

Sekvenční analýza

doc. RNDr. Milan Bartoš, Ph.D.

bartosm@vfu.cz

Přírodovědecká fakulta MU, 2012

Obsah přednášky

- 1) Pojem sekvenování**
- 2) Maxamovo-Gilbertovo sekvenování**
- 3) Sangerova metoda s využitím fluoroforů**
- 4) Pyrosekvenování**
- 5) Nové přístupy k sekvenování**
- 6) Sekvenování RNA**
- 7) Sekvenování proteinů**



Doporučená literatura

www.farmakogenomika.cz

Sekvenování

Rozhodující metoda pro stanovení nukleotidových sekvencí

- **Konečná fáze procesu individualizace jednotlivých izolátů**
- **Metoda je pro většinu mikrobiologických aplikací příliš přesná**

Metody sekvenování nukleových kyselin

Chemická metoda sekvenování
(Maxamovo-Gilbertovo sekvenování)

Enzymová metoda sekvenování
(Sangerovo sekvenování)

Pyrosekvenování

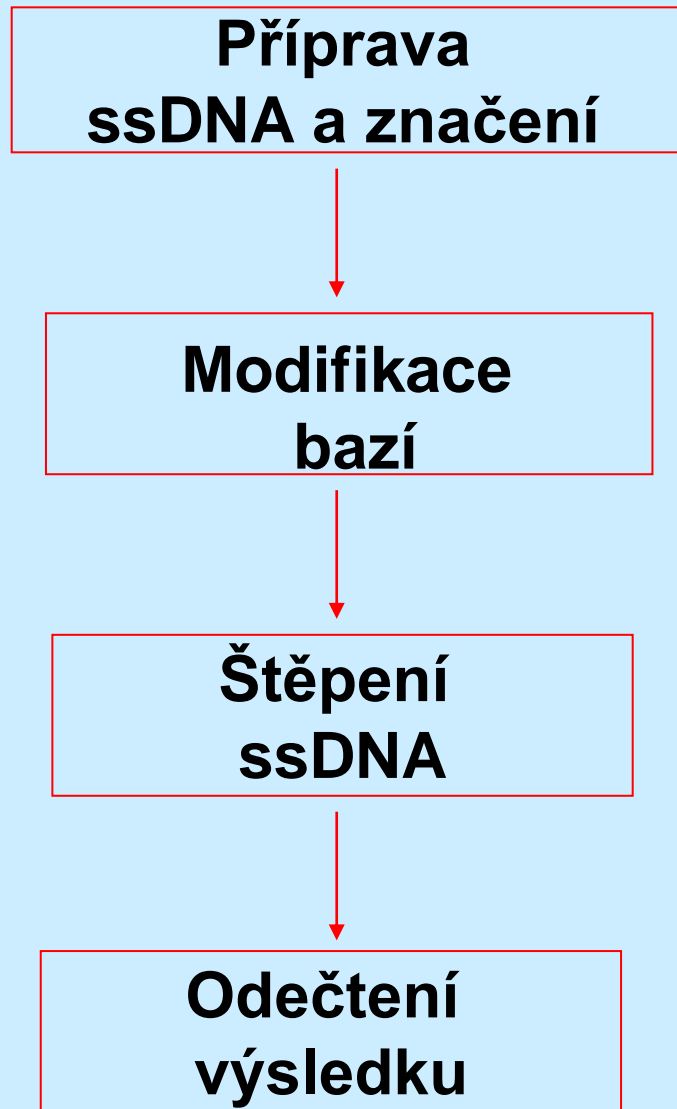
Chemická metoda sekvenování ***(Maxamovo-Gilbertovo sekvenování)***

Podstatou je specifické štěpení molekuly **ssDNA** po modifikaci jednotlivých bází chemickými činidly s následnou elektroforetickou detekcí v denaturujícím polyakrylamidovém gelu.

Chemická činidla jsou **specifická** pro modifikaci určitých bází:

G	– DMS
A+G	– piperidin
C+T	– hydrazin
C	– hydrazin + NaCl

Chemická metoda sekvenování



Chemická metoda sekvenování

Příprava
ssDNA a značení

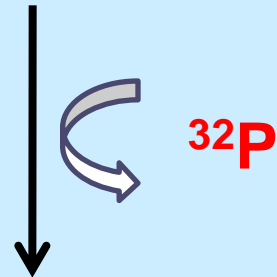


Modifikace
bází

Asymetrická PCR

Využití vazby
biotinylovaného primeru

Štěpení
ssDNA



Odečtení
výsledku



Chemická metoda sekvenování

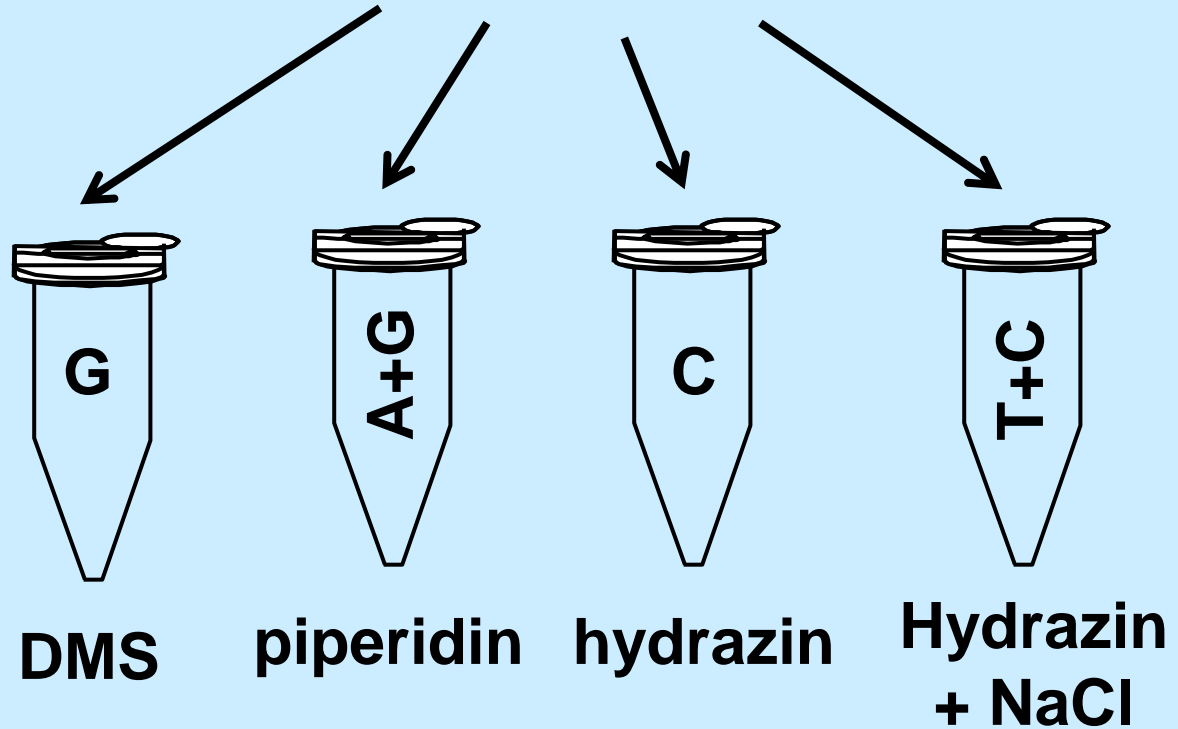
Příprava
ssDNA a značení

Modifikace
bází

Štěpení
ssDNA

Odečtení
výsledku

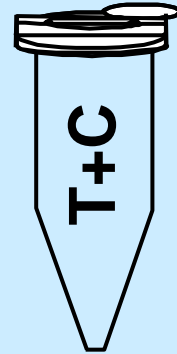
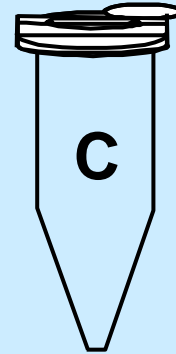
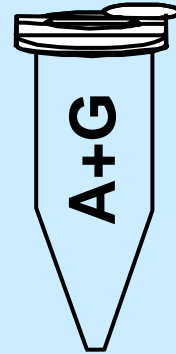
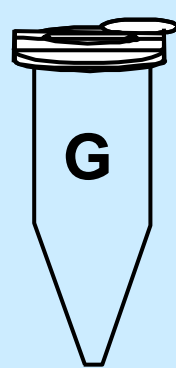
^{32}P -GATCAGG - 3'



Chemická metoda sekvenování

³²P -GATCAGG - 3'

Příprava
ssDNA a značení



DMS

piperidin

hydrazin

Hydrazin
+ NaCl

Modifikace
bází

Štěpení
ssDNA

Štěpení piperidinem při vysoké teplotě

Odečtení
výsledku

³²P -GATCAGG/G

³²P -G/ATCA/G/G

³²P -GATC/AGG

³²P -GAT/C/AGG

³²P -GATCAGG - 3'

