

# CG020 Genomika

## Přednáška 5

### Genová exprese a chemická genetika

Jan Hejátko

**Funkční genomika a proteomika rostlin,**  
Mendelovo centrum genomiky a proteomiky rostlin,  
Středoevropský technologický institut (CEITEC), Masarykova univerzita, Brno  
[hejatko@sci.muni.cz](mailto:hejatko@sci.muni.cz), [www.ceitec.muni.cz](http://www.ceitec.muni.cz)



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

# Genomika 05

## ▪ Zdrojová literatura

- Karaiskos N, Wahle P, Alles J, Boltengagen A, Ayoub S, Kipar C, Kocks C, Rajewsky N, Zinzen RP (2017) The Drosophila embryo at single-cell transcriptome resolution. Science 358: 194-199
- Lecuyer, E., Yoshida, H., Parthasarathy, N., Alm, C., Babak, T., Cerovina, T., Hughes, T.R., Tomancak, P., and Krause, H.M. (2007). Global analysis of mRNA localization reveals a prominent role in organizing cellular architecture and function. Cell 131, 174-187.
- Nevo-Dinur, K., Nussbaum-Shochat, A., Ben-Yehuda, S., and Amster-Choder, O. (2011). Translation-independent localization of mRNA in E. coli. Science 331, 1081-1084
- Schonberger, J., Hammes, U.Z., and Dresselhaus, T. (2012). In vivo visualization of RNA in plants cells using the lambdaN(22) system and a GATEWAY-compatible vector series for candidate RNAs. The Plant journal : for cell and molecular biology 71, 173-181.
- Surpin, M. and Raikhel, N. (2004) Traffic jams affect plant development and signal transduction. Nature Reviews/Molecular Cell Biology 5,100-10
- Zouhar, J., Hicks, G.R. and Raikhel, N.V. (2004) Sorting inhibitors (Sortins): Chemical compounds to study vacuolar sorting in Arabidopsis. Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A., 101, 9497–9501

# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování
- Regulace genové exprese v identifikaci funkce genů
  - přístupů získané funkce
    - T-DNA aktivační mutageneze
    - Ektopická exprese a systémy regulovatelné genové exprese
- Chemická genetika

# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)

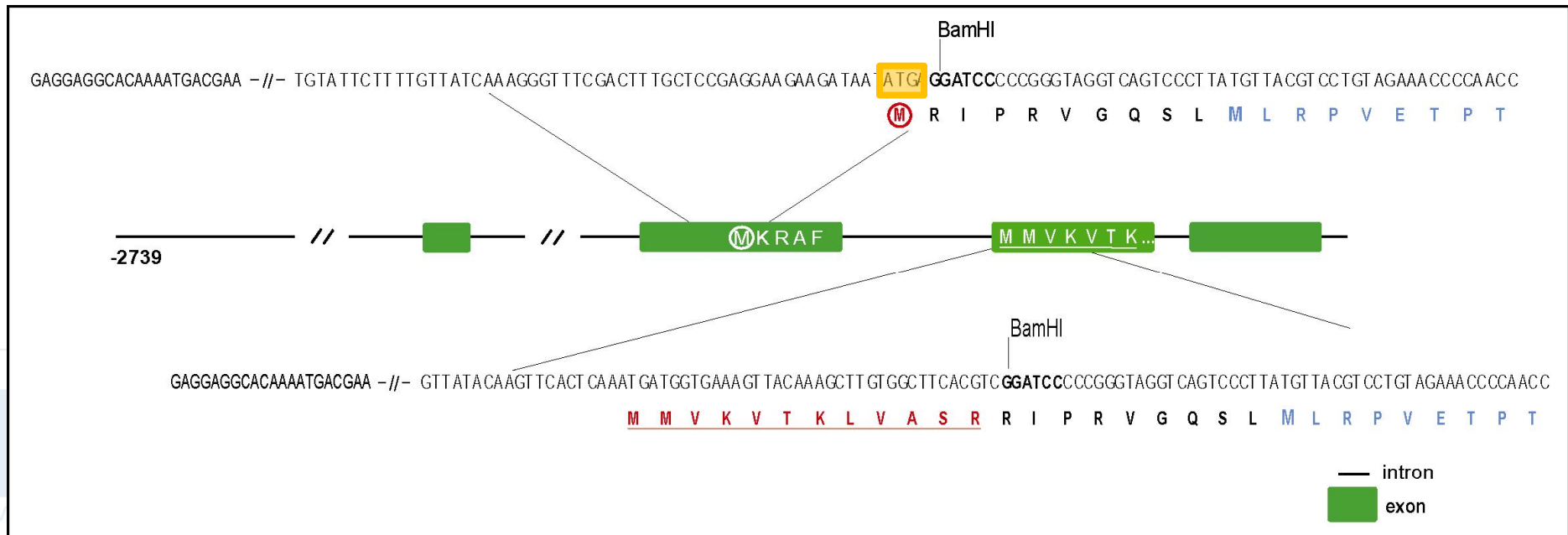
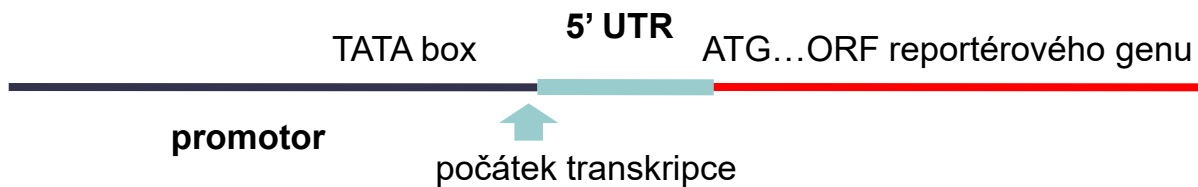


INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

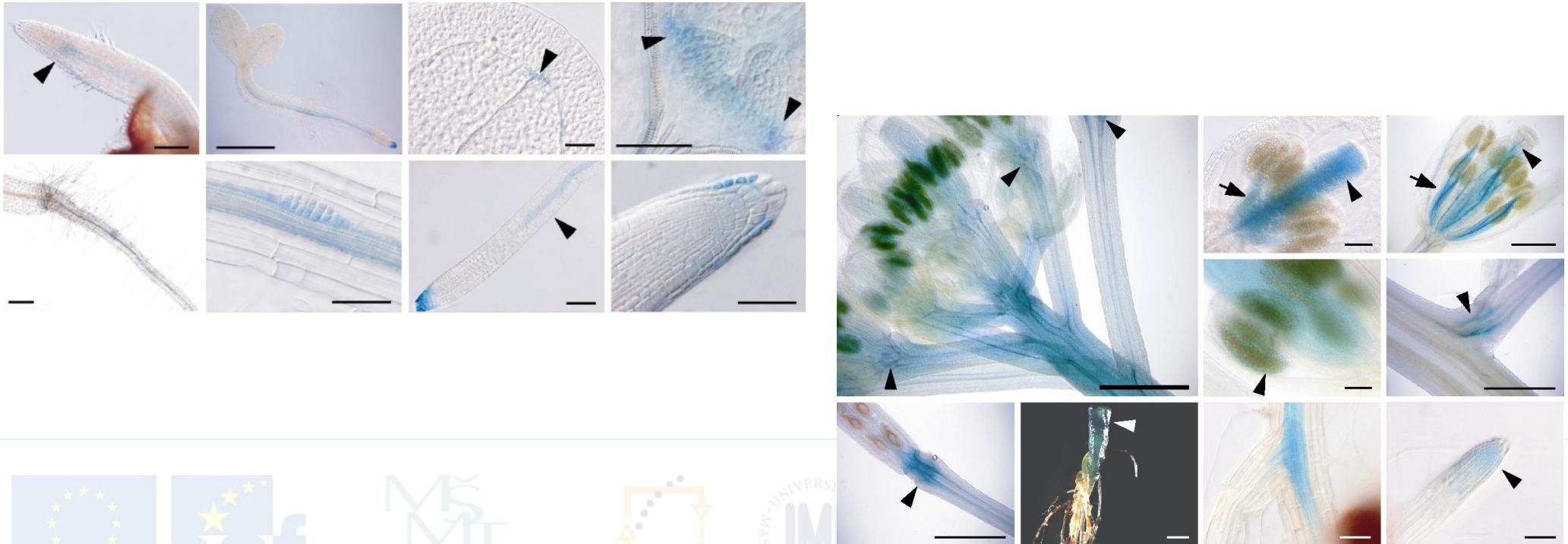
# Transkripční fúze

- **Transkripční fúze s promotorovou oblastí**
  - Identifikace a klonování promotorové oblasti genu
  - příprava rekombinantní DNA nesoucí promotor a reportérový gen (uidA, GFP)

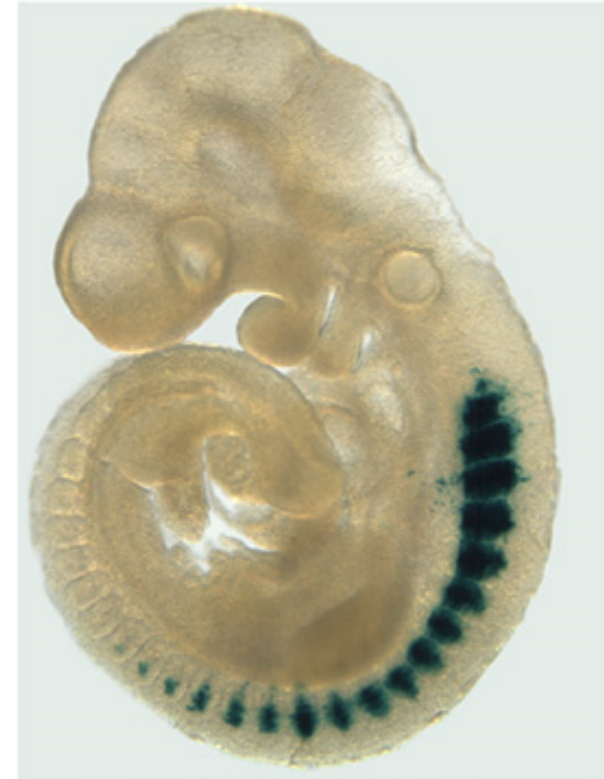
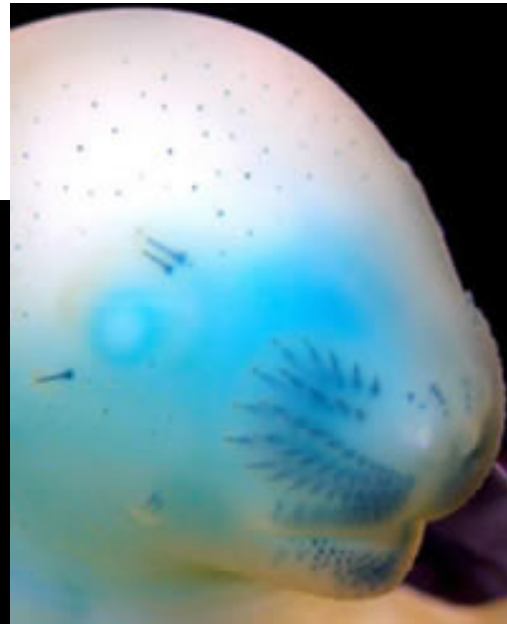


# Transkripční fúze

- **Transkripční fúze s promotorovou oblastí**
  - Identifikace a klonování promotorové oblasti genu
  - příprava rekombinantní DNA nesoucí promotor a reportérový gen (uidA, GFP)
  - příprava transgenních organismů nesoucích tuto rekombinantní DNA a jejich histologická analýza



# GUS reporter in mouse embryos



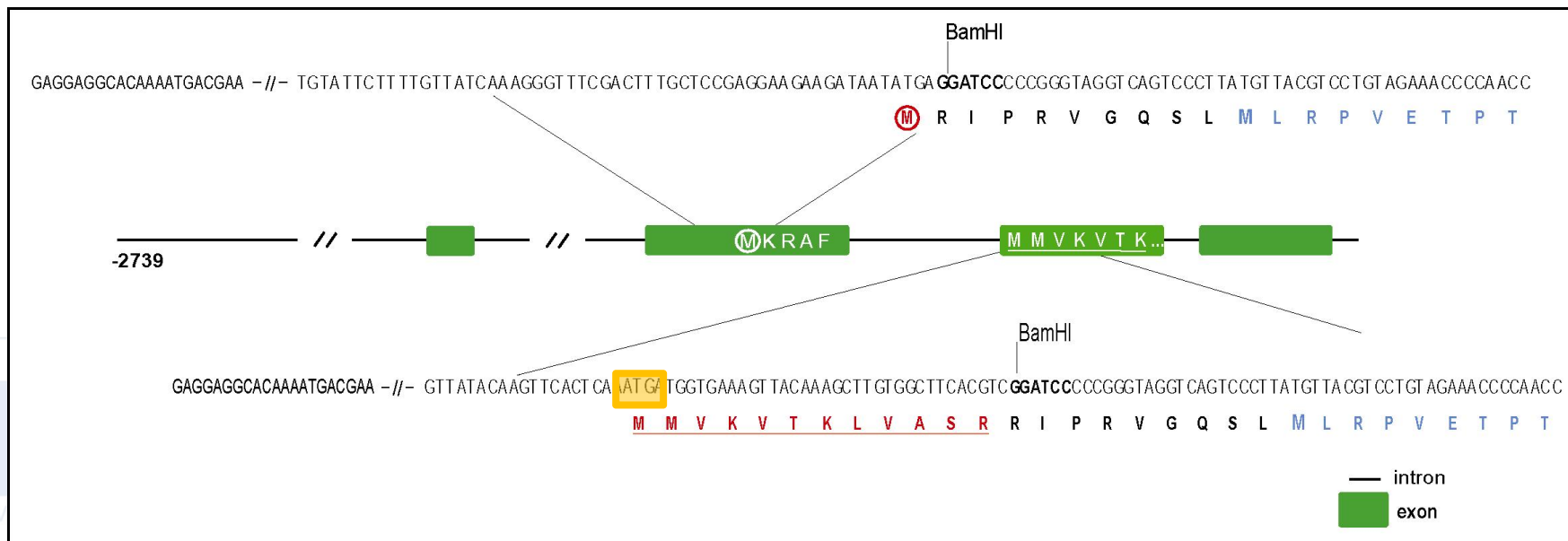
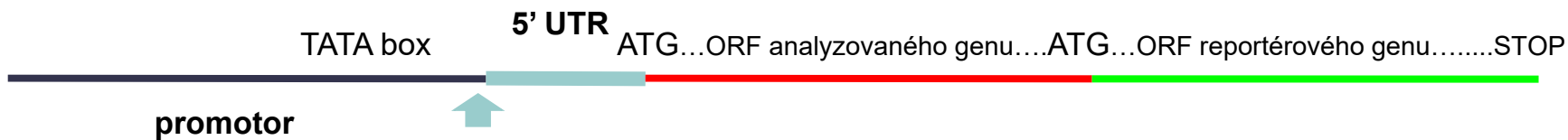
# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem



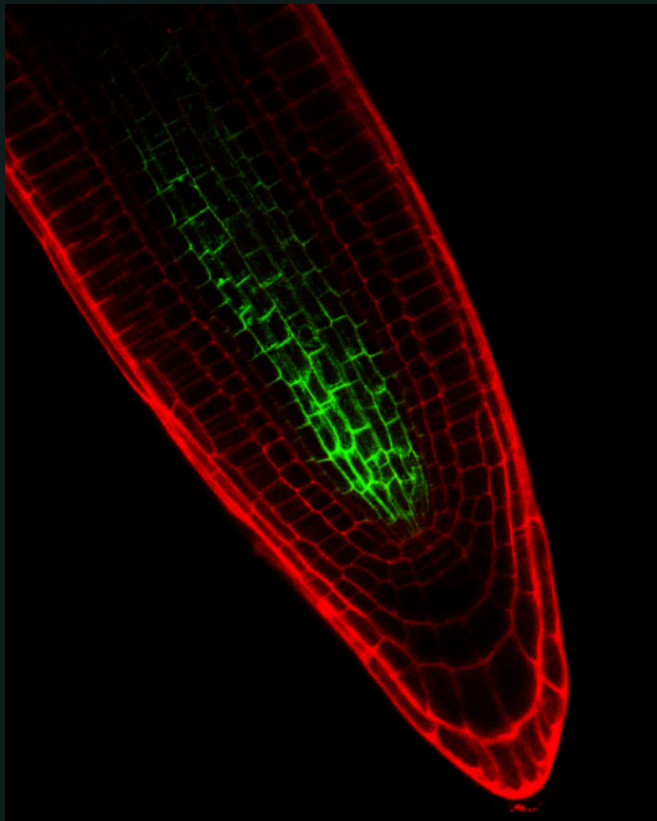
# Translační fúze

- **Translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reportérovým genem**
  - Identifikace a klonování promotorové a kódující oblasti analyzovaného genu
  - příprava rekombinantní DNA nesoucí promotor a kódující sekvenci studovaného genu ve fúzi s reportérovým genem (uidA, GFP)

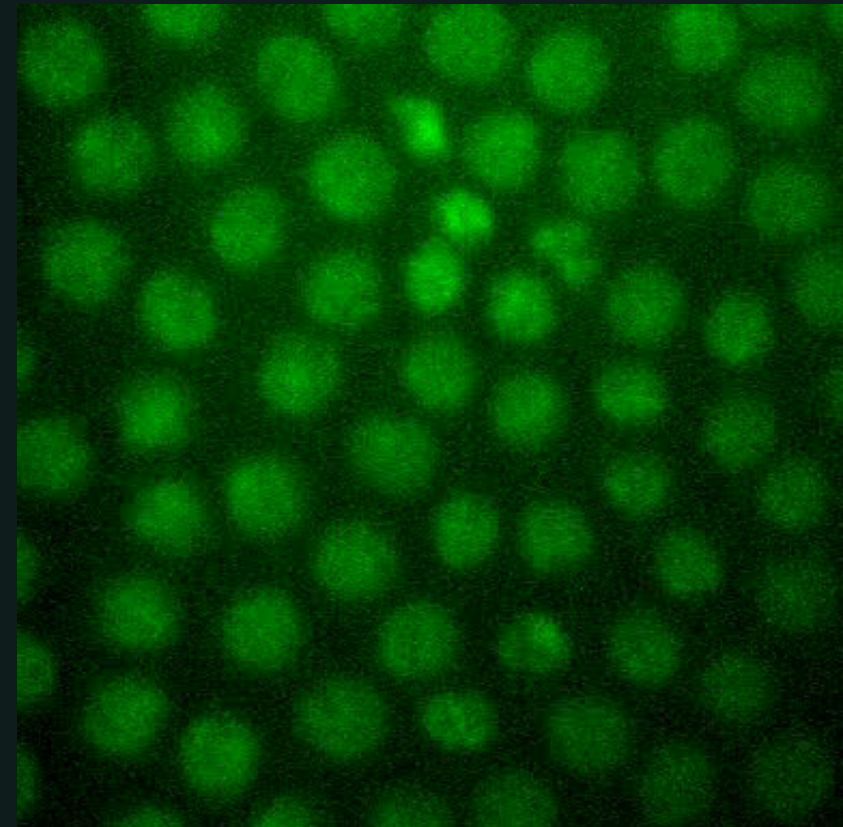


# Translační fúze

- **Translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s repotérovým genem**
  - příprava transgenních organismů nesoucích tuto rekombinantní DNA a jejich histologická analýza
  - oproti transkripční fúzi umožňuje analyzovat např. intracelulární lokalizaci genového produktu (proteinu) nebo jeho dynamiku



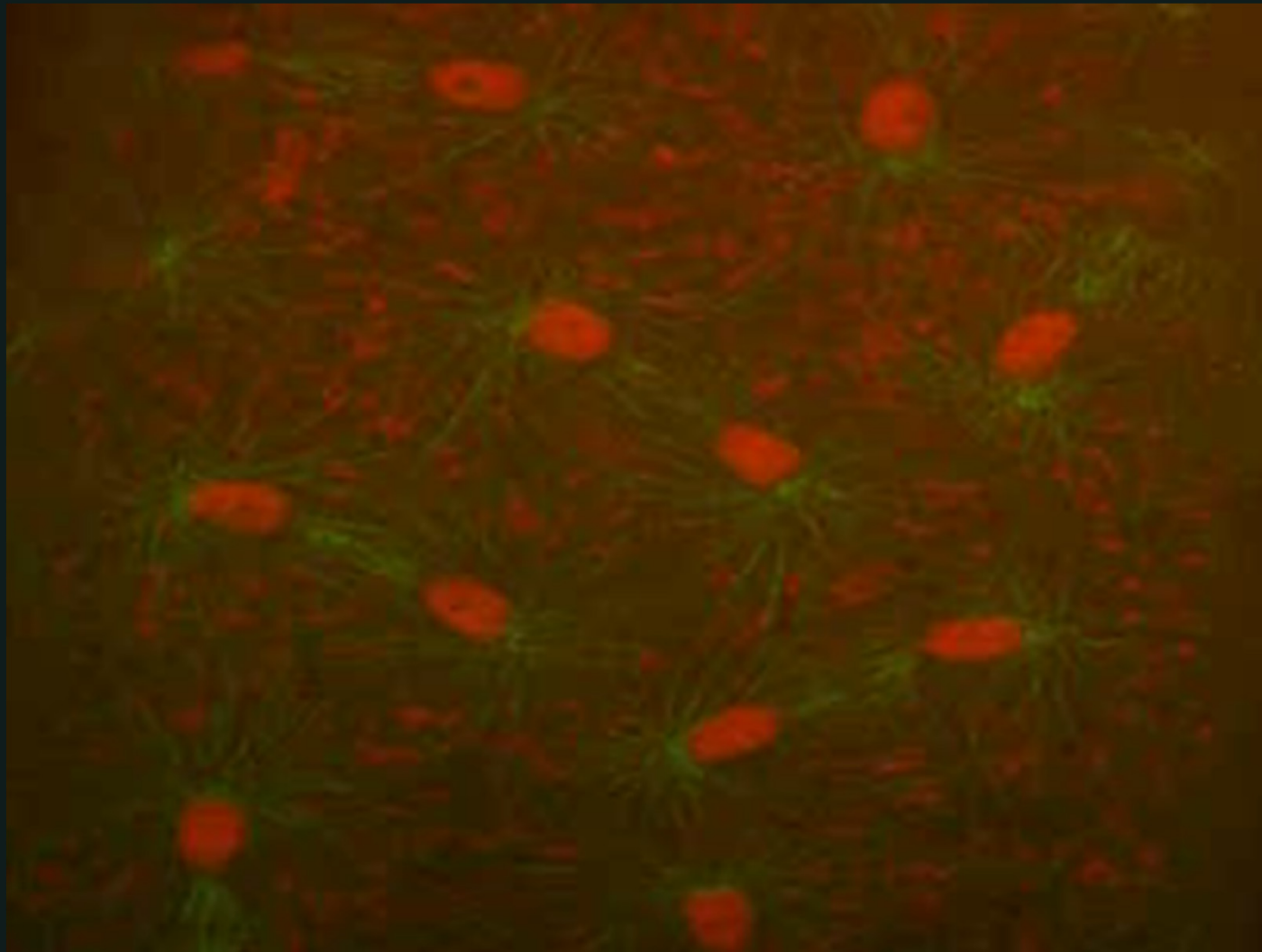
PIN1-GFP in *Arabidopsis*



Histone 2A-GFP in *Drosophila* embryo by PAM

# Translační fúze

- Translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s repotérovým genem



# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích

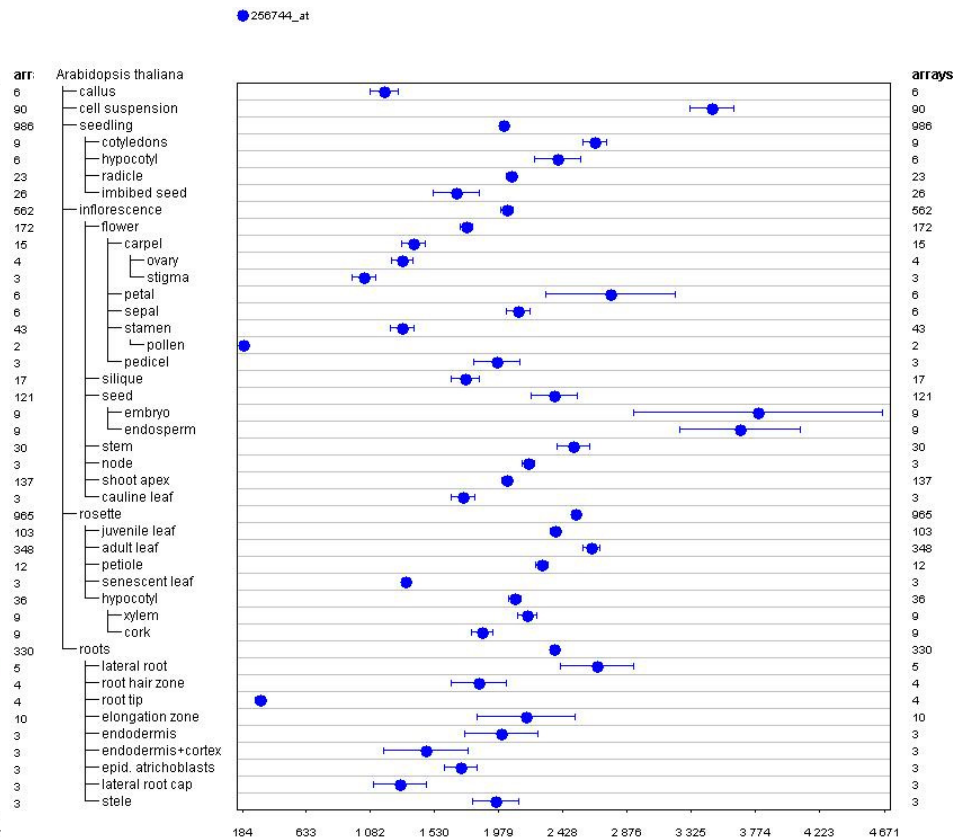
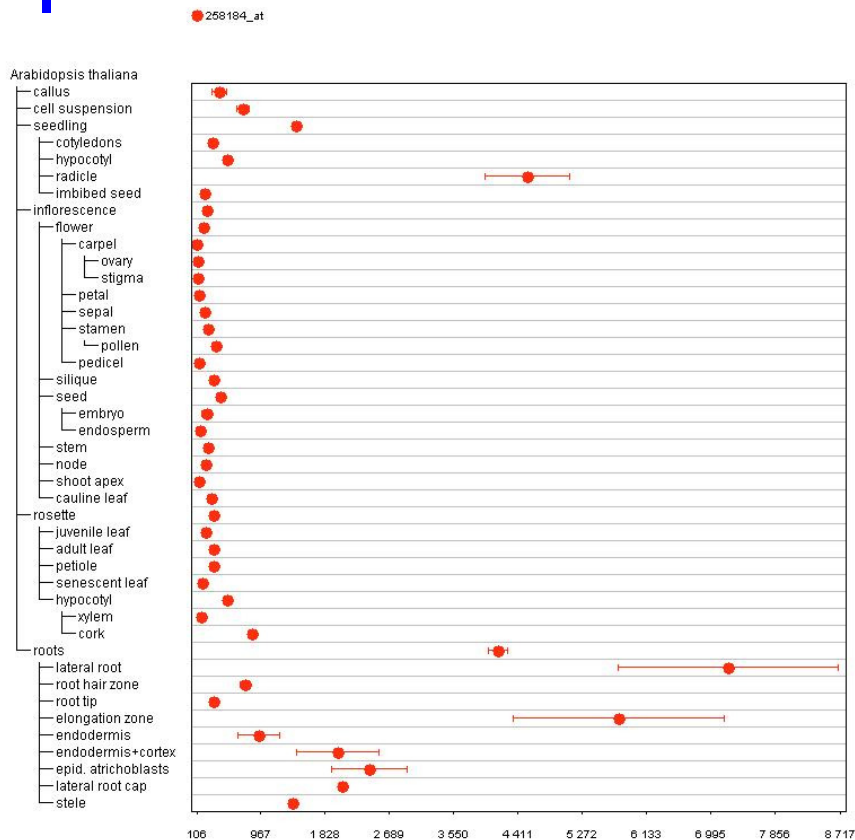


INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

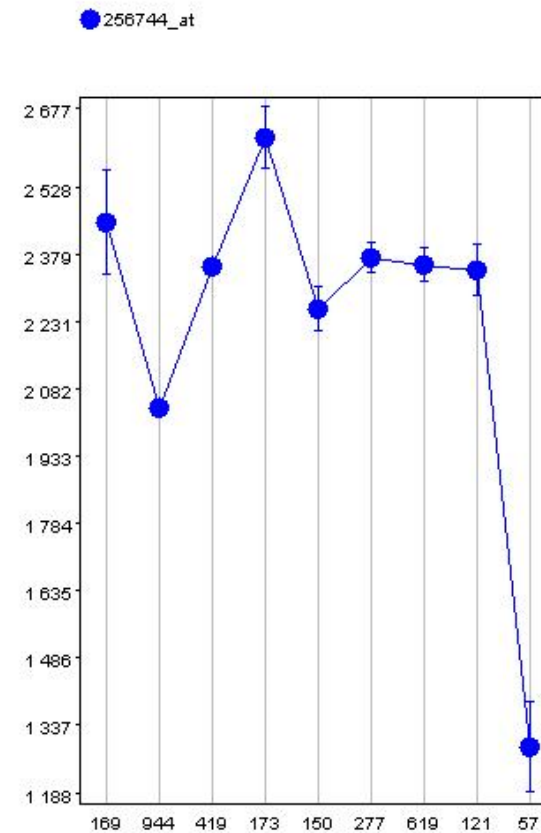
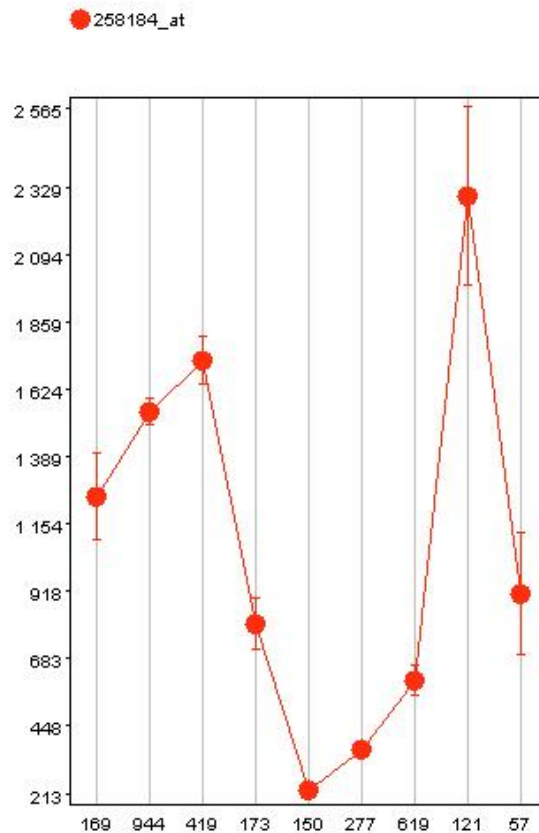
# Databáze

- Analýza exprese pomocí Genevestigator (**AHP1** a **AHP2**, *Arabidopsis*, Affymetrix ATH 22K Array)



# Databáze

- Analýza exprese pomocí Genevestigator (**AHP1** a **AHP2**, *Arabidopsis*, Affymetrix ATH 22K Array)



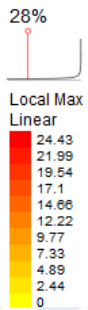
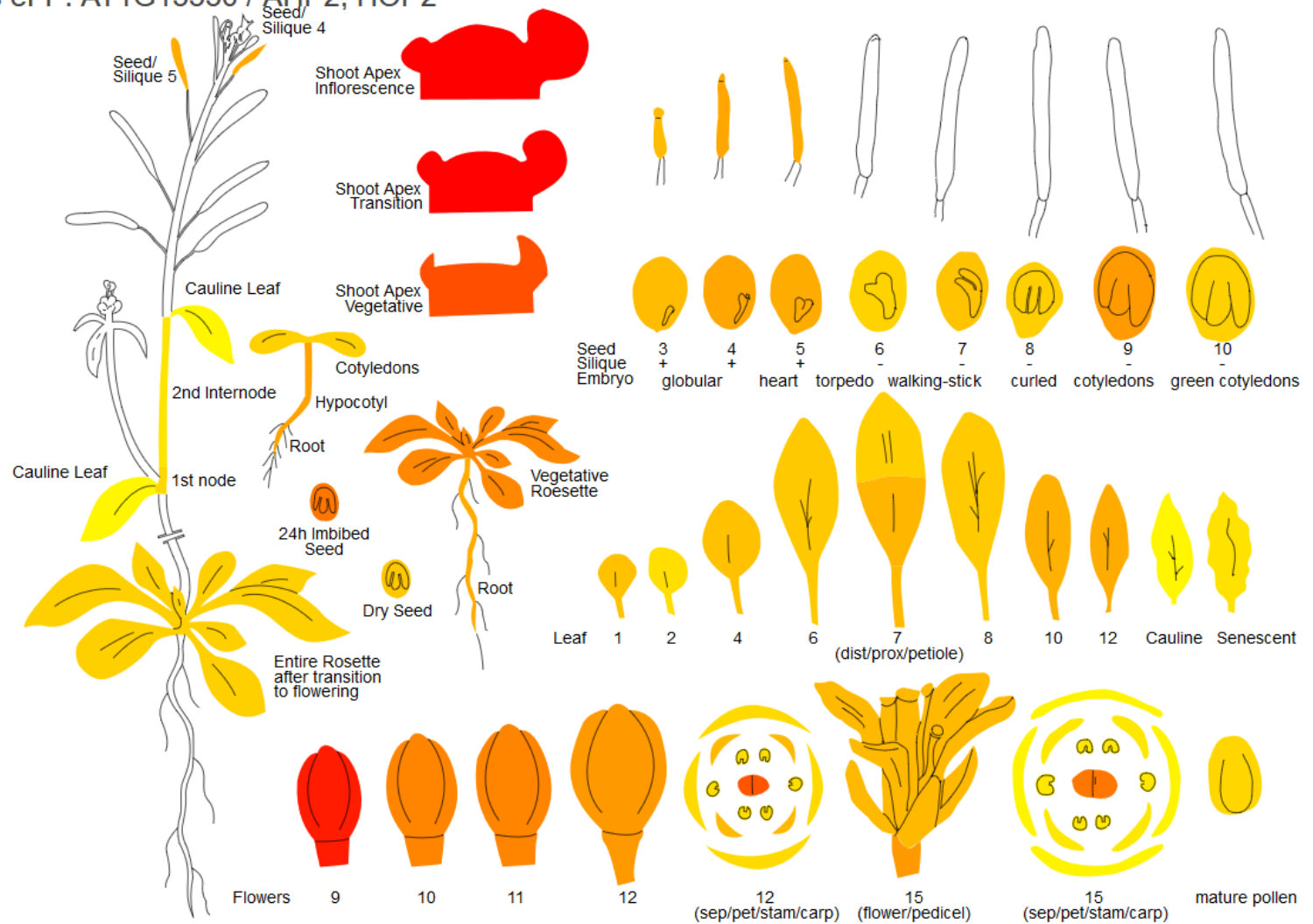
germinated seed  
seedling  
young rosette  
developed rosette  
bolting  
young flower  
developed flower  
flowers and siliques  
mature siliques

germinated seed  
seedling  
young rosette  
developed rosette  
bolting  
young flower  
developed flower  
flowers and siliques  
mature siliques

# Databáze

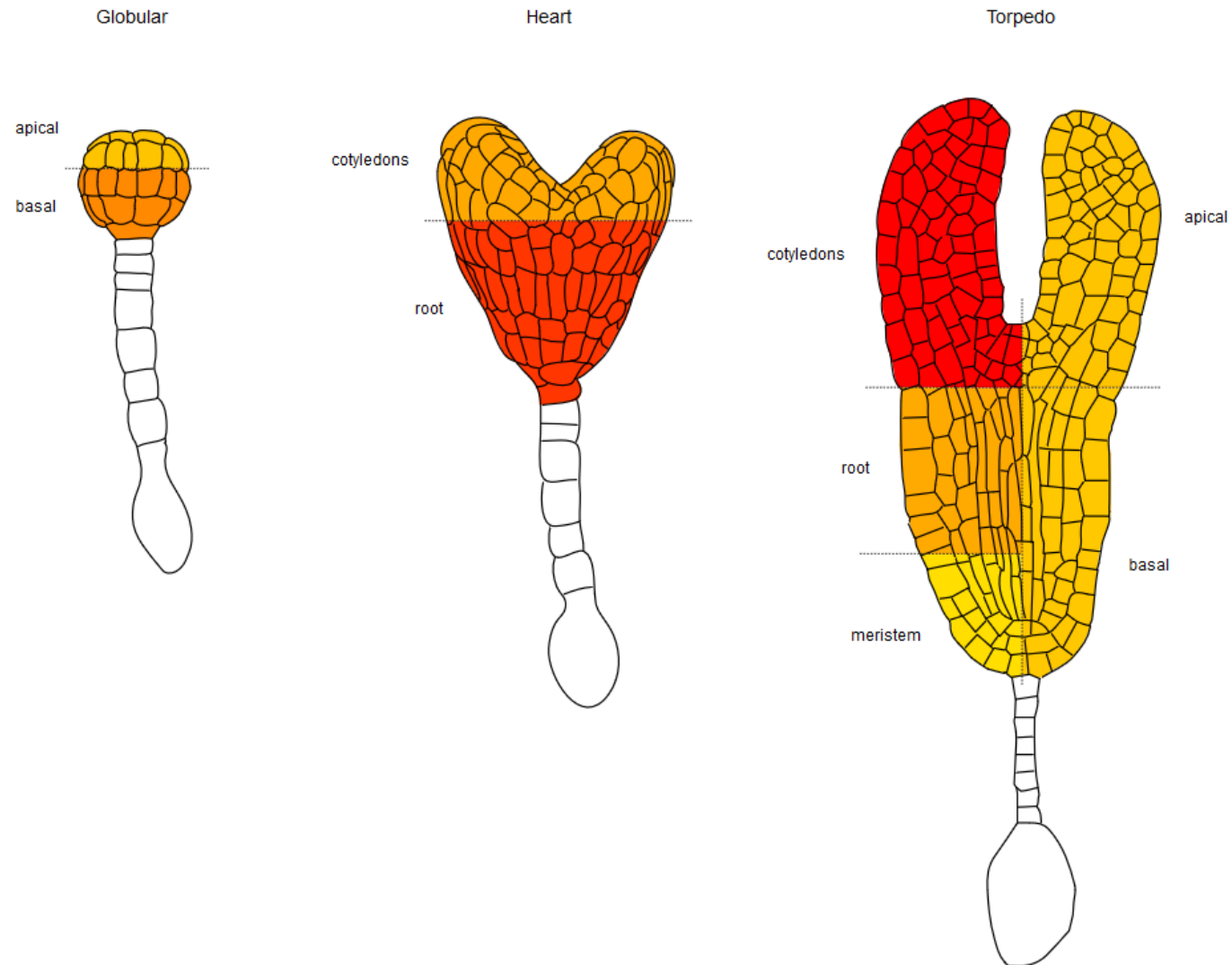
## Analýza exprese pomocí ePlant

AtGenExpress eFP: AT1G13330 / AHP2, HOP2



# Databáze

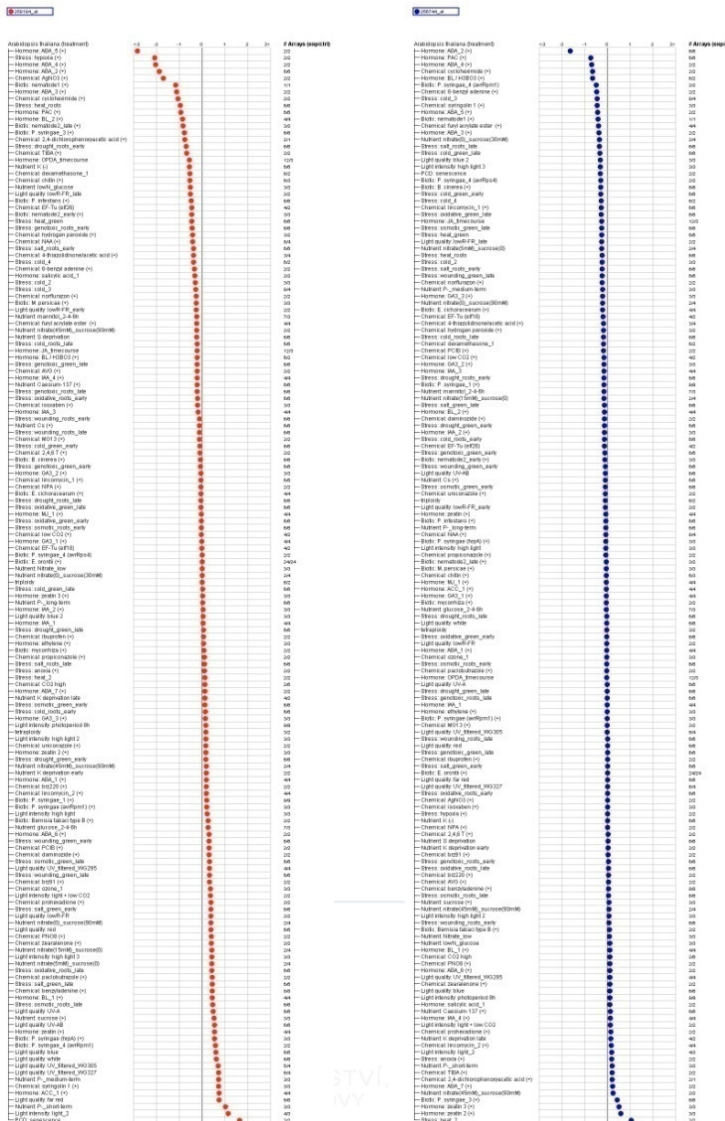
## Analýza exprese pomocí ePlant





# Databáze

- **Analýza exprese pomocí Genevestigator (AHP1 a AHP2, Arabidopsis, Affymetrix ATH 22K Array)**



