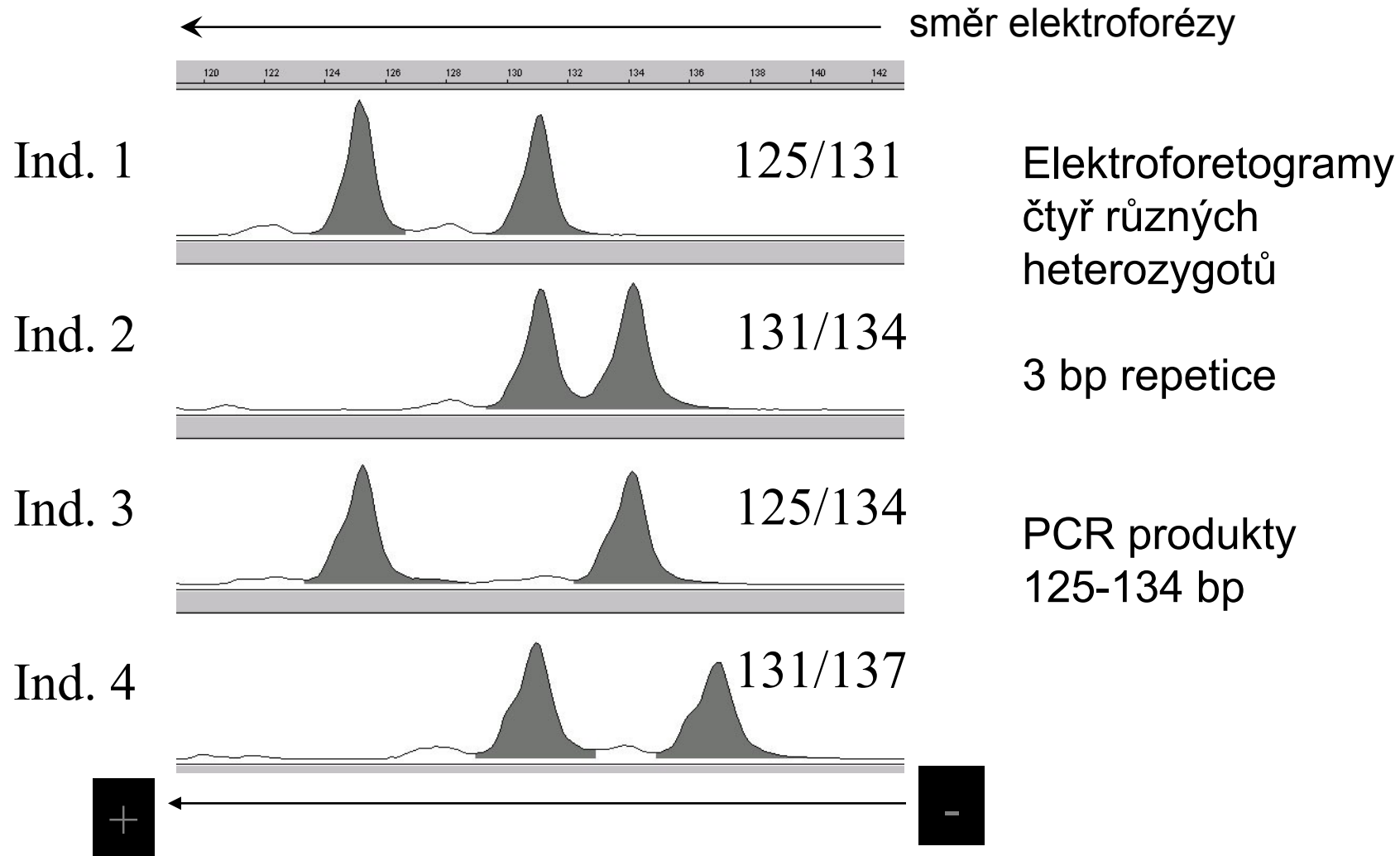
- často odlišují mikrosatety od nespecifických PCR produktů
 - rozdíl mezi alelou a „stutter“ je délka repetice (zde 2 bp)

