

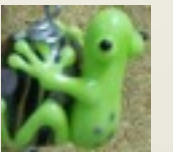
平成29年度 NGSハンズオン講習会

公共NGSデータの検索と登録

仲里 猛留

NAKAZATO, Takeru

@chalkless



情報・システム研究機構 データサイエンス共同利用基盤施設
ライフサイエンス統合データベースセンター

Database Center for Life Science (DBCLS),
Joint Support-Center for Data Science Research, Research Organization of Information and Systems (ROIS)



2017/8/29

@東京大学農学部

NGSのデータベース

ライフ系データベース：BLASTとPubMed

PubMed

NGS - PubMed - NCBI

www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=NGS

NCBI Resources How To Sign in to NCBI

PubMed.gov US National Library of Medicine National Institutes of Health

PubMed NGS RSS Save search Adv

Show additional filters

Article types
Clinical Trial
Review
More ...

Text availability
Abstract available
Free full text available
Full text available

Publication dates
5 years
10 years
Custom range...

Species
Humans
Other Animals

Clear all

Show additional filters

Display Settings: Summary, 20 per page, S

See 1 article about ngs gene function
See also: ngs notochord granular surface in tr

Results: 1 to 20 of 1441

- ☐ [An In-Solution Hybridisation Method for rich Clinical Samples for Analysis by NG](#)
Smith M, Campino S, Gu Y, Clark TG, C Dondorp AM, Kwiatkowski DP, Quail MA Open Genomics J. 2012;5. doi: 10.2174/18756 PMID: 24273626 [PubMed]
[Related citations](#)
- ☐ [Transactivating mutation of the MYOD1 rhabdomyosarcoma.](#)
Szu Hai K, de Jong D, Leung WY, Fletch J Pathol. 2013 Nov 25. doi: 10.1002/path.4307 PMID: 24272621 [PubMed - as supplied by pub]
[Related citations](#)
- ☐ [Introduction to Statistical Methods for M](#)
Zararsiz G, Coşgun E. Methods Mol Biol. 2014;1107:129-55. doi: 10.1 PMID: 24272435 [PubMed - in process]
[Related citations](#)
- ☐ [High-Throughput Approaches for Microf](#)
Dedeoğlu BG. Methods Mol Biol. 2014;1107:91-103. doi: 10.1 PMID: 24272433 [PubMed - in process]
[Related citations](#)
- ☐ [NGSmethDB: an updated genome reso](#)

BLAST

NCBI Blast:Nucleotide Sequ

blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi#

BLAST® Basic Local Alignment Search Tool

Home Recent Results Saved Strategies Help

My NCBI [Sign in] [Register]

NCBI/BLAST/blastx/Formatting Results - 9EN9RPMN01R

Edit and Resubmit Save Search Strategies Formatting options Download YouTube How to read this page Blast report description

Nucleotide Sequence (3065 letters)

RID 9EN9RPMN01R (Expires on 11-29 21:37 pm)

Query ID Id|171467
Description None
Molecule type nucleic acid
Query Length 3065

Database Name refseq_protein
Description NCBI Protein Reference Sequences
Program BLASTX 2.2.28+ Citation

Other reports: Search Summary Taxonomy reports

Graphic Summary

Show Conserved Domains

Putative conserved domains have been detected, click on the image below for detailed results.

