

# Quelles technologies de séquençage au service de la cancérologie ?

# Du Sanger à la 3ème Génération

séquence unique

séquençage massivement parallèle

## Sanger



16 ou 48 capillaires

## NGS - short reads

### *Ion Torrent*

**Ion PGM**  
2 Gb  
400 pb



**Ion Proton**  
13 Gb  
200 pb



### *Illumina*

**HiSeq 3000**  
700 Gb  
2 x 150 pb



**3 x MiSeq**  
15 Gb  
2 x 300 pb



## 3G - long reads

**PacBio RSII**  
70 000 reads - 20 kb



# Un mot de Sanger

## Sanger

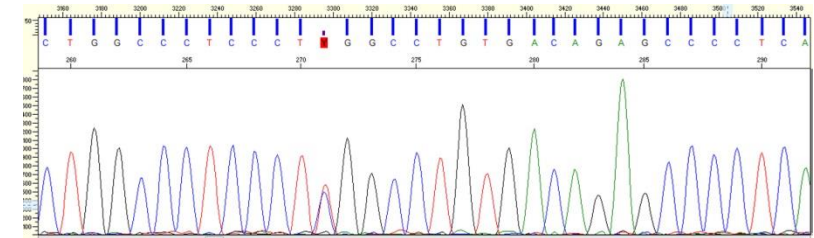


16 ou 48 capillaires  
→ 850 pb ≈

Les 2 analyseurs génétiques peuvent passer des runs de séquences, et d'analyse de fragments

Dye Set	Filter Set	Blue	Green	Yellow	Red	Orange
DS-30	D	6-FAM	HEX	NED	ROX	
PowerPlex	F	FL	JOE	TMR	CXR	
DS-33	G5	6-FAM	VIC	NED	PET	LIZ

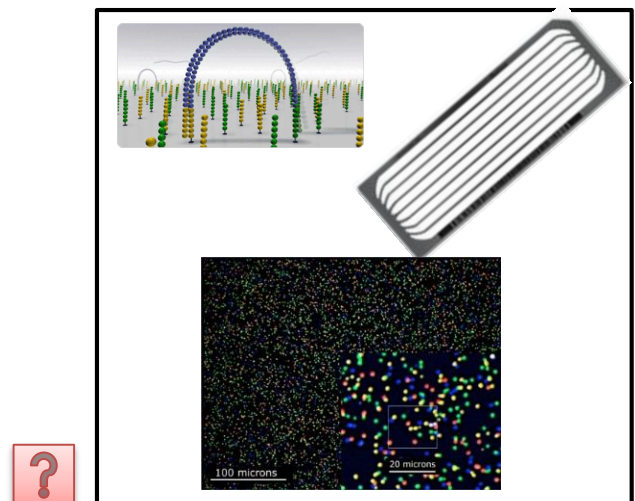
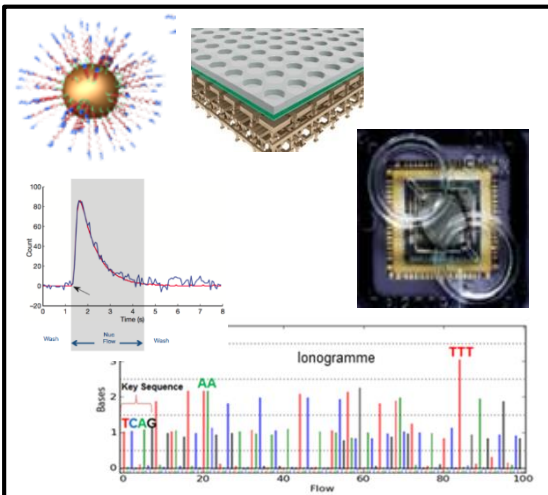
+ 6 couleurs disponible sur Purpan pour 2016



