



- 1995年、生物として初めてHaemophilus influenzaeの全ゲノムが解読された
- その後、多くの生物の全ゲノムが解読され、現在では3000種以上の生物のゲノム情報がデータベースに登録されている

ゲノムブラウザ

ゲノム情報を視覚的にわかりやすく閲覧するための, Webベースのシステム

National Center for Biotechnology Information

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/



7

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mapview/

Map Viewer Home 👌							Help
	The	Map Viewer provides a wide variety o	of genome mapping and sequencing	data. More		0	* •
Search	V	 Vertebrates 					(17)
		 Mammals 					(14)
Search: Select Group or O	rganism 🔛	 Primates 					(3)
for:		Scientific name	Common name	Build	Tools		
	Go	Homo sapiens	human	Build 37.1 Build 36.3	Q B Q B	B C	G
Toolo Logond		Macaca mulatta	rhesus macaque	Build 1.1	9 B	8	G
roois Legend	*	Pan troglodytes	chimpanzee	Build 2.1	9 B	B	G
Search or Browse t	he Genome	▼ Rodents					(2)
B BLAST		Scientific name	Common name	Build	Tools		
Clone Finder B Go to region on a c	hromosome	Mus musculus	laboratory mouse	Build 37.1 Build 36.1	9 B	8 C 8) G
Genome Resource	s page	Rattus norvegicus	rat	RGSC v3.4	9 B	B	G
Vews		Monotremes					(1)
		Marsupials					(1)
uman build 37 released	Aug 3	Other Mammals					(7)
An update to the human genome assembly and annotation is now more Appatation update released for Mar24 2009		Other Vertebrates					(3)
		Invertebrates					(12)
uman genome build 36	Mai 24, 2000	Protozoa (B)					(18)
An annotation update for the human genome		▶ Plants Q					(46)
NCBI Build 36.3) more	Show all	▶ Fungi Q B					(17)





遺伝子探索



ゲノム配列から生命活動に関わる機能や分子進化に関する考察などを行うため には、タンパク質をコードしている遺伝子領域を同定することが重要となる.



GeneMark.hmm

http://opal.biology.gatech.edu/GeneMark/

隠れマルコフモデルを用いた遺伝子検出 プログラム

マルコフモデルとは、ある記号の出現確率が、直前のm個の記号によって決定されるような確率モデル



タンパク質コード領域では、コドン3文字のそれぞれの位置での塩基の出現頻度が異なるため、この特徴を利用して遺伝子を検出する

CTTATAGGAGAATAAAAGATGGGTCGTCAGCCTTCAATGGAA M G R Q P S M E

● 例えばGeneMarkでは、コード領域をモデル化するために3個の異なる5次マルコフモデルを用いている.(ある文字の出現確率は前の5個の文字に依存するというモデル)



KEGG

http://www.genome.jp/kegg/



生命システム情報統合データベース。完全にゲノムが決まった生物種(一部、ドラフト配列も 含む)の代謝系や一部の制御系(シグナル伝達や細胞周期など)をまとめ、そこから様々な 物質データベースや 酵素データベースを参照することができる。



次世代シーケンサー



次世代シーケンサーの比較

	Ion PGMシス			HiSeq 2000/2500		
	Ion Protonシステム	Ion 318 chip	MiSeq	(SBS v3試薬使用)	PacBio RS II	
1リード長	~200) base	150/250/300 base	100 base	約10,000 base	
	約5,000万リード	約400万リード	約3,000万リード	約3億リード	約5万リード	
リード数	(1ランあたり)	(1ランあたり)	(1ランあたり)	(1レーンあたり)	(1セルあたり)	
			※ペアエンド解析	※ペアエンド解析		
データ量	約7.5 Gb	約800 Mb	約3~9 Gb	約30 Gb	約500 Mb	
(リード長 200 base の場合)	(平均150 bpの amplicon、	(1チップあたり)	(1ランあたり)	(1レーンあたり)	(1セルあたり)	
	1チップあたり)		※ペアエンド解析	※ペアエンド解析		
解析手法	Ion semiconduc	tor sequencing法	Sequencing by Synthesis法	Sequencing by Synthesis法	SMRT(Silgle Molecule Real-Time) sequencing法	
	・癌遺伝子などの変異 解析	・癌遺伝子などの変異 解析	・微生物の新規ドラフ ト配列決定	 ・ゲノム変異解析 	・ゲノムドラフト解析	
アプリケー ション例	(409遺伝子をター ゲットとしたCancer Panelなど)	(50遺伝子をターゲッ トとしたCancer Panel など)	・癌遺伝子などの変異 解析 ・PCR産物のディープ シーケンス	・ChIP解析 ・small RNA解析 ・mRNA解析 ・cDNA配列解析	・cDNA配列解析	