RF +1

Specific hits

Superfamilies

Multi-domains

Sulfate_tra_ Sulfate_transp STS_Su STS_supe

Distribution of 112 Blast Hits on the Query Sequence

Mouse-over to show define and scores, click to show alignments

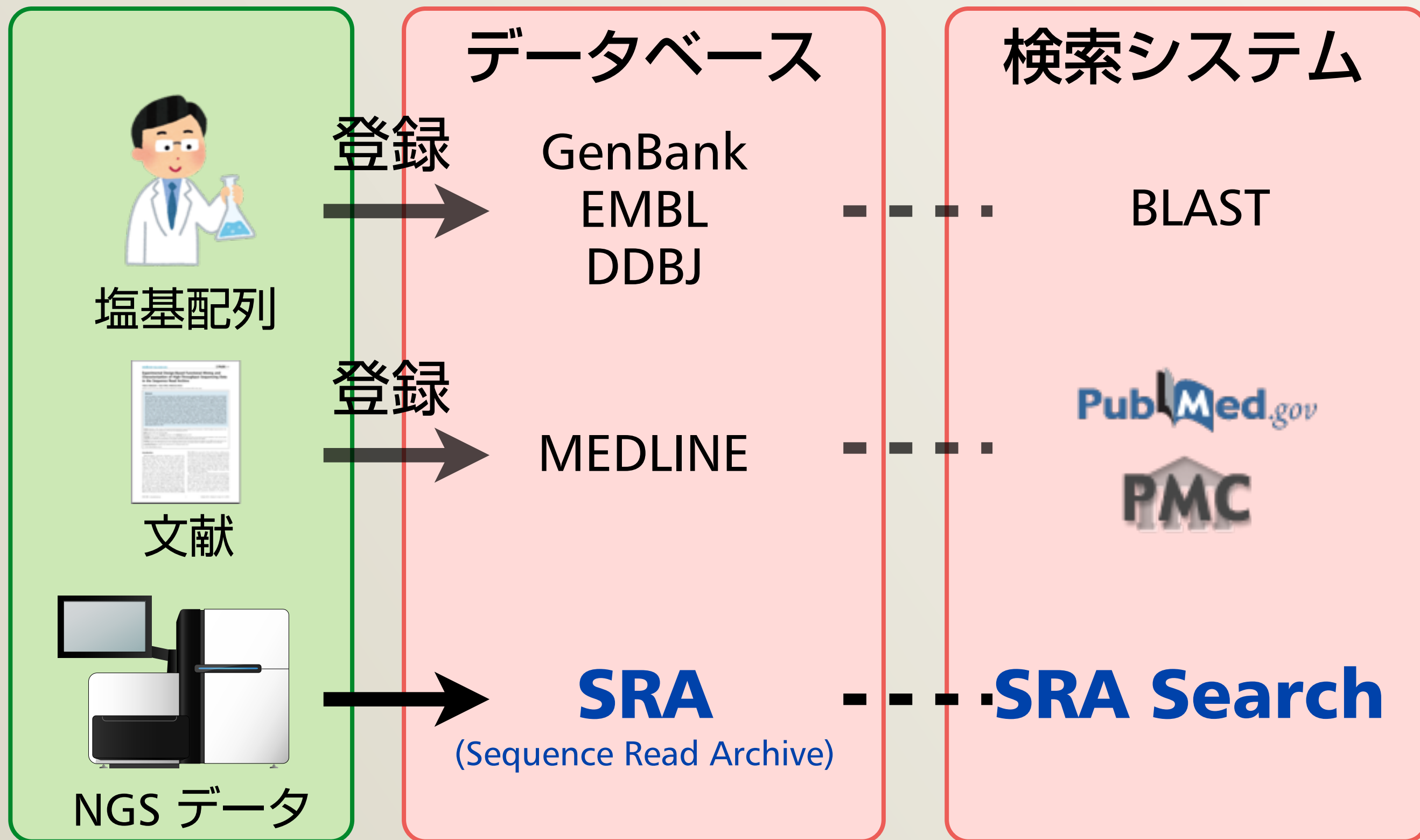
Color key for alignment scores

Query

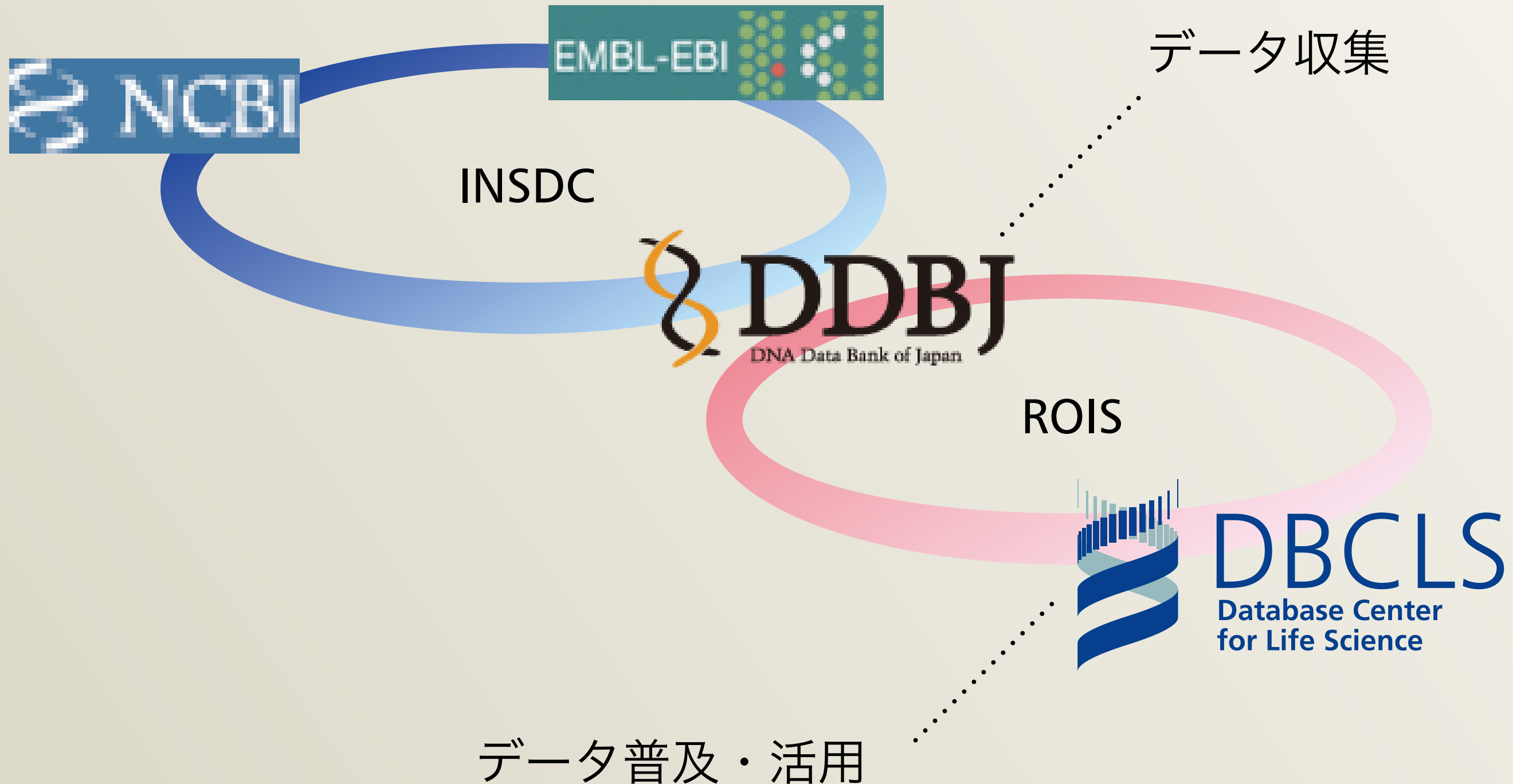
<40 40-50 50-80 80-200 >=200

1 600 1200 1800 2400 3000

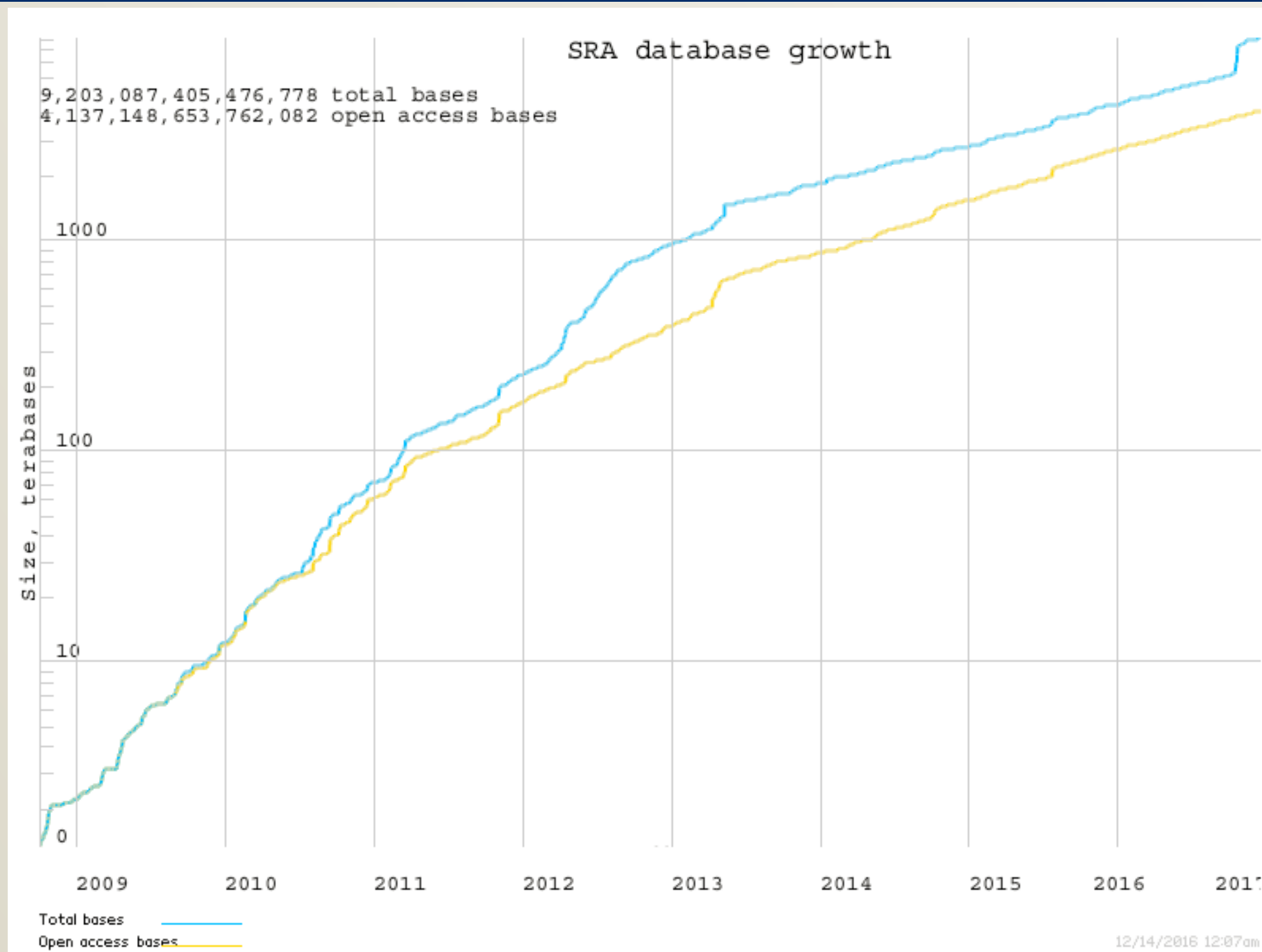
研究データと公共データベース



NGSデータの収集と提供



登録されたNGSデータの伸び



JGA (Japanese Genotype-Phenotype Archive)

Controlled-access データのアーカイブ



Japanese Genotype-phenotype Archive

Home Studies Submission

概要

Japanese Genotype-phenotype Archive (JGA) は個人を特定される可能性のある遺伝学的なデータと表現型情報を保存し、提供しています。データが収集された個人との間の同意に基づく協定により、JGA のデータ利用は特定の研究目的に制限されています。JGA は厳格なプロトコルに従い、情報を管理、格納、提供しています。登録処理が終わった全てのデータは暗号化されます。JGA チームには[こちらから連絡](#)することができます。

なお、JGA に登録されるデータおよびデータの利用についての審査は独立行政法人科学技術振興機構 (JST)/バイオサイエンスデータベースセンター (NBDC) が実施しています。JGA は科学技術振興機構 National Bioscience Database Center (NBDC) と共同で運営されています。

データの登録/利用を申請

[NBDC](#) National Bioscience Database Center

データの利用

JGA はデータを格納する際にそのデータに適用される利用制限ポリシーを登録しますが、利用者のデータ利用の可否については [JST/NBDC](#) が審査します。利用者は [NBDC](#) にデータの利用を申請し、JGA は NBDC からの利用承認連絡を受け、利用者にデータへの安全なアクセスを提供します。

データの登録

JGA は JST/NBDC で承認された匿名化されたデータだけを受け付けています (ヒトを対象とした研究データの登録について)。登録者は [JST/NBDC](#) に JGA へのデータ提供を申請し、NBDC からデータ提供の承認連絡を受けた登録者は [JGA](#) に連絡します。JGA チーム

登録などはJST NBDCに



The screenshot shows the homepage of the NBDC Human Database. The browser address bar displays 'humandbs.biosciencedbc.jp'. The page features a navigation menu with links to Home, Data Usage, Data Provision, Guidelines, NBDC Human Database Review Committee, Results Publication, and Access Statistics. Two prominent red maintenance notices are displayed: one for a site-wide stop on 2017/1/24 and another for JGA services on 2017/2/10-20. The main content area includes a section about NBDC Human Database, explaining its purpose and data sources (JST, DDBJ, etc.), and a 'New Information' section with recent updates from Tokyo Medical and Dental University and Osaka University. A search bar for alternative alleles is located at the bottom.