# NGS : Ion Torrent et Illumina



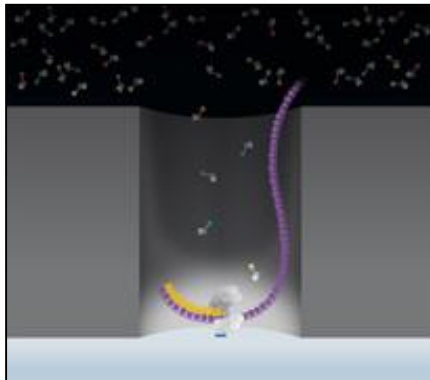
Ion Torrent	Illumina
Modulable : 4 tailles de puces possibles ↔ 4 débits de 50 Mb à 13 Gb	Très gros débit : 2 Gb ou 90 Gb / lane * mode high throughput disponible
Lectures en 1 x 200 pb ou 1 x 400 pb	Lectures 1 x 50 pb à 2 x 300 pb
Solutions intégrées avec analyses pré-paramétrées sur logiciel accessible	Nombreux développements Données générées sur clusters PF BioInfo
Perspective : Proton ⇒ S5 + modulable?	Perspective : ajout d'un MiniSeq ? Evolution vers HiSeq4000 ?



# 3ème Génération : le PacBio RSII



- + Séquençage molécule unique
- + Pas d'étape de PCR
- + Taille des séquences : 15-20 kb  $\Rightarrow$  40 kb
- Beaucoup d'erreur pour l'instant (>10%)  
 $\Downarrow$   
En complément d'autres méthodes  
de séquençage



# NGS : quelles applications ?

Génomique  
Re-séquençage

- Whole Genome
- Whole Exome
- Panels de gènes
- Hotspots

Transcritomique  
Expression

- Whole transcriptome
- Transcrits pleine longueur
- Petits ARN
- RNAseq ciblé

Epigénétique

- Whole Genome
- Ciblé

Métagénomique

- 16S
- Amplicons

# Génomique - Reséquençage

## ➤ Whole Genome

### Actuellement :

- Construction de librairies "PCR-free"
- 1 run HiSeq = 8 génomes en 30X ≈ 2,5 jours

⇒ Recherche de mutations sans a priori

*N.B. : disponibles aussi pour d'autres génomes : souris, rat...*

### Autres possibilités d'applications :

- Séquençage en PacBio RSII sur 100 SMRT cells pour obtenir 1 génome en 30X
- ⇒ Recherche de réarrangements chromosomiques, détection des haplotypes, recherche de SNP...

### Technologies compatibles

#### Illumina HiSeq 3000



#### PacBio RSII



# Exemples d'études

## Whole-genome sequencing of quartet families with autism spectrum disorder

Ryan K C Yuen, Bhooma Thiruvahindrapuram, Daniele Merico, Susan Walker, Kristiina Tammimies, Ny Hoang, Christina Chrysler, Thomas Nalpathamkalam, Giovanna Pellecchia, Yi Liu, Matthew J Gazzellone, Lia D'Abate, Eric Deneault, Jennifer L Howe, Richard S C

[Pathology](#). 2015 Apr;47(3):199-210. doi: 10.1097/PAT.0000000000000235.

**Whole genome sequencing in clinical and public health microbiology.**  
Kwong JC<sup>1</sup>, McCallum N, Sintchenko V, Howden BP.

## Detection of Haplotypes Associated with Prenatal Death in Dairy Cattle and Identification of deleterious Mutations in GART, SHBG and SLC37A2

Sébastien Fritz<sup>1,2</sup>, Aurelien Capitan<sup>1,2</sup>, Anis Djari<sup>3</sup>, Sabrina C. Rodriguez<sup>2,3</sup>, Anne Barbat<sup>2</sup>, Aurélia Baur<sup>1,2</sup>, Cécile Grohs<sup>2</sup>, Bernard Weiss<sup>2</sup>, Mekki Boussaha<sup>2</sup>, Diane Esquerré<sup>4</sup>, Christophe Klopp<sup>3</sup>, Dominique Rocha<sup>2</sup>, Didier Boichard<sup>2,\*</sup>

# Génomique - Reséquençage

## ➤ Whole Exome

- ⇒ Recherche mutations / biomarqueurs,  
+ abordable que whole genome

- En développement : **AmpliSeq Exome Kit (Life Tech)**

- + : rapide à mettre en œuvre, moins cher que la capture,  
kit "clef en main" avec pré-paramétrage d'analyse bio-info  
détection CNV possibles
- : que CDS, - uniforme que des kits de capture,  
gérable pour des cohortes petites à moyennes

- Développements envisageables : **Nextera Rapid Capture exome**

- + : existe en version "expanded" comprenant UTRs et miRNA,  
nécessite uniquement 50 ng input (eq. AmpliSeq)
- : Nécessite 8 Gb de séquençage par exome en 2x75 pb,  
valable pour de grosse cohortes ( $\approx$  115 exomes en 8j / 23  
exomes en 20h / 5 exomes profonds en 20h)