G

DMS



³²P -GATCAG
³²P -GATCAGG

A+G

piperidin



³²P - GA
³²P - GATCA
³²P - GATCAG
³²P - GATCAGG

T+C

hydrazin



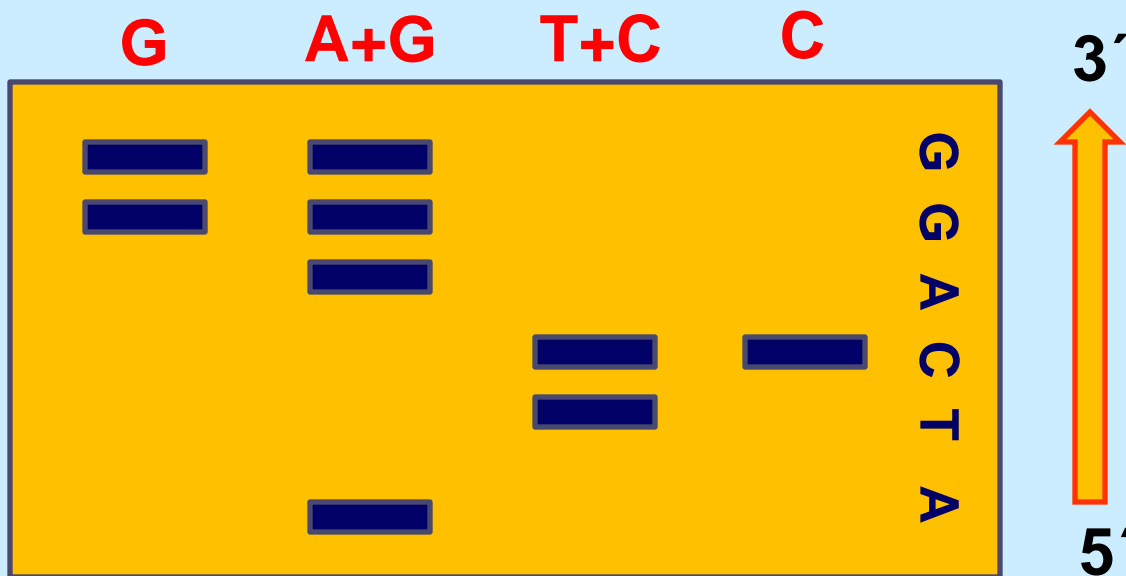
³²P - GAT
³²P - GATC

C

Hydrazin
+ NaCl

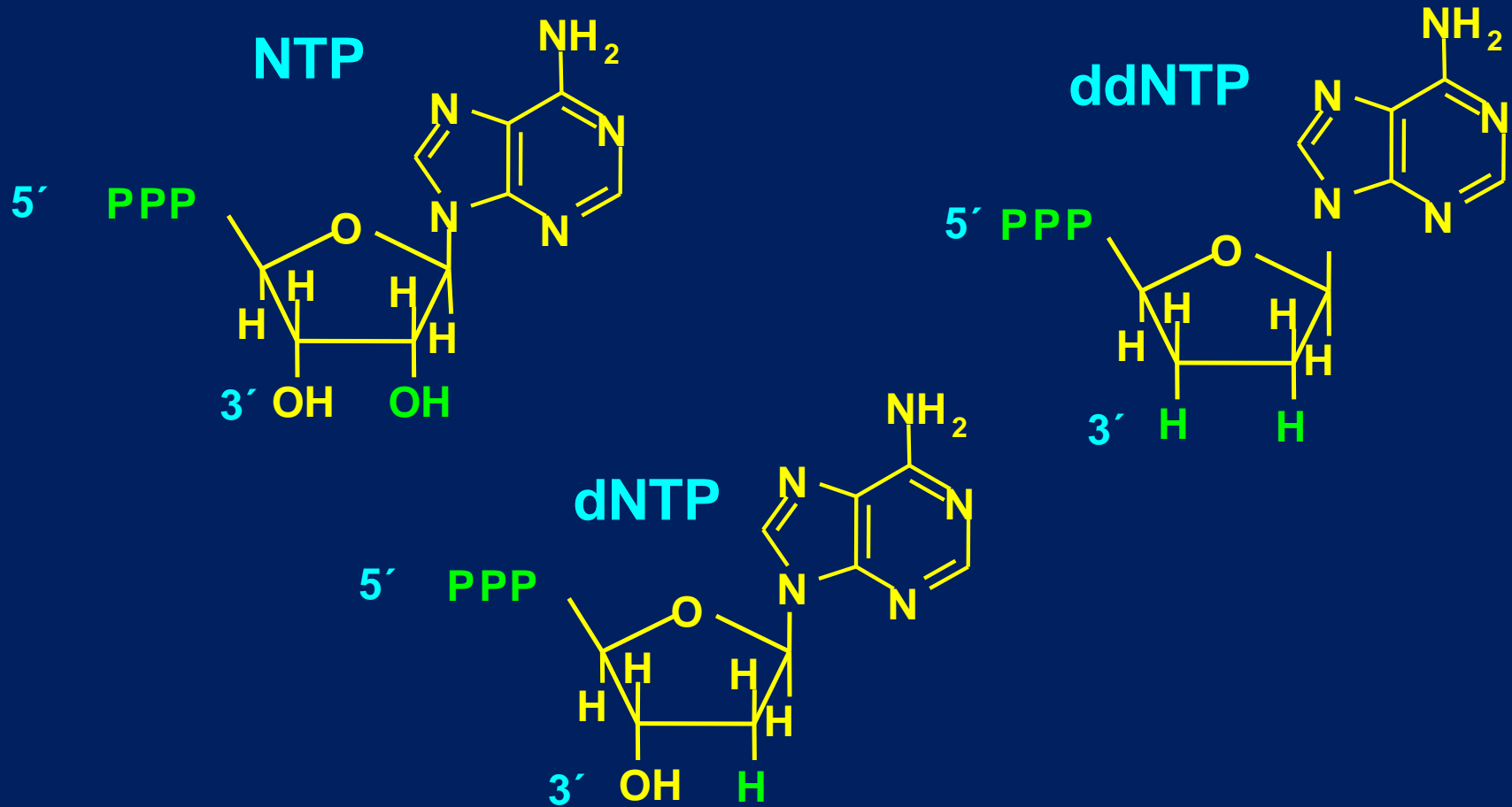


³²P - GATC

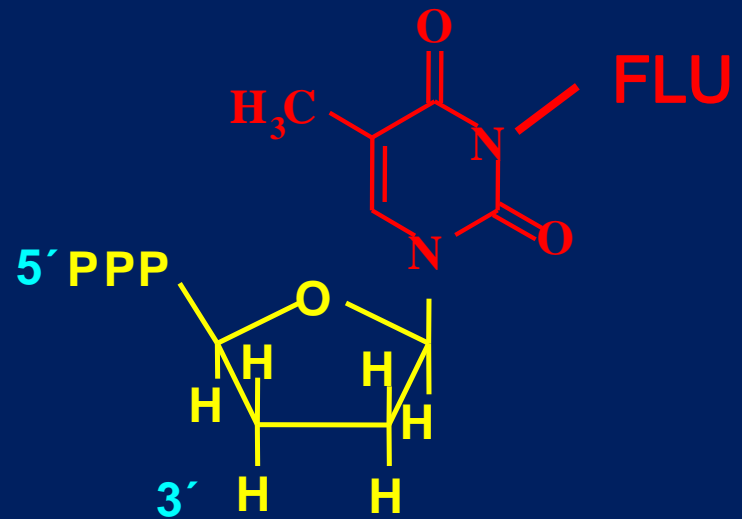
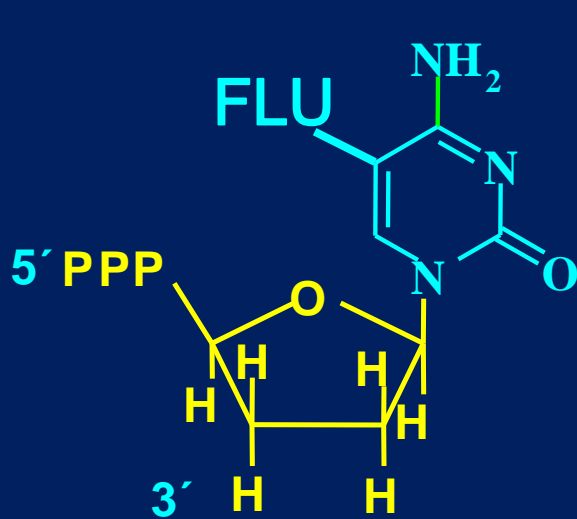
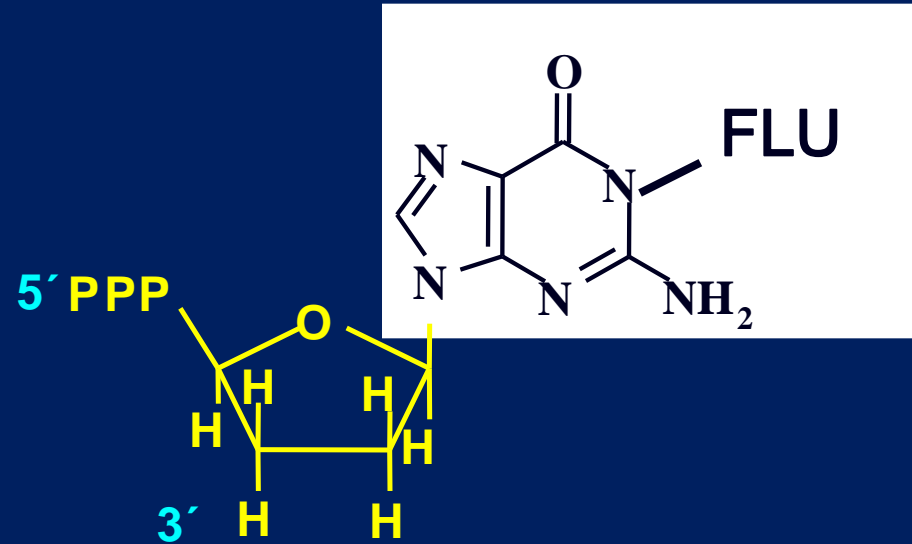
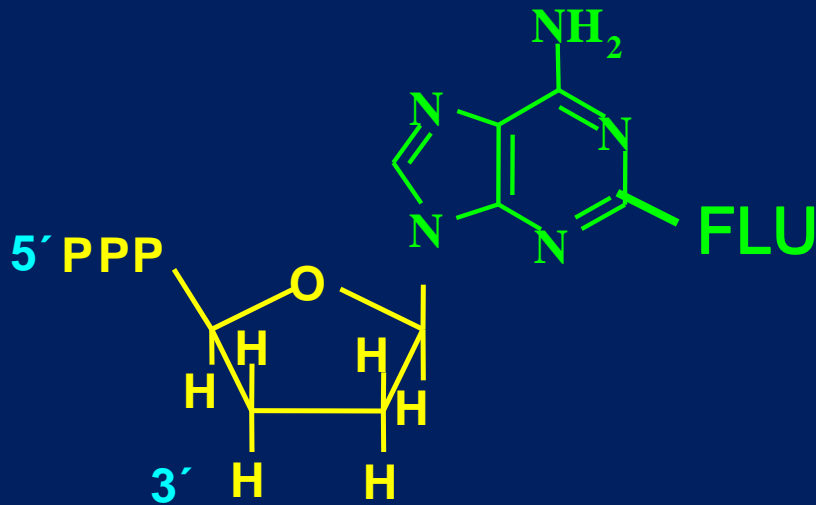


Sangerova metoda

dideoxyterminátory



Dideoxyterminátory



Průběh sekvenování

1. denaturace (92-96°C)



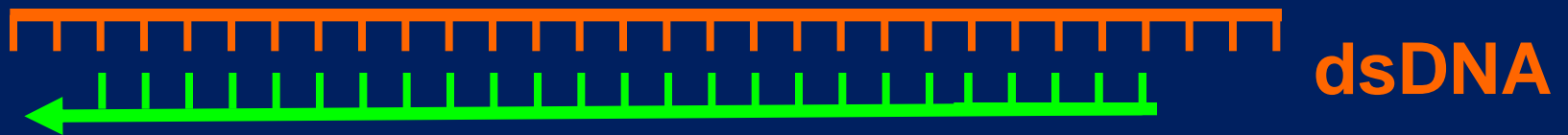
2. annealing (45-72°C)

3. extenze (72°C)



Průběh sekvenování

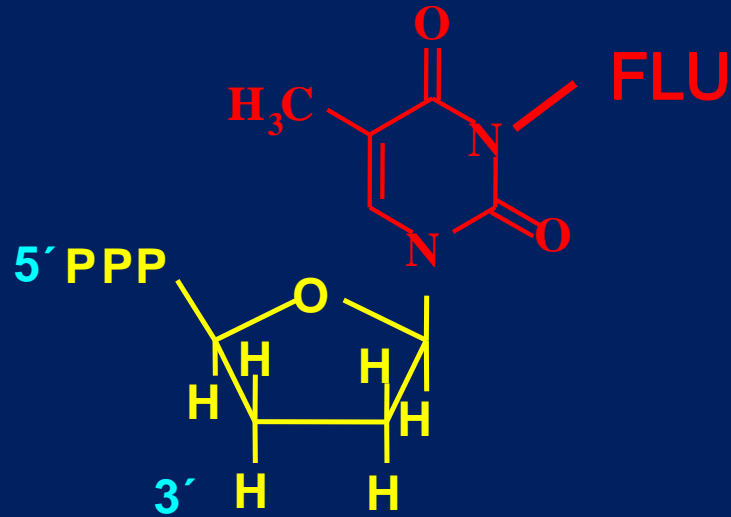
1. denaturace (92-96°C)



2. annealing (45-72°C)

3. extenze (72°C)

Zařazování ddTTP



TTTTTGTCAAATCGGTGTAAACGGT

TTTTTGTCAAATCGGTGT

TTTTTGTCAAATCGGT

TTTTTGTCAAA

ATGCTACGTTTAGCCACATTTGCCATATGAACCT



Zařazování dalších ddNTP

TTTTTGTCAAATCGGTGTA

TTTTTGTCAA

TTTTTGTCAA

TTTTTGTCA

ATGCTACGTTTAGCCACATTTGCCATATGAACCT



TTTTTGTCAAATCGGTGTAAAC

TTTTTGTCAAATCC

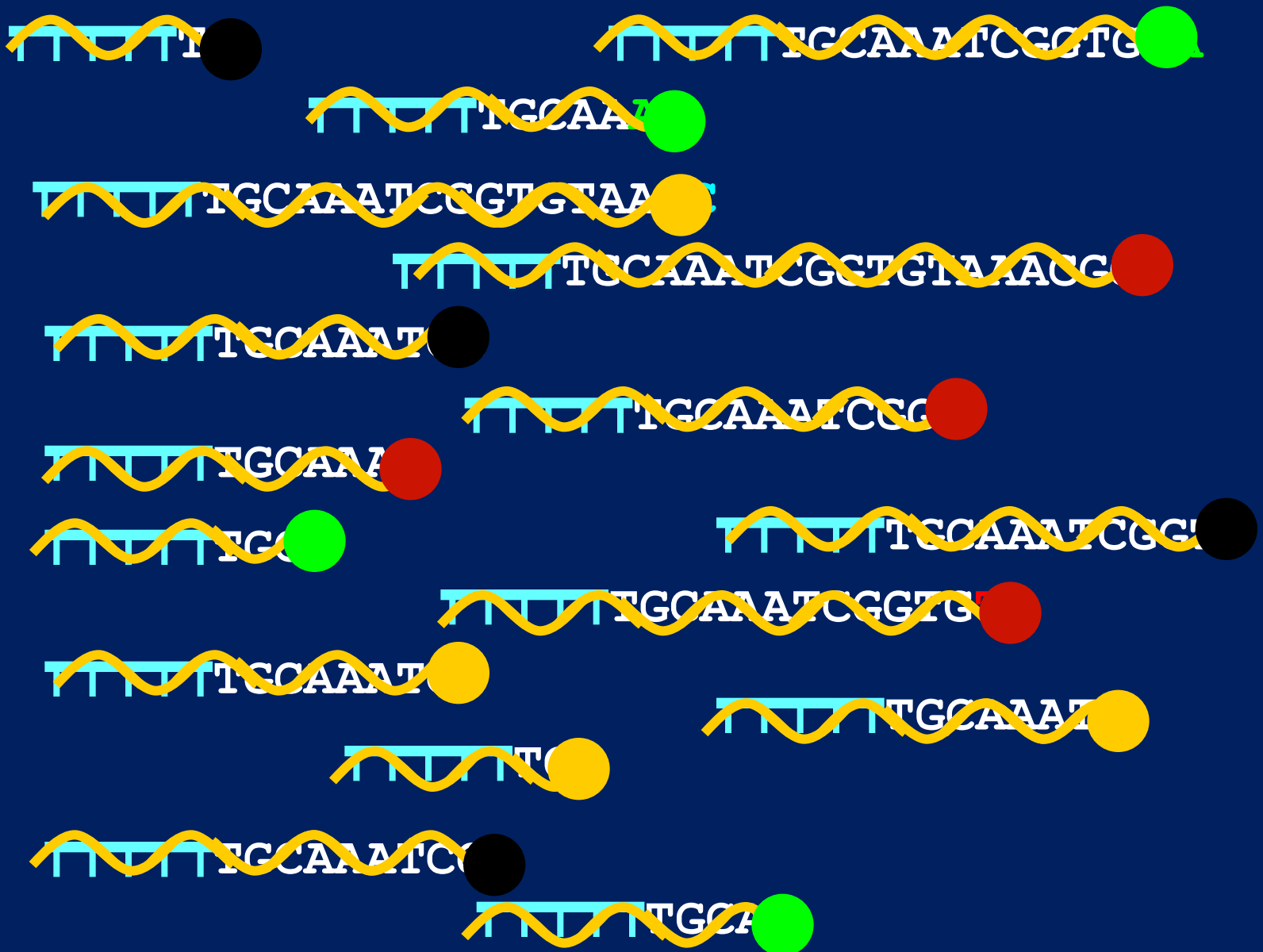
TTTTTGTCAAATC

TTTTTGTCA

ATGCTACGTTTAGCCACATTTGCCATATGAACCT



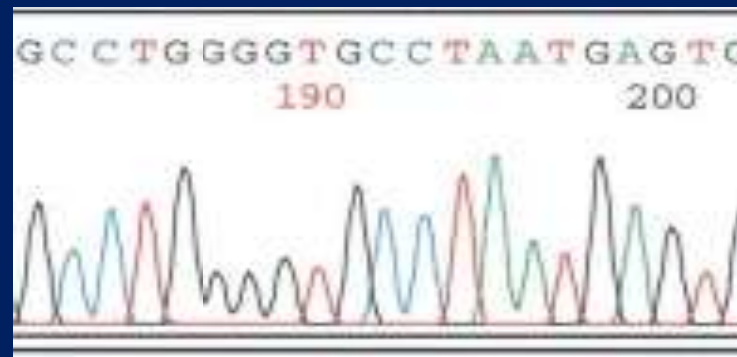
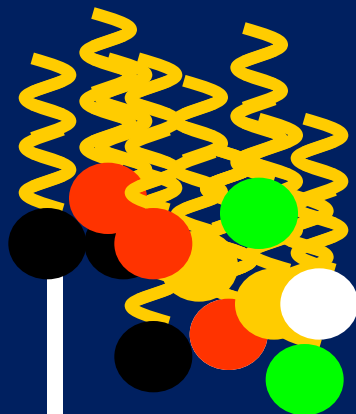
Výsledek sekvenování