ホーム - NBDCヒトデータベース x

humandbs.biosciencedbc.jp

NBDC
National Bioscience Database Center

NBDCヒトデータベース

English サイト内検索 検索

ホーム データの利用 データの提供 ガイドライン NBDCヒトデータ審査委員会 成果発表 アクセス統計

メンテナンスのため、NBDCヒトデータベースのサイトを一時停止します。予定日時：2017/1/24 9:00-18:00

メンテナンスのため、JGAが一時停止します。停止するサービスの詳細は[こちら](#)。停止期間：2017/2/10 18:00 - 2017/2/20 午前

NBDCヒトデータベースについて

ヒトに関するデータは、次世代シーケンサーをはじめとした解析技術の発達に伴って膨大な量が産生されつつあり、それらを整理・格納して、生命科学の進展のために有効に活用するためのルールや仕組みが必要です。

国立研究開発法人科学技術振興機構(JST)バイオサイエンスデータベースセンター(NBDC)では、個人情報の保護に配慮しつつヒトに関するデータの共有や利用を推進するために、ヒトに関する様々なデータを共有するためのプラットフォーム『NBDCヒトデータベース』を設立するとともに、[国立遺伝学研究所](#) [DNA Data Bank of Japan](#) [DDBJ](#)と協力して、ヒトに関するデータを公開しています。

本Webサイトを通じて、ヒトに関するデータの利用及びヒトに関するデータの提供を行なうことができます。データ共有についての概要は[こちら](#)  をご参照下さい。

新着情報

2017/01/12
[東京医科歯科大学 医歯学総合研究科（医系）分子腫瘍医学](#) からの制限公開データ（Type I）を公開しました（hum0041）

2016/12/27
[大阪大学大学院 医学系研究科 外科学講座 消化器外科学](#) からの制限公開データ（Type I）を公開しました（hum0039）

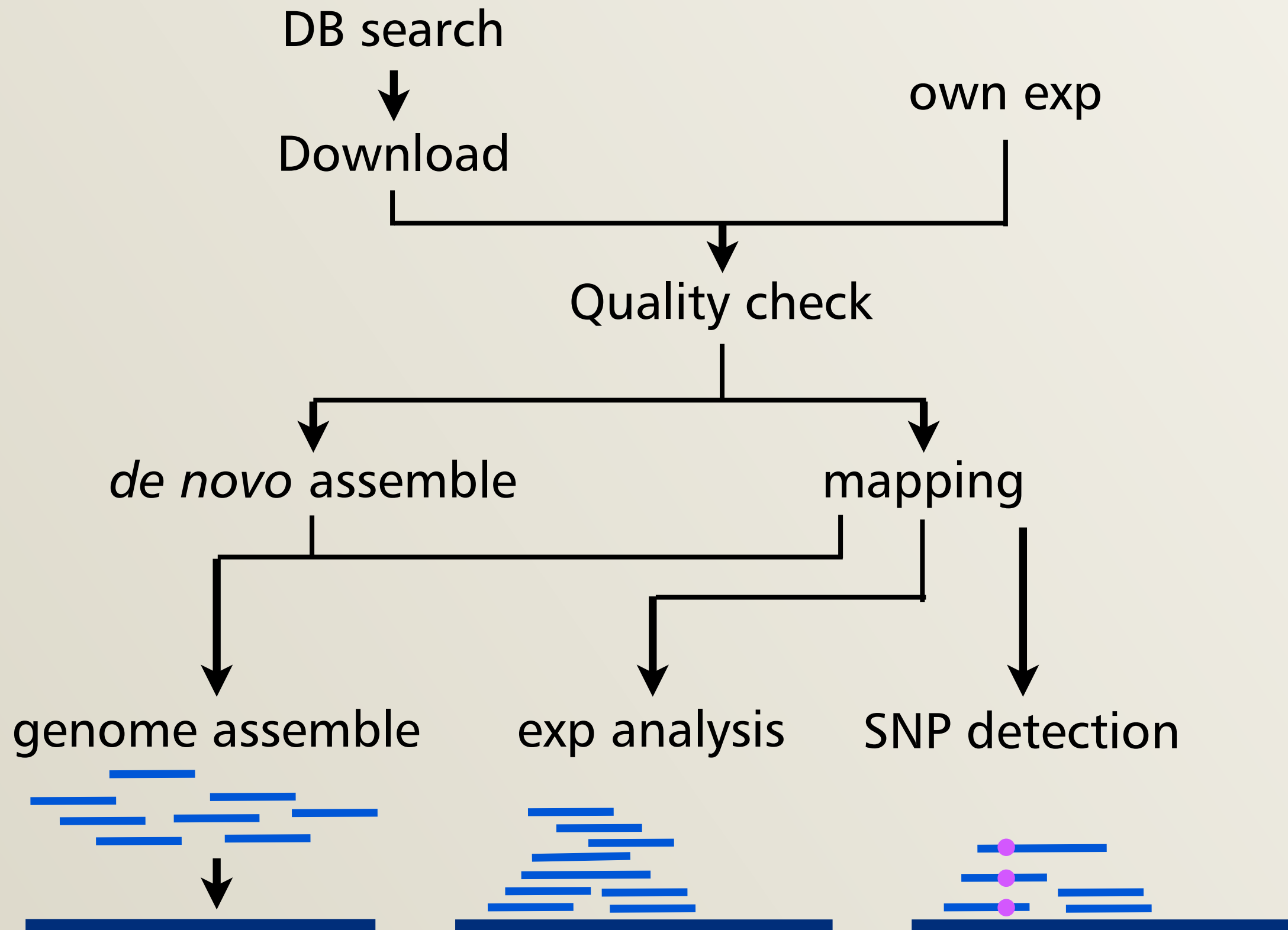
▶ [ニュース一覧へ](#)

Search NBDC Human Database Beacon for Alternative Alleles [\[API help\]](#)

NBDC Human Database Beacon is a member of [GA4GH Beacon Network](#).

SRAの検索

NGSデータ解析の流れ



NCBIのインターフェース

ncRNA expression, including sr x

保護された通信 [https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/ERX005900\[accn\]](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/ERX005900[accn])

ERX005900: ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification
1 ILLUMINA (Illumina Genome Analyzer II) run: 31.8M spots, 1.1G bases, 1Gb downloads

Design: ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification

Submitted by: TRON

Study: ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification
[PRJEB2202](#) • [ERP000257](#) • [All experiments](#) • [All runs](#)

Sample: Protocols: We purchased total RNA from Ambion (Austin, USA). Each tissue samples was pooled from multiple donors. Librarys were prepared as in Armour CD, Castle JC, Chen R, Babak T, Loerch P, et al. (2009) Digital transcriptome profiling using selective hexamer priming for cDNA synthesis. Nat Methods 6: 647-649.
[SAMEA733155](#) • [ERS012459](#) • [All experiments](#) • [All runs](#)
Organism: [Homo sapiens](#)

Library:
Name: adipose_RNA
Instrument: Illumina Genome Analyzer II
Strategy: OTHER
Source: GENOMIC
Selection: RANDOM
Layout: SINGLE
Construction protocol: We purchased total RNA from Ambion (Austin, USA). Each tissue samples was pooled from multiple donors. Librarys were prepared as in Armour CD, Castle JC, Chen R, Babak T, Loerch P, et al. (2009) Digital transcriptome profiling using selective hexamer priming for cDNA synthesis. Nat Methods 6: 647-649.

Spot descriptor:

1

forward

Experiment attributes:
Experimental Factor: **ORGANISMPART:** adipose

Runs: 1 run, 31.8M spots, 1.1G bases, [1Gb](#)

Run	# of Spots	# of Bases	Size	Published
ERR015534	31,807,065	1.1G	1Gb	2011-03-18

ID: 31970

BioProject

BioSample

Taxonomy

Recent activity

ERP000257 (11)

SRA

Uberon, an integrative multi-species anatomy ontology

Tumour resistance in induced pluripotent stem cells derived from naked mole-rats

Tumour resistance in induced pluripotent stem cells derived from naked mole-ra PubMed

bono hidemasa (47)

PubMed

See more...

EBIのインターフェース

www.ebi.ac.uk/ena/data/view/ X

www.ebi.ac.uk/ena/data/view/PRJEB2202

ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification

Navigation Read Files Portal Attributes

Bulk Download Files ⚠ (Please use Firefox to launch the bulk downloader app.)