### Technologies compatibles

#### Ion Proton



#### Illumina HiSeq



# Génomique - Reséquençage

## ➤ Séquençage ciblé (panel, hotspots)

- ⇒ Recherche / typage mutations / biomarqueurs sur régions d'intérêt
- ⇒ Possibilité de recherche en profondeur

Déjà disponible :

- **AmpliSeq (Life Tech) Custom Panel**
  - + : Cibler uniquement les gènes d'intérêt,
  - : Amorces commandées pour grande quantité d'analyses
- **AmpliSeq (Life Tech) Ready-to-use Panel**  
**Ex : Comprehensive Cancer Panel**
  - + : Déjà mis au point, clef en main, plus souple pour quantité d'analyses à réaliser en même temps

Technologies compatibles

Ion PGM



Ion Proton



# Génomique - Reséquençage

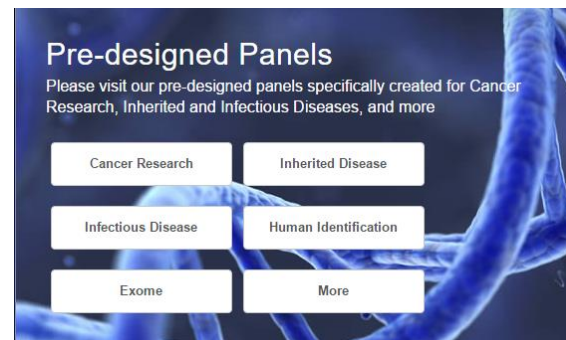
## ➤ Séquençage ciblé (panel, hotspots)

- ⇒ Recherche / typage mutations sur régions d'intérêt
- ⇒ Possibilité de recherche en profondeur

Peut être réalisé :

- Sur Ion Torrent : tout type de panels AmpliSeq
  - Custom - humain et souris - 200 ou 400 pb
  - Communautaires - 200 pb
  - Ready-to-use : panels dédiés Cancérologie - 200 pb
    - Cancer Hotspot Panel v2 \*FFPE
    - Comprehensive Cancer Panel \*FFPE

⇒ [www.ampliseq.com](http://www.ampliseq.com)



Technologies compatibles

Ion Torrent



# Génomique - Reséquençage

## ➤ Séquençage ciblé (panel, hotspots)

- ⇒ Recherche / typage mutations sur régions d'intérêt
- ⇒ Possibilité de recherche en profondeur

Des développements peuvent être envisagés:

- Sur Illumina 2x75 ou 2x150pb
  - TruSight Tumor 15
  - TruSight Myeloid
  - TruSight Amplicon Cancer Panel
- TruSeq Custom Amplicon Kit  
existe une version low input - FFPE  
⇒ DesignStudio Illumina

Technologies compatibles

Illumina MiSeq



Illumina MiniSeq ?

# Transcriptomique - Expression

## ➤ Séquençage whole transcriptome

⇒ Identification / quantification

**Disponible :**

RNAseq orienté des messagers sur HiSeq en 2 x 150 pb

## ➤ Séquençage transcrits pleine longueur

**En cours développement : sur PacBio RsII**

⇒ Transcrits de fusion, transcrits alternatifs

## ➤ Séquençage petits ARN

**Disponible : sur Ion Proton**

< 100 pb - séquençage orienté

Technologies compatibles

Illumina HiSeq



PacBio RsII



Ion Proton



# Transcriptomique - Expression

## ➤ RNAseq ciblé ⇒ Expression

Possibilité de développer des panels customs :  
Sur Ion Torrent et sur Illumina

## ➤ RNAseq ciblé - gene fusion

Existents sur Ion Torrent ou Illumina :  
- RNA apoptose / RNA cancer panel  
- TruSight RNA Pan-Cancer...  
- custom

### Technologies compatibles

#### Ion PGM



#### Ion Proton



#### Illumina MiSeq



# Analyses transcriptomiques

PLoS One, 2013 Oct 1;8(10):e74183. doi: 10.1371/journal.pone.0074183.

## High-throughput RNA sequencing of pseudomonas-infected *Arabidopsis* reveals hidden transcriptome complexity and novel splice variants.

Howard BE, Hu Q, Babaoglu AC, Chandra M, Borghi M, Tan X, He L, Winter-Sederoff H, Gassmann W, Veronese P, Heber S.