Genotyp 162/174

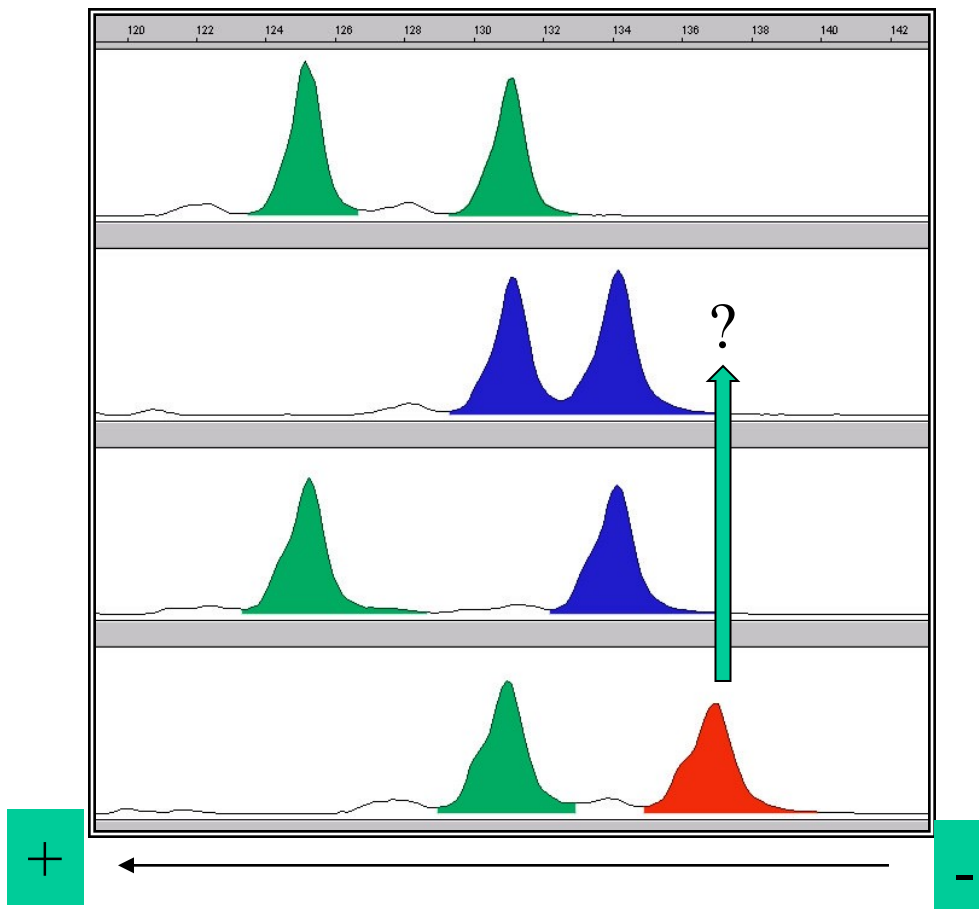


- alely a jejich stutterry jsou černě (rozdíl mezi nimi je 2 bp)
- bílé píky jsou tzv. „minus A-alely“ a jejich stutterry = výsledek jiné chyby polymerázy, a to nepřidání koncového adeninu
- rozdíl mezi černým a sousedním bílým píkem je 1 bp (tj. chybějící adenin)
- pattern daného lokusu je vždy specifický a často záleží na PCR podmírkách

Srovnání různých jedinců - analýzy příbuznosti



Př. Analýza příbuzenských vztahů



Genotyp (bp)

Matka: 125/131

Otec: 131/134

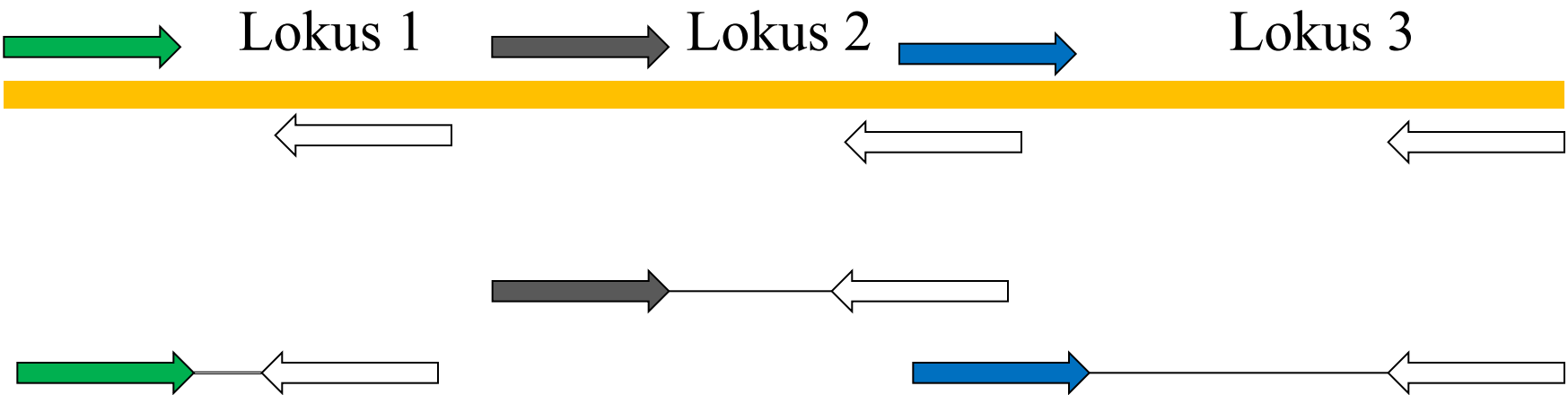
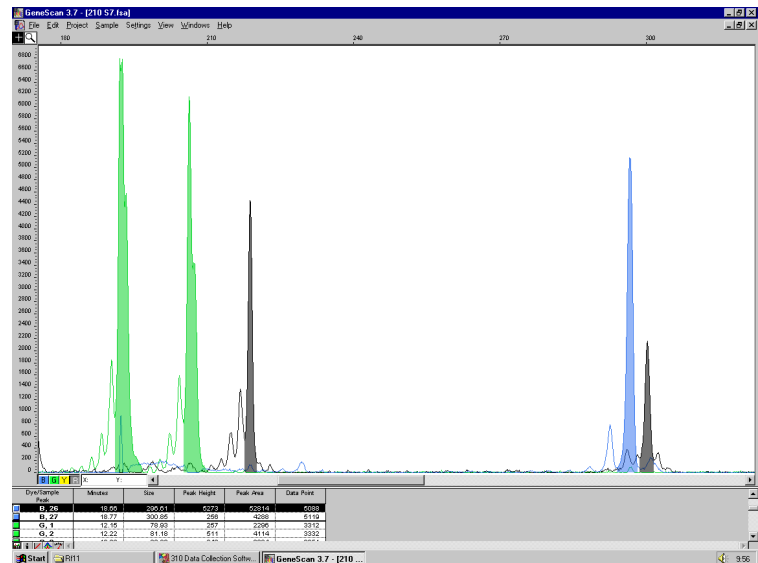
Potomek 1: 125/134