Download: 1 - 11 of 11 results in TEXT

[Select columns](#)

Showing results 1 - 10 of 11 results

Study accession	Sample accession	Secondary sample accession	Experiment accession	Run accession	Tax ID	Scientific name	Instrument model	Library layout	Fastq files (ftp)	Fastq files (galaxy)	Submitted files (ftp)	Submitted files (galaxy)	NCBI SRA file (ftp)	NCBI SRA file (galaxy)	CRAM Index files (ftp)	CRAM Index files (galaxy)
PRJEB2202	SAMEA733155	ERS012459	ERX005900	ERR015534	9606	Homo sapiens	Illumina Genome Analyzer II	SINGLE			File 1	File 1				
PRJEB2202	SAMEA733146	ERS012465	ERX005906	ERR015535	9606	Homo sapiens	Illumina Genome Analyzer II	SINGLE			File 1	File 1				
PRJEB2202	SAMEA733149	ERS012460	ERX005901	ERR015536	9606	Homo sapiens	Illumina Genome Analyzer II	SINGLE			File 1	File 1				
PRJEB2202	SAMEA733145	ERS012464	ERX005905	ERR015537	9606	Homo sapiens	Illumina Genome Analyzer II	SINGLE			File 1	File 1				

DDBJのインターフェース

Result List - DRA Search

ERP000257 - DRA Search

trace.ddbj.nig.ac.jp/DRASearch/study?acc=ERP000257

DRA Search

[Send Feedback](#) [Search Home](#) [DRA Home](#)

ERP000257

Study Detail

Title	ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification
Study Type	Transcriptome Analysis
Abstract	
Description	ncRNA expression, including snoRNAs, across 11 tissues using polyA-neutral amplification
Center Name	TRON

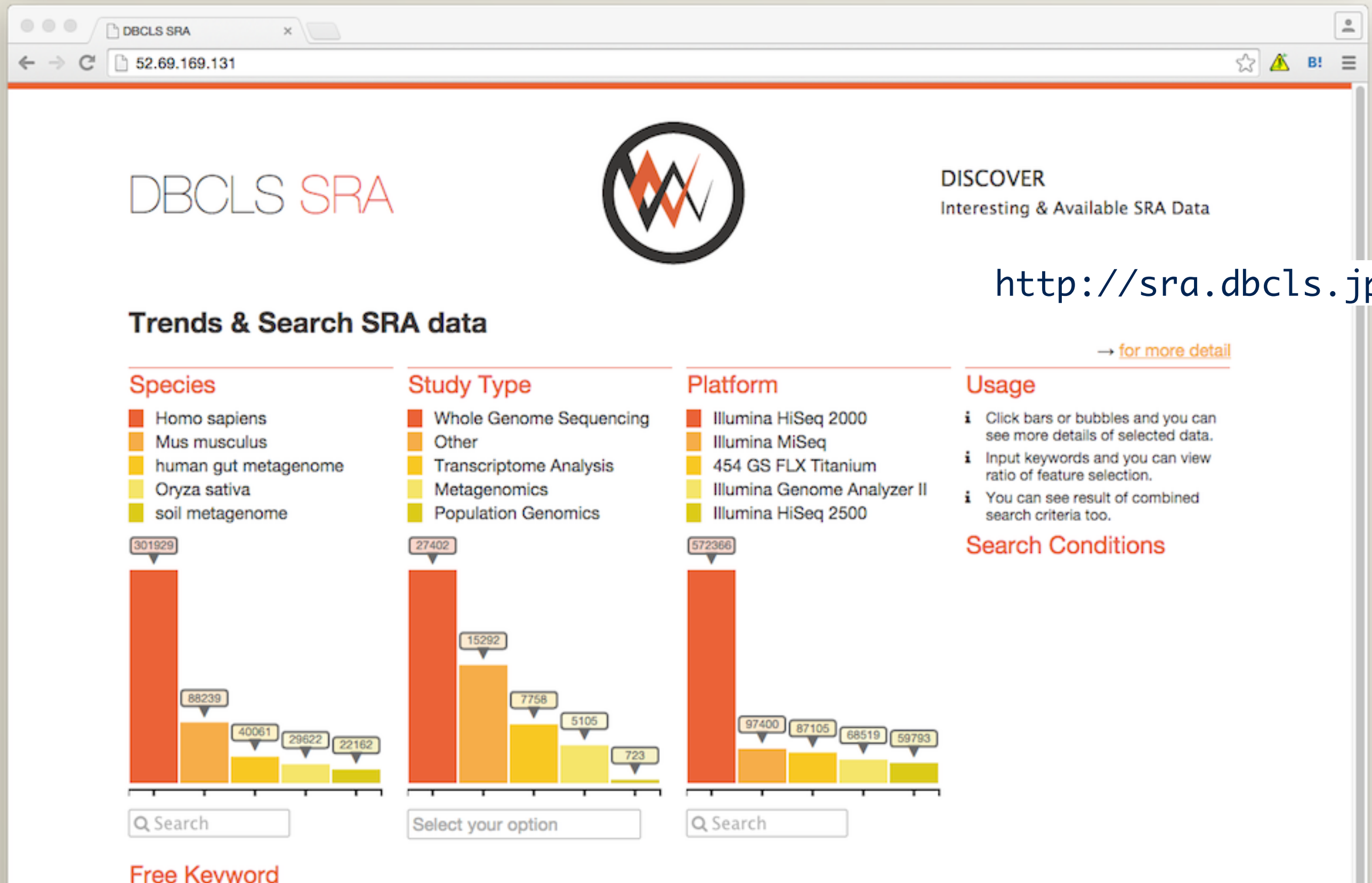
SRA Links

Url Link	E-MTAB-305 in ArrayExpress
----------	--

Navigation

Submission	ERA010380	FTP
Experiment	ERX005900	FASTQ SRA
	ERX005901	FASTQ SRA
	ERX005902	FASTQ SRA
	ERX005903	FASTQ SRA
	ERX005904	FASTQ SRA
	ERX005905	FASTQ SRA
	ERX005906	FASTQ SRA
	ERX005907	FASTQ SRA
	ERX005908	FASTQ SRA
	ERX005909	FASTQ SRA
	ERX005910	FASTQ SRA
Sample	ERS012459	
	ERS012460	
	ERS012461	
	ERS012462	
	ERS012463	
	ERS012464	
	ERS012465	
	ERS012466	
	ERS012467	
	ERS012468	
	ERS012469	

DBCLS SRA 公共NGSデータの検索サイト



DBCLS SRA – リスト表示

Search Result 52.193.26.230/search?species=Homo%20sapiens&type=&instrument=&search_query=  DBCLS SRA Home blog							
DBCLS SRA Metadata Search							
Search query: undefined							
948projects							
Study ID	Study Title	Study Type	Sequencing Instrument	Scientific Name	Number of Sequencing	PubMed ID	
		trans					
DRP000003	Comprehensive identification and characterization of the nucleosome structure	Transcriptome Analysis	Illumina Genome Analyzer	Homo sapiens	9	20400770	
DRP000004	Comprehensive identification and characterization of the transcripts, their expression levels and sub-cellular localizations	Transcriptome Analysis	Illumina Genome Analyzer	Homo sapiens	3	20400770	
DRP000005	Comprehensive identification and characterization of the transcripts, their expression levels and sub-cellular localizations	Transcriptome Analysis	Illumina Genome Analyzer	Homo sapiens	3	20400770	
DRP000006	Comprehensive identification and characterization of the transcripts, their expression levels and sub-cellular localizations	Transcriptome Analysis	Illumina Genome Analyzer	Homo sapiens	3	20400770	
DRP000007	Comprehensive identification and characterization of the binding sites of	Transcriptome	Illumina	Homo sapiens	2	20400770	

DBCLS SRA – 詳細表示

Comprehensive Identificati x

52.193.26.230/view/DRP000007

B!

 DBCLS SRA

[Home](#) [blog](#) [Twitter](#) [Facebook](#)

Project Summary

Study Type	Sample Organism	Sequencing Platform
Transcriptome Analysis	Homo sapiens	Illumina Genome Analyzer

Article Summary

Characterization of transcription start sites of putative non-coding RNAs by multifaceted use of massively paralleled sequencer.