Department of Computer Science, North Carolina State University, Raleigh, North Carolina, United States of America.

### Abstract

We report the results of a genome-wide analysis of transcription in *Arabidopsis thaliana* after treatment with *Pseudomonas syringae* pathovar tomato. Our time course RNA-Seq experiment uses over 500 million read pairs to provide a detailed characterization of the response to infection in both

Proc Natl Acad Sci U S A. 2013 Oct 28. [Epub ahead of print]

## Differential expression of olfactory genes in the southern house mosquito and insights into unique odorant receptor gene isoforms.

Leal WS, Choo YM, Xu P, da Silva CS, Ueira-Vieira C.

Department of Molecular and Cellular Biology, University of California, Davis, CA 95616.

### Abstract

The southern house mosquito, *Culex quinquefasciatus*, has one of the most acute and eclectic olfactory systems of all mosquito species hitherto studied. Here, we used Illumina sequencing to identify olfactory genes expressed predominantly in antenna, mosquito's main olfactory organ. Less

Front Genet, 2013 Aug 2;4:145. doi: 10.3389/fgene.2013.00145. eCollection 2013.

## Mammalian miRNA curation through next-generation sequencing.

Brown M, Surwawanshi H, Hafner M, Farazi TA, Tuschi T.

Laboratory of RNA Molecular Biology, Howard Hughes Medical Institute, The Rockefeller University New York, NY, USA.

### Abstract

Characteristic small RNA biogenesis processing patterns are used for the discovery of novel microRNAs (miRNAs) from next-generation sequencing data. Here, we highlight and discuss key criteria for mammalian - specifically human - miRNA database curation based on small RNA sequencing data. Sequence reads obtained from small RNA cDNA libraries are aligned to reference genomic regions, and miRNA genes are revealed by their

# Epigénétique

## ➤ Conversion bisulfite

Disponible en whole genome sur HiSeq

## ➤ ChIP-seq

Compatible Illumina

## ➤ Méthylome "direct"

Possible sur PacBio RSII

Technologies compatibles

Illumina HiSeq



[PLoS One](#), 2015 Mar 20;10(3):e0120388. doi: 10.1371/journal.pone.0120388.

**A Genome-Wide Scan Reveals Important Roles of DNA Methylation in Human Longevity by Regulating Age-Related Disease Genes.**

Xiao FH<sup>1</sup>, He YH<sup>2</sup>, Li QG<sup>2</sup>, Wu H<sup>2</sup>, Luo LH<sup>3</sup>, Kong QP<sup>2</sup>.

[Appl Immunohistochem Mol Morphol](#). 2015 Mar 16. [Epub ahead of print]

**EGFR Promoter Methylation, EGFR Mutation, and HPV Infection in Chinese Cervical Squamous Cell Carcinoma.**

Zhang W<sup>1</sup>, Jiang Y, Yu Q, Qiang S, Liang P, Gao Y, Zhao X, Liu W, Zhang J.

# Métagénomique - Metabarcoding

## ➤ 16S - clef en main

- 7 régions variables sur 9
- Paramétrages analyses sur Ion Reporter
- Faible nombre échantillons

## ➤ 16S full lenght

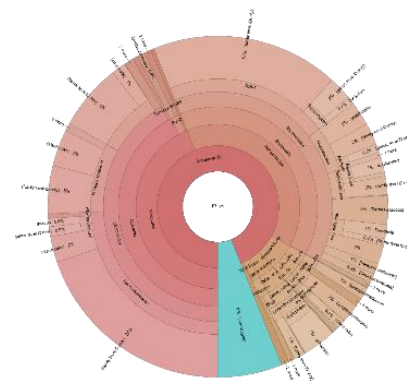
- Possible sur PacBio RSII

## ➤ Amplicons customs

- Mise au point sur Illumina - automatisation construction librairies
- > 300 barcodes disponibles
- 1 région 300-400 pb

## ➤ Whole metagenome / transcriptome

- Sur HiSeq



Technologies compatibles  
Ion PGM



PacBio RSII



Illumina  
MiSeq



Illumina  
HiSeq

# Analyses métagénomiques

Acta Virol. 2015;59(1):3-13.

## **Next generation sequencing technologies: Tool to study avian virus diversity.**

Kapgate SS, Barbuddhe SB, Kumanan K.