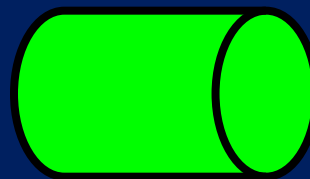
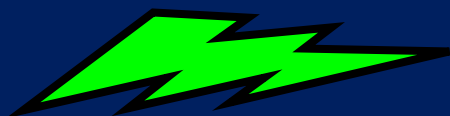
Následuje rozdělení fragmentů



Následuje rozdělení fragmentů

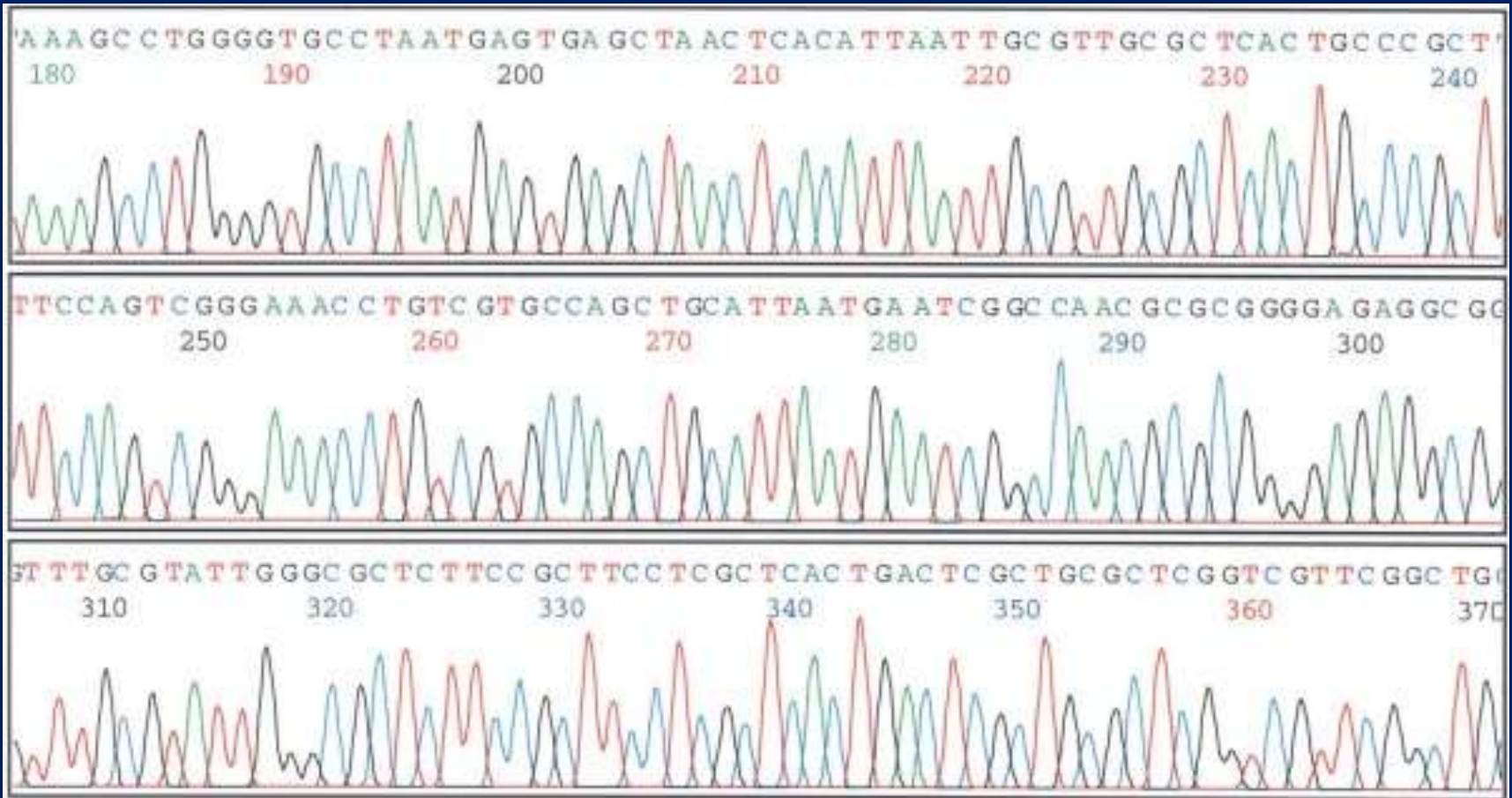


LASER



DETEKTOR

Sekvenování - záznam



Kapilární gelová elektroforéza



- rozdělí produkty sekvenování podle velikosti
- detekuje fluorofory laserem

Úkol



V praktickém cvičení zařad'te na základě výsledků sekvenování izoláty bakterií čeledi *Pasteurellaceae*

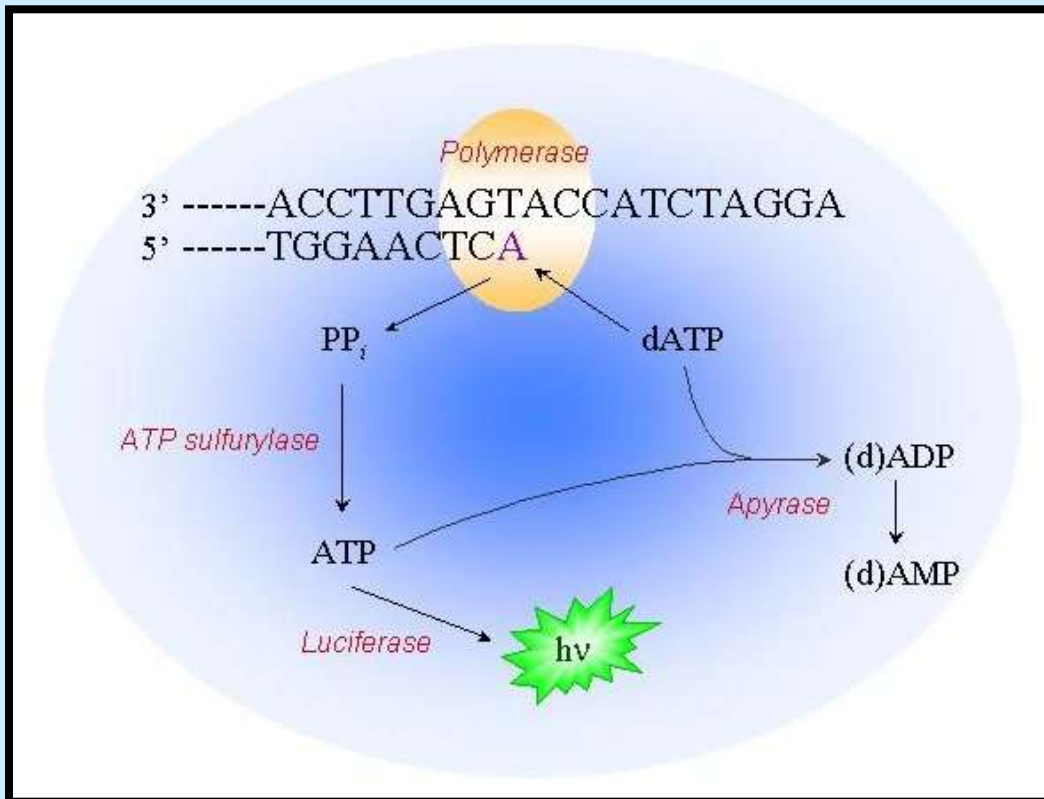


Prohlédněte si animaci na

http://wwwnc.cdc.gov/eid/article/13/2/06-1032_article.htm

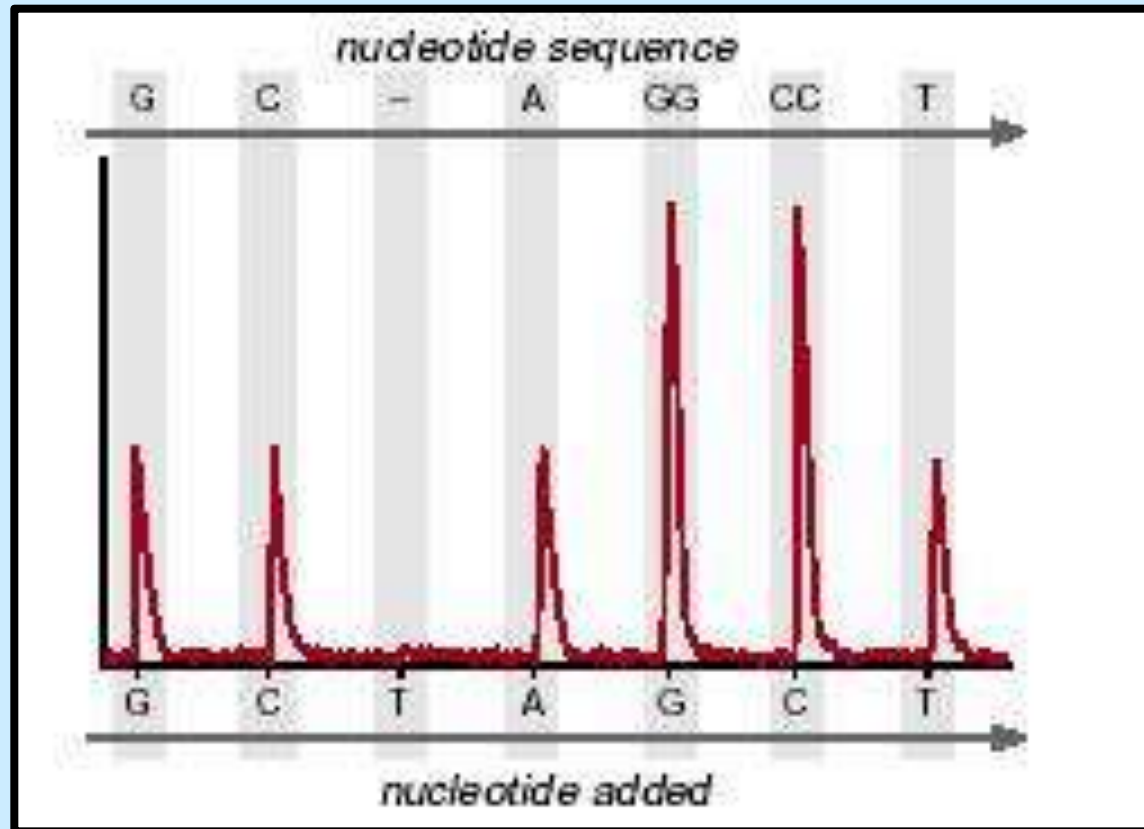
Pyrosekvenování

- Metoda popsaná Mostafa Ronaghi et al. v roce 1990
- Určena pro krátké úseky DNA, SNP a úseky metylované



- 4 enzymy
- velmi přesná
- reakce se záhy „zahltí“

Pyrosekvenování - záznam



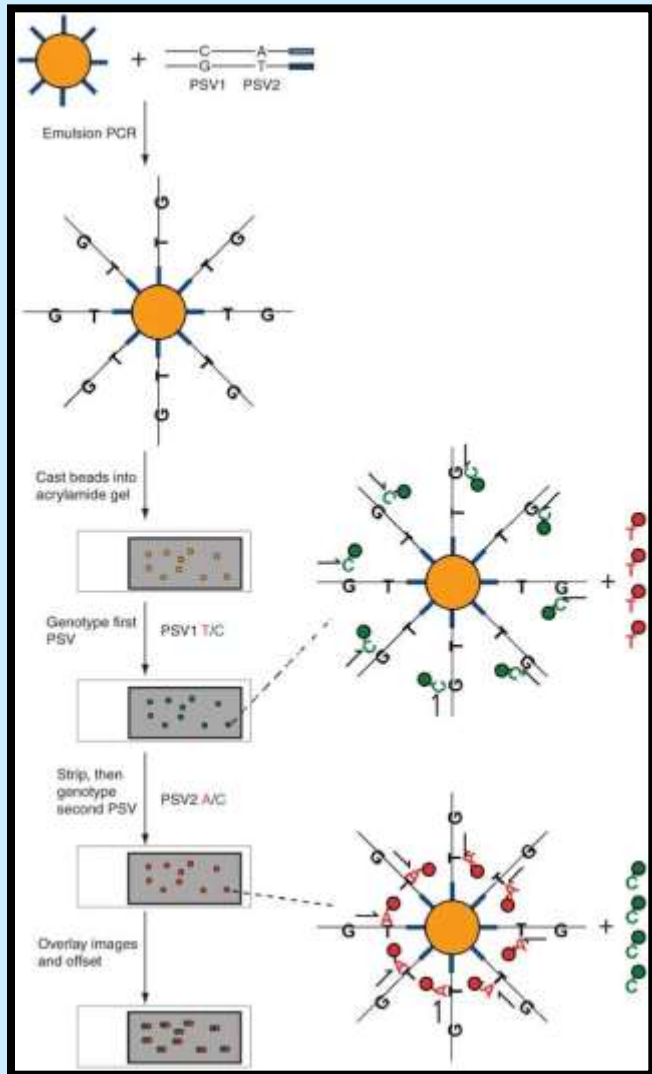
Intenzita signálu odpovídá počtu začleněných nukleotidů