Sathira Nuankanya N, Yamashita Riu R, Tanimoto Kousuke K, Kanai Akinori A, Arauchi Takako T, Kanematsu Soutaro S, Nakai Kenta K, Suzuki Yutaka Y, Sugano Sumio S DNA research : an international journal for rapid publication of reports on genes and genomes, 2010/06/15

On the basis of integrated transcriptome analysis, we show that not all transcriptional start site clusters (TSCs) in the intergenic regions (iTSCs) have the same properties; thus, it is possible to discriminate the iTSCs that are likely to have biological relevance from the other noise-level iTSCs. We used a total of 251,933,381 short-read sequence tags generated from various types of transcriptome analyses in order to characterize 6039 iTSCs, which have significant expression levels. We analyzed and found that 23% of these iTSCs were located in the proximal regions of the RefSeq genes. These RefSeq-linked iTSCs showed similar expression patterns with the neighboring RefSeq genes, had widely fluctuating transcription start sites and lacked ordered nucleosome positioning. These iTSCs seemed not to form independent transcriptional units, simply representing the by-products of the neighboring RefSeq genes, in spite of their significant expression levels. Similar features were also observed for the TSCs located in the antisense regions of the RefSeq genes. Furthermore, for the remaining iTSCs that were not associated with any RefSeq genes, we demonstrate that integrative interpretation of the transcriptome data provides essential information to specify their biological functions in the hypoxic responses of the cells.

[PubMed](#) [PMC](#)

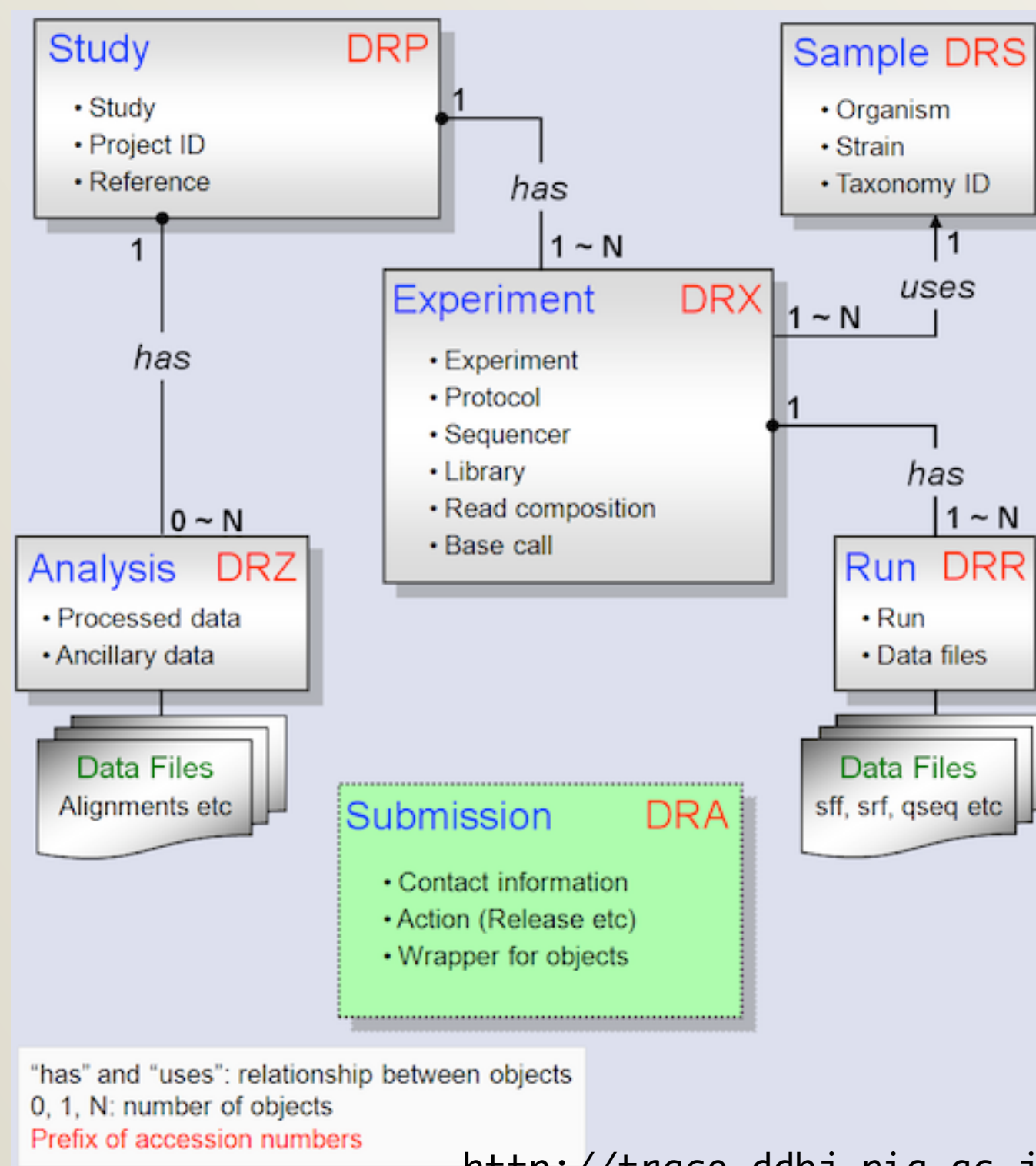
Methods

Cell culture and tissues

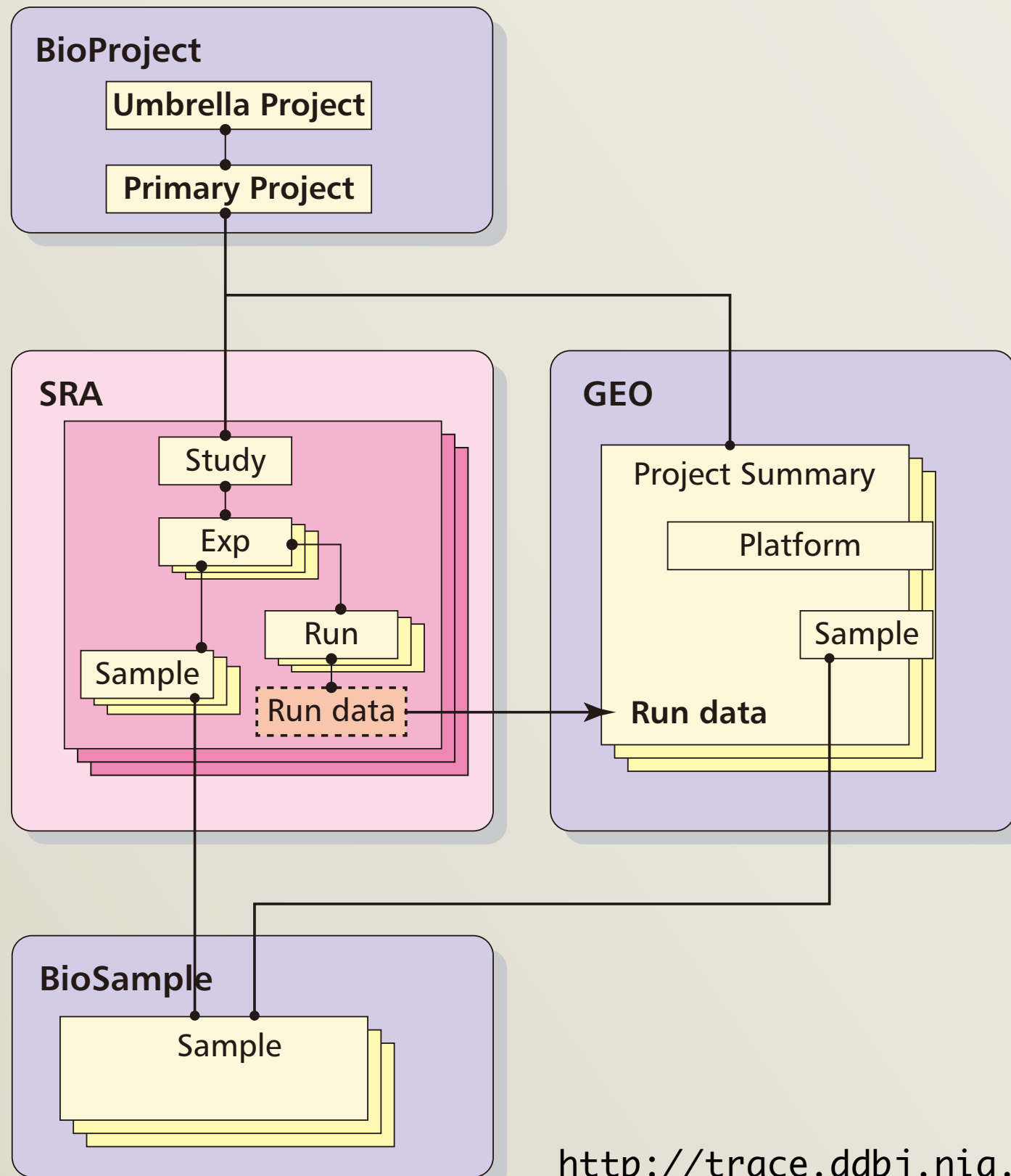
Construction of the TSS Seq libraries and analysis of the TSS tags

Construction of the Nucleosome Seq library and analysis of the nucleosome tags

データ構造（概略版）



データ構造（詳細版）



<http://trace.ddbj.nig.ac.jp/dra/submission.html> を改

SRAの検索は意外とツライ

目的が多種多様

ゲノム、発現解析、エピゲ、メタゲ、...