## ***Lactobacillus sakei* modulates mule duck microbiota in ileum and ceca during overfeeding**

F. Vasaï,\* K. Brugirard Ricaud,\*<sup>1</sup> L. Cauquil,†‡§ P. Daniel,# C. Peillod,|| K. Gontier,\* A. Tizaoui,¶  
O. Bouchez,\*\* S. Combes,†‡§ and S. Davail\*

## **Diversity and spatiotemporal dynamics of bacterial communities: physicochemical and others drivers along an acid mine drainage**

A. Volant<sup>1</sup>, O. Bruneel<sup>1</sup>, A. Desoeuvre<sup>1</sup>, M. Héry<sup>1</sup>, C. Casiot<sup>1</sup>, N. Bru<sup>2</sup>, S. Delpoux<sup>1</sup>, A. Fahy<sup>3</sup>,  
F. Javerliat<sup>3</sup>, O. Bouchez<sup>4</sup>, R. Duran<sup>3</sup>, P. N. Bertin<sup>5</sup>, F. Elbaz-Poulichet<sup>1</sup> and B. Lauga<sup>3</sup>

# A venir sur GeT en NGS ?

## Ion S5 (remplace Proton)

- Machine intermédiaire PGM / Proton
- + modulable que Proton (3 puces)
- + autonome



## Sequel (PacBio)

- Même chimie que PacBio (SMRT),
- Débit + important
- Même taux d'erreur



## MiniSeq (Illumina)

- Même chimie que les systèmes Illumina (+ proche NextSeq) : ≈ compatibilité des librairies
- Petit à moyen débit
- Modulable