Potomek 2: 131/137

Sledovaný otec mohl zplodit potomka 1, ale zcela jistě není otcem potomka 2

Různé značení různých znaků

- Snížení časových a finančních nákladů
- = „multiplex set“
- Až 4 různé barvy (+ 5. barva jako velikostní standard) - analýza až 4 lokusů o stejné velikosti alel



Mikrosatelity - omezení

- nalezení lokusů (navržení primerů) je pracné a nákladné u volně žijících druhů (genomová knihovna, klonování, screening, sekvencování)

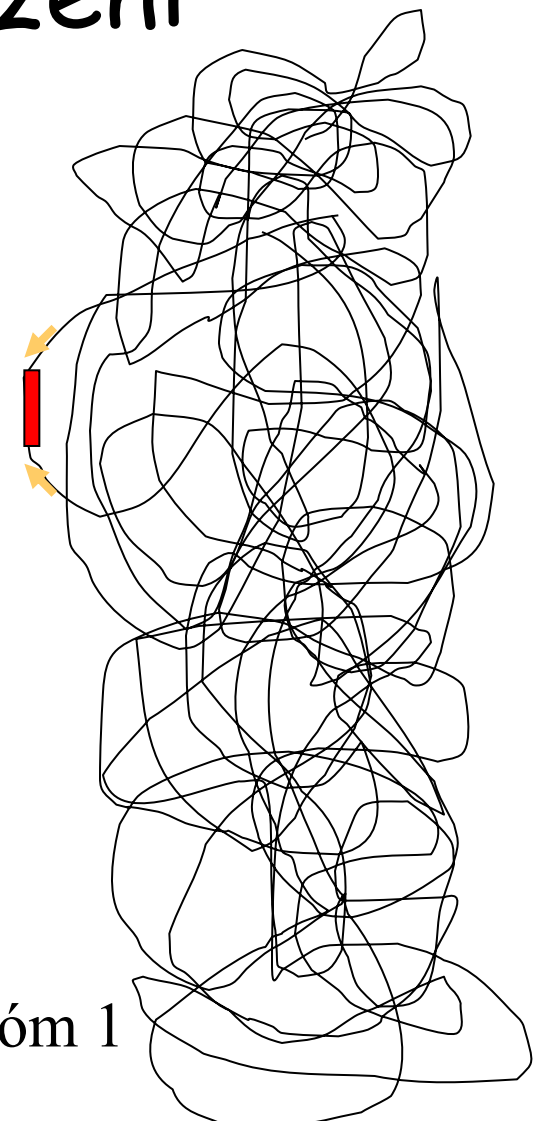


TTCAGG**CACACACA**TCTCTAGCTTCGA



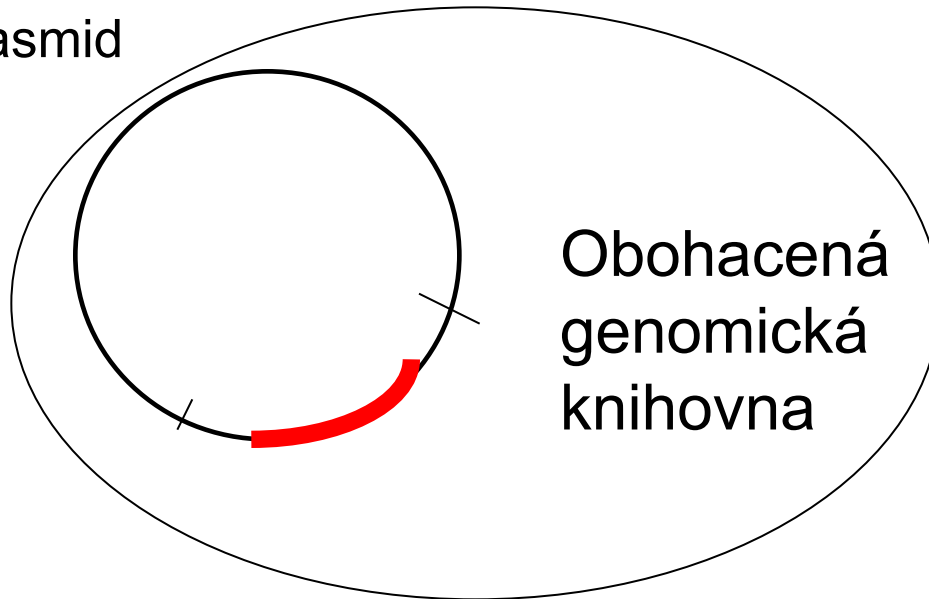
„flanking regions“ – ohraničují repetici a zde musí být navrženy primery pro PCR