STVĚ  
VVY

INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

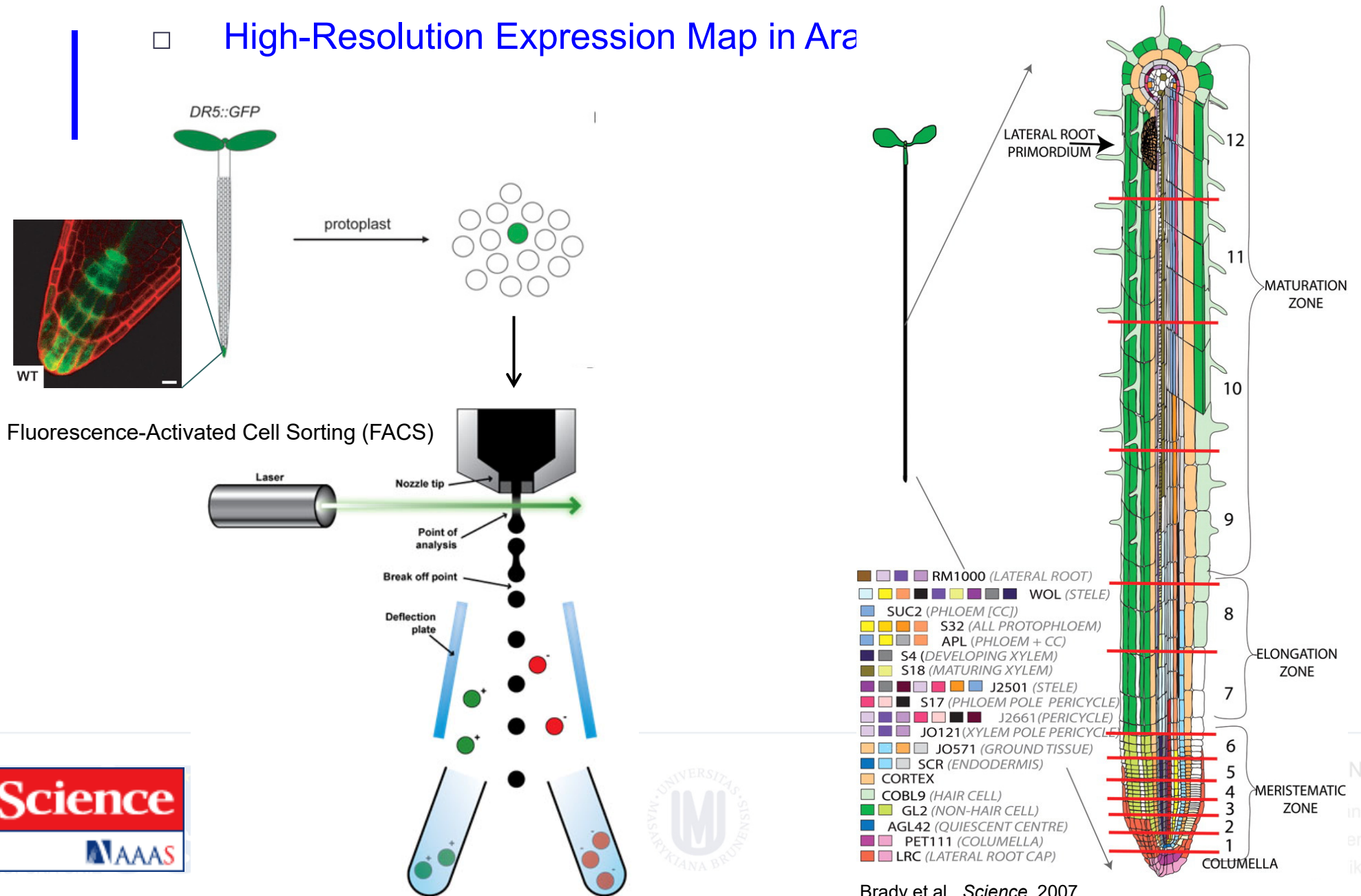


# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - **Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese**

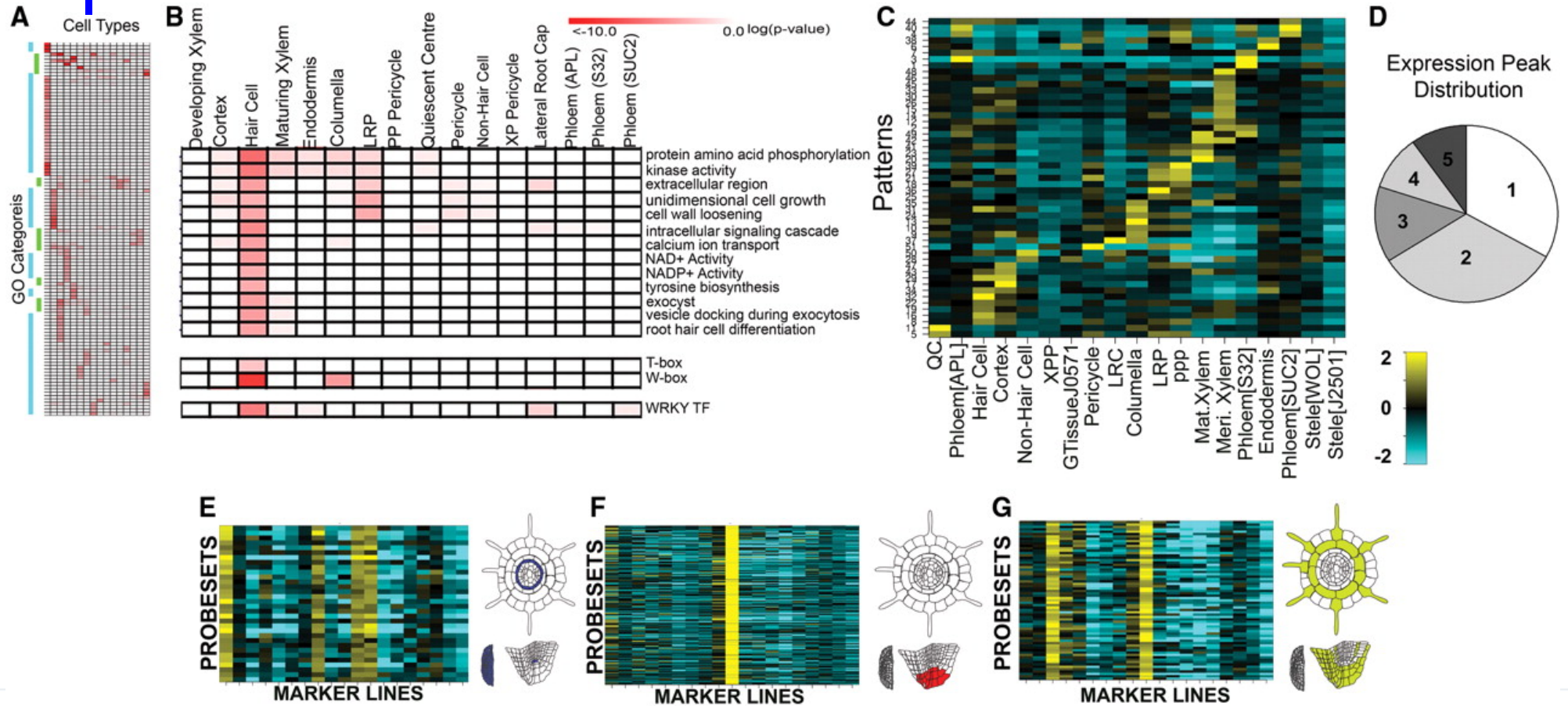
# Expression Maps - RNA

## High-Resolution Expression Map in Ara



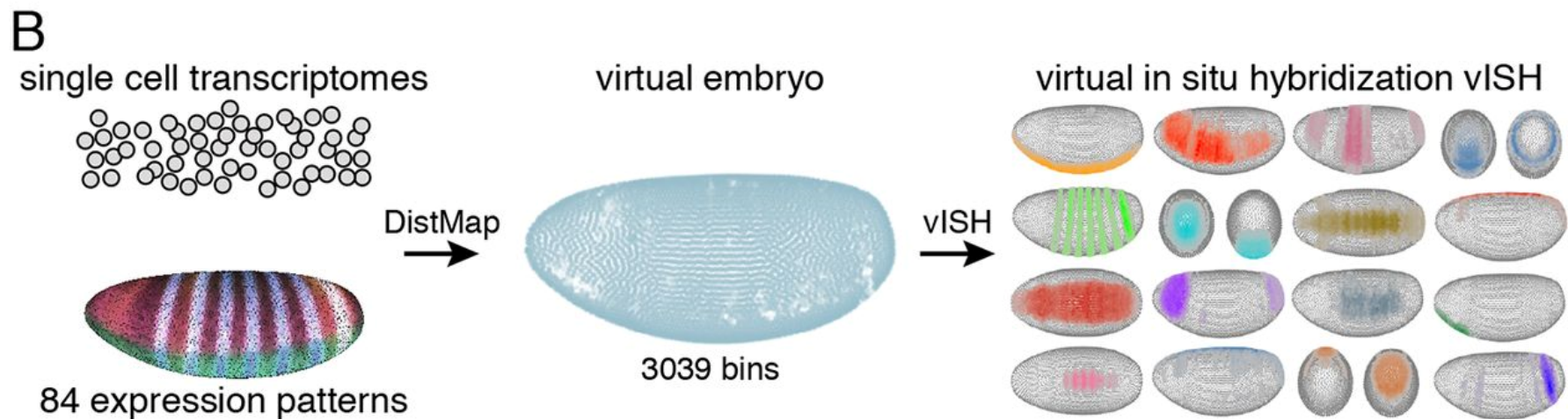
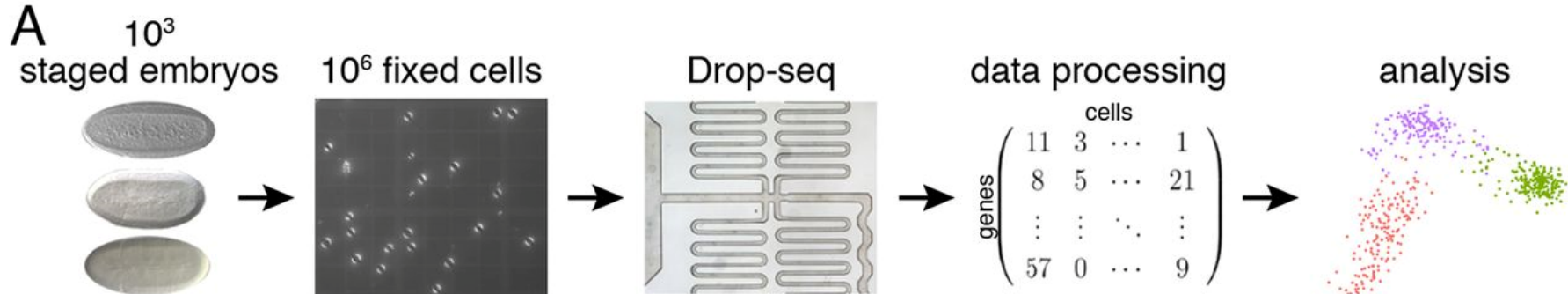
# Expression Maps - RNA

- High-Resolution Expression Map in Arabidopsis Root



# Expression Maps - RNA

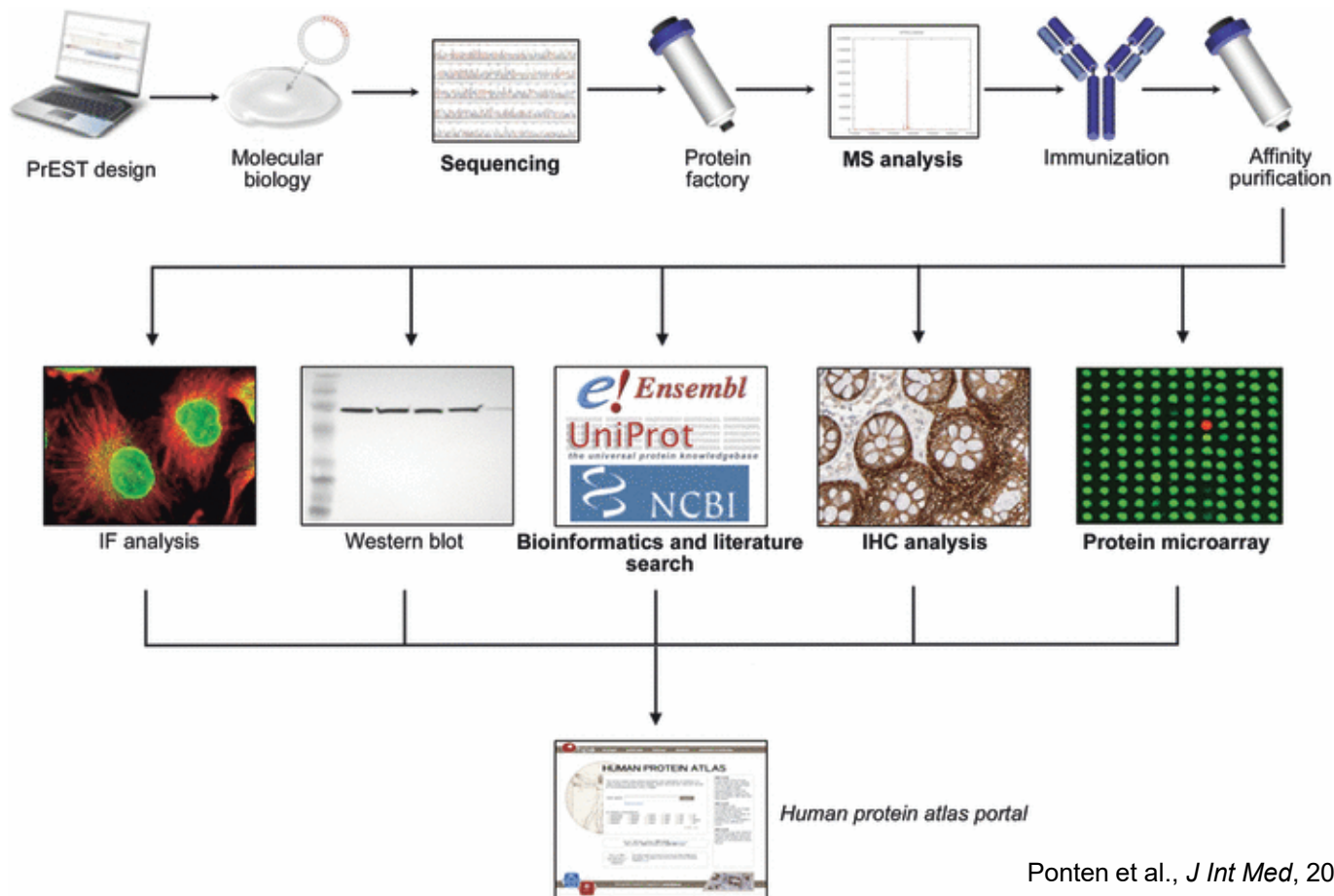
## A High-Resolution Expression Map in Drosophilla



