

FORMULARIO DE PRESENTACIÓN DE CURSOS DE POSGRADO

1.1. Indique la denominación del curso propuesto:

Ensamble y anotación de genomas de mitocondrias y cloroplastos de plantas

1.2. Inserto en una carrera de posgrado

Sí No X

1.3. En caso de que el curso ya sea dictado en otra carrera indique la siguiente información:

| Carrera | Tipo de dictado | Modalidad | Carácter | |
|---------|-----------------|-----------|----------|--|
| | | | | |

2. Equipo docente.

2.1. Responsable a cargo. (dos docentes son co-responsables del curso)

Apellido: Sánchez Puerta

Nombre: María Virginia

Documento: 25576247

Correo electrónico: mvsanchezpuerta@fca.uncu.edu.ar

CUIT/CUIL: 27-25576247-3

Apellido: García

Nombre: Laura Evangelina

Documento: 31188137

Correo electrónico: lgarcia@fca.uncu.edu.ar

CUIT/CUIL: 24-31188137-6

2.2. Integrantes del equipo docente (repetir cuantas veces sea necesario)

Apellido: Roulet

Nombre: María Emilia

Documento: 36058359

Correo electrónico: meroulet@gmail.com

CUIT/CUIL: 27-36058359-2

Apellido: Tulle

Nombre: Walter

Documento: 28944987

Correo electrónico: wtulle@mendoza-conicet.gob.ar

CUIT/CUIL: 20-28944987-7

3. Fecha probable de dictado

Semestre 1er 2do X mes: Septiembre

4. Número máximo y mínimo de alumnos

Max:10 min: 4

5. Carga horaria propuesta

45 hs

5.1. Exprese la carga horaria relacionada al dictado de la actividad en horas reloj.

| Modalidad | Carga teórica | Carga práctica | Total | Porcentaje |
|---------------|---------------|----------------|-------|------------|
| Presencial | 15 | 25 | 40 | 90 |
| No presencial | | 5 | 5 | 10 |
| Total | 15 | 30 | 45 | 100 |

6. Objetivos (2000 caracteres)

Generales:

- Adquirir destreza en el ensamble y anotación de genomas de cloroplastos y mitocondrias de plantas a partir de datos de secuenciación masiva.

Particulares:

- Conocer los datos de secuenciación de lecturas cortas y largas, sus usos y aplicaciones.
- Evaluar la calidad de los datos de secuenciación.
- Utilizar software diversos para ensamblar datos de secuenciación masiva y evaluar los ensambles.
- Mapear las lecturas sobre genomas de referencia y examinar los mapeos.
- Evaluar, curar y finalizar los ensambles.
- Anotación de los genomas ensamblados.
- 7. Contenidos. (2000 caracteres)
 - Introducción a Unix. Conceptos básicos de la interfaz de línea de comandos.
 Manual de uso del Cluster SARTOI del IBAM-Conicet.



- Tecnologías de secuenciación: Illumina, Oxford-Nanopore, PacBio, etc. Principios de secuenciación masiva: características de las lecturas, de las bibliotecas y del tipo de secuenciación.
- Control de calidad de datos, eliminación o recorte de lecturas de baja calidad.
- Propiedades y estructura de los genomas organelares y consideraciones para su secuenciación.
- Búsqueda y obtención de datos de secuenciación a partir de bases de datos públicas.
- Mapeo (alineamiento) de lecturas sobre genomas de referencia. Visualización y descripción del mapeo.
- Ensamble de novo versus ensamble en base a una referencia. Visualización.
- Evaluación de la calidad del ensamble: N50, cobertura, largo de los contigs, etc.
- Curación y finalización del ensamble genómico.
- Anotación de los genomas mitocondriales y cloroplastídicos.
- Preparación de las muestras y protocolos de envío a centros de secuenciación.
- 8. Describa las actividades prácticas desarrolladas, indicando lugar donde se desarrollan y modalidad de supervisión. (Si corresponde). (2000 caracteres)

Las actividades prácticas están organizadas en trabajos prácticos que incluyen las siguientes actividades:

- Nociones básicas de manejo de línea de comandos.
- Exploración de la base de datos públicas (GenBank y SRA NCBI). Descarga de secuencias de bases de datos públicas o uso de sus propios datos de secuenciación.
- Caracterizar y limpiar los datos en cuanto a la longitud, calidad, presencia de adaptadores, etc. (utilización de FastQC y Trimmomatic).
- Alineamiento de lecturas sobre genomas de referencia. Evaluación y caracterización de las lecturas mapeadas sobre la referencia.
- Búsqueda en GenBank y descarga de genomas organelares de referencia de especies relacionadas a la especie bajo estudio.
- Obtención de un *subset* de las lecturas para el posterior ensamble *de novo*.
- Ensamble de novo del genoma mitocondrial.
- Ensamble del genoma cloroplastídico usando un genoma de referencia.
- Evaluación de la calidad de los ensambles. Caracterización de los contigs obtenidos. Visualización de los mismos en Bandage.
- Curación y finalización del ensamble de los genomas mitocondrial y cloroplastídico.
- Anotación de los genomas ensamblados.

Modalidad de supervisión: puesta en común grupal de las actividades. Seguimiento continuo por parte de los docentes durante el desarrollo de cada trabajo práctico.