Př.: chromozóm 1



Restriction, enrichment, cloning, and sequencing

vector =
plasmid



ligace do plasmidu, transformace



Genomická DNA po rozštěpení
a obohacení na repetice

Každý klon obsahuje jednu sekvenci



izolace vektorů s
inzertem



screening klonů obsahujících
repetice (hybridizace)



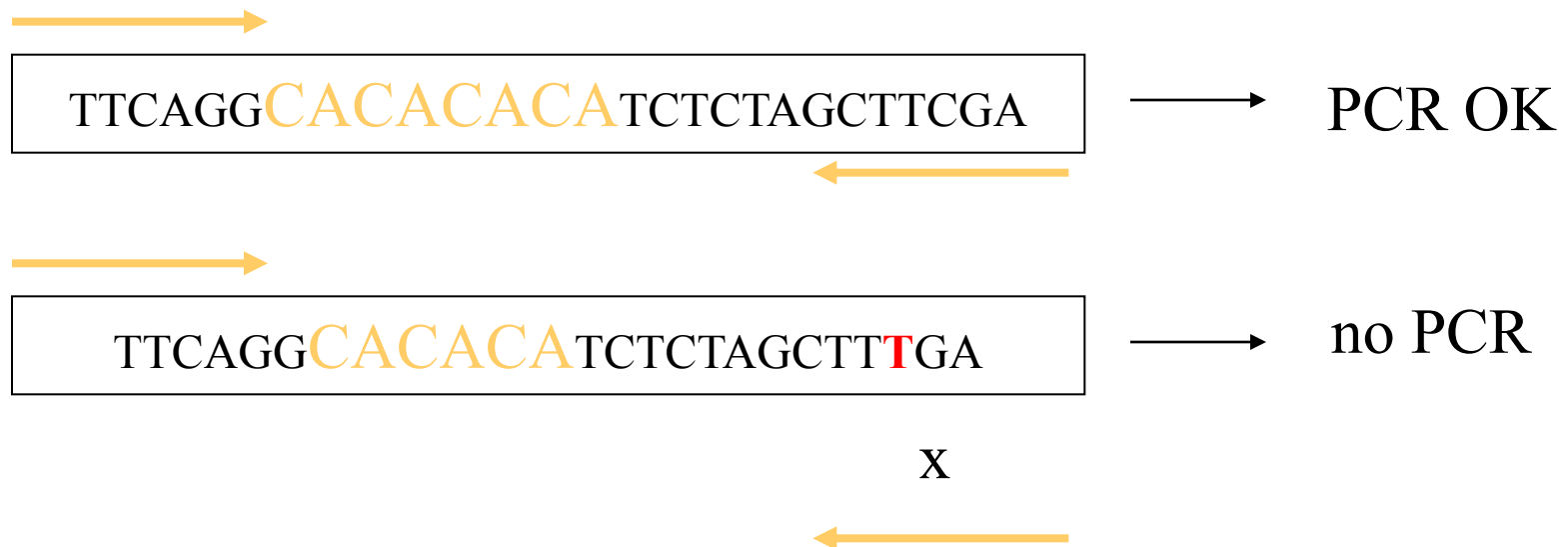
sekvenování inzertů
(repetitivní DNA + flanking regions)



design primerů a testování
polymorfismu

Alternativa: cross-species amplification

- „cross-amplification“ – úspěšnost klesá s fylogenetickou vzdáleností
- nulové alely (mutace v primerových sekvencích) → vyšší proporce „homozygotů“



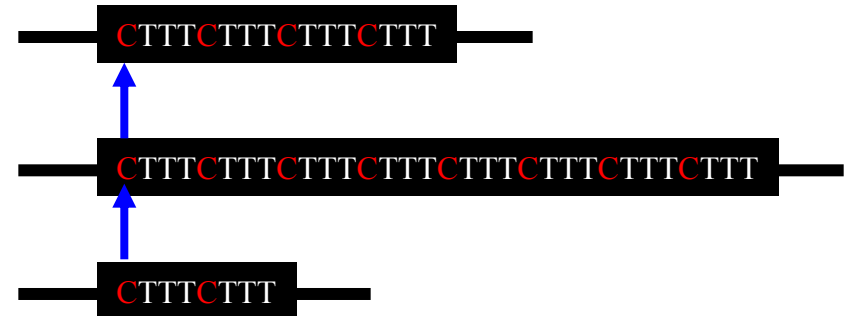
Optimalizace mikrosatelitů v současnosti = NGS

- „next-generation sequencing“ – velice rychlá sekvenace stovek tisíců fragmentů z jakéhokoliv genomu
- vyhledání repetitivních sekvencí vhodným softwarem a navržení primerů
- identifikace nových mikrosatelitů rychle, elegantně a relativně levně (1500 EUR)