対象生物種も多種多様

ヒト、マウス、メタゲノム、微生物、...

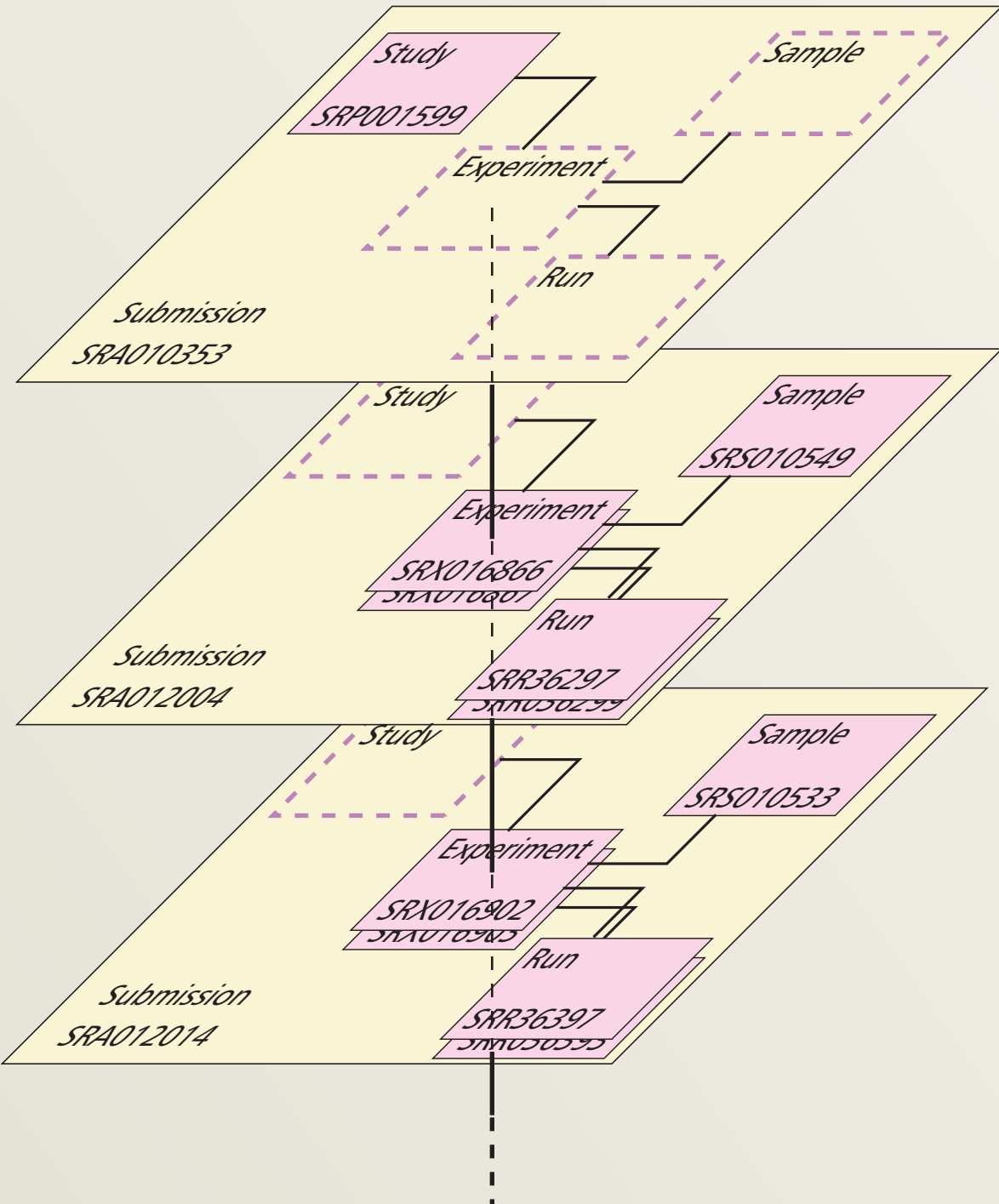
データベースの構造

study：プロジェクト情報

experiment：個々の実験情報

すべてのメタデータが1つの登録に入っているわけではない

Submission	Study	Experiment	Run	Sample	Analysis
✓				✓	55452
✓			✓		22025
✓	✓	✓	✓	✓	11228
✓		✓	✓		6066
✓		✓			2915
✓		✓	✓	✓	2608
✓	✓				2430
✓					927
✓	✓	✓	✓		116
✓	✓	✓		✓	107
✓					✓ 95
✓	✓	✓	✓	✓	✓ 85
✓	✓			✓	58
✓		✓	✓	✓	48
✓	✓		✓	✓	40
		⋮			
Total (submissions)					104256



ワインが飲みたい

どれにする？



どうしようかなあ...