***Prohlédněte si animaci
o pyrosekvenování na***

<http://www.youtube.com/watch?v=jylCHBxTKkw&feature=related>

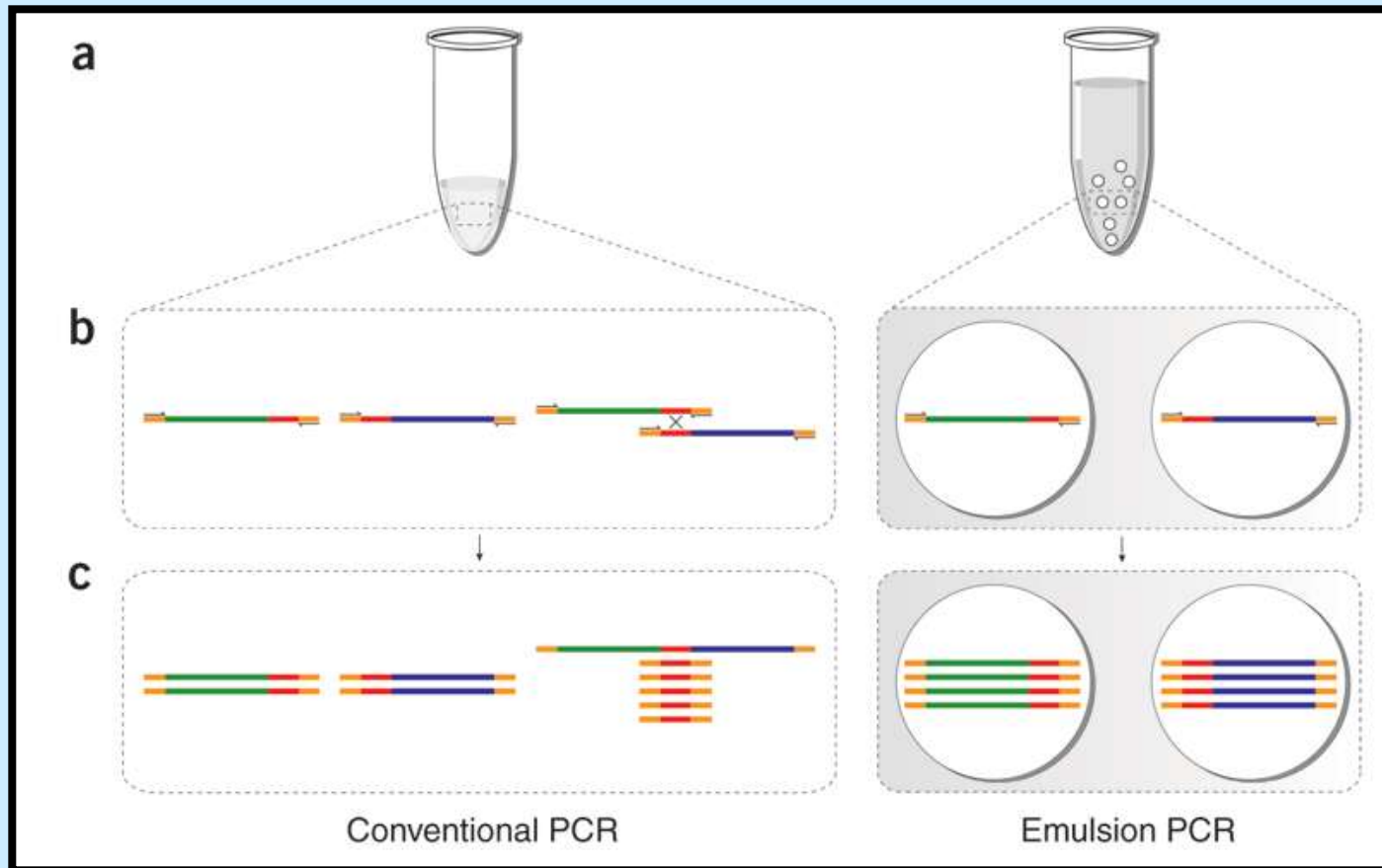
Emulsní PCR



- Amplifikace probíhá v emulsi (voda-olej)
- DNA je fragmentována na úseky dlouhé 300-800 bp
- Jednotlivé matrice jsou navázány samostatně na povrch jednotlivých kapek obalených primery

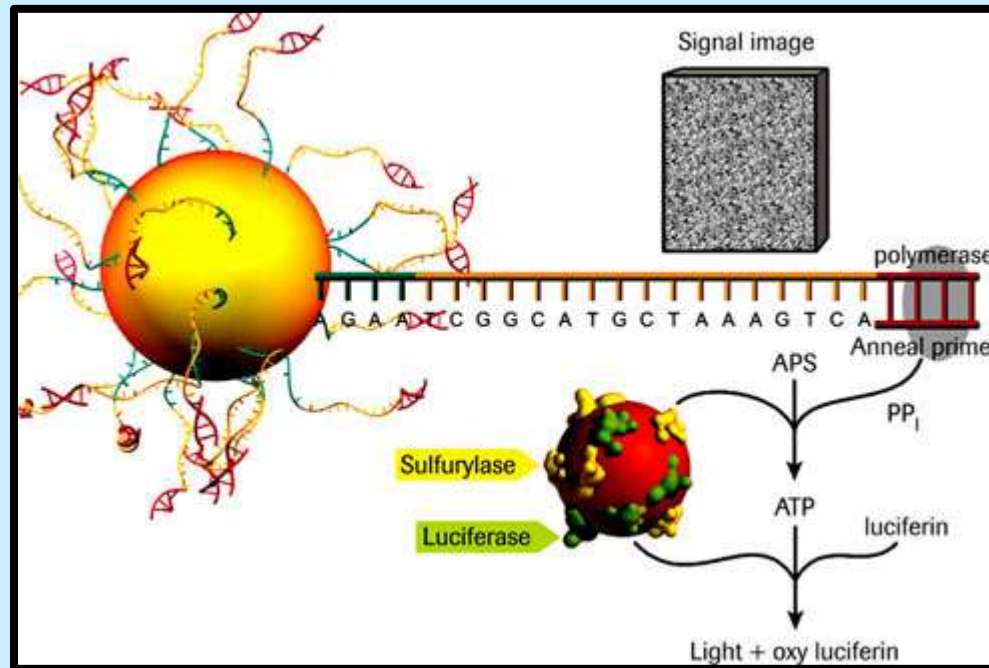
Emulsní PCR

- Amplikon je výsledkem jedinečné PCR
- Méně nespecifických produktů



Komerční aplikace emulsní PCR

454 sekvenční systém firmy Roche



- Produkty PCR jsou sekvenovány pyrosekvenováním

454 sekvenční systém

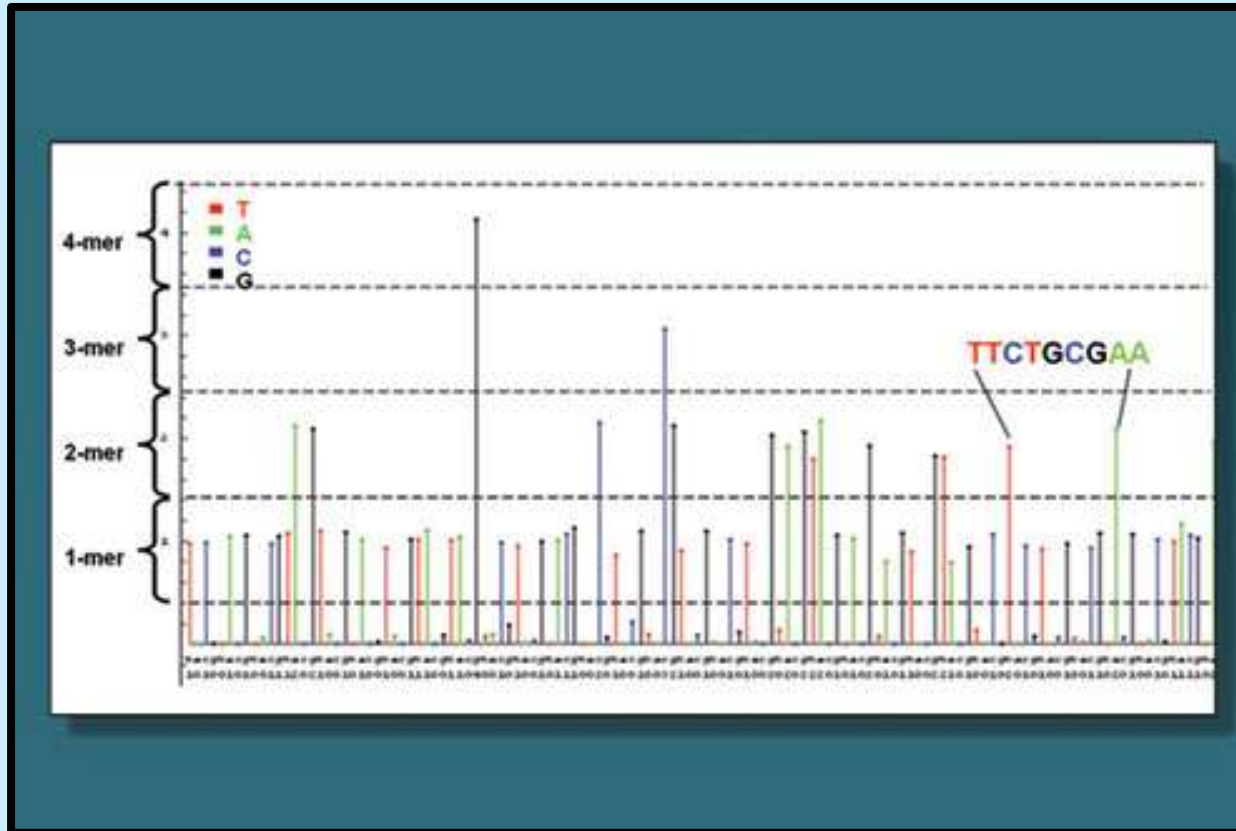
Základní kroky

- **Tvorba jednořetězcových DNA matric**
- **Připojení adaptérů a vazba na pevné částice**
- **Amplifikace DNA matric v emulzi**
- **Vytvoření sekvenčních dat**
- **Analýza sekvencí různými nástroji bioinformatiky**

**Podívejte se na komerční prezentaci na stránkách
<http://454.com/products/technology.asp>**

454 sekvenční systém

Výsledný záznam



**Další moderní přístupy
najdete na**

<http://grf.lishtm.ac.uk/sequencing.htm>

**SOLiD
(Applied Biosystems)**

**454/Pyrosequencing
(Roche)**

**SOLEXA
(Illumina)**



Sekvenování RNA

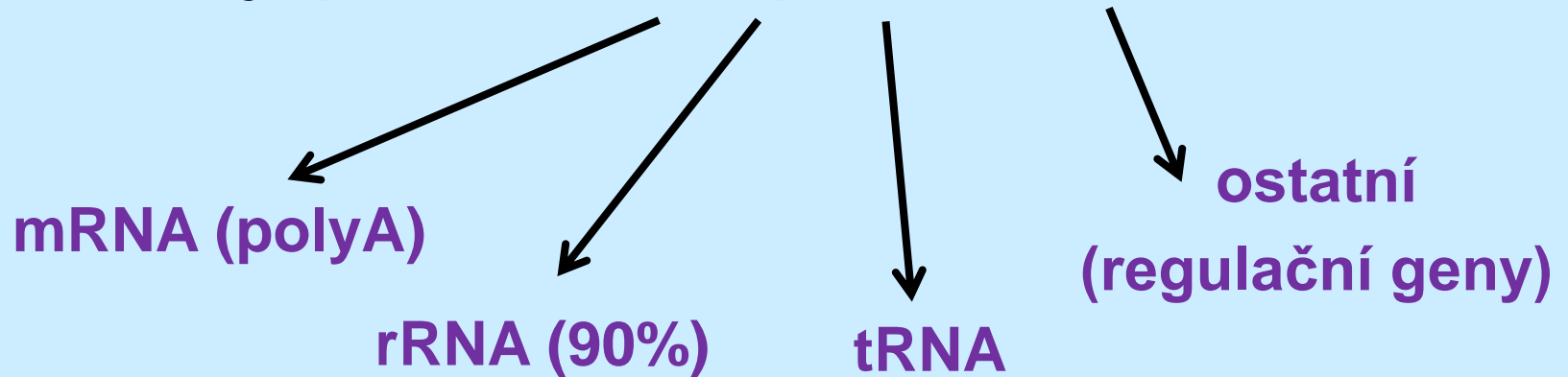
Whole Transcriptome Shotgun Sequencing (WTSS)

- **je možno provést sekvenování cDNA a tím získat informaci o obsahu RNA v daném okamžiku života buňky**

Morin et al. (2008): Profiling the HeLa S3 transcriptome using randomly primed cDNA and massively parallel short-read sequencing". *BioTechniques* 45 (1): 81–94.

