



Osnova	
 Metody analýzy genové exprese 	
 Kvalitativní analýza exprese genů 	
 Příprava transkripční fůze promoto reporterovým genem (gen zpravodaj) 	ru analyzovaného genu s
 Příprava translační fůze kódující obl reporterovým genem 	lasti analyzovaného genu s
 Využití dostupných dat ve veřejných dat 	abázích
 Tkáňově a buněčně specifická analýza g 	genové exprese
 Kvantitativní analýza exprese 	
 DNA a proteinové čipy 	
 Next gen transkripční profilování 	
 Regulace genové exprese v iden přístupy získané funkce 	ıtifikaci funkce genů
 T-DNA aktivační mutageneze 	
Ektopická exprese a systémy regulov Chemická genetika	/atelné genové exprese

























Microarray expression profiles of 19 fluorescently sorted GFP-marked lines were analyzed (*3*–9, *23*, *24*). The colors associated with each marker line reflect the developmental stage and cell types sampled. Thirteen transverse sections were sampled along the root's longitudinal axis (red lines) (*10*). CC, companion cells.



(A) The majority of enriched GO terms (hierarchically clustered) are associated with individual cell types (blue bar). A smaller number are present across multiple cell types (green bar). (fig. S2) (B) GO category enrichment for hair cells confirms a previous report (15). Enriched cis-elements and an enriched TF family were also identified. (C) From the top 50% of varying probe sets, 51 dominant radial patterns were identified. Pattern expression values were mean-normalized (rows) and log₂ transformed to yield relative expression indices for each marker line (columns). Marker line order is the same for all figures; see table S1 for marker line abbreviations. (D) Pattern expression peaks were found across one to five cell types. (E to G) Patterns where expression is enriched in single and multiple cell types support transcriptional regulation of auxin flux and synthesis. In all heat maps with probe sets, expression values were mean-normalized and log transformed. Expression is false-colored in representations of a root transverse section, a cut-away of a root tip, and in a lateral root primordium. (E) Auxin biosynthetic genes (CYP79B2, CYP79B3, SUPERROOT1, and SUPERROOT2) are transcriptionally enriched in the QC, lateral root primordia, pericycle, and phloem-pole pericycle ($P = 1.99E^{-11}$, pattern 5). All AGI identifiers and TAIR descriptions are found in table S14. (F) Auxin amido-synthases GH3.6 and GH3.17 that play a role in auxin homeostasis show enriched expression in the columella, just below the predicted auxin biosynthetic center of the QC (P =8.82E⁻⁴, pattern 13). (G) The expression of the auxin transporter, PIN-FORMED2, and auxin transport regulators (PINOID, WAG1) are enriched in the columella, hair cells, and cortex ($P = 1.03E^{-4}$, pattern 31).



Schematic flowchart of the Human Protein Atlas. For each gene, a signature sequence (PrEST) is defined from the human genome sequence, and following RT-PCR, cloning and production of recombinant protein fragments, subsequent immunization and affinity purification of antisera results inmunospecific antibodies. The produced antibodies are tested and validated in various immunoassays. Approved antibodies are used for protein profiling in cells (immunofluorescence) and tissues (immunohistochemistry) to generate the images and protein expression data that are presented in the Human Protein Atlas (Ponten et al., *J Int Med*, 2011).







DN	IA Chips		
 DNA čip 	у		
-	metoda umožňující rychlé porovná genů/proteinů mezi testovaným vzork	ání velkého množst em a kontrolou	ví
	nejčastěji jsou používané oligo DNA č	tipy	
	 k dispozici komerčně dostupné firma Operon (Qiagen), 29.110 7 26.173 genů kódujících proteiny, 2 Arabidopsis thaliana možnost používat pro přípravu č syntézy oligonukleotidů např. pro c touto technikou možno připravit 25- 	sady pro celý genom 0-mer oligonulkleotidů rep 8.964 transkriptů a 87 mic ipů fotolitografické technił elý genom člověka (cca 3,1 mery v použe 100 krocích)	rezentujících rroRNA genů xy-usnadnění x 10 ⁹ bp) je
-	čipy nejen pro analýzu exprese, a (SNP polymorfizmy, sekvenování p	ale např. i genotypov AffymetrixATH Dmocí čipu,) Critical Specifications	ání 1 Arabidopsis genome array
		Number of arrays Number of sequence represented	>24,000 gene sequences
		Feature size	18µm
		Probe pairs/sequence	11
		Control sequences	E. coli genes bioB, bioC, bioD. B. subtilis gene /ysA. Phage P1 cre gene. Arabidopsis maintenance genes GAPDH, Ubiquitin, and Actin
		Detection sensitivity	1:100,000*
		*As measured by detection in comparative control transcriptions and a complex targ	e analysis between a complex target containing spiked et with no spikes.