Nikos Karaïskos et al. *Science* 2017;science.aan3235

# Expression Maps - Proteins

## □ Human Protein Atlas



Ponten et al., *J Int Med*, 2011

# Expression Maps - Proteins

- Human Protein Atlas  
(<http://www.proteinatlas.org/>)

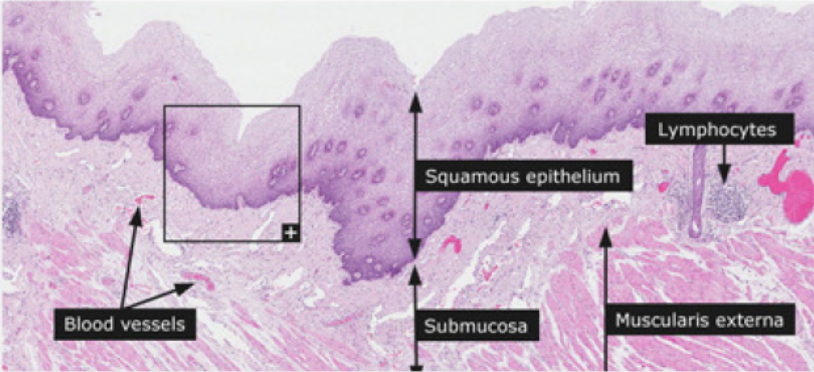
## THE HUMAN PROTEIN ATLAS

ABOUT & HELP

SEARCH ? »

Search Clear Fields »

e.g. [CD44](#), [ELF3](#), [KLK3](#), or use Fields to search specific fields such as [protein\\_class:Transcription factors](#) or [chromosome:X](#)



dictionary: *histology of esophagus*

**News**

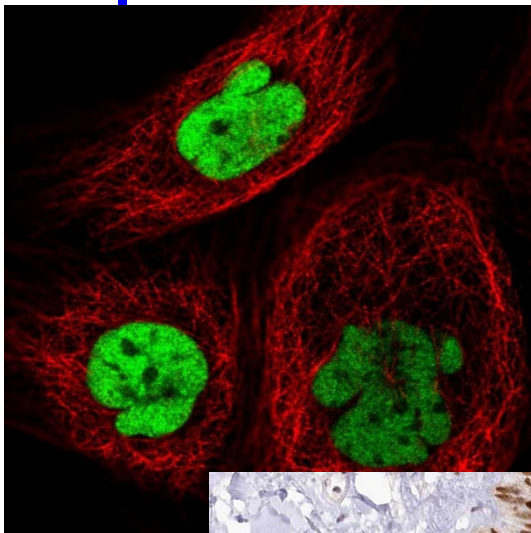
**Protein evidence** according to [Fagerberg et al](#) is summarized in the [chromosome progress diagram](#).

Version: **11.0**  
Atlas updated: 2013-03-11  
[release history](#)

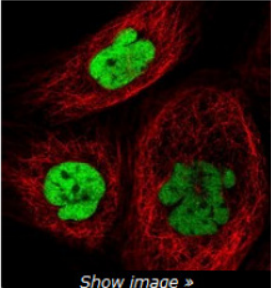
**15156** genes with protein expression profiles based on **18707** antibodies.


# Expression Maps - Proteins

- Human Protein Atlas (<http://www.proteinatlas.org/>)



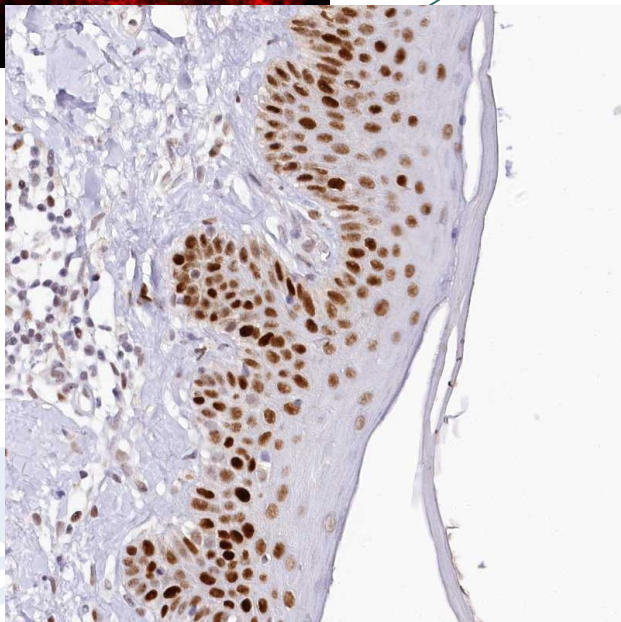
**SUBCELLULAR LOCATION SUMMARY** ? »



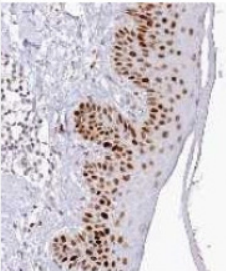
**Main location(s)** Nucleus but not nucleoli  
**Additional location(s)**  
**Staining summary** Localized to the nucleus but excluded from the nucleoli.  
**Reliability (APE)**  High  
**Antibodies in assay** CAB039238, CAB039239


[Show image »](#)













**MORE SUBCELL DATA**



**NORMAL TISSUE & ORGAN SUMMARY** ? »



**Expression summary** Fractions of cells showed weak nuclear and/or cytoplasmic expression.  
**Tissue specificity** Expressed in 11 out of 82 cell types  
**Reliability (APE)**  High  
**Antibodies in assay** CAB002973, CAB039238, CAB039239

Organ	No of cell types	Protein expression
CNS (brain)	11	
Hematopoietic (blood)	8	
Liver and pancreas	5	
Digestive (GI-tract)	13	
Respiratory (lung)	4	
Cardiovascular	1	
Female tissues	13	
Placenta	2	
Male tissues	5	
Urinary tract (kidney)	3	
Skin and soft tissues	14	
Endocrine tissues	3	

[Show image »](#)

**MORE TISSUE DATA**



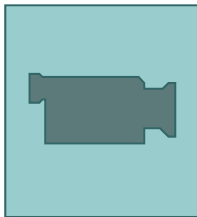
# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - **Kvantitativní analýza exprese**
    - DNA a proteinové čipy

# DNA Chips

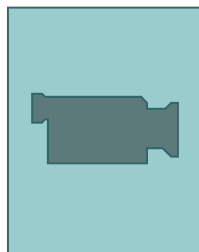
- DNA čipy

- metoda umožňující rychlé porovnání velkého množství genů/proteinů mezi testovaným vzorkem a kontrolou
- nejčastěji jsou používány oligo DNA čipy



- k dispozici komerčně dostupné sady pro celý genom

- firma Operon (Qiagen), 29.110 70-mer oligonukleotidů reprezentujících 26.173 genů kódujících proteiny, 28.964 transkriptů a 87 microRNA genů *Arabidopsis thaliana*
- možnost používat pro přípravu čipů fotalitografické techniky-usnadnění syntézy oligonukleotidů např. pro celý genom člověka (cca  $3,1 \times 10^9$  bp) je touto technikou možno připravit 25-mery v pouze 100 krocích)



- čipy nejen pro analýzu exprese, ale např. i genotypování (SNP polymorfizmy, sekvenování pomocí čipu, ...)

## Critical Specifications

Number of arrays	One
Number of sequence represented	>24,000 gene sequences
Feature size	18 $\mu$ m
Oligonucleotide probe length	25-mer
Probe pairs/sequence	11
Control sequences	<i>E. coli</i> genes <i>bioB</i> , <i>bioC</i> , <i>bioD</i> . <i>B. subtilis</i> gene <i>lysA</i> . Phage P1 <i>cre</i> gene. <i>Arabidopsis</i> maintenance genes GAPDH, Ubiquitin, and Actin
Detection sensitivity	1:100,000*

\*As measured by detection in comparative analysis between a complex target containing spliced control transcriptions and a complex target with no splkes.

# DNA Chips

- DNA čipy, analýza výsledků
  - pro správnou interpretaci výsledků je nutná dobrá znalost pokročilých statistických metod
  - je nutné zahrnout dostatečný počet kontrol i opakování
- kontrola na přesnost měření (opakované měření na několika čípech se stejným vzorkem, vynesení stejných vzorků analyzovaných na různých čípech proti sobě)
- kontrola reproducibility měření (opakované měření s různými vzorky, izolovanými za stejných podmínek na stejném čipu-stejně podmínky proti sobě)
- identifikace hranice spolehlivého měření
- konečně vynesení experimentu proti kontrole nebo různých podmínek proti sobě – vlastní výsledek

Expression of 195M6T7 in response to chemical treatment

Home | About TAIR | Sitemap | Contact | Help | Order | Login

Search | Tools | Arabidopsis Info | News | Links | FTP | Stocks

Search [Gene] Search

Experiment: Aluminum Stress

Experiment Summary | Samples | Slides & Datasets | Array Design | View All

Slide Details

Slide (name : description)	External ID	Replicate (id :name)	Replicate type	Reverse replicate	Sample	Experimental variables	Label	Get Data
HoekengaS7 (*) : Aluminum Stress 1 [strong spatial bias]	AFGC: 7304	63: Aluminum Stress	technical		7304_Cy3.7305_Cy5	no treatment (pool of 3, 8, and 24 hours)	Cy3	Download
					7304_Cy5.7305_Cy3	Aluminum (50 5M AlCl3, pool of 3, 8, and 24 hours)	Cy5	
HoekengaSc Aluminum Stress 2 [strong spatial bias]	AFGC: 7305	64: Aluminum Stress	technical	63	7304_Cy5.7305_Cy3	Aluminum (50 5M AlCl3, pool of 3, 8, and 24 hours)	Cy3	Download
					7304_Cy3.7305_Cy5	no treatment (pool of 3, 8, and 24 hours)	Cy5	

# Protein Chips

- Proteinové čipy
  - čipy s vysokou denzitou obsahující řádově  $10^4$  proteinů
  - analýza protein-proteinových interakcí, substrátů kináz a interakcí s malými molekulami
  - možnost použít protilátky – stabilnější než samotné proteiny



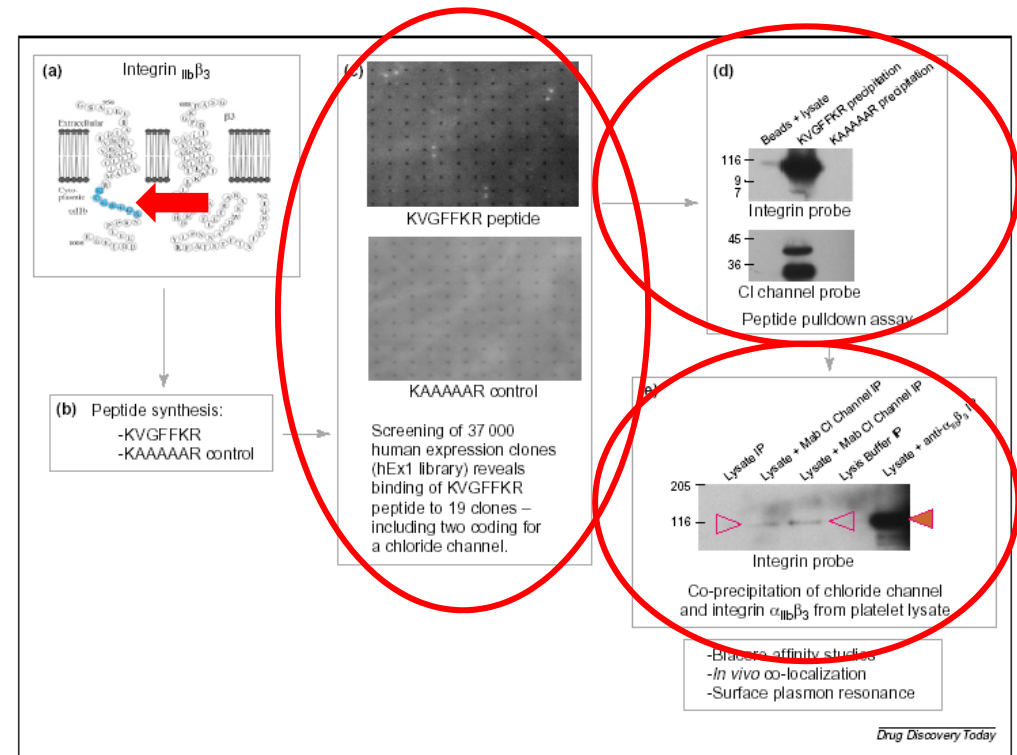
INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

# Protein Chips

- Identifikace proteinů interagujících s cytoplasmatickou částí integrinu  $\alpha_{IIb}\beta_3$  krevních destiček

- exprese cytoplasmatické části jako fúzního peptidu biotin-KVGFFKR
- analýza vazby s proteinovým čipem obsahujícím 37.000 klonů *E.coli* exprimujících lidské rekombinantní proteiny
- potvrzení interakce pull-down analýzou peptidů i koprecipitací celých proteinů (chloridový kanál ICln)
- další využití např. při identifikaci substrátů kináz, kdy substráty jsou navázány na čip a vystaveny působení kináz za přítomnosti radiokativně značeného ATP (768 purif. proteinů ječmene, z nich 21 identifikováno jako substráty kinázy CK2 $\alpha$ , Kramer et al., 2004)



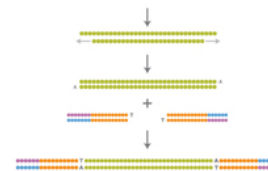
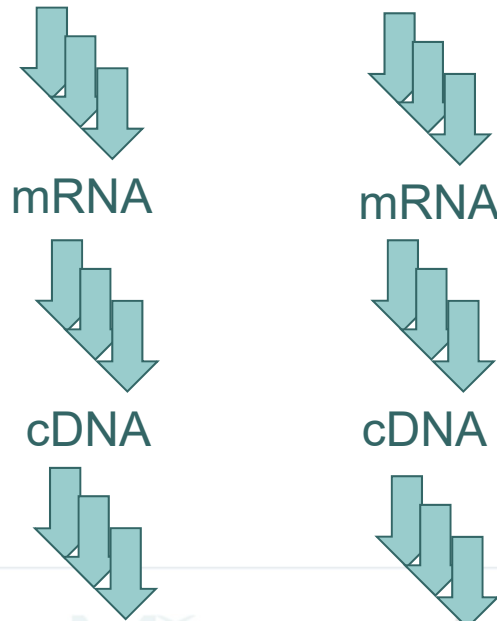
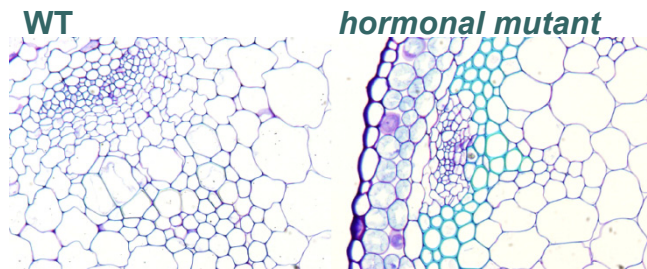
Lueking et al., 2005

# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování

# Next Gen Transcriptional Profiling

- *Transcriptional profiling* via *RNA sequencing*



Library Preparation  
~2 h [15 min hands-on (Nextera)]  
< 6 h [< 3 h hands-on (TruSeq)]



Cluster Generation  
~5 h (<10 min hands-on)



Sequencing by Synthesis  
~1.5 to 11 days



CASAVA  
2 days (30 min hands-on)

Sequencing by Illumina and  
**number of transcripts** determination

# Results of –omics Studies vs Biologically Relevant Conclusions

- Transcriptional profiling yielded more than **7K differentially regulated genes...**

Ddii et al., unpublished

gene	locus	sample_1	sample_2	status	value_1	value_2	log2(fold_change)	test_stat	p_value	q_value	significant
AT1G07795	1:2414285-2414967	WT	MT	OK	0	1,1804	1.79769e+308	1.79769e+308	6.88885e-05	0,00039180	1 yes
HRS1	1:4556891-4558708	WT	MT	OK	0	0,696583	1.79769e+308	1.79769e+308	6.61994e-06	4.67708e-05	yes
ATMLO14	1:9227472-9232296	WT	MT	OK	0	0,514609	1.79769e+308	1.79769e+308	9.74219e-05	0,00053505	5 yes
NRT1.6	1:9400663-9403789	WT	MT	OK	0	0,877865	1.79769e+308	1.79769e+308	3.2692e-08	3.50131e-07	yes
AT1G27570	1:9575425-9582376	WT	MT	OK	0	2,0829	1.79769e+308	1.79769e+308	9.76039e-06	6.647e-05	yes
AT1G60095	1:22159735-22162419	WT	MT	OK	0	0,688588	1.79769e+308	1.79769e+308	9.95901e-08	9.84992e-07	yes
AT1G03020	1:698206-698515	WT	MT	OK	0	1,78859	1.79769e+308	1.79769e+308	0,00913915	0,0277958	yes
AT1G13609	1:4662720-4663471	WT	MT	OK	0	3,55814	1.79769e+308	1.79769e+308	0,00021683	0,00108079	yes
AT1G21550	1:7553100-7553876	WT	MT	OK	0	0,562868	1.79769e+308	1.79769e+308	0,00115582	0,00471497	yes
AT1G22120	1:7806308-7809632	WT	MT	OK	0	0,617354	1.79769e+308	1.79769e+308	2.48392e-06	1.91089e-05	yes
AT1G31370	1:11238297-11239363	WT	MT	OK	0	1,46254	1.79769e+308	1.79769e+308	4.83523e-05	0,00028514	3 yes
APUM10	1:13253397-13255570	WT	MT	OK	0	0,581031	1.79769e+308	1.79769e+308	7.87855e-06	5.46603e-05	yes
AT1G48700	1:18010728-18012871	WT	MT	OK	0	0,556525	1.79769e+308	1.79769e+308	6.53917e-05	0,00037473	6 yes
AT1G59077	1:21746209-21833195	WT	MT	OK	0	138,886	1.79769e+308	1.79769e+308	0,00122789	0,00496816	yes
AT1G60050	1:22121549-22123702	WT	MT	OK	0	0,370087	1.79769e+308	1.79769e+308	0,00117953	0,0048001	yes
AT4G15242	4:8705786-8706997	WT	MT	OK	0,00930712	17,9056	10,9098	-4,40523	1.05673e-05	7.13983e-05	yes
AT5G33251	5:12499071-12500433	WT	MT	OK	0,0498375	52,2837	10,0349	-9,8119	0	0	yes
AT4G12520	4:7421055-7421738	WT	MT	OK	0,0195111	15,8516	9,66612	-3,90043	9.60217e-05	0,000528904	yes
AT1G60020	1:22100651-22105276	WT	MT	OK	0,0118377	7,18823	9,24611	-7,50382	6.19504e-14	1.4988e-12	yes
AT5G15360	5:4987235-4989182	WT	MT	OK	0,0988273	56,4834	9,1587	-10,4392	0	0	yes



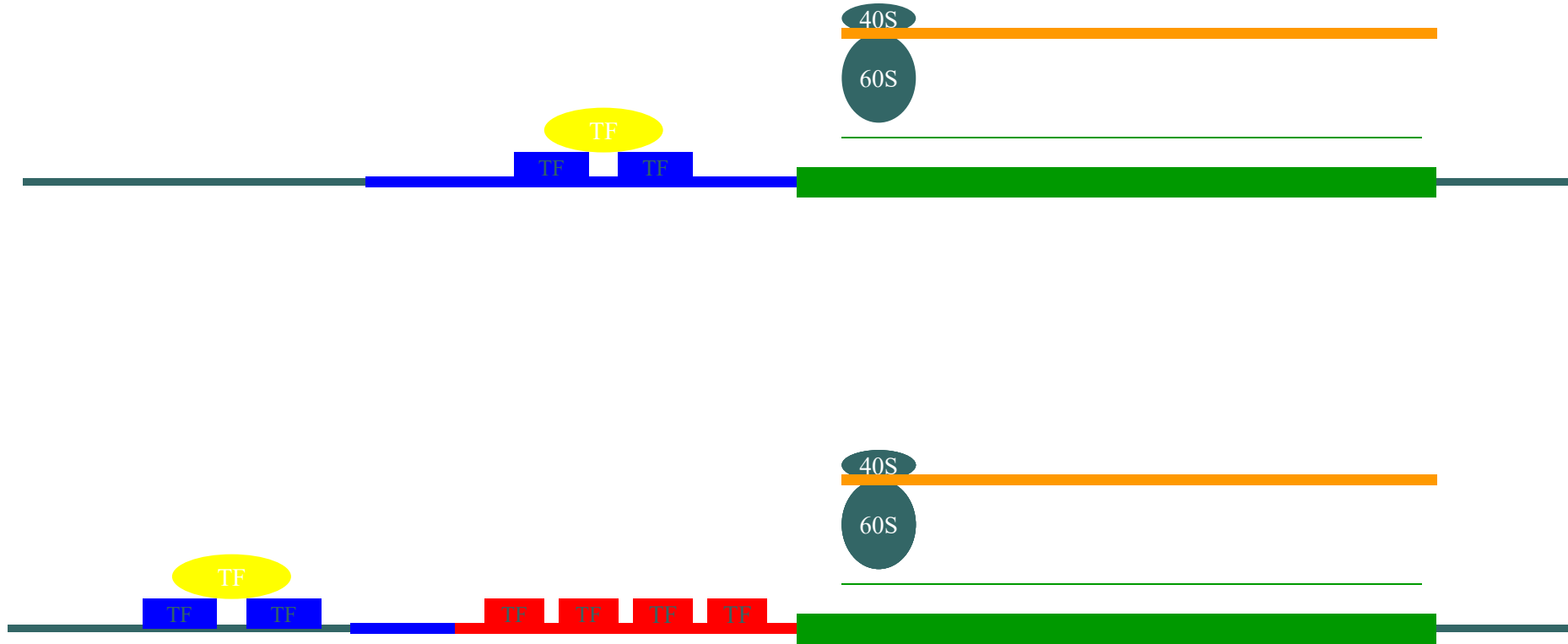
# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování
- Regulace genové exprese v identifikaci funkce genů  
přístupy získané funkce
  - T-DNA aktivační mutagenese

# Gain-of-Function Approaches

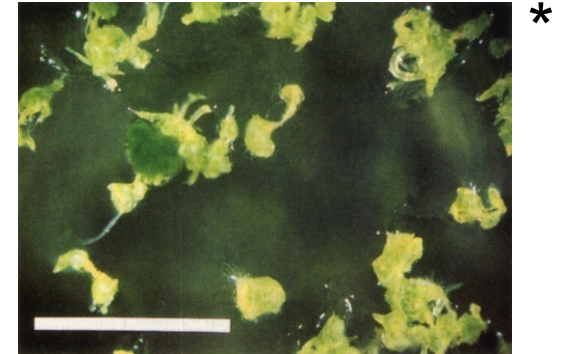
- Metody identifikace funkce genů pomocí přístupů získané funkce
  - T-DNA aktivační mutageneze
    - metoda umožňující izolaci dominantních mutantů prostřednictvím náhodné inserce konstitutivního promotoru, vedoucí k nadměrné expresi genu a tím odpovídajícím fenotypovým změnám
    - prvním krokem je příprava mutantní knihovny připravené pomocí transformace silného konstitutivního promotoru nebo zesilovače
    - následuje vyhledávání zajímavých fenotypů
    - identifikace zasaženého genu např. pomocí plasmid-rescue

# Activation Mutagenesis



# Izolace genu *CKI1*

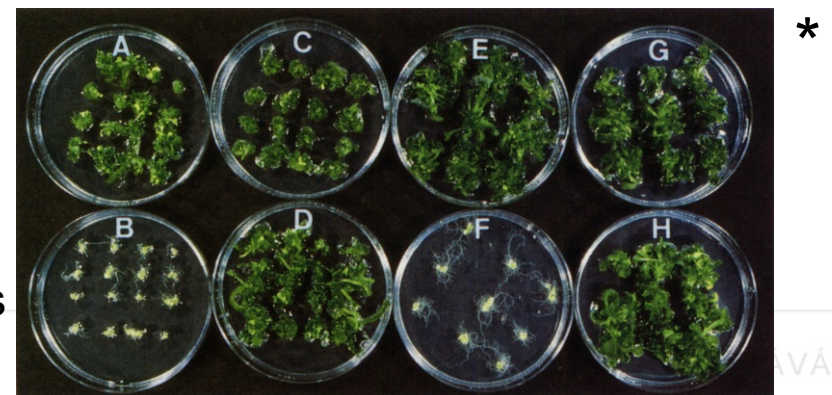
- Tatsuo Kakimoto, *Science* 274 (1996), 982-985 \*
- izolace genu pomocí aktivační mutagenese



- mutantní fenotyp je fenokopii exogenní aplikace cytokininů (*CKI1*, C*YTO*K*ININ* I*NDEPENDENT* 1)

K1      plasmid rescue      K2      35S::*CK1* cDNA

t-zeatin



no hormones

# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování
- Regulace genové exprese v identifikaci funkce genů
  - přístupů získané funkce
    - T-DNA aktivační mutageneze
    - Ektopická exprese a systémy regulovatelné genové exprese

# Regulated Expression Systems

- Systémy regulovatelné genové exprese
  - umožňují časovou nebo místně specifickou regulaci genové exprese, vedoucí ke změně fenotypu a tím identifikaci přirozené funkce genu
    - pOP systém



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky

# Regulated Expression Systems



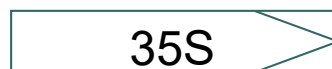
activator  
X



activator x reporter



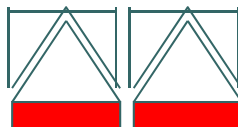
reporter



35S



LhG4



pOP



TATA



CKI1

# Regulated Expression Systems



activator  
X

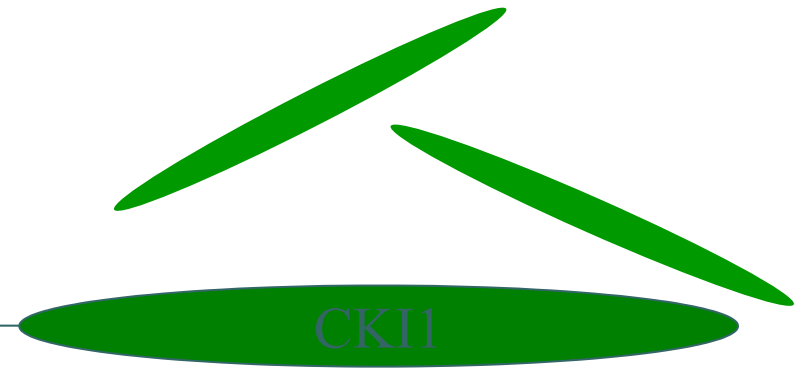
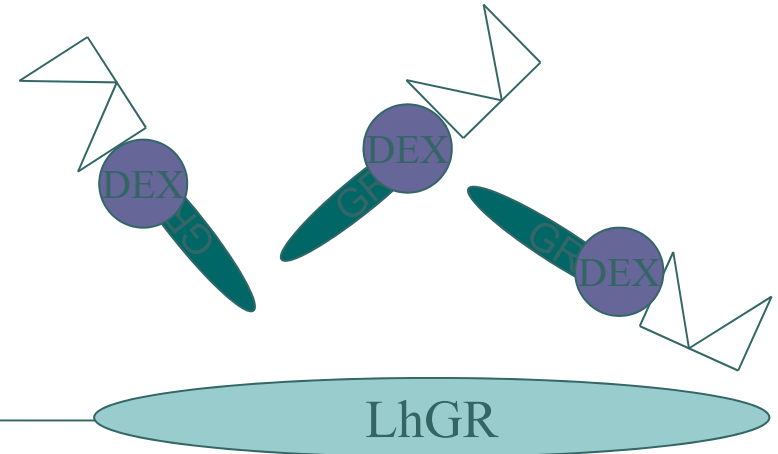