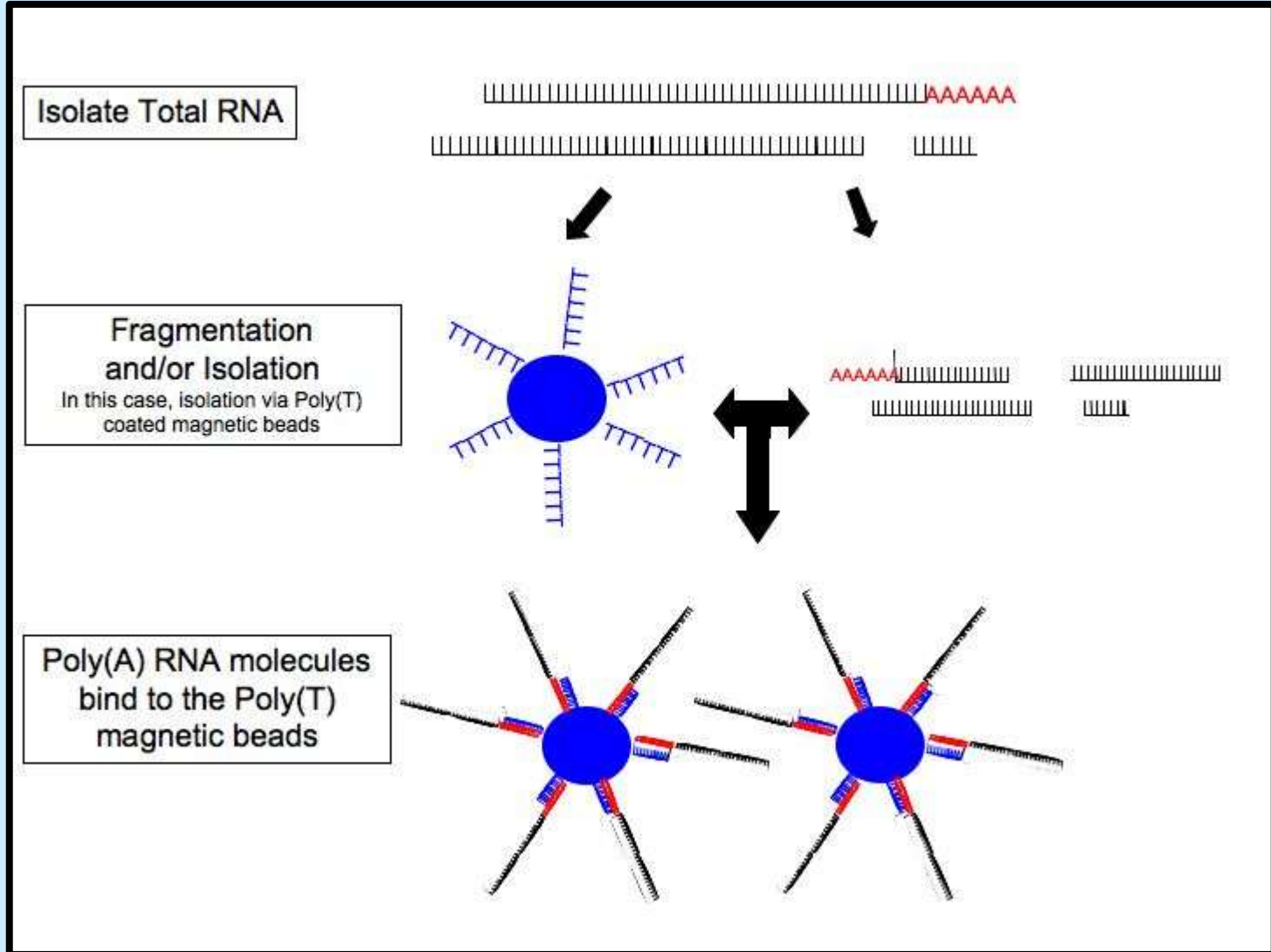
Separace různých druhů RNA

... je prvním krokem při sekvenování RNA



... k separaci se používají nejčastěji magnetické kuličky s poly(T)

Separate RNA

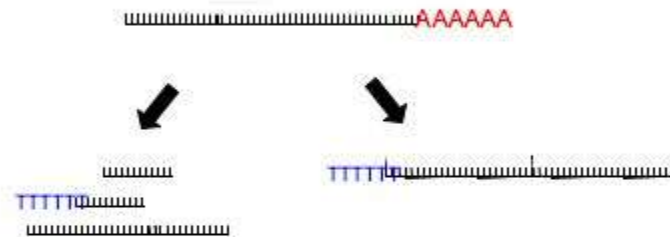


Zpětná transkripce

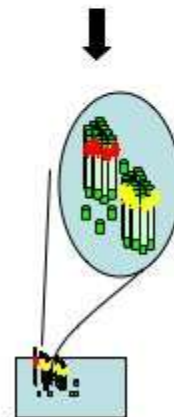
Magnetically isolate
and wash beads



Fragment and/or Reverse Transcribe



Fragmentation (if not done already),
size selection, and sequence



Illumina Solexa, Roche 454, or ABI SOLID
Graphic shown here is Illumina

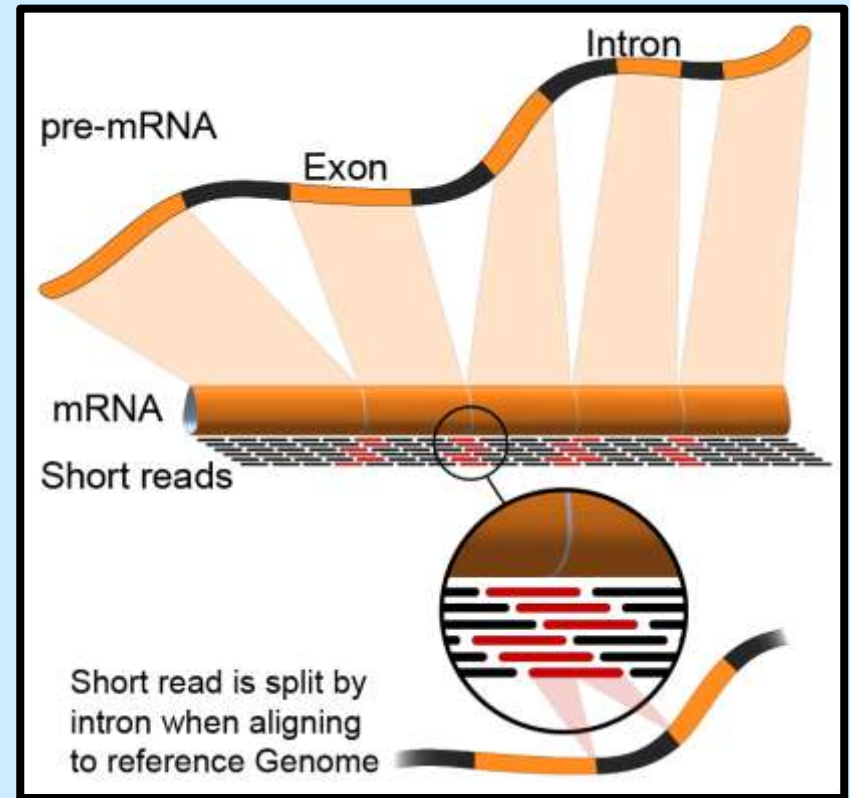
Na jaké fragmenty nastříhat RNA?

Délka čtení	454	Illumina	SOLiD
bp	250	100	35
Mb/run	100 Mb	300 Gb	3 Gb
Doba	7 hod	7-14 dnů	5 dnů

Podrobnosti k moderním sekvenačním metodám v 5. ročníku

Co s vzniklými fragmenty?

- Poskládání do souvislých sekvencí
- Porovnání s genetickými databázemi



Více uslyšíte v 5. ročníku (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>)

Přímé sekvenování RNA

V průběhu přípravy cDNA vznikají artefakty



Snaha sekvenovat RNA přímo



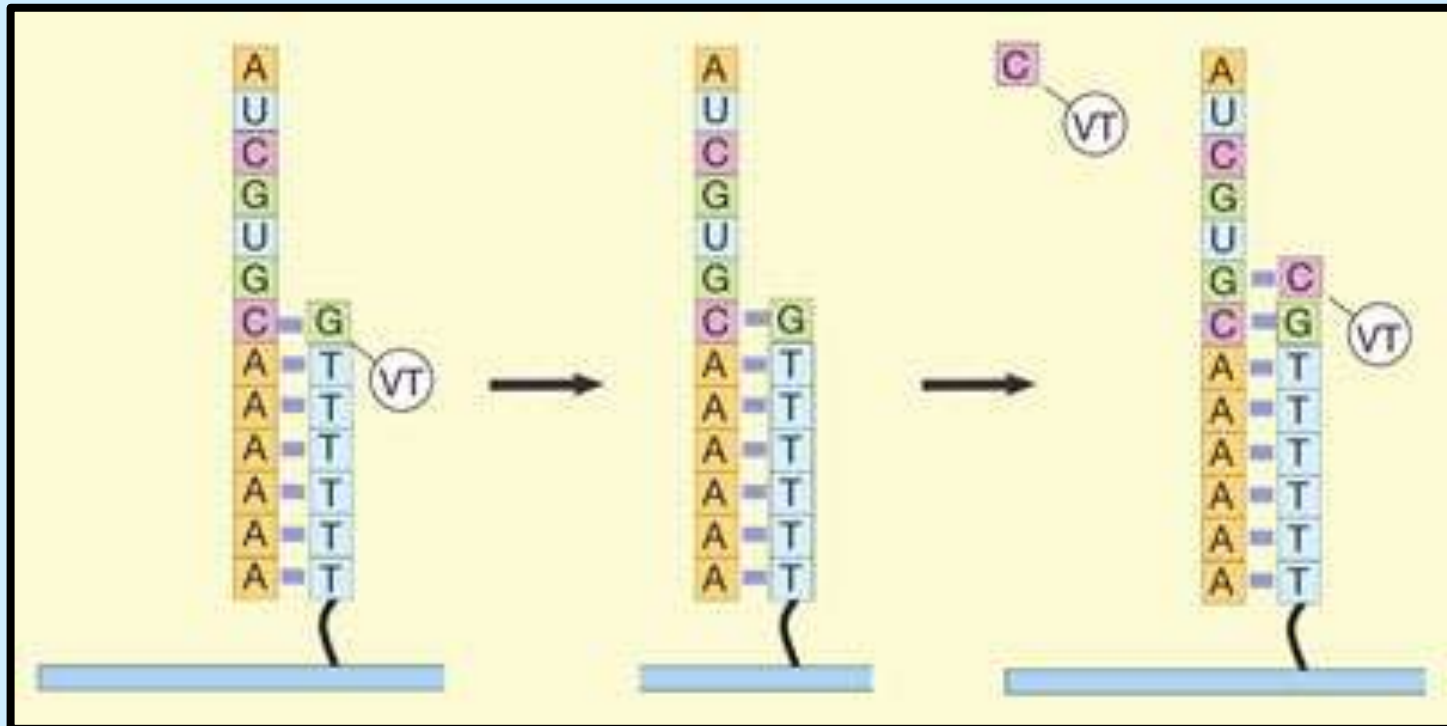
Direct RNA Sequencing (DRSTM)



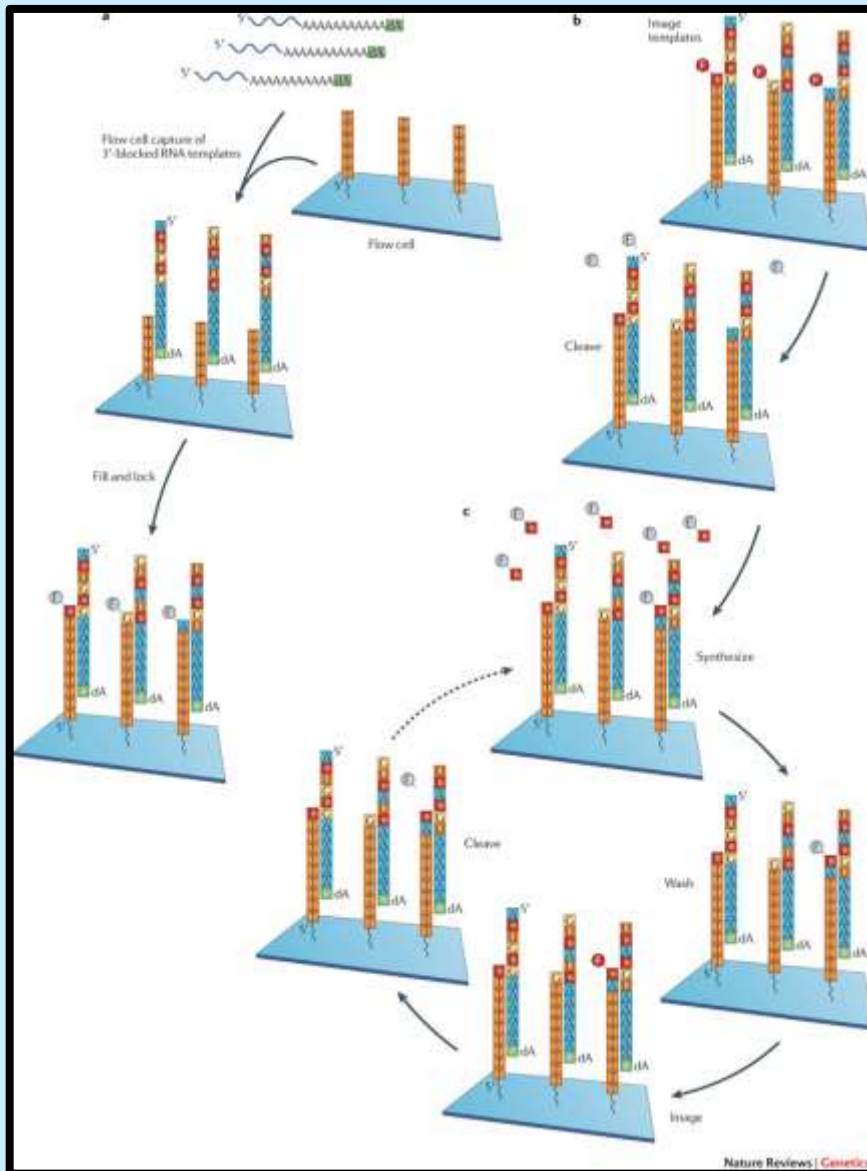
Helicos Biosciences (<http://www.helicosbio.com/>)

Princip přímého sekvenování RNA

- Připojení jednotlivé molekuly k ukotvenému oligo(dT)
- Polymerace virtuálního terminátoru



Průběh přímého sekvenování RNA



- Připojení k oligo(dT)
- Fixace a uzamčení
- Polymerace NTP s VT
- Odmytí zbylých NTP
- Zachycení fluorescence
- Odštěpení VT
- Polymerace dalšího NTP s VT

Využití přímého sekvenování RNA

Prvně použita k sekvenování mRNA ze *S. cerevisiae*

Oszolak et al. (2009): Direct DNA sequencing. Nature
8;461(7265):814-8

Firma HelicosBiosciences doporučuje

- **Kvantitativní mapování polyA/Digitální genová exprese**
- **Analýza transkriptomu**
- **Kvantifikace RNA ve formalínových a parafínových preparátech**
- **Malé RNA/nekódující RNA**
- **Imunoprecipitace RNA**
- **Charakterizace RNA na úrovni atomolů**

Otázka



Jeden attomol, kolik je to molekul RNA o délce 300 a 500 nukleotidů?