Teoretické mutační modely (nutno definovat pro analýzy vyžadující údaj o podobnosti alel)

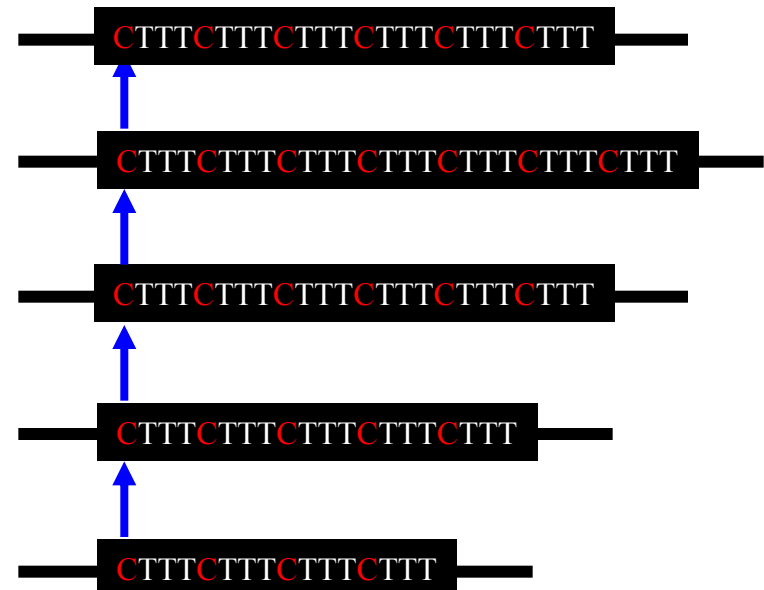
- **IAM – infinitive allele model**

Při mutaci ztráta nebo získání libovolného počtu opakování. Vzniká nová alela, která doposud v populaci nebyla - každá alela vznikne pouze jednou a pak už se nemění. **Není možno** určit podobnost (similarity) alel, ale pouze **identitu**.



- **SMM – stepwise mutation model**

(Mutace způsobeny pouze ztrátou nebo získáním jediného opakování motivu. Mutací může vzniknout alela, která je již v populaci přítomna – tzv. **homoplázie**. Je možno odhadnout podobnost (similarity) alel.)



Pravda bude někde mezi ...
= Two-phase model (TPM)

Indels

- inzerce nebo delece 1bp či delších úseků – použití pouze pro populačně-genetické analýzy vyžadující „**identity**“ (nepoužitelné pro modely vyžadující „**similarity**“)

TTCAGG CACACACA TCTCTAGCTTCGA

27 bp

SMM model – možno kvantifikovat podobnost („similarity“) alel

TTCAGG CACACACA CA TCTCTAGCTTCGA

27 → 29 bp

TTCAGG CACACACA TCTC G TAGCTTCGA

27 → 28 bp

„Indels“ – pouze pro analýzy, kde je vyžadována „identity“ a nikoliv podobnost

TTCAGG CACAC G ACA TCTCTAGCTTCGA

27 → 28 bp

TTCAGG CACACCA TCTCTAGCTTCGA

27 → 26 bp

TTCAGG CACACACA TCTCTAGTTCGA

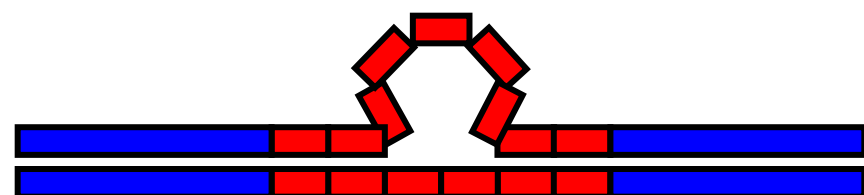
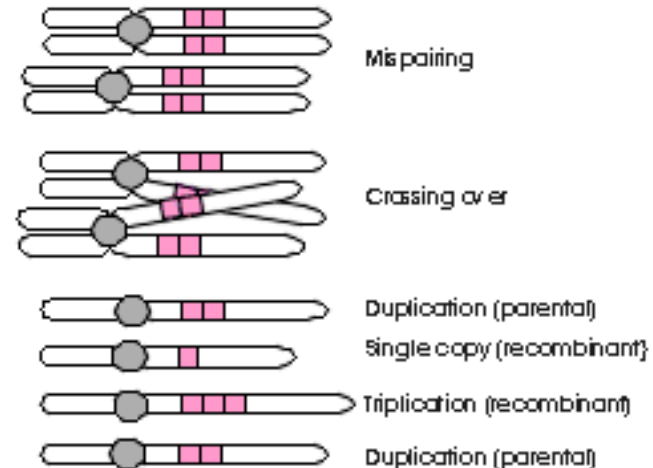
27 → 26 bp

Proč je tolík alel? (microsatellite instability)

- Nerovnoměrný (Unequal) crossing-over
(díky špatnému alignmentu)

- Sklouznutí polymerázy při replikaci
Slip-strand mispairing

(při replikaci nejprve polymeráza sklouzne a vytvoří odlišný počet opakujícího se motivu mikrosatelu, při alignmentu je pak část opakování vykloněna mimo dvoušroubovici, flanking regions tedy párují)