	R B	esults o iologica Transcriptional regulated gen	of —o Ily F profiling es	e Re	ic le	S Va	St an [*]	t C	lies Conc m 7k	VS Clu diffe	S ISI	ON tially	S
											Dd	ii et al., <i>un</i>	oublished
gene			locus	sample	_1sample_	_2status	value_1	value_2	log2(fold_change)	test_stat 1.79769e+	p_value	q_value 0,00039180	significant
AT1G07795			1:2414285-2414967	WT	MT	OK	0	1,1804	1.79769e+308	308 1 79769e+	6.88885e-0	6 1 4 67708e-	yes
HRS1			1:4556891-4558708	WT	MT	OK	0	0,696583	1.79769e+308	308	6.61994e-0	605	yes
ATMLO14			1:9227472-9232296	WT	MT	ок	0	0,514609	1.79769e+308	1.79769e+ 308	9.74219e-0	0,00053505 6 5	yes
NRT1.6			1:9400663-9403789	WT	MT	ок	0	0,877865	1.79769e+308	1.79769e+ 308	3.2692e-08	3.50131e- 07	yes
AT1G27570			1:9575425-9582376	WT	MT	ок	0	2.0829	1.79769e+308	1.79769e+ 308	9.76039e-0	66.647e-05	ves
471060005			1:22159735-	WT	MT.	OK	0	0 600500	1 70760 + 200	1.79769e+	0.050010.0	9.84992e-	
AT IG00095			22102419	W	NI I	UK	0	0,000500	1.797096+306	1.79769e+	9.959016-0	607	yes
AT1G03020			1:698206-698515	WT	MT	OK	0	1,78859	1.79769e+308	308 1.79769e+	0,0091391	5 0,0277958	yes
AT1G13609			1:4662720-4663471	WT	MT	OK	0	3,55814	1.79769e+308	308	0,0002168	30,00108079	yes
AT1G21550			1:7553100-7553876	WT	MT	ОК	0	0,562868	1.79769e+308	308	0,0011558	20,00471497	yes
AT1G22120			1:7806308-7809632	WT	MT	ок	0	0,617354	1.79769e+308	1.79769e+ 308	2.48392e-0	1.91089e- 605	yes
AT1G31370			1:11238297- 11239363	WT	MT	ок	0	1,46254	1.79769e+308	1.79769e+ 308	4.83523e-0	0,00028514 6 3	yes
API IM10			1:13253397-	WT	МТ	OK	0	0.591031	1 70760e+209	1.79769e+	7 979556.0	5.46603e-	VAR
			1:18010728-			OK .		0,001001	1.787086-500	1.79769e+	1.070556-0	0,00037473	yea
AT1G48700			18012871 1:21746209-	WI	MT	OK	0	0,556525	1.79769e+308	308 1.79769e+	6.53917e-0	6 6	yes
AT1G59077			21833195 1:22121549-	WT	MT	OK	0	138,886	1.79769e+308	308 1 79769e+	0,0012278	90,00496816	yes
AT1G60050			22123702	WT	MT	OK	0	0,370087	1.79769e+308	308	0,0011795	3 0,0048001	yes
AT4G15242			4:8705786-8706997	WT	MT	OK	0,00930712	17,9056	10,9098	-4,40523	1.05673e-0	57.13983e-0	5 yes
AT5G33251			5:12499071- 12500433	WT	MT	ок	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-0	50,00052890	4yes
AT1G60020			22105276	WT	MT	ОК	0,0118377	7,18823	9,24611	-7,50382	6.19504e-1	41.4988e-12	yes
VROFAT5G15360			5:4987235-4989182	WT	MT	OK	0,0988273	56,4834	9,1587	-10,4392		0 0	0 yes

Excample of an output of transcriptional profiling study using Illumina sequencing performed in our lab. Shown is just a tiny fragment of the complete list, copmprising about 7K genes revealing differential expression in the studied mutant.





















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

Г



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	







In the figure, there is simplified scheme of vesicle trafficking pathways, regulated by GNOM and its closest relative, GNOM-LIKE1 (GNL1).

Secretory and membrane proteins are synthesised at the ER (blue) and passed onto the Golgi apparatus (green) by anterograde trafficking in COPII-coated vesicles.

The retrograde route from the Golgi apparatus to the ER is regulated by the ARF-GEFs GNOM (GN) and GNL1, which regulate the recruitment of COPI coats to the Golgi membrane. On the secretory route, proteins are transported to the sorting station, the trans-Golgi network (TGN; lilac).

From there, proteins are either transported to the vacuole (grey) via multivesicular bodies (MVB, also called prevacuolar compartment, PVC, which corresponds to the late endosome; deep blue) or trafficked to the plasma membrane (PM).

Plasma membrane proteins like the auxin efflux carrier PIN1 (red), which accumulates at the basal PM at steady state, are continually internalised and trafficked to the TGN, which resembles the early endosome (EE) in plants.

From the TGN, PIN1 is recycled to the plasma membrane via the recycling endosome (RE; light blue). This pathway is regulated by the ARF-GEF GNOM.