1 mol = $6,023 \times 10^{23}$ molekul

1×10^{-18} = $6,023 \times 10^5$ molekul



Pro náruživé statistiky



Statistical Design and Analysis of RNA Sequencing Data

Auer a Doerge (2010): Statistical Design and Analysis of RNA Sequencing Data. Genetics 185: 405–416

**Novinky ze sekvenování RNA
najdete na**

<http://www.rna-seqblog.com/>



**Ale je to spíš o vyšších
eukaryotech**



Komerční aplikace

Illumina (TruSeq RNA Sample Preparation Kits)

<http://www.illumina.com/applications/sequencing/rna.imn?source=transcriptome>



Invitrogen (Ion Total RNA-Seq Kit)

<http://products.invitrogen.com/ivgn/product/4475936>





***Prohlédněte si animaci
o Illumina na***

<http://www.youtube.com/watch?v=l99aKKHcxC4&feature=related>

Otázka z června 2012

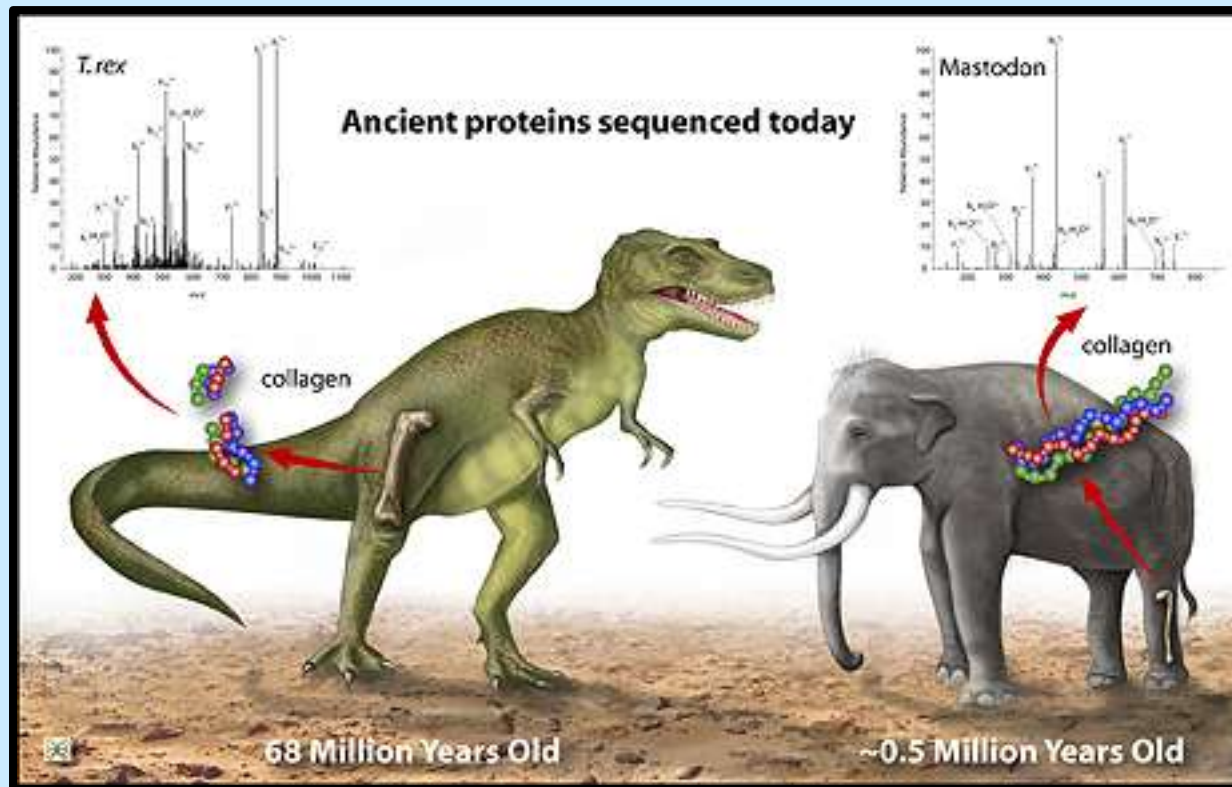
Zdroj

<http://seqanswers.com/forums/showthread.php?t=21016>

Can we separate virus using small RNA sequencing?

We have a plant material which infected virus. Now we want to know the detail information about the virus. How should we do? Can we use small RNA sequencing to separate it? Thank you!

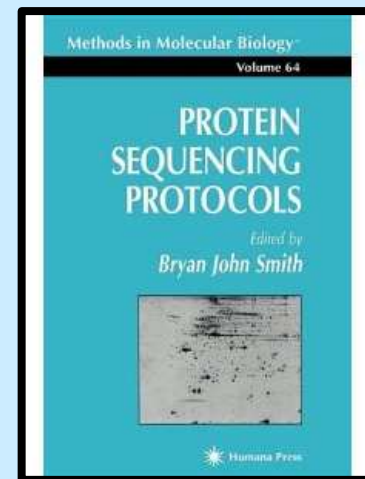
Sekvenování proteinů



Sekvenování proteinů

... je stanovení sekvence aminokyselin v polypeptidovém řetězci

- První protein, bovinní inzulín byl sekvenován v roce 1953 Frederikem Sangerem
- Sanger obdržel Nobelovu cenu v roce 1958



Strategie sekvenování

- **Zjistit počet polypeptidových řetězců (podjednotek)**
- **Určit počet disulfidických můstků (uvnitř řetězce a mezi řetězci)**
- **Stanovit sekvenci aminokyselin každého z řetězců**

- **Je-li podjednotka příliš dlouhá, fragmentovat na kratší polypeptidy**
- **Sekvenovat fragmenty metodou podle Edmana**
- **Poskládat sekvence analýzou překryvů**

Analýza koncových skupin

- **Počet podjednotek lze zjistit podle počtu N a C konců**
- **Analýza N konců**
 - Dansyl chlorid
 - Fenylisothiokyanát/ Edmanovo reagens
 - Aminopeptidáza
- **Analýza C konců**
 - Karboxypeptidáza

**Převěd'te úsek DNA do sekvence aminokyselin,
vyznačte C a N konec**



kódující DNA-řetězec:

5' - ATG AAA TAC GCT CCC TTA AAA - 3'

antikódující DNA-řetězec:

3' - TAC TTT ATG CGA GGG AAT TTT - 5'

Tabulka genetického kódu:

AAA – Lys

AAU – Asn

ACU – Thr

AUG – Met

CGA – Arg

CGU – Arg

CCC – Pro

GCA - Ala

GCU - Ala

GGG - Gly

UAC - Tyr

UGA – Term

UUA - Leu

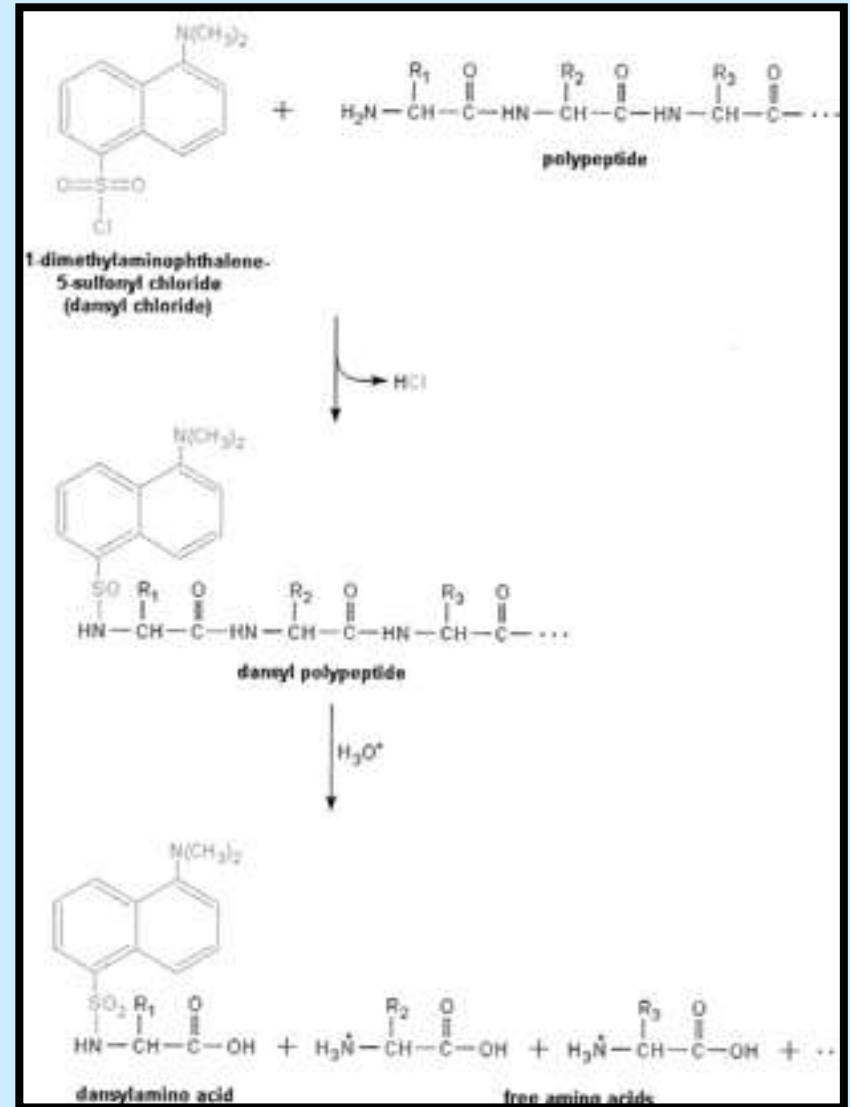
UUU - Phe

**N - Met - Lys - Tyr - Ala
- Pro - Leu - Lys - C**



Analýza N konců dansyl chloridem

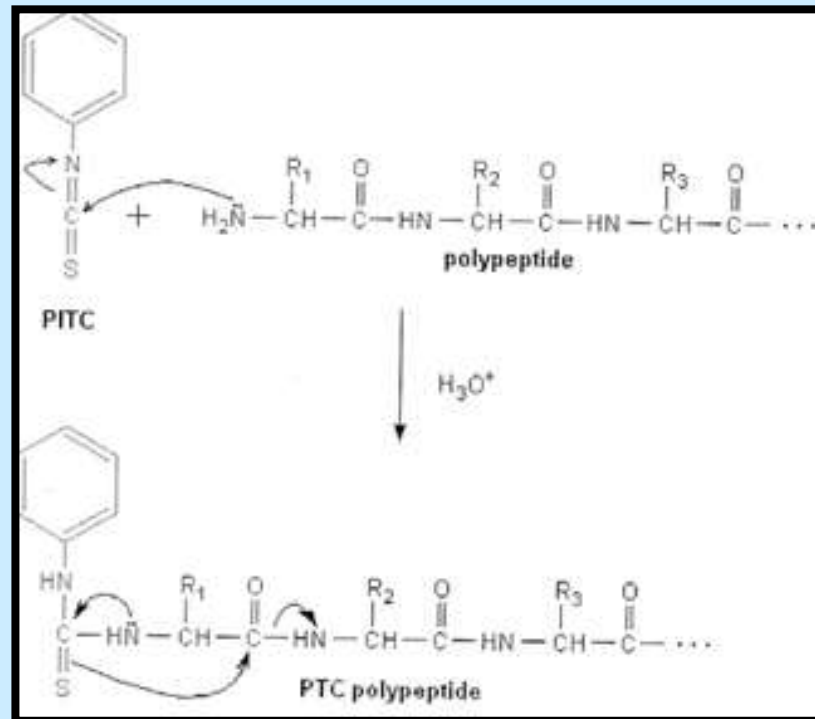
- Hlavní reagensie: 1-dimetyl aminoftalen-5-sulfonyl chlorid (dansyl chlorid)
- Příprava dansylovaného polypeptidu
- Kyselá hydrolyza – uvolnění všech AA a N-koncové dansylované AA
- Separace aminokyselin
- Detekce fluoreskující dansylované AA
- Porovnání s dansylovanými standardy AA