Bias (skutečná data)

- Kratší mikrosatelity (s malým počtem opakování motivu) mají zřejmě tendenci se spíše prodlužovat (slabě převládají adice nad delecemi)
- Delší mikrosatelity se spíše zkracují (náchylnější k velkým delecím)
- Delší mikrosatelity rychleji mutují (díky více opakováním je vyšší pravděpodobnost pro sklouznutí polymerázy (SSM) – mají více alel)

Mikrosatelity - závěry

- Mechanismy evoluce mikrosatelitů stále nepříliš objasněny
- Stepwise mutation model SMM platí jen omezeně
- = nevýhoda v populační genetice (jsou rychle nahrazovány jinými markery, např. SNPs)
- = tolik nevadí při identifikaci jedinců a pro analýzy příbuznosti (paternity)

SINE, LINE, etc.

(Shedlock et al. 2004, TREE; Ray et al. 2007, MolEcol)

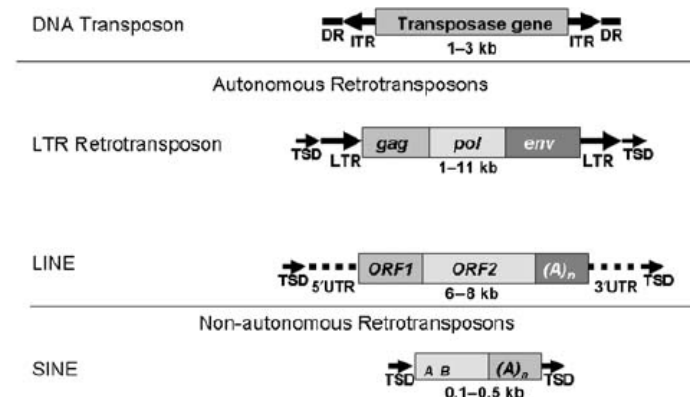
- **Transposable elements**
- Vytváří kopie (většinou)
- Kopie integrovány na nová místa v genomu
- Obvykle nejsou specificky odstraňovány
- Molekulární fosílie – neexistují homoplasie !!!
- Nesmírně početné
- Člověk – více jak polovina genomu (ost. druhy – 40-90%)



*Objev DNA transpozonů u kukuřice:
Barbara McClintock*

Typy transposabilních elementů

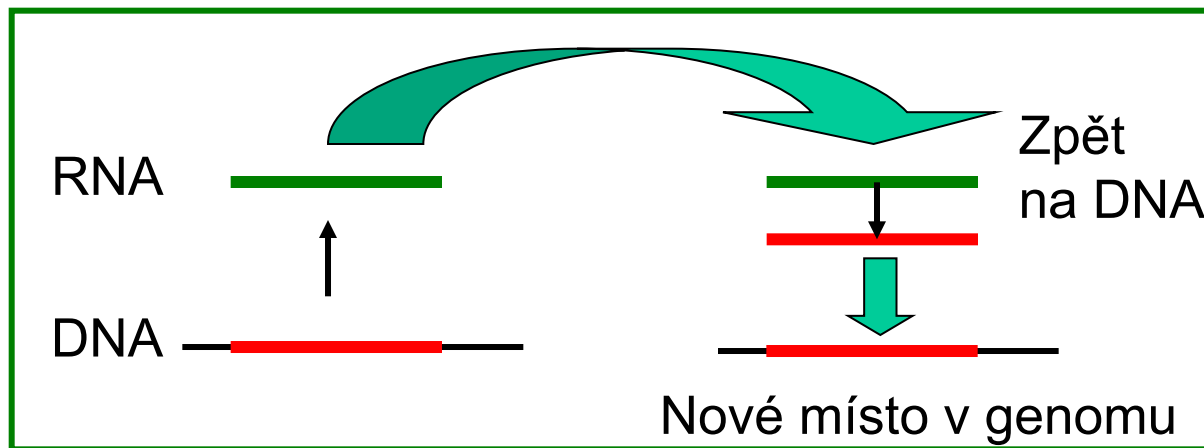
- Kódující své proteiny, autonomní, 1-10 kb
 - DNA transposony (cut-and-paste)
 - transposasa
 - Retrotransposony (copy-and-paste)
 - LINE
1-2 proteiny, kopie přes RNA
 - LTR retrotransposony
5-6 proteinů, také přes RNA



- Nekódují proteiny, neautonomní, 100-1000 bp
paraziti předešlých, např. **SINE** (člověk *Alu* – více než 1 milion kopií) – nejčastěji používané v populačních a fylogenetických studiích