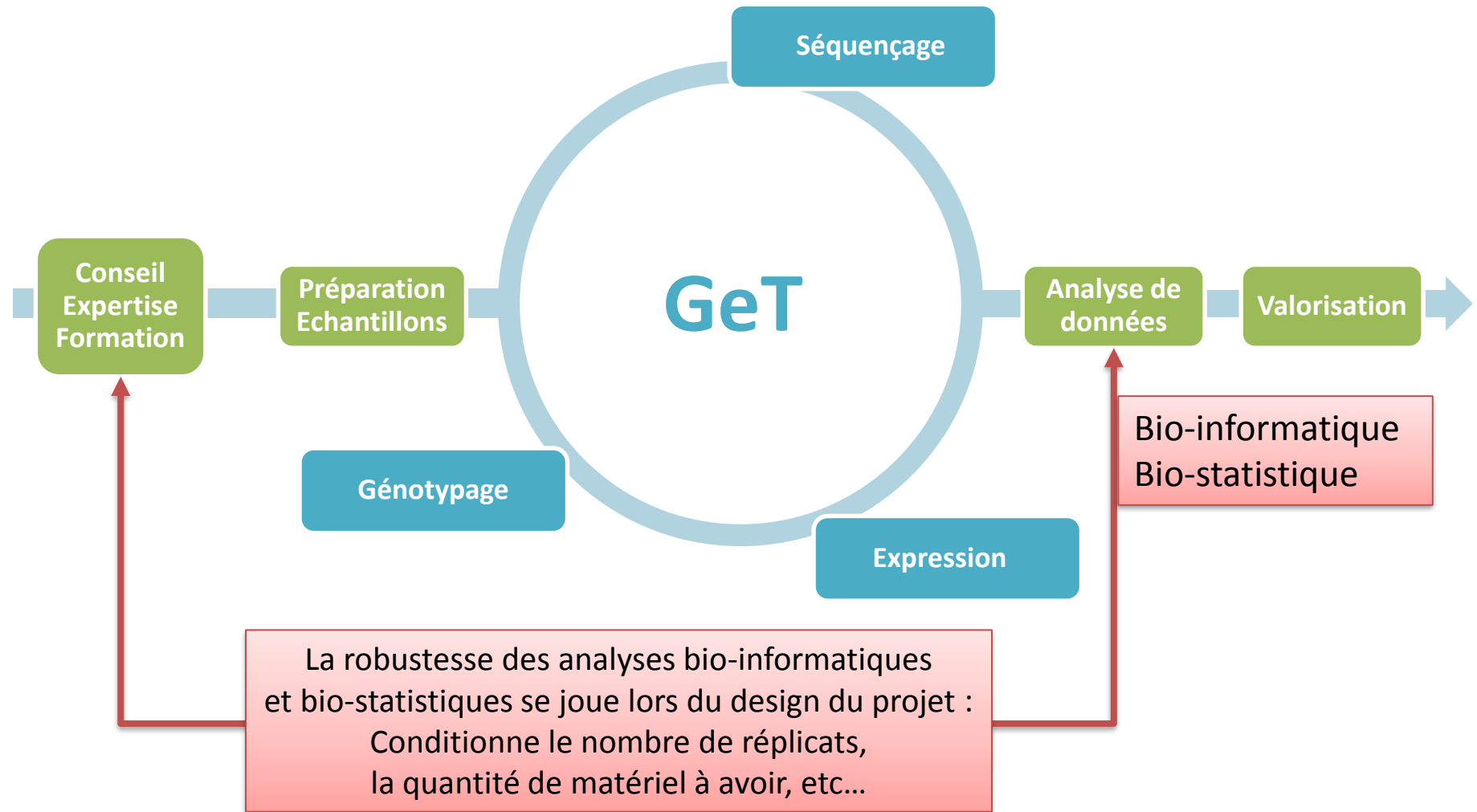


## PromethION (Oxford Nanopore)

- Technologies Nanopore
- "MinION multiple"



# Démarche construction projets

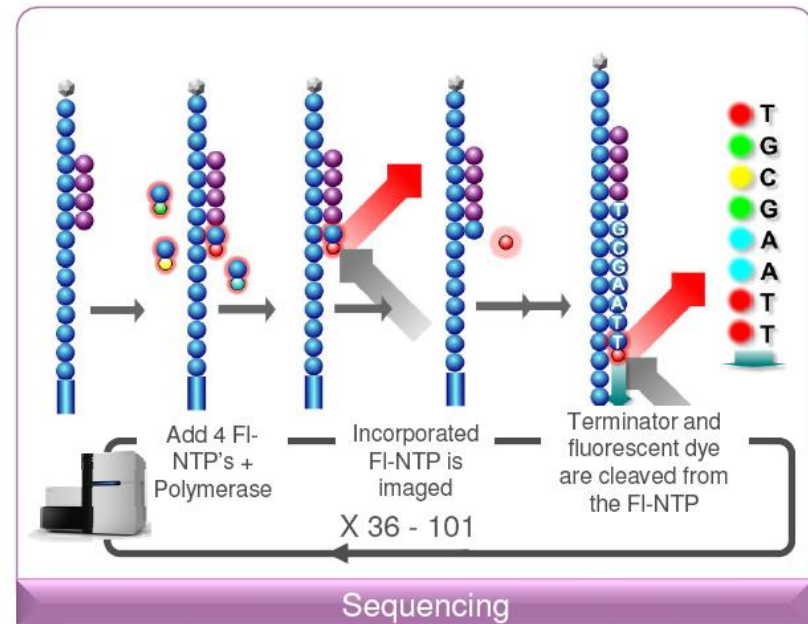
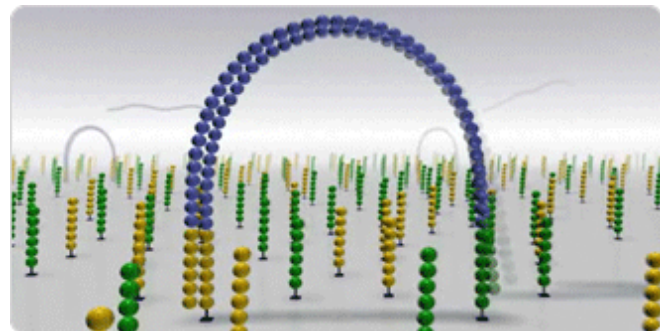
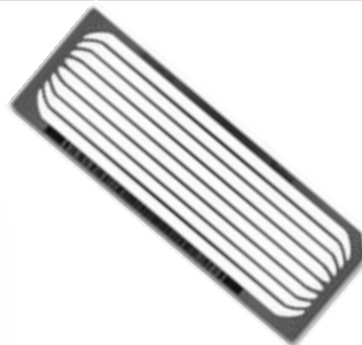
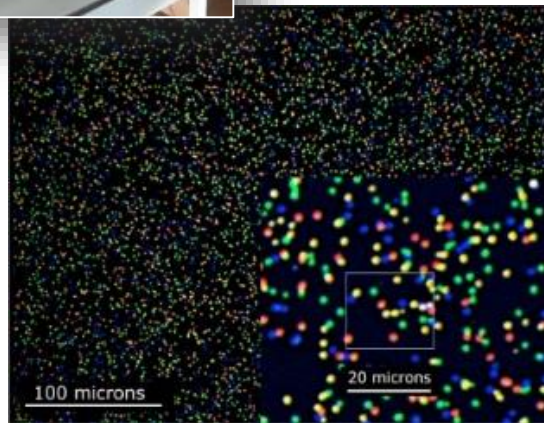


Merci de votre attention !