activator x reporter



reporter

+DEX





# Regulated Expression Systems



activator  
X

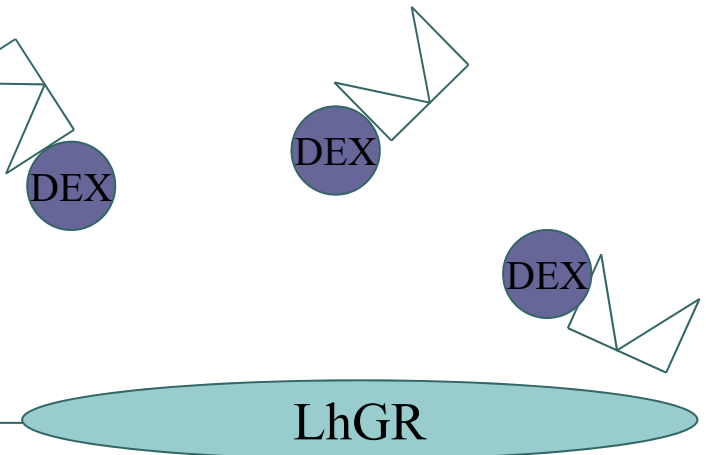
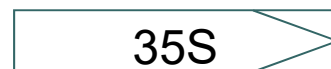


activator x reporter



reporter

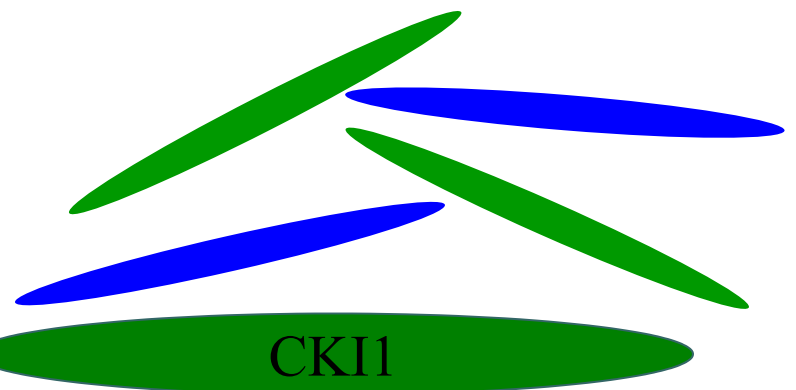
+DEX



wt Col-0



pOP



4C

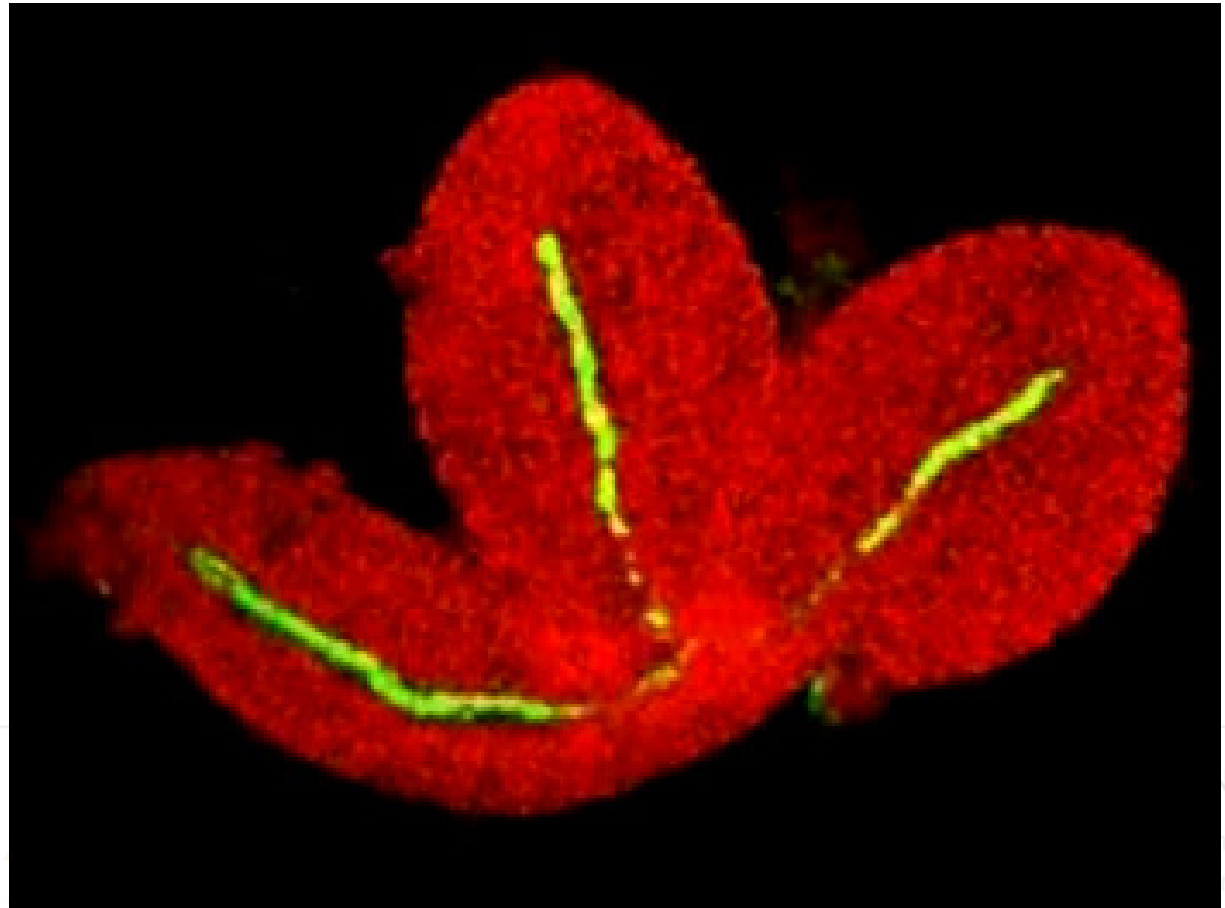


pOP



# Regulated Expression Systems

- Systémy regulovatelné genové exprese
  - umožňují časovou nebo místně specifickou regulaci genové exprese, vedoucí ke změně fenotypu a tím identifikaci přirozené funkce genu
    - pOP systém
    - UAS systém



# Osnova

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování
- Regulace genové exprese v identifikaci funkce genů
  - přístupů získané funkce
    - T-DNA aktivační mutagenese
    - Ektopická exprese a systémy regulovatelné genové exprese

## Chemická genetika

# Chemical Genetics

## ■ Nové trendy

- chemická genetika
- pojem **chemická genetika** – více než **50.000/120.417** záznamů v databázi PubMed (16.10. **2008/15.11. 2018**, **nárůst >240%**)

The screenshot shows a web browser window displaying a PubMed search for "chemical genetics". The search results page includes a sidebar with filters for article types, text availability, publication dates, and species. The main content area shows "Best matches for chemical genetics" with three highlighted articles: "Chemical genetics: elucidating biological systems with small-molecule compounds", "Chemical genetics-based target identification in drug discovery", and "Chemical genetics". Below this, the "Search results" section lists four items, with the first three having checkboxes. The first item is "Analysis of butterfly reproductive proteins using capillary electrophoresis and mass spectrometry" by Rokhas MK, Rönn JL, Wiklund C, Emmer A. The second is "KRAS Suppression-Induced Degradation of MYC Is Antagonized by a MEK5-ERK5 Compensatory Mechanism" by Vaseva AV, Blake DR, Gilbert TSK, Ng S, Hostetter G, Azam SH, Ozkan-Dagliyan I, Gautam P, Bryant KL, Pearce KH, Herring LE, Han H, Graves LM, Witkiewicz AK, Knudsen ES, Pecot CV, Rashid N, Houghton PJ, Wennerberg K, Cox AD, Der CJ. The third is "Whole genome screen reveals a novel relationship between Wolbachia levels and Drosophila host translation" by Grobler Y, Yun CY, Kahler DJ, Bergman CM, Lee H, Oliver B, Lehmann R. The fourth item is "Targeting MYC dependency in ovarian cancer through inhibition of CDK7 and CDK12/13" by Zeng M, Kwiatkowski NP, Zhang T, Nabet B, Xu M, Liang Y, Quan C, Wang J, Hao M, Palakurthi S, Zhou S, Zeng Q, Kirschmeier PT, Meghani K, Leggett AL, Qi J, Shapiro GI, Liu JF, Matulonis UA, Lin.

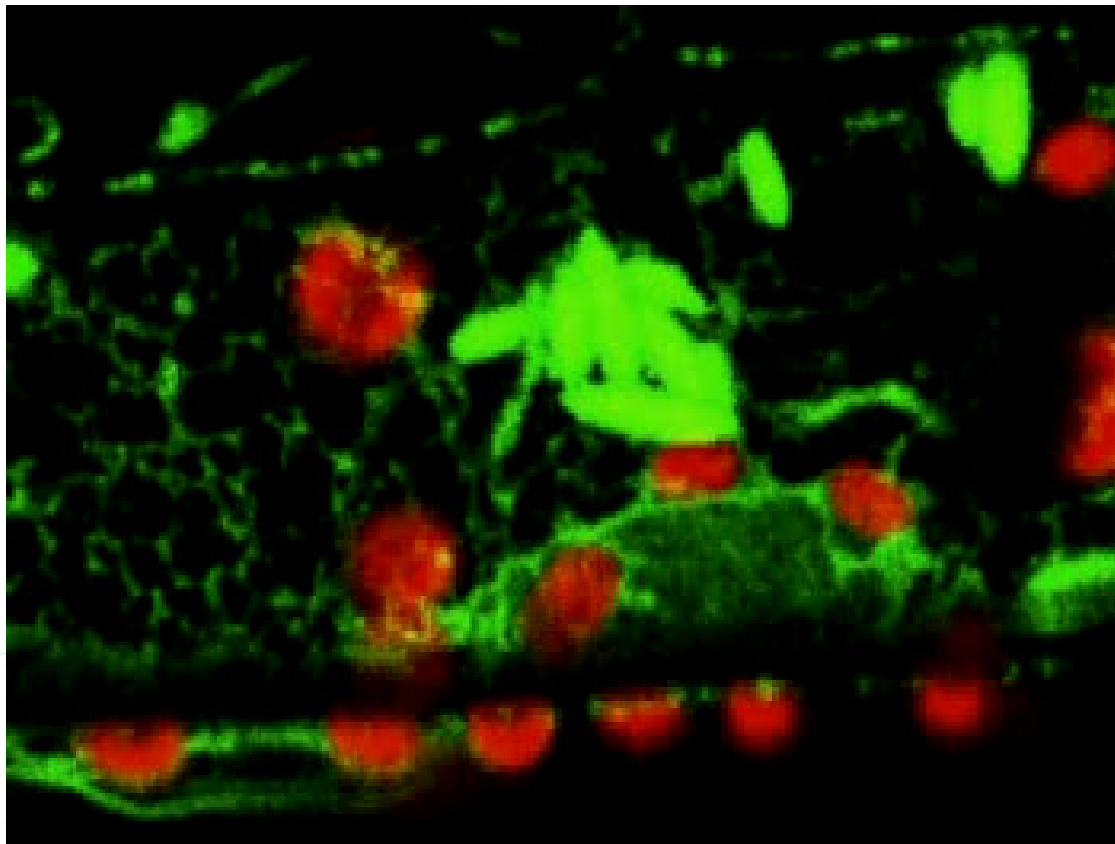
At the bottom left of the slide, there is a logo for the European Union (EVROPSKÁ UNIE) and a logo for the Ministry of Education, Youth and Sports of the Czech Republic (MŠMT).

# Chemical Genetics

- Nové trendy
  - chemická genetika
  - pojem **chemická genetika** – více než **50.000/82.357** záznamů v databázi PubMed (16.10. **2008**/23.10. **2014**, **nárůst 65%**)
    - podobně jako v případě genetiky, existují i zde přístupy „**přímé**“ a „**reverzní**“
    - oproti přístupům „klasické“ genetiky není **předmětem zájmu** gen ale **protein**
    - chemická genetika se snaží identifikovat buď **cílový protein** po chemickém působení a následných fenotypových změnách („**přímá**“ chemická genetika) nebo naopak **chemikálie schopné interakce s proteinem zájmu** („**reverzní**“ chemická genetika)
    - za tímto účelem jsou prováděna **vyhledávání v knihovnách** nejrůznějších **chemických látek** (tisíce položek, komerčně přístupné)
    - příklad: **analýza endomembránového transportu** u rostlin

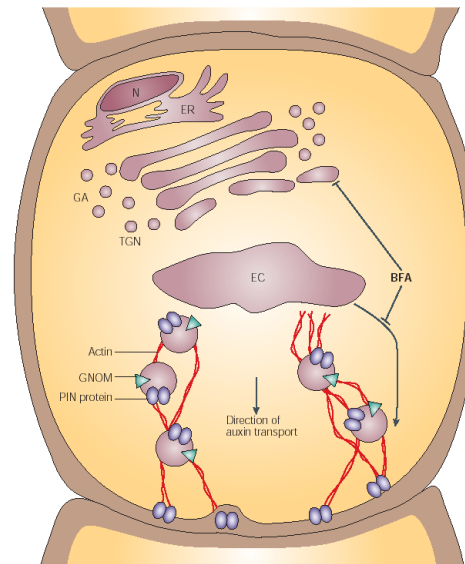
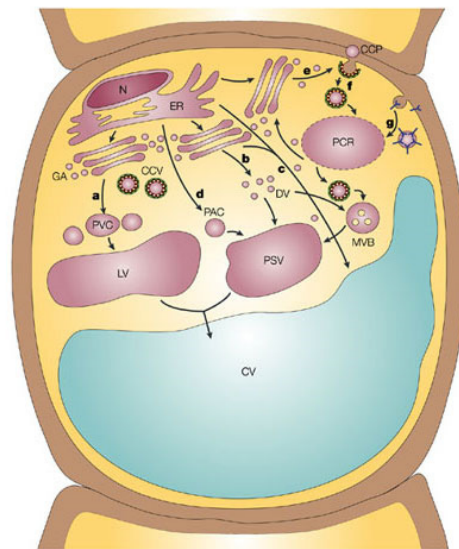
# Chemical Genetics