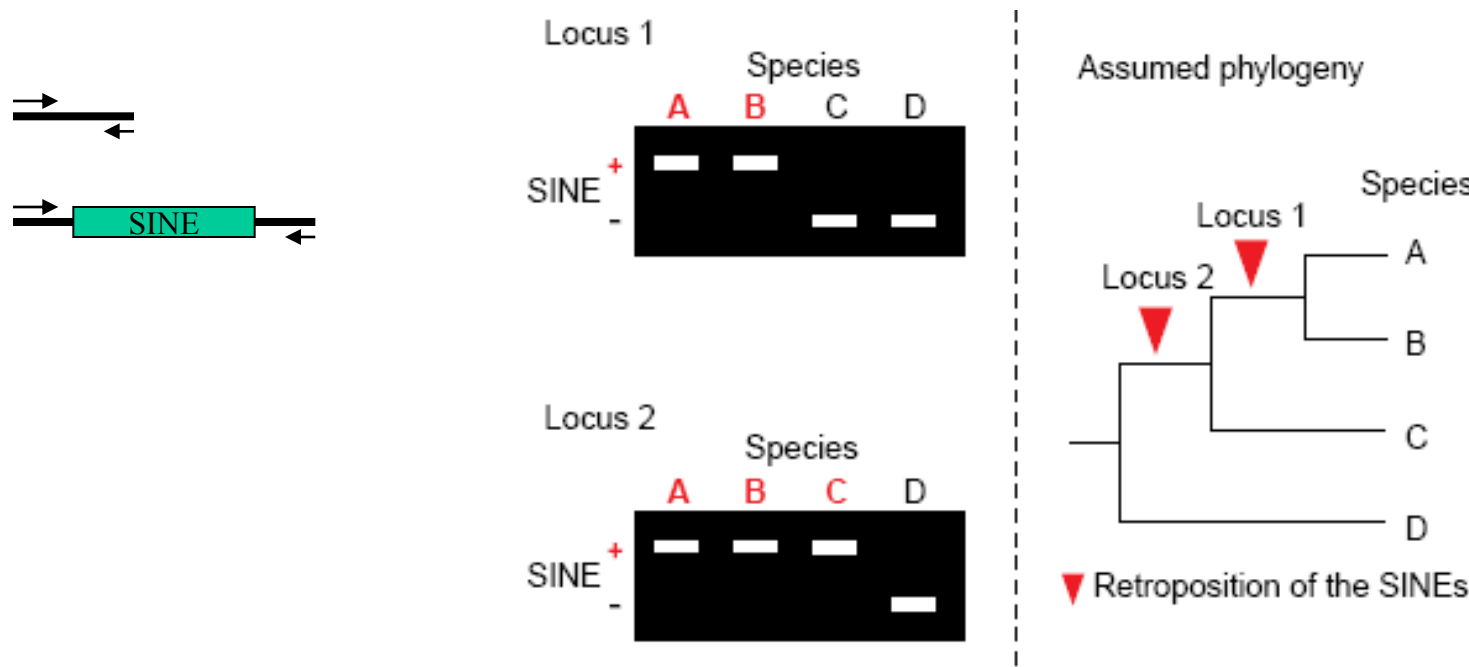
LINE – mechanismus transpozice

- Kopie přes RNA
- Reversní transkriptáza
- Mašinerii využívají SINE (jsou to „paraziti“),
Alu (SINE) a *L1* (LINE) se stejně rychle množí



- LTR retrotransponzy – opět přes RNA, složitější proces

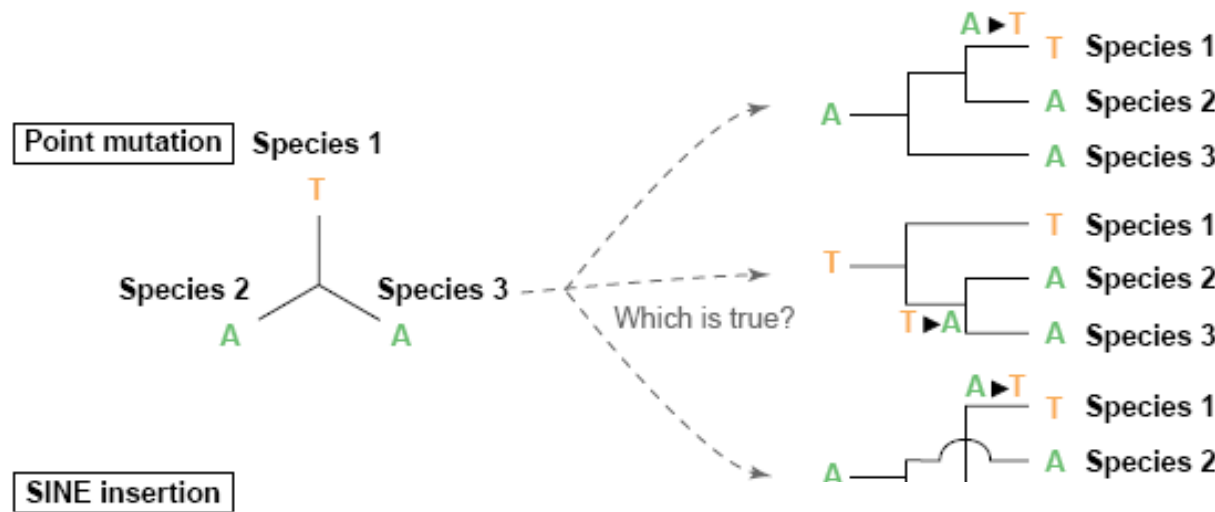
Velmi nízké riziko homoplázií → SINE = ideální fylogenetické markery