Place aux questions...

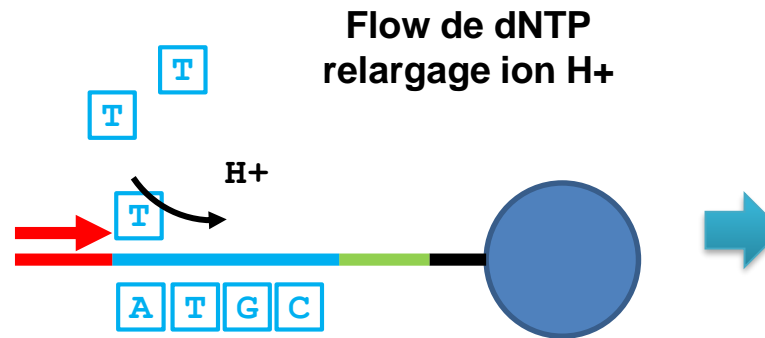
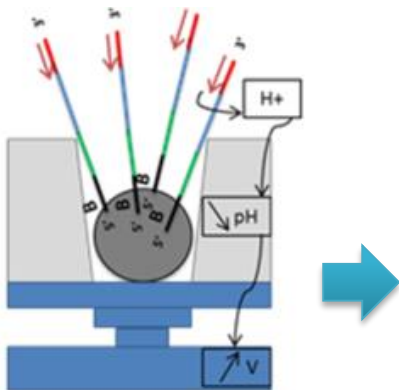
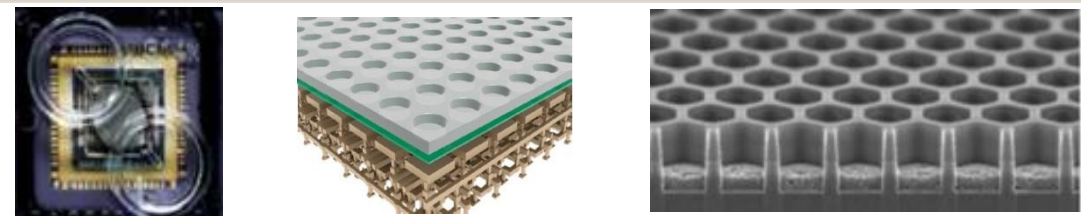
# Chimie Illumina en détails

- Séquençage par Synthèse
- Détection par fluorescence

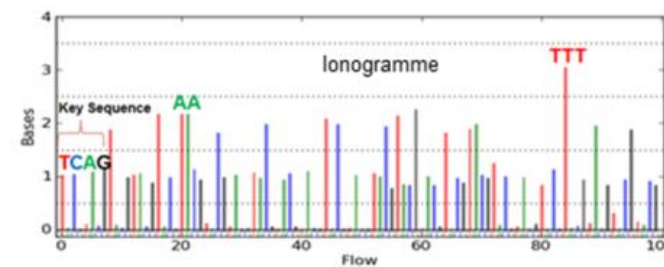
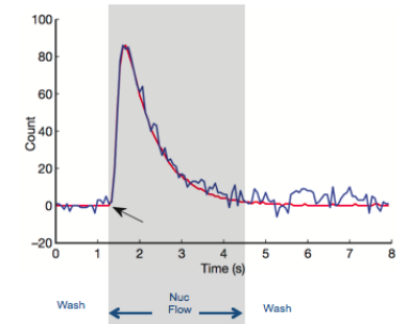


# Chimie Ion Torrent en détails

- Séquençage par Synthèse
- Par semi-conduction



différence de potentiel  
détectée par la machine



# Séquençage amplicons sur Illumina

**PCR1 (classique, 30 à 35 cycles) : amplification région cible**



**PCR2 (réduite, 10 à 12 cycles) : ajout adaptateurs + index**



**1 Librairie = 2 PCRs, Réalisable en plaque 96 puits, Automatisée**

# Analyses qualitatives des données Illumina