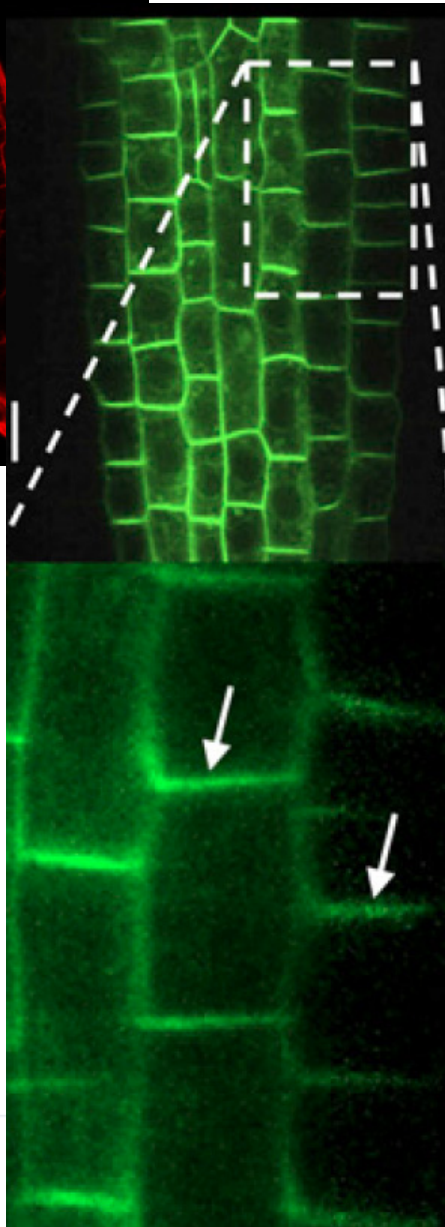
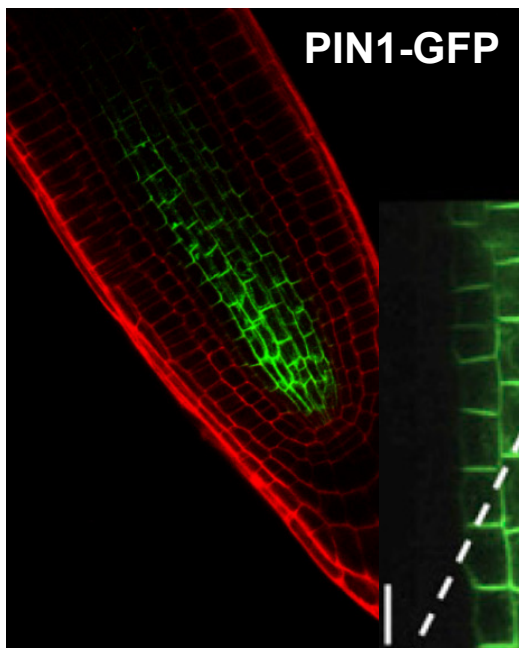
- Analýza mechanismů endomembránového transportu přístupů chemické genetiky
  - v rostlinných buňkách dochází k velice dynamickým procesům, zprostředkovaným zejména tzv. endomembránovým transportem (viz film, GFP směřované do ER)



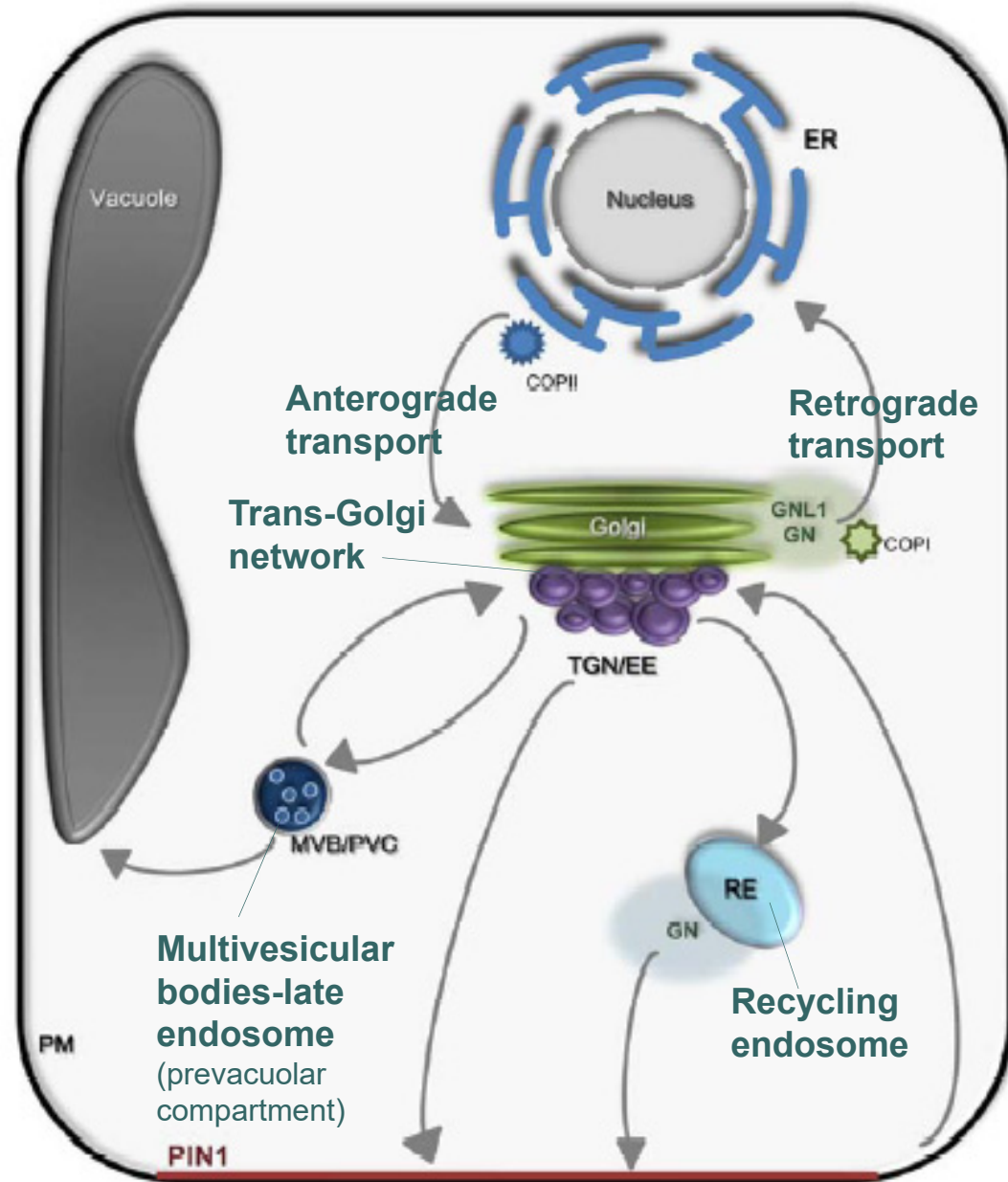
# Chemical Genetics

- Analýza mechanismů **endomembránového transportu** přístupy chemické genetiky
  - v rostlinných buňkách dochází k velice dynamickým procesům, zprostředkovaným zejména tzv. endomembránovým transportem (viz film, GFP směřované do ER)
  - endomembránový transport je důležitým regulačním mechanismem při přenosu signálu a regulaci buněčných procesů





Huang et al., 2010

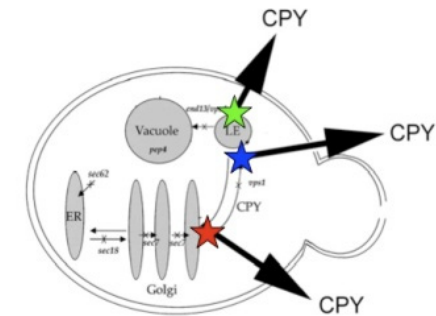




# Chemical Genetics

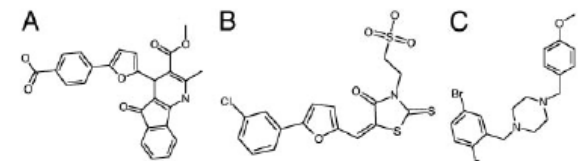
- Analýza mechanismů endomembránového transportu přístupy chemické genetiky

- pomocí vyhledávání v „knihovně“ chemických látek byly identifikovány takové, které vedou u kvasinek (*S. cerevisiae*) k sekreci enzymu (karboxipeptidázy Y), která je normálně transportována pomocí endomembránového transportu do vakuoly



- analýza změny sekrece pomocí dot-blotu a imunodetekce karboxipeptidázy Y v kulti-vačním médiu pomocí monoklonálních protilátek

chemická struktura sortinů

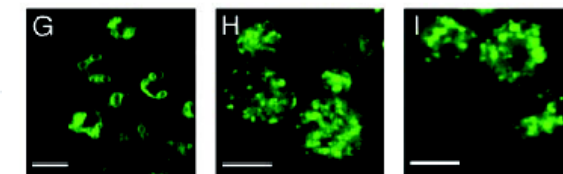


0 2.5 5 10 25 50 100 [mg/L]



Imunodetekce karboxypeptidázy

detekce vakuolárního fenotypu (tvaru tonoplastu) kvasinek pomocí barvení specifickou barvou (MDY-64)



# Chemical Genetics

- Analýza mechanismů endomembránového transportu přístupů chemické genetiky

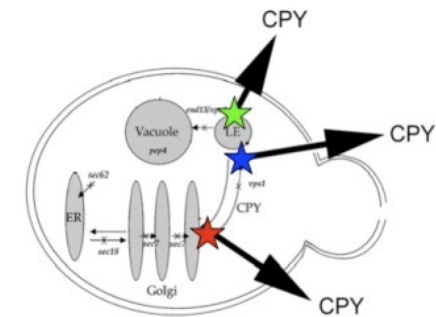
- pomocí vyhledávání v „knihovně“ chemických látek byly identifikovány takové, které vedou u kvasinek (*S. cerevisiae*) k sekreci enzymu (karboxipeptidázy Y), která je normálně transportována pomocí endomembránového transportu do vakuoly

- analýza změny sekrece pomocí dot-blotu a imunodetekce karboxipeptidázy Y v kulti-vačním médiu pomocí monoklonálních protilátek

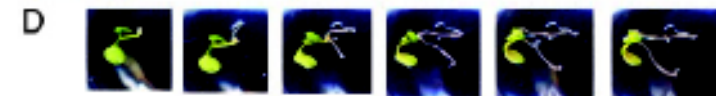
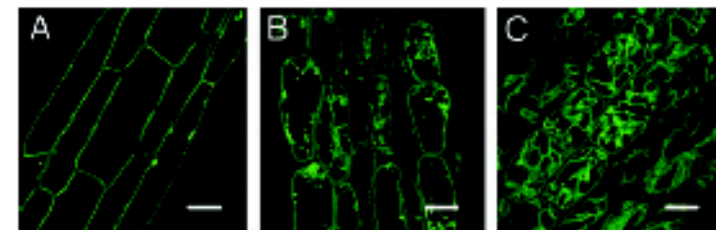
- identifikované látky („sortiny“) byly schopny vyvolat obdobné změny i u *Arabidopsis* - konzervované mechanismy transportu u kvasinek i u rostlin

- pro bližší identifikaci molekulárního procesu ovlivněného jedním z identifikovaných „sortinů“ byla provedena analýza jeho vlivu na sekreci markerového proteinu (AtCPY) – sortin 1 inhibuje specificky pouze tuto sekreční cestu

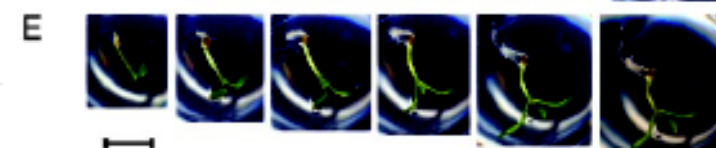
- pomocí EMS mutagenese identifikace mutantů se změněnou citlivostí k sortinu 1 (hyper- nebo hypo-senzitivní mutanti)



tvár rostlinných vakuol pomocí EGFP::TIP



Sortin 1



Sortin 2

fenotyp semenáčků v přítomnosti sortinů

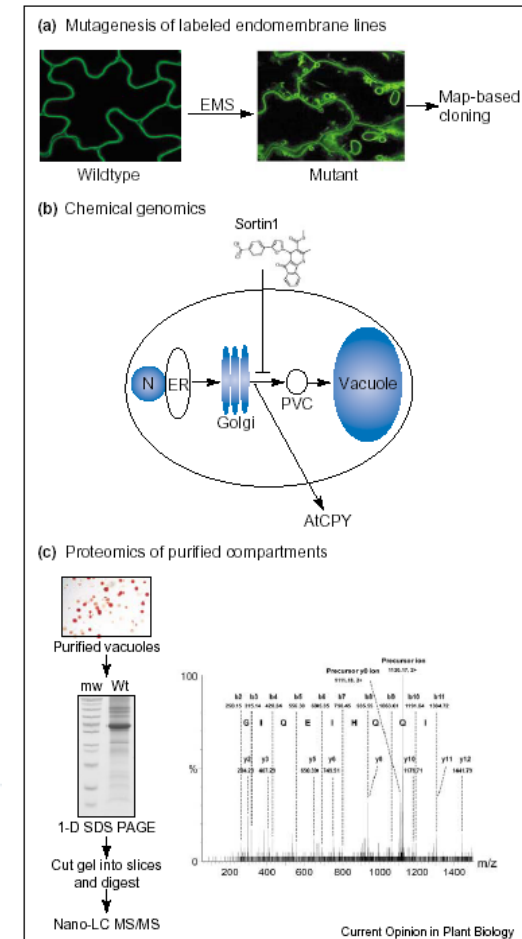
Zouhar et al., 2004

EVROPSKÁ UNIE EVROPSKÝ FOND pro regionální rozvoj a státním rozpočtem České republiky

# Chemical Genetics

- Analýza mechanismů endomembránového transportu pomocí chemické genetiky - **shrnutí**

- GFP::d-TIP značení membrány vakuoly (tonoplastu) a **identifikace mutací vedoucí ke změně morfologie tonoplastu**
- **chemická genetika v kombinaci s klasickou genetikou** - identifikace proteinů zúčastňujících se regulace endomembránového transportu
- **proteomické přístupy** – identifikace a analýza proteomu vakuol



# Shrnutí

- Metody analýzy genové exprese
  - Kvalitativní analýza exprese genů
    - Příprava transkripční fúze promotoru analyzovaného genu s reporterovým genem (gen zpravodaj)
    - Příprava translační fúze kódující oblasti analyzovaného genu s reporterovým genem
    - Využití dostupných dat ve veřejných databázích
    - Tkáňově a buněčně specifická analýza genové exprese
  - Kvantitativní analýza exprese
    - DNA a proteinové čipy
    - Next gen transkripční profilování
- Regulace genové exprese v identifikaci funkce genů
  - přístupů získané funkce
    - T-DNA aktivační mutageneze
    - Ektopická exprese a systémy regulovatelné genové exprese
- Chemická genetika

# Diskuse



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Tato prezentace je spolufinancována  
Evropským sociálním fondem  
a státním rozpočtem České republiky