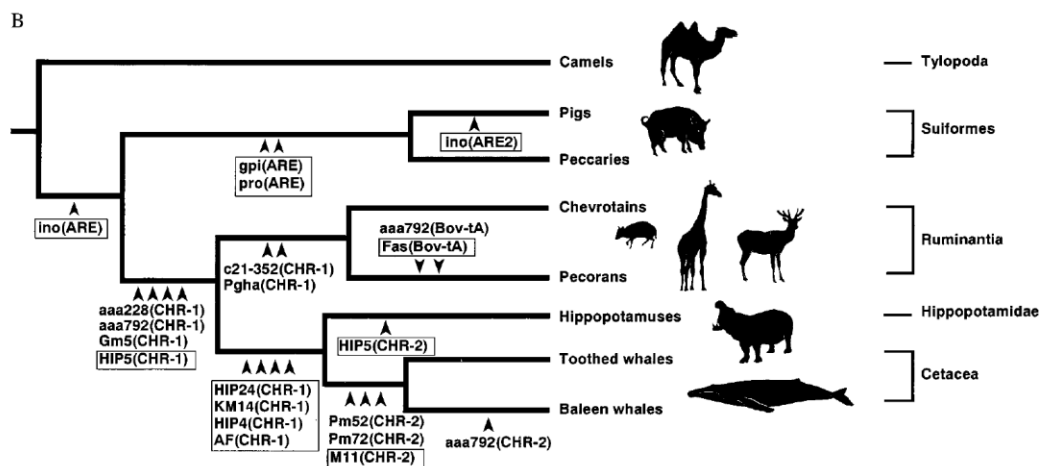
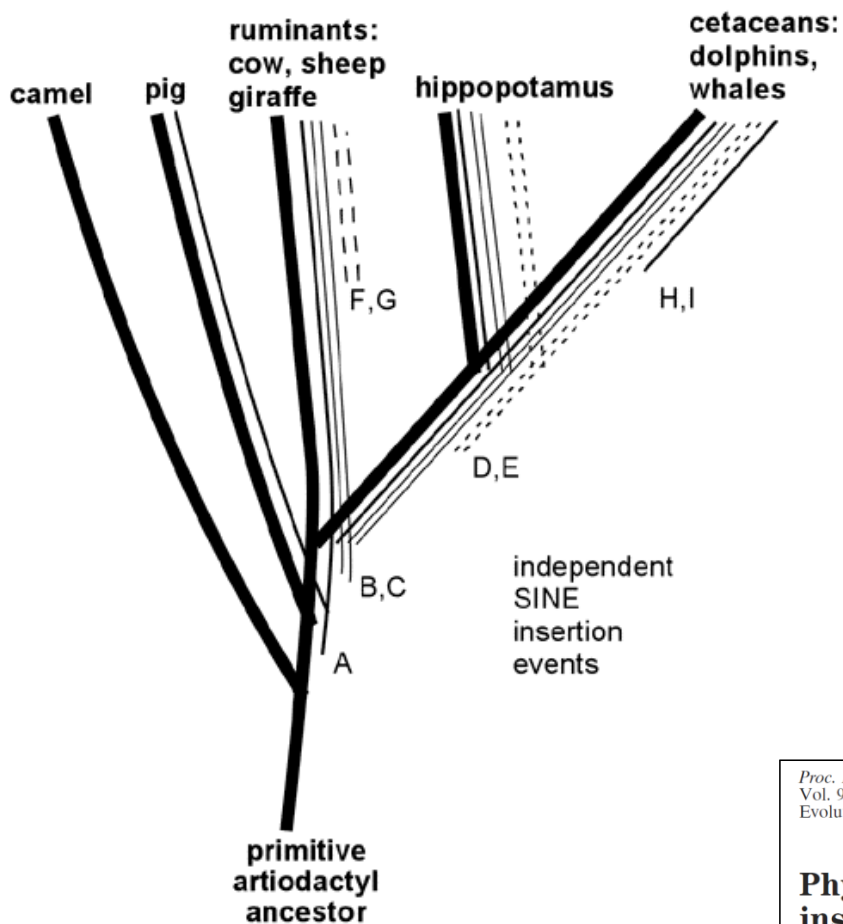
„single-locus marker“

- PCR amplifikace daného úseku a elektroforéza

Neexistují zpětné mutace = výhoda oproti sekvenačním datům



Příklad aplikace: kytovci vs. sudokopytníci (hroch je bratr velryby)



Proc. Natl. Acad. Sci. USA
Vol. 96, pp. 10261–10266, August 1999
Evolution

Phylogenetic relationships among cetartiodactyls based on insertions of short and long interspersed elements: Hippopotamuses are the closest extant relatives of whales

MASATO NIKAIDO[†], ALEJANDRO P. ROONEY[‡], AND NORIHIRO OKADA^{†§}

[†]Faculty of Bioscience and Biotechnology, Tokyo Institute of Technology, 4259 Nagatsuta-cho, Yokohama, Midori-ku, Kanagawa 226-8501, Japan; and [‡]Institute of Molecular Evolutionary Genetics, Pennsylvania State University, 328 Mueller Laboratory, University Park, PA 16802

Příklad aplikace: kytovci vs. sudokopytníci (hroch je bratr velryby)