- 9. Bibliografía propuesta (2000 caracteres)
- Selección de artículos científicos donde se describan las técnicas de ensamble y se analicen las consideraciones a tener en cuenta al ensamblar o anotar un genoma.

Camacho, C., G. Coulouris, V. Avagyan, N. Ma, J. Papadopoulos, K. Bealer and T. L. Madden. 2009. BLAST+: architecture and applications. BMC Bioinformatics 10: 421. https://doi.org/10.1186/1471-2105-10-421

Dierckxsens N, Mardulyn P, Smits G. NOVOPlasty: de novo assembly of organelle genomes from whole genome data. Nucleic Acids Res. 2017 Feb 28;45(4):e18. doi: 10.1093/nar/gkw955.

Greiner S, Lehwark P, and R Bock, OrganellarGenomeDRAW (OGDRAW) version 1.3.1: expanded toolkit for the graphical visualization of organellar genomes, *Nucleic Acids Research*, Volume 47, Issue W1, 02 July 2019, Pages W59–W64, https://doi.org/10.1093/nar/gkz238

Jin, J. J., Yu, W. B., Yang, J. B., Song, Y., DePamphilis, C. W., Yi, T. S., & Li, D. Z. 2020. GetOrganelle: a fast and versatile toolkit for accurate de novo assembly of organelle genomes. Genome biology, 21, 1-31. https://doi.org/10.1186/s13059-020-02154-5

Kemena, C., Dohmen, E., & Bornberg-Bauer, E. (2019). DOGMA: a web server for proteome and transcriptome quality assessment. Nucleic Acids Research, 47(W1), W507-W510. https://doi.org/10.1093/nar/qkz366

Knoop V, Volkmar U, Hecht J, Grewe F. 2011. Mitochondrial genome evolution in the plant lineage BT. In: F Kempken ed. Plant mitochondria. New York: Springer. 3–29.

Kozik, A., Rowan, B. A., Lavelle, D., Berke, L., Schranz, M. E., Michelmore, R. W., & Christensen, A. C. (2019). The alternative reality of plant mitochondrial DNA: One ring does not rule them all. PLoS genetics, 15(8), e1008373.

Langmead, B. and S. L. Salzberg. 2012. Fast gapped-read alignment with Bowtie 2. Nature Methods 9: 357-359. https://doi.org/10.1038/nmeth.1923

Mower, J. P. (2020). Variation in protein gene and intron content among land plant mitogenomes. Mitochondrion, 53, 203-213.

Prjibelski, A., Antipov, D., Meleshko, D., Lapidus, A. and Korobeynikov, A. 2020. Using SPAdes de novo assembler. Current protocols in bioinformatics, 70(1), p.e102. https://doi.org/10.1002/cpbi.102

Sloan, D. B., Warren, J. M., Williams, A. M., Wu, Z., Abdel-Ghany, S. E., Chicco, A. J., & Havird, J. C. (2018). Cytonuclear integration and co-evolution. Nature Reviews Genetics, 19(10), 635-648.

Štorchová, H., & Krüger, M. (2024). Methods for assembling complex mitochondrial genomes in land plants. *Journal of Experimental Botany*, erae034. https://doi.org/10.1093/jxb/erae034

Tonti-Filippini, J., Nevill, P. G., Dixon, K., & Small, I. (2017). What can we do with 1000 plastid genomes?. The Plant Journal, 90(4), 808-818.

Wick, R. R., M. B. Schultz, J. Zobel and K. E. Holt. 2015. Bandage: interactive visualization of de novo genome assemblies. Bioinformatics 31: 3350-3352. DOI 10.1093/bioinformatics/btv383.

Wick RR, Judd LM, Gorrie CL, Holt KE. 2017. Unicycler: Resolving bacterial genome assemblies from short and long sequencing reads. *PLOS Computational Biology* **13**(6): e1005595.

Wicke, S., Schneeweiss, G. M., Depamphilis, C. W., Müller, K. F., & Quandt, D. (2011). The

evolution of the plastid chromosome in land plants: gene content, gene order, gene function. Plant molecular biology, 76, 273-297.

Wu, Z. Q., Liao, X. Z., Zhang, X. N., Tembrock, L. R., & Broz, A. (2022). Genomic architectural variation of plant mitochondria—A review of multichromosomal structuring. Journal of Systematics and Evolution, 60(1), 160-168.

- Modalidad de evaluación y requisitos de aprobación y promoción. (2000 caracteres)
 Evaluación continua a través de la realización de las actividades propuestas.
- 11. Tiempo de entrega de evaluaciones y calificaciones una vez finalizado el curso Una semana después de finalizar el cursado.
- 12. Ingrese toda otra información que considere pertinente, incluidos requisitos específicos si corresponde. (1600 caracteres)

Pre-requisitos

- 1. Conocimientos avanzados del idioma inglés (literatura en inglés)
- 2. Preferentemente estudiantes que estén realizando su tesis doctoral o que ya hayan finalizado su doctorado.
- 3. Acceso al uso de una computadora personal y conexión a internet.
- 4. Preferentemente estudiantes con datos de secuenciación disponibles para ser utilizados durante el cursado.