イルミナ株式会社

5



次世代シーケンサー: Genome Analyzer

MiSeq

- 従来型キャピラリーシーケンサー - 酵素反応+電気泳導+塩基読取(384x600塩基)
 - コスト、時間がかかる

- 例)「ヒトゲノムプロジェクト」 約13年、3000億円かかった



○ 次世代シーケンサー

- 酵素反応+電気泳導+塩基読取(100.000.000x50塩基) - これまでの技術と比べて、「100分の1のコストで100倍のデータ」

- 例)現在ヒトゲノム1人読むのに 数週間、数千万円

→ 1週間 数百万円 ····

illumina[.]





次世代シーケンサーの原理2

ブリッジPCR

- 固定された1本鎖DNAはアダプター2の側でプライマーと結合する(橋がかかったような構造になる④)
- DNAポリメラーゼによる伸長反応を行う ⑤
- 変性させると、フローセル上にはアダプター
 1側で結合した1本鎖と、アダプター2側で結
 合した1本鎖ができあがる ⑥
- この反応を繰り返すことで、狭い面積の中で DNAを増幅することができる
 - → フローセル上に多数のDNAの「束」

ができる ⑦

■ これらを鋳型として、配列解析を行う





次世代シーケンサーの原理4

画像蛍光シグナルから塩基への返還

- 1塩基 伸長するごとに蛍光イメージを取得する
- それぞれのDNAの「束」の蛍光色の変化を調べることで、塩基配列を決定する
- 数千万~数億本の塩基配列が得られる



 ◆一つ一つの断片の塩基配列が短いと、アセンブルするのが困難 24
 ◆次世代シーケンサーで読み取ることができる塩基配列長は、未だ短いので、既に全塩基が解読されているゲノム配列(リファレンス配列)を利用した リシークエンスや、リファレンス配列へのマッピングなどに用いられることが多い





perlを用いたデータ処理

- 大量のQueryに対してBLAST検索を行うと、結果が羅列した形で出力され ます.この中から、必要な情報だけを取りだしてくるためのプログラムをperl で組んでみましょう。
- Queryのアクセッション番号と、検索の結果ヒットした遺伝子(タンパク質)の アクセッション番号とのリストを作成し、下に示したように検索結果を整理したいと思います。

Query	1	2	3	4	5
gi 49176138 ref NP_416237.3	ref[NP_009965.1]	ref NP_010402.1	ref NP_012405.1	ref NP_012934.1	ref NP_015093.1
gi 16132212 ref NP_418812.1	ref[NP_014926.1]	ref[NP_012380.1]	ref NP_012969.1	ref NP_012770.1	ref NP_014585.1
gi 16131851 ref NP_418449.1	ref[NP_009755.1]	ref[NP_011646.1]	ref NP_013146.1	ref NP_013847.1	ref NP_013523.1
gi 16131757 ref NP_418354.1	ref[NP_010335.1]	ref[NP_012586.1]			
gi 16131754 ref NP_418351.1	ref[NP_011756.1]	ref[NP_013932.1]	ref NP_010104.1	ref NP_011671.1	
gi 16131018 ref NP_417595.1	ref[NP_009362.1]	ref[NP_014992.1]	ref NP_014792.1	ref NP_014227.1	ref NP_011015.1
gi 16130827 ref NP_417401.1	ref[NP_009938.1]	ref[NP_011705.1]	ref NP_011575.1	ref NP_011569.1	ref NP_012819.1
gi 16130826 ref NP_417400.1	ref[NP_012863.1]	ref[NP_013282.1]	ref NP_015308.1	ref NP_012835.1	ref NP_010022.1
gi 16130686 ref NP_417259.1	ref[NP_011770.1]	ref[NP_012044.1]	ref NP_014056.1	ref NP_015042.1	ref NP_015038.1
gi 16130106 ref NP_416673.1	ref[NP_009965.1]	ref[NP_014276.1]	ref NP_012639.1	ref NP_013060.1	ref NP_013066.1

31

◆デスクトップ上に、「kiso」フォルダを作成してください (既に「kiso」フォルダがある場合は削除して、新たに作成し てください)