Analýza N konců podle Edmana I

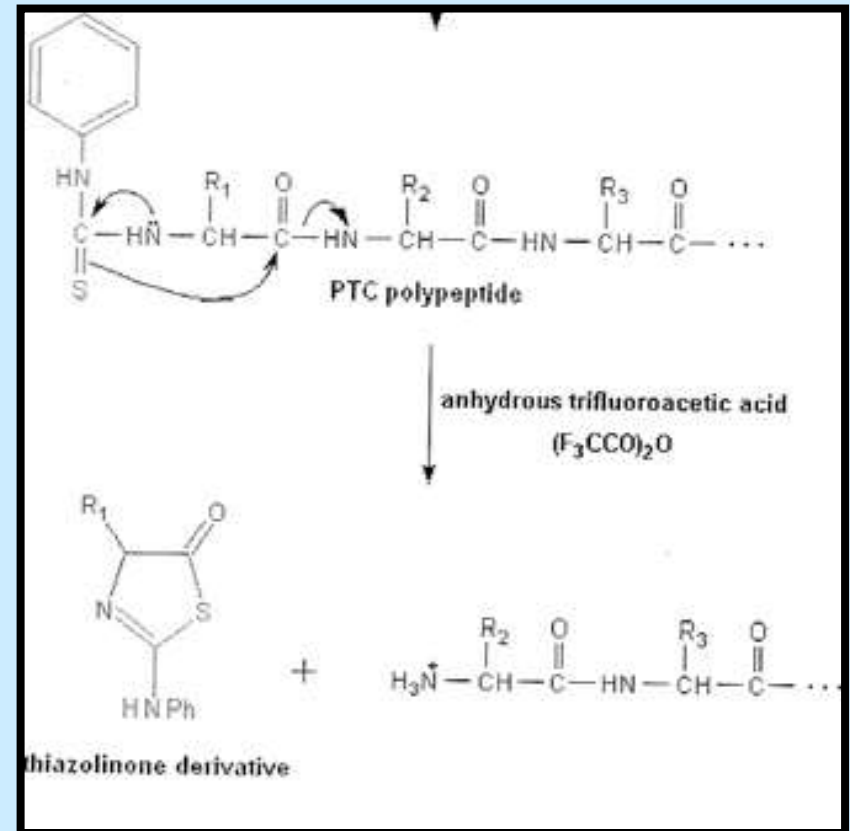
Metoda degrační

- Nukleofilní atak fenyl izothiokyanátu, Edmanovo reagens, v mírném alkalickém prostředí (N-metylpiperidin/voda/metanol)
- Tvorba fenylcarbamylovo derivátu (PTC-peptid)



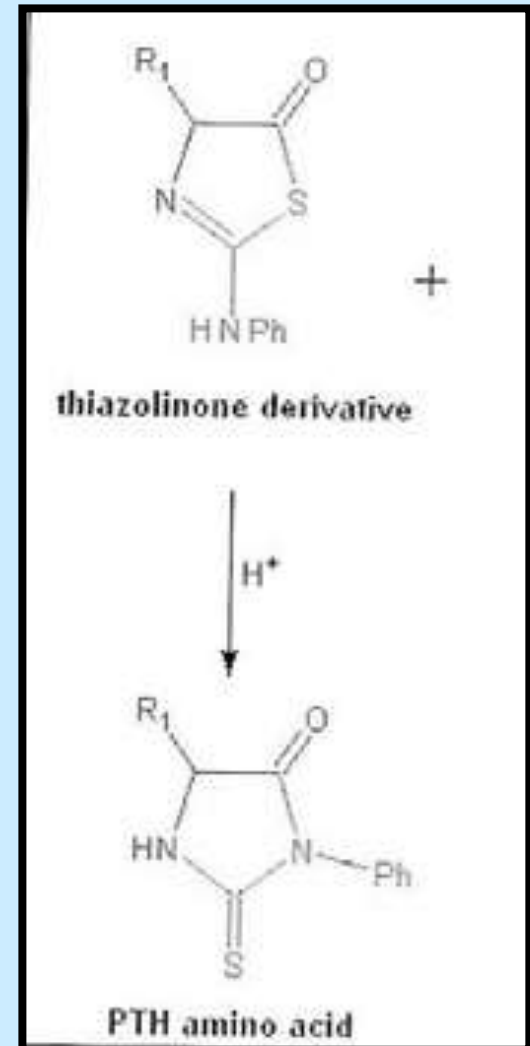
Analýza N konců podle Edmana II

- Kyselina trifluoro octová (TFA) štěpí koncovou aminokyselinu – vzniká thiozolinový derivát a zbylý nemodifikovaný peptid
- Thiozolinový derivát je extrahován organickým rozpouštědlem (např. N-butyl chloridem)
- Zbylý nemodifikovaný peptid nese volnou koncovou aminokyselinu



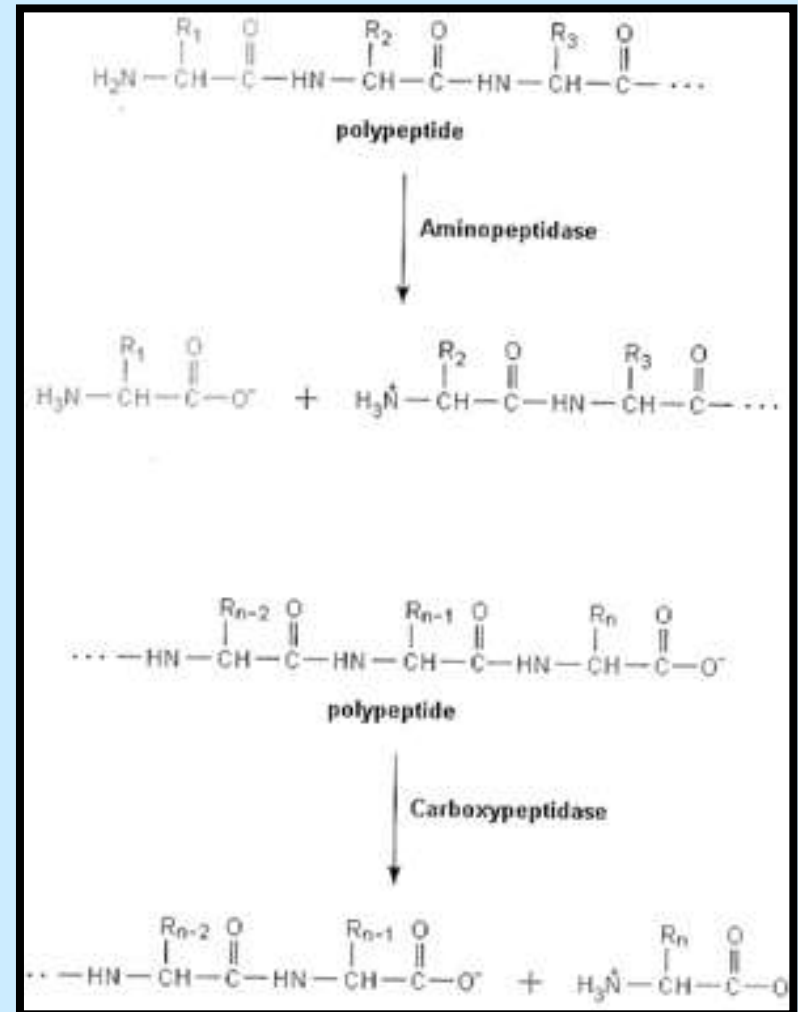
Analýza N konců podle Edmana III

- Thiozolinový derivát extrahovaný v organickém rozpouštědle je opracován kyselinou (25% TFA) – vzniká derivát fenylthiohydantoinu (PTH)
- PTH je detekován na základě absorpce UV při 296 nm
- PTH AA je separována chromatograficky nebo elfo
- AA je detekována podle retenčního času nebo hmotnosti
- **Sekvenci lze opakovat 40-60x**



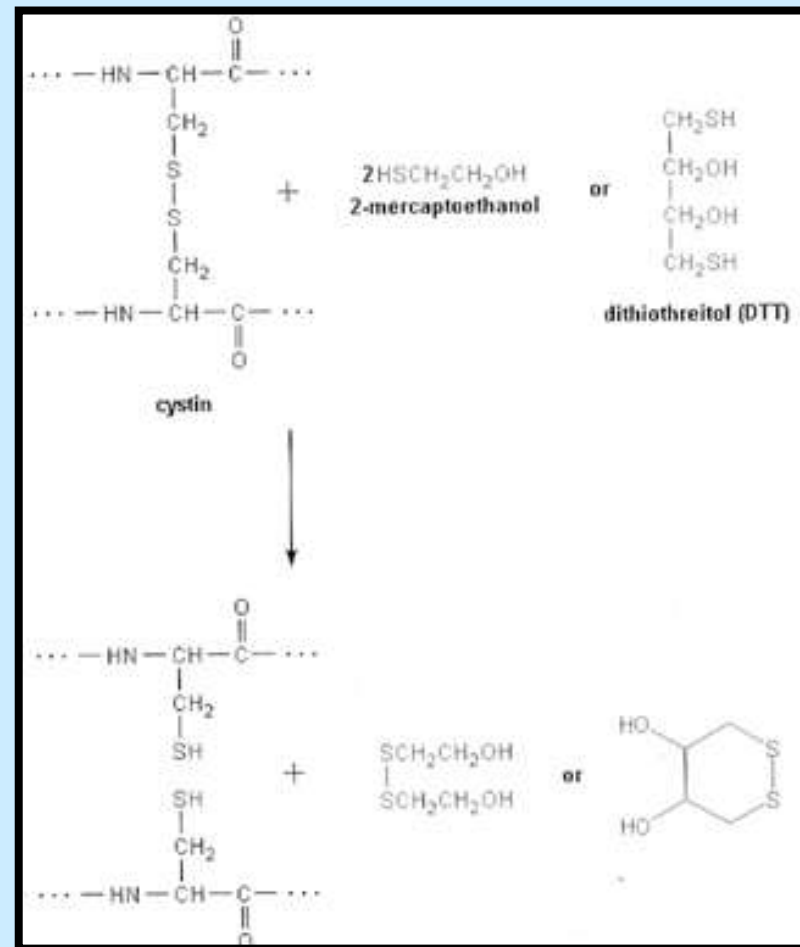
Analýza N a C konců exopeptidázami

- Exopeptidázy štěpí AA od konců řetězce
- Aminopeptidázy od N-konce
- Karboxypeptidázy od C-konce
- Oba enzymy jsou vysoce specifické, ale pracují pomalu a některé AA jimi nelze odštěpit



Štěpení disulfidických můstků

- Redukce na thioly prostřednictvím dithiothreitolu nebo 2-merkaptoetanolu
- Thioly jsou opracovány alkylačními činidly (např. kyselinou jodoctovou), aby se zabránilo reoxidaci během následujících kroků



**Účinně sekvenovat lze do 50
aminokyselin, pak se reakce
zahltí zplodinami**

Pracujte s fragmenty



Jak získat fragmenty?

Trypsin

- Štěpí pozitivně nabitě AA (Arg nebo Lys), jestliže další AA není prolin
- Štěpí od C-konce

Endopeptidázy

- Pepsin; štěpí u N-konce Phe, Tyr, Trp není-li předchozí AA prolin
- Chymotrypsin: štěpí u C-konce Phe, Trp, Tyr jestliže další AA není prolin
- Endopeptidáza GluC: štěpí u C-konce Glu

Jak získat fragmenty?

Exopeptidázy

- **Leucin aminopeptidáza: štěpí N-koncovou AA leucin, neštěpí N-koncový prolin**
- **Aminopeptidáza M: štěpí všechny AA od N-konce**
- **Karboxypeptidáza A: štěpí všechny AA kromě Arg, Lys, and Pro, zvlášt' účinná pro AA s alifatickými a aromatickými postranními řetězci, neštěpí je-li následující AA prolin**
- **Karboxypeptidáza B: štěpí C-koncový Arg a Lys, není-li následující AA prolin**
- **Karboxypeptidáza C: štěpí aminokyseliny od C-konce**

**Existují i chemické metody
štěpení uvnitř
polypeptidových řetězců**

Cyanogen bromid



Jak rozdělit fragmenty?