名前	Soleil Hikumo Rouge
タイプ	赤
ワイナリー	旭洋酒
生産地	山梨
ブドウ品種	ピノノワール+ベイリーA
製造年	2012年

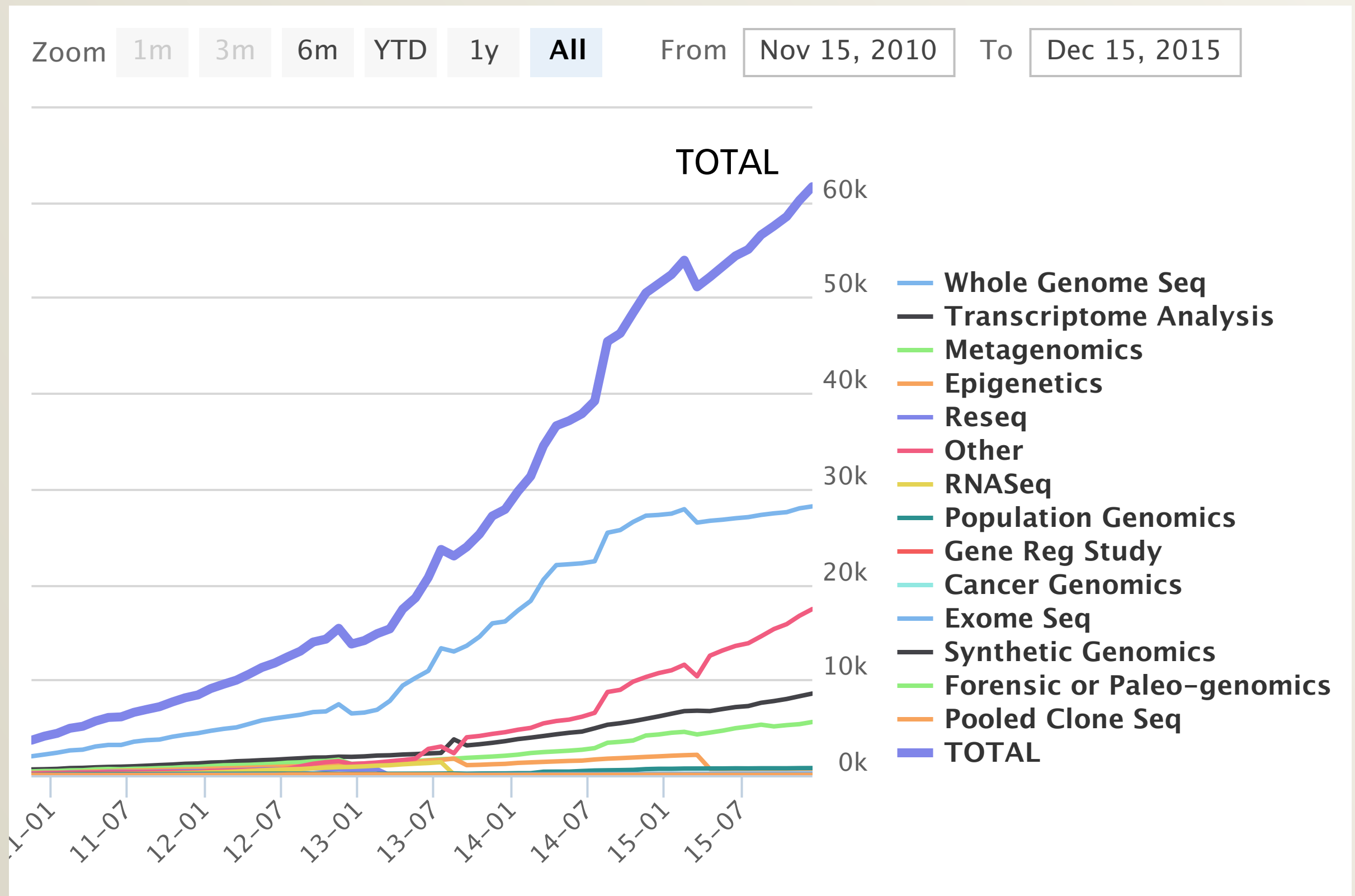
→ メタデータによる選択

赤で重くないやつ

→ 中身のクオリティによる足切り



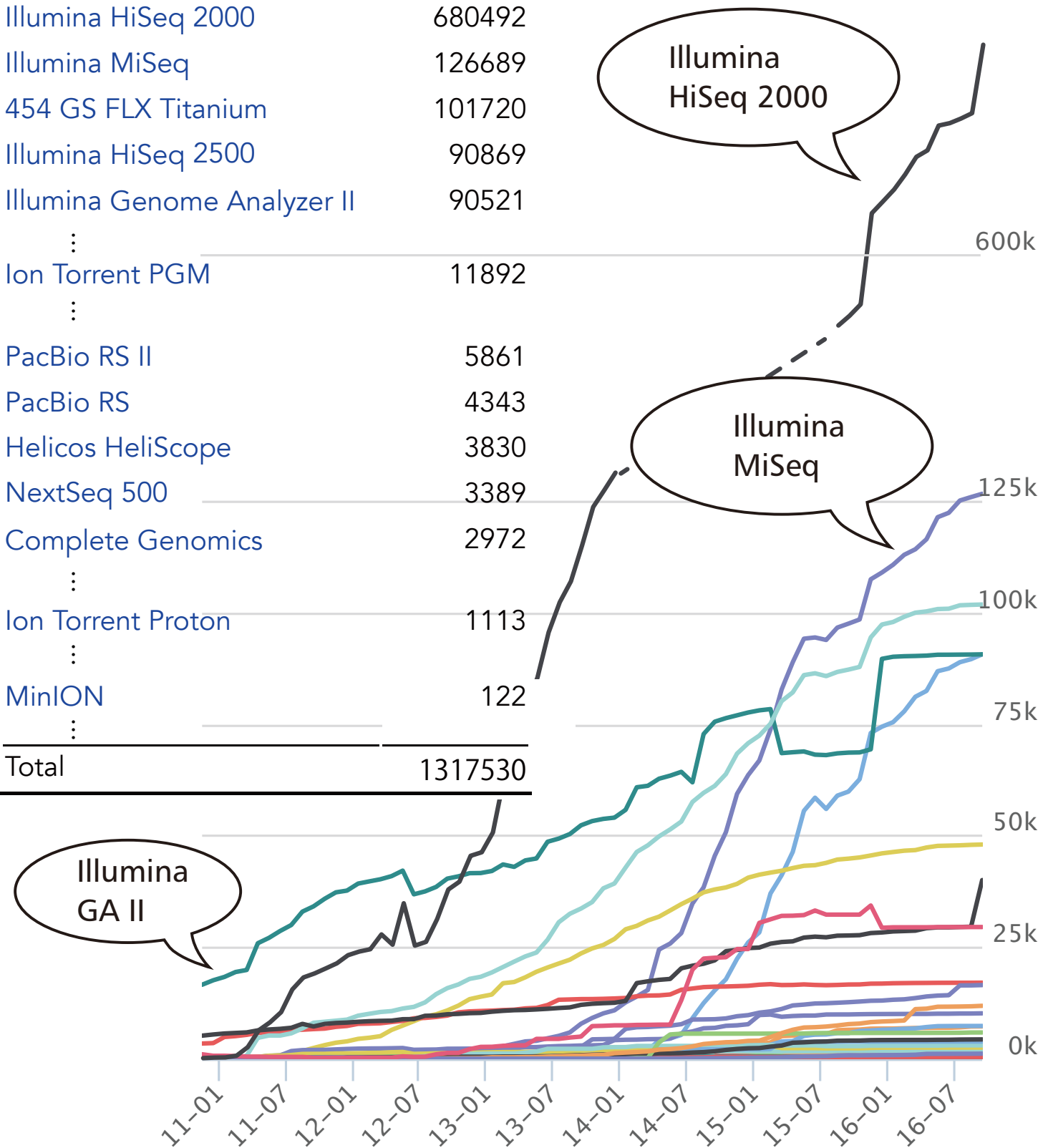
データ数の推移 – 目的別



データ数の推移 – 機器別

◎ 登録状況（機器別）

Illumina HiSeq 2000	680492
Illumina MiSeq	126689
454 GS FLX Titanium	101720
Illumina HiSeq 2500	90869
Illumina Genome Analyzer II	90521
⋮	
Ion Torrent PGM	11892
⋮	
PacBio RS II	5861
PacBio RS	4343
Helicos HeliScope	3830
NextSeq 500	3389
Complete Genomics	2972
⋮	
Ion Torrent Proton	1113
⋮	
MinION	122
⋮	
Total	1317530



論文からの検索

Species:

Study Type:

Platform:

FirstPreviousNextLast

Page:1Go

Rows:

pmid	article_title	journal	vol	issue	page	date	sra_id_orig	sra_id	sra_title
26578681	Dual RNA-seq of Nontypeable Haemophilus influenzae and Host Cell Transcriptomes Reveals Novel Insights into Host-Pathogen Cross Talk	mBio	6	6	-	2015	SRA216498	SRA216498	Dual RNA-sequencing of nontypeable Haemophilus influenzae and host cell transcriptomes reveals new aspects of host-pathogen interface
26575290	Pervasive transcription read-through promotes aberrant expression of oncogenes and RNA chimeras in renal carcinoma	eLife	4	-	-	2015-Nov-17	SRA220947	SRA220947	Pervasive transcription read-through promotes aberrant expression of oncogenes and RNA chimeras in renal carcinoma
26573221	A comprehensive joint analysis of the long and short RNA transcriptomes of human erythrocytes	BMC genomics	16	1	952	2015	SRA205374	SRA205374	Short and Long RNA sequencing of human mature erythrocytes
26571212		Nature cell biology	-	-	-	2015-Nov-16	SRA180725	SRA180725	
									Genetic predisposition to neuroblastoma
26560027	neuroblastoma mediated by a LMO1 super-enhancer polymorphism	Nature	-	-	-	2015-Nov-11	SRA236526	SRA236526	Genetic predisposition to neuroblastoma mediated by a single nucleotide polymorphism within a LMO1 oncogene super-enhancer element

Publication info

data info (SRA)

Publication info

data info
(SRA)

NGSデータを使って論文を出したら

Kikuchi *et al. BMC Genomics* (2017) 18:83

This work was also supported by the NIG Collaborative Research Program (2014-A171 and 2015-A155).