授業の目標・概要

生命科学のためのデータベースの利用と基本的な解析手法について講義しま す。データベースの基礎、配列データベース、機能データベース、ホモロ ジー検索、モチーフ解析などの基本的な手法について解説します。

kiso2

blast.pl result.txt

result.txt blast.pl の2つのファイルをダウンロードして,kisoフォルダに 入れてください

BLASTP 2.2.5 [Nov-16-2002]					
Reference: Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schaffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped ELAST and PSI-ELAST: a new generation of protein database search programs", Nucleic Acids Res. 25:3389-3402.					
<pre>Query= gi 16131851 ref NP_418449.1 glucosephosphate isomerase [Escherichia coli K12]</pre>					
Database: yeast.aa 6298 sequences; 2,974,038 total letters					
Sequences producing significant alignments: (bits) Value					
ref NP_009755.1 Glucose-6-phosphate isomerase; Pgilp 641 0.0 ref NP_011646.1 Ygr130cp 30 0.98 ref NP_013146.1 spindle pole body component; Stu2p 29 1.7 ref NP_013847.1 (putative) involved in cell wall biogenesis; Ec 28 3.7 ref NP_013523.1 Ylr419wp 28 3.7					
<pre>>ref NP_009755.1 Glucose-6-phosphate isomerase; Pgilp Length = 554</pre>					
Score = 641 bits (1654), Expect = 0.0 Identities = 326/549 (59%), Positives = 401/549 (73%), Gaps = 16/549 (2%)					
Query: 7 TQTAAWQALQKHFDEM-KDVTIADLFAKDGDRFSKFSATFDDQMLVDYSKNRITEE 61 T+ AW LQK ++ K +++ F KD RF K + TF + ++L DYSKN ++E shirt. 13 TELBWEYL OF TWEEPUN THE					
Query: 62 TLAKLQDLAKECDLAGAIKSHFSGEKINFENRAVLHVALRNRSNTPILVDGKDVHEVN 121 +A L +LAKE ++ G +MF GE IN TE+RAV HVALRNRSNTPILVDGKDVHEVN 121 Sbjct: 73 IIAALIELAKEANVTGLRDAMFKGEHINSTEDRAVYHVALRNRANKFMYDDGVNVAPEVD 132					

32

◆コマンドプロンプトを立ち上げてください

🛐 スタート → すべてのプログラム → アクセサリ → コマンドプロンプト

まず, kisoフォルダに移動します

> cd _

「cd(スペース)」と入力した後(まだEnterキーは押さない), kiso フォルダをコマンドプロンプト上にドラッグ&ドロップしてください

下記のように表示されますので、Enterキーを押してください

> cd C:¥Users¥iu¥Desktop¥kiso

35





変数

◆変数は、「\$文字列」で表します ◆以下のように編集してください

#! /usr/local/bin/perl

\$a = "Hello!¥n";

print \$a;

「;」を入力し忘れないように注意してください. Perlでは行の終わりに 「;」をつける決まりになっています

以下のコマンドを入力して、 プログラムを実行してください

> perl blast.pl

36

<STDIN>

- <STDIN>は、1回呼び出すごとに標準入力から1行のデータを読み出す命 令です. STDINとは、standard inputつまり標準入力の略です.
- 以下のプログラムを作成してください。

blast.pl

#! /usr/local/bin/perl

<pre>\$a = <stdin>;</stdin></pre>	#	標準入力から1行のデータを読み出し、 Salc代入する
print \$a;	#	\$aを出力する

以下のコマンドを打ち込みblast.plを実行すると、入力待ちになります.何か 文字を入力すると、入力した文字がそのまま出力されます.

> perl blast1.pl

リダイレクト

- 標準入力を用いる際に、キーボードから文字列を打ち込む代わりに、既存のテキストファイルからデータを読み込ませることもできます。
- 「result.txt」というBLAST検索結果のファイルを用意しておきました. 中身を 見てください.

BLASTP 2.2.19 [Nov-02-2008]

Reference: Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schaffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs", Nucleic Acids Res. 25:3389-3402.

.



正規表現による検索

・ /と/の間には、文字列だけでなく、パターンと呼ばれるものを入れることができます.ここでパターンとは、「Mで始まる文字列」や「3文字の文字列」など、固定の文字列の代わりに文字列の特徴を記述したものです.このパターンの記述方法を正規表現といいます.

例えば, DNA DNNA DNNNNNA DNNNNNNNNNNNNNNNNNN

これらすべてを検索するには, /DN+A/ と記述します

■繰り返し

43

41

以下の記号を使って、文字または文字クラスの繰り返しとマッチします。ここで は文字または文字クラスをxと書きます。

X*	0回以上の繰り返し

x+	1回以上の繰り返し	。xx*と同じ
----	-----------	---------

- x? 0回か1回
- x{5} 5回繰り返し。xxxxx と同じ
- x{3,} 3回以上繰り返し。xxx+と同じ
- x{3,5} 3回以上5回以下繰り返し。xxxx?x?と同じ