Tradiční metody

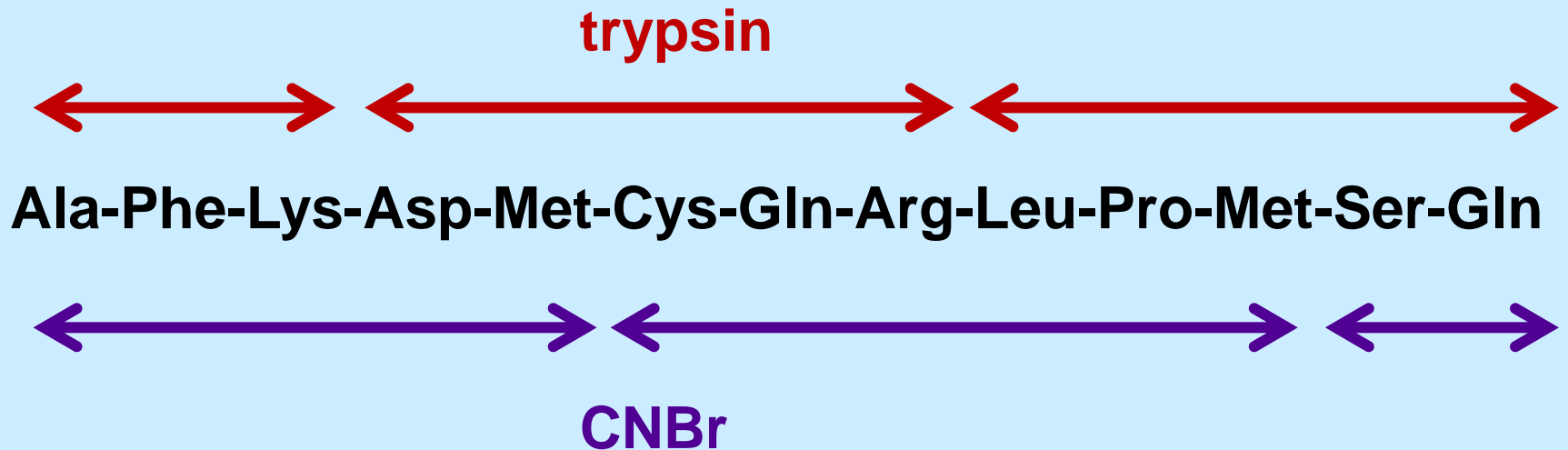
- **Separace podjednotek po štěpení S-S můstků metodou SDS-PAGE nebo HPLC**
- **Zapotřebí hmotnostní standardy a kalibrační křivka**
- **Přibližný počet AA ve fragmentu lze určit z molekulové hmotnosti fragmentu/110**

Moderní postupy

- **MALDI – přesnější a rychlejší**

Stanovení sekvence aminokyselin

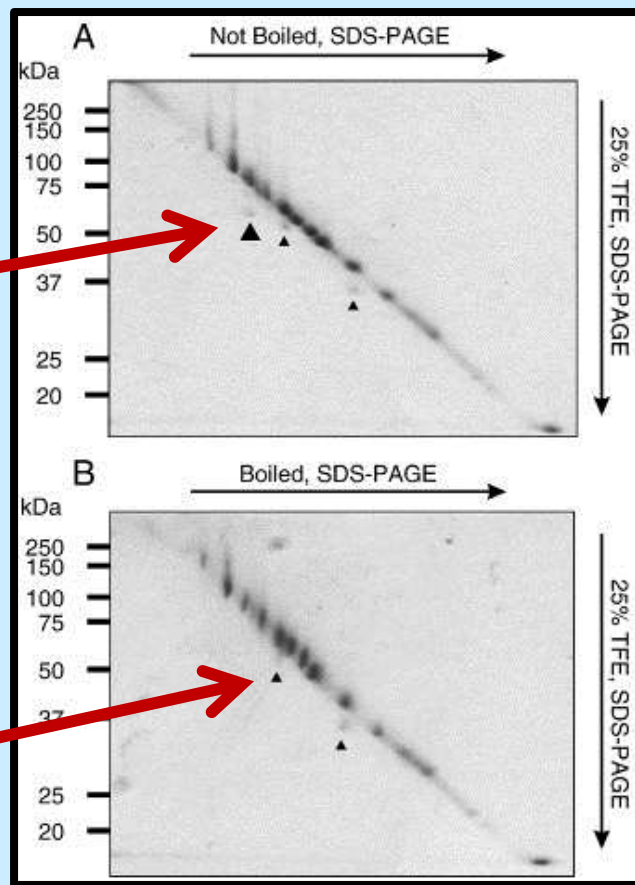
- 1) Získání fragmentů více metodami
- 2) Sekvenování jednotlivých fragmentů
- 3) Poskládání fragmentů s využitím překryvů



Stanovení pozice S-S můstku

- 1) Fragmentace polypeptidových řetězců**
- 2) 2D gel směsi fragmentů, stejné podmínky v obou rozměrech**
- 3) Po separaci v prvním rozměru opracovat kyselinou permravněčí, která štěpí všechny S-S můstky**
- 4) Separace ve druhém rozměru**
 - Fragmenty bez S-S můstku se rozmístí podél diagonály**
 - Fragmenty s S-S můstky vytvoří spoty mimo diagonálu**
 - Fragmenty s S-S můstky lze z gelu extrahovat a sekvenovat**

Příklad analýzy proteinových komplexů



Gubbens et al. (2008): Protein complexes in bacterial and yeast mitochondrial membranes differ in their sensitivity towards dissociation by SDS. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA) - Proteins & Proteomics* 1784 (12), 2012–2018.

Sekvenování MALDI-TOF

matrix-assisted laser desorption ionization time-of-flight

- varianta hmotnostní spektrometrie
- peptidy jsou ionizovány a stanoví se poměr hmoty k náboji na základě doby letu (time-of-flight) k detektoru
- vypočte se M/z a ta je specifická pro každou aminokyselinu

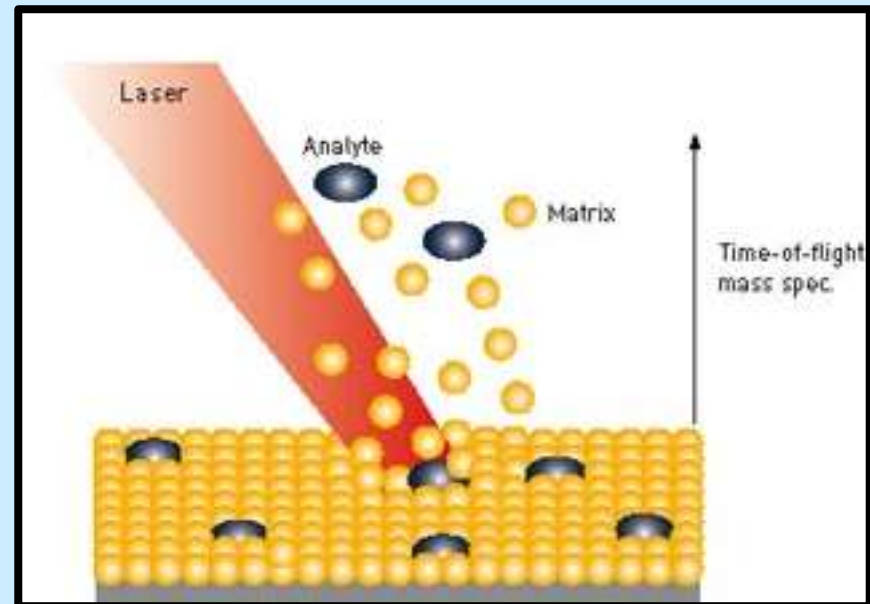
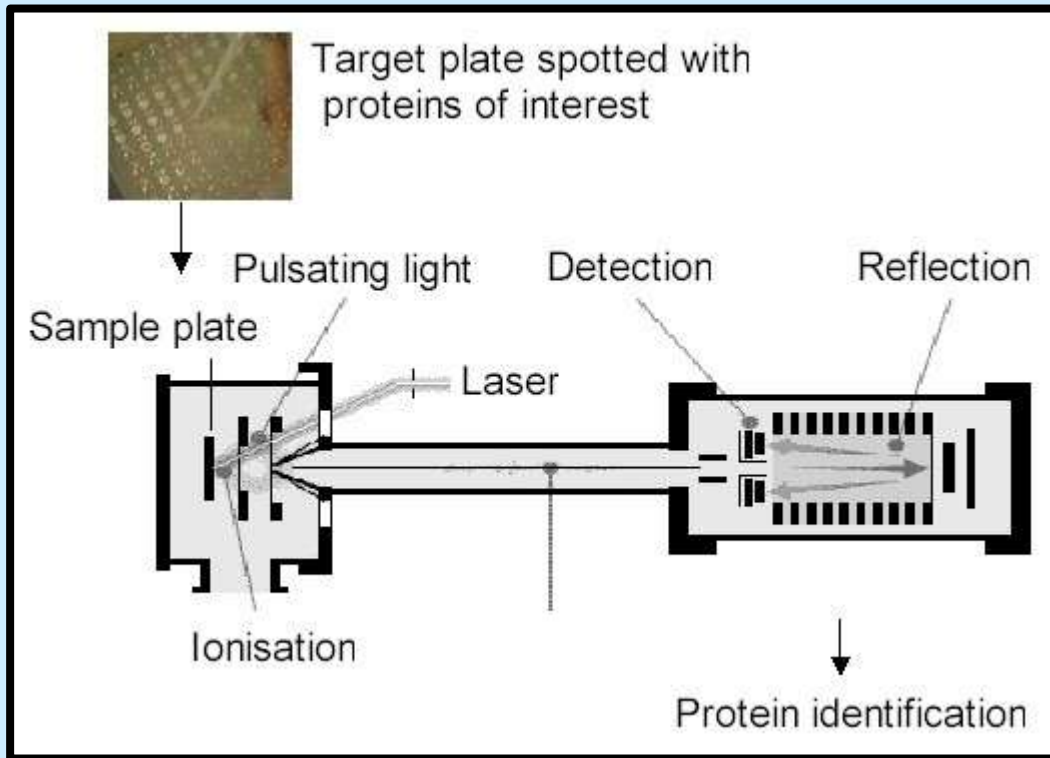
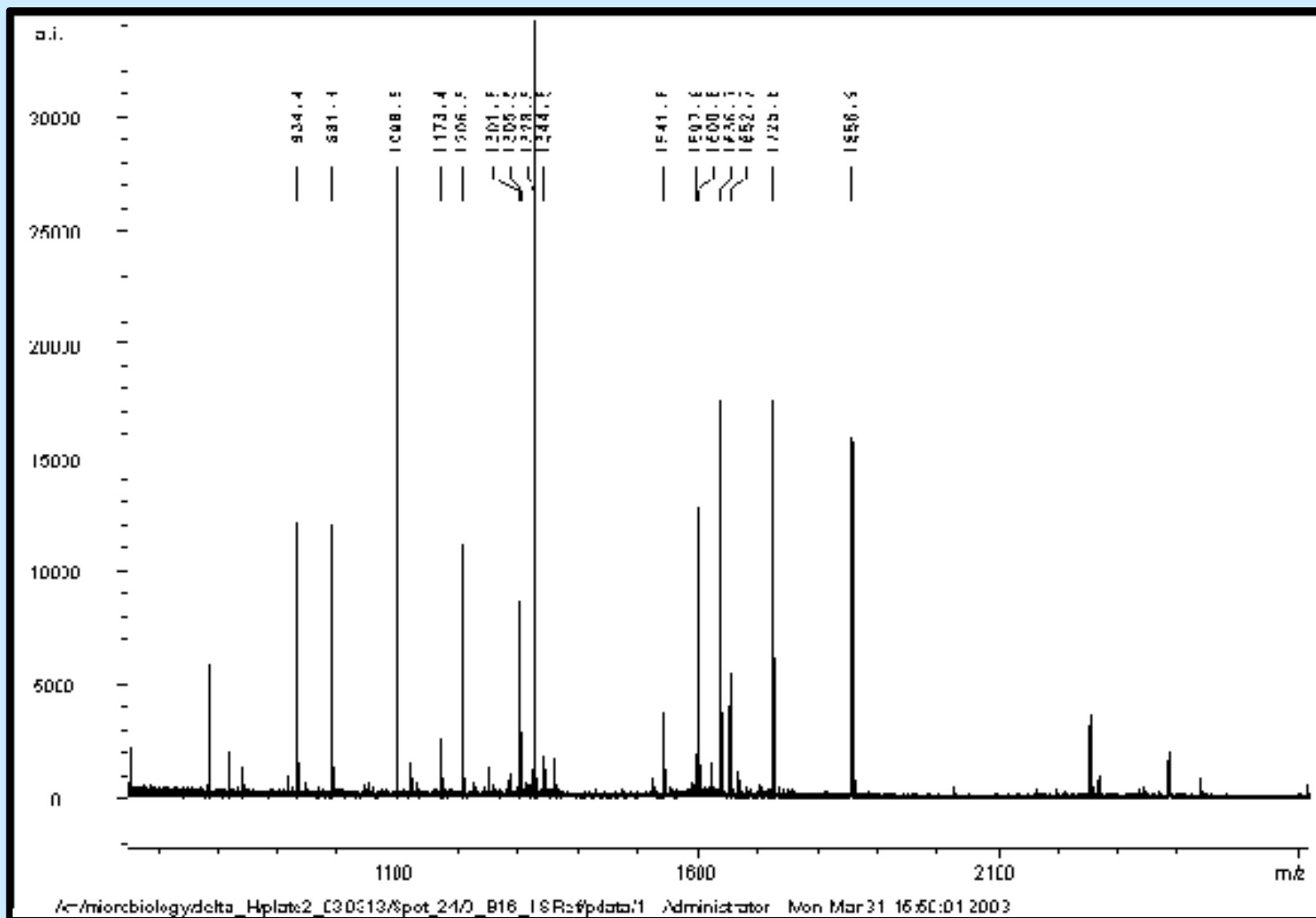


Schéma zařízení



Záznam z MALDI-TOF



Shotgun protein sequencing

- **Tento koncept vycházející z analogie pro sekvenování DNA se objevil v roce 2007**
- **Byla zpracována data získaná ze směsi proteinů sekvenovaných hmotnostní spektrometrií**
- **Analýza podobně jako v případě práce s DNA**

Bandeira et al. (2007): Shotgun Protein Sequencing. *Molecular & Cellular Proteomics* 6:1123–1134.

Kolik materiálu potřebujeme na analýzu?

- **limit je kolem 2 pmol, tj. asi 10^{10} molekul**
- **protein by měl být co nejčistší (purifikace HPLC)**

Shrnutí

- 1) Pojem sekvenování**
- 2) Maxamovo-Gilbertovo sekvenování**
- 3) Sangerova metoda s využitím fluoroforů**
- 4) Pyrosekvenování**
- 5) Nové přístupy k sekvenování**
- 6) Sekvenování RNA**
- 7) Sekvenování proteinů**