■グループと選択

文字列を繰り返すときは()を使ってグループ化します。

su(mo)+ sumo, sumomo, sumomomo などにマッチする

いくつかのパターンのどれかにマッチさせるときは」を使います。

Love ikiss love か kiss にマッチする stud(y!ies) study か studies にマッチする su(mi!mo)(2,3) sumimi, sumimo, sumomi, sumomon, sumimimo, sumimomi, sumomimi, sumomomi, sumomimo, sumimomo, sumomom のいずれかにマッチする

文字クラス 42 以下のものは、次のような1文字にマッチします。 [abc] aかbかcのどれか [a-z] 任意の小文字 [^abc] aでもbでもcでもない文字 数字 (digit) ¥d 数字以外 ¥D ¥Ψ 英数字 (word) ■位置指定 ¥W 英数字以外 パターンの位置を指定します。 ¥s 空白文字 (space) ¥S 空白文字以外 ۸ 先頭 末尾 ¥b 単語境界 (word boundary) \$

任意の一文字

エスケープ

/、^、\$などの、正規表現的に意味のある特殊記号自体を検索したい局面では、¥ でエスケープします。

^¥^ ^という字で始まる行にマッチ

¥¥ ¥自体にマッチ

44

正規表現による検索

Gene indexを含む文字列を抽出してみましょう。

Query= gi|13507742|ref|NP_109691.1| DNA gyrase

「Query= 」と「ref」ではさまれた連続した文字列を含む行を抽出 するには・・・

「.」(任意の文字) と「+」(1文字以上の連続文字) を使って以 下のようにします

#! /usr/local/bin/perl

while (\$a = <STDIN>) {

if (\$a =~ /Query= .+ref/) {

print \$a;

}

•

マッチ演算子のパターンの中で括弧()を使うと、その括弧で囲まれた部分が、\$1、\$2,...という特殊変数に格納されます。

```
#! /usr/local/bin/perl
while ($a = <STDIN>) {
    if ($a =~ /Query= (.+)ref/) {
        print $1;
    }
}
```

カッコを使った記憶

改行

}

🤹 改行されるように、"¥n"を入れます

```
#! /usr/local/bin/perl
while ($a = <STDIN>) {
    if ($a =~ /Query= (.+)ref/) {
        print "¥n",$1;
    }
```

47

45

```
    BLAST検索の結果、ヒットしたタンパク質の情報
(例えば
>ref|NP_072866.1| topoisomerase IV, subunit A)
を含む行を抽出し、タブ区切りで表示してみましょう
    #! /usr/local/bin/perl
```

```
while ($a = <STDIN>) {
    if ($a =~ /Query= (.+)ref/) {
        print "¥n",$1;
    }
    if ($a =~ />ref/) {
        print "¥t",$a;
    }
}
```

ヒットしたタンパク質情報のref番号だけを抽出してみましょう
 >ref |NP_072866.1 | topoisomerase IV, subunit A)

"|"ではさまれた文字列を取り出したいのですが、以下の表現では うまくいきません





QueryのGene Index	ヒットしたタンパク質のref番号	
gi:13507740:	NP_072661.1	
gi:13507741:	NP_072662.1	
gi:13507742:	NP_072663.1	
gi:13507743:	NP_072664.1	
gi!13507744!	NP_072665.1	
gi:13507745:	NP_072666.1	
gi:13507746:	NP_072667.1	
gi!13507747!	NP_072668.1	
gi!13507748!	NP_072669.1	
giı13507749ı		
gi:13507750:		
gi:13507751:		
gi:13507752:		
gi:13507753:	NP_072670.1	
gi!13507754!	NP_072671.1	
•		

QueryのGene Indexのうち、数字の部分だけを取り出し、以下のよう
な出力結果になるようなプログラムを作成してください

13507740	NP_072661.1
13507741	NP_072662.1
13507742	NP_072663.1
13507743	NP_072664.1
13507744	NP_072665.1
13507745	NP_072666.1
13507746	NP_072667.1
13507747	NP_072668.1
13507748	NP_072669.1

52

<課題2> 余裕のある方は・・・

- E-valueの値を取り出し、以下のような出力結果になるようなプログラ
 - ムを作成してください

Queryの	ヒットしたタンパク質	
Gene Index	のref番号	E-value
\sim	\frown	
13507740	NP_072661.1	e - 148
13507741	NP_072662.1	e - 125
13507742	NP_072663.1	0.0
13507743	NP_072664.1	0.0
13507744	NP_072665.1	0.0
13507745	NP_072666.1	1e-077

課題1と同じファイル名にならないように、blast2.plやoutput2.txt などにファイル名を変えてください

- <課題の提出方法>
- 出力したテキストファイル(output)を提出してください

「受講生の方へ」のページ

「課題提出用Web mailページへ(講義室のみからアクセス可)」