Availability of data and materials

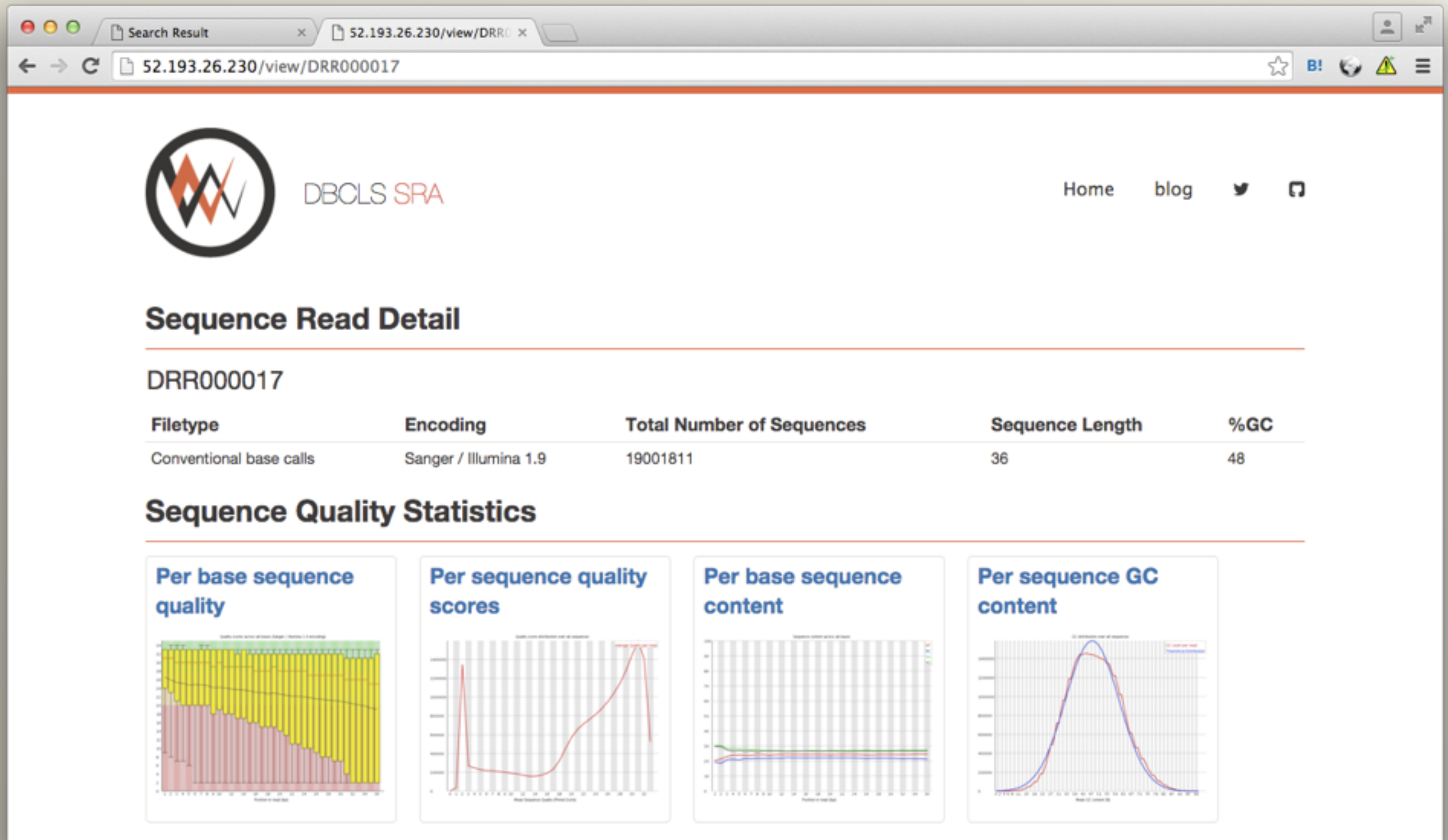
The nucleotide sequences for BmEno1, BmEno2, and BmEnoC were submitted to DDBJ/ENA/GenBank (Accession Nos. LC170036, LC170037, and LC170038, respectively). The RNA-seq reads supporting the conclusions of this article are available in the Sequence Read Archive (SRA) with accession ID [DRA005094](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/DRA005094), <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/>.

Authors' contributions

Conceived and designed the experiments: AK and HT Performed the experiments: AK, YN, Kal, and AT Contributed reagents/materials/analysis tools: KIL, UB, TY, AF, and DS Analyzed the data: AK, TM, UB, and HT

10. Tomita K, Nal recom 2003;2
11. Wang High-e for silk
12. Xia Q, Zhang in mu Biol. 2
13. Brewenola 2000;

QC result



疾患からの検索

Disease Type:

Total: 171 << first < prev 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 next > last >> 10

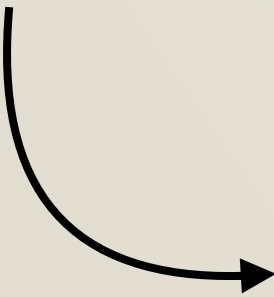
Disease	疾患名	# of submission
Genetic Predisposition to Disease	遺伝的素因(疾患)	9
Breast Neoplasms	乳房腫瘍	2
Disease Progression	病勢悪化	1
Obesity	肥満	1
Malaria	マラリア	1
Chromosome Aberrations	染色体異常	1
HIV Infections	HIV感染症	1
Chromosome Breakage	染色体切断	1
Polyploidy	多倍数性	1
Disease Models, Animal	疾患モデル(動物)	1

Total: 171 << first < prev 1 2 3 4 5 6 7

Total: 6 << first < prev 1 next > last >> 10

SRA ID	SRA Title	Disease	疾患名	PMID
SRA026055	DNA sequencing of a cytogenetically normal acute myeloid leukaemia genome	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	18987736
SRA026055	DNA sequencing of a cytogenetically normal acute myeloid leukaemia genome	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	19657110
SRA026055	Recurring Mutations Found by Sequencing an Acute Myeloid Leukemia Genome	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	18987736
SRA026055	Recurring Mutations Found by Sequencing an Acute Myeloid Leukemia Genome	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	19657110
SRA009897	In-depth characterization of the microRNA transcriptome in a leukemia progression model	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	18849523
SRA029797	Exome Sequencing Identifies Somatic Mutations in Acute Monocytic Leukemia	Leukemia, Myeloid, Acute	白血病-急性骨髄性	21399634

Total: 6 << first < prev 1 next > last >> 10



生物種からの検索

Project List (from taxonomy) x

sra.dbcls.jp/cgi-bin/taxon2study.cgi?type=&platform=&taxon_id=4530&taxon_tree=on&taxon_in=Oryza+sativa

Project List from taxonomy (β version)

Study Type: Platform: Taxon ID: 4530 Species name: Oryza sativa

incl. child taxonomy (ex. strains) ☒

Search

→ back to DBCLS SRA top

Oryza > Oryza sativa

→ TAB-delimited format

Total: 580 << first < prev 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 next > last >> 10

SRA ID	Study ID	Study Title	Study Type	Taxon ID	Taxon Name	Exps	Runs
SRA216709	SRP051189	Oryza sativa Transcriptome or Gene expression	Transcriptome Analysis	4530	Oryza sativa	0	0
SRA240900	SRP054995	Oryza sativa japonica Genome sequencing	Whole Genome Sequencing	4530	Oryza sativa	1	0
SRA244535	SRP055515	Small RNA populations in Argonaute complexes purified from Rice stripe Tenuivirus (RSV)-infected rice	Other	4530	Oryza sativa	6	0
DRA000685	DRP000716	Diversity in the complexity of phosphate starvation transcriptomes among rice cultivars based on RNA-Seq profiles	Transcriptome Analysis	39946	Oryza sativa Indica Group	7	57
ERA000212	ERP000096	Novel exon splicing junctions and novel transcriptional active regions in Oryza sativa	Transcriptome Analysis	39946	Oryza sativa Indica Group		18
ERA009070	ERP000235	The indica genome sequence by next-generation sequencing	Whole Genome Sequencing	39946	Oryza sativa Indica Group		5
SRA010796	SRP001724	GSE19050: Degradome sequencing reveals endogenous small RNA targets in rice (Oryza sativa L. ssp. indica)	Transcriptome Analysis	39946	Oryza sativa Indica Group		1
SRA012190	SRP002084	Single-base resolution DNA methylomes of rice and functional roles of DNA methylation	Epigenetics	39946	Oryza sativa Indica Group		22
SRA026538	SRP004490	Plant genome sequencing data	Whole Genome Sequencing	39946	Oryza sativa Indica Group	3	93
SRA036013	SRP006587	Oryza sativa Project	Whole Genome Sequencing	39946	Oryza sativa Indica Group		1

SRAへの登録

DRAへの登録

DRA Handbook

←

→

↺

trace.ddbj.nig.ac.jp/dra/submission.html#DRA_へのデータ登録

☆

B!

⚠

☰

DRA へのデータ登録

ヒトを対象とした研究データの登録について

ヒトを対象とした全ての研究において DDBJ に送付するデータの由来である個人 (被験者) の情報・プライバシーは、適用されるべき法律、規定、登録者が所属している機関の方針に従い、登録者の責任において保護されている必要があります。
原則として、被験者を直接特定し得る参照情報は、登録データから取り除いてください。
ヒトを対象とした研究データを登録する場合は「[ヒトを対象とした研究データの登録について](#)」をご覧ください。

次世代シーケンサからのデータを DRA に登録するためにはメタデータとシーケンスデータが必要です。

解析後の配列データは DDBJ へ登録します。DDBJ Mass Submission System (MSS) が、次世代シーケンサから生み出されるゲノムや大量データの登録受付先になります。

特許に関連するデータの登録

登録するデータが特許に関連する場合は、「[特許に関連する塩基配列の登録に関する注意、データの優先権](#)」の内容を必ずご確認ください。

DRA 登録の流れ

目次: ↺

1. 登録アカウントを作成

- [D-way 登録アカウント](#)を作成
- [公開鍵と center name をアカウントに登録し](#)、DRA 登録を可能に

In this page

DRA について

メタデータ

データファイル

DRA へのデータ登録

DRA 登録の流れ

DRA へのデータ登録方法

登録の更新

補足: MD5 値

PDF Download

PDF をダウンロード

Submit

Login & Submit

Contact

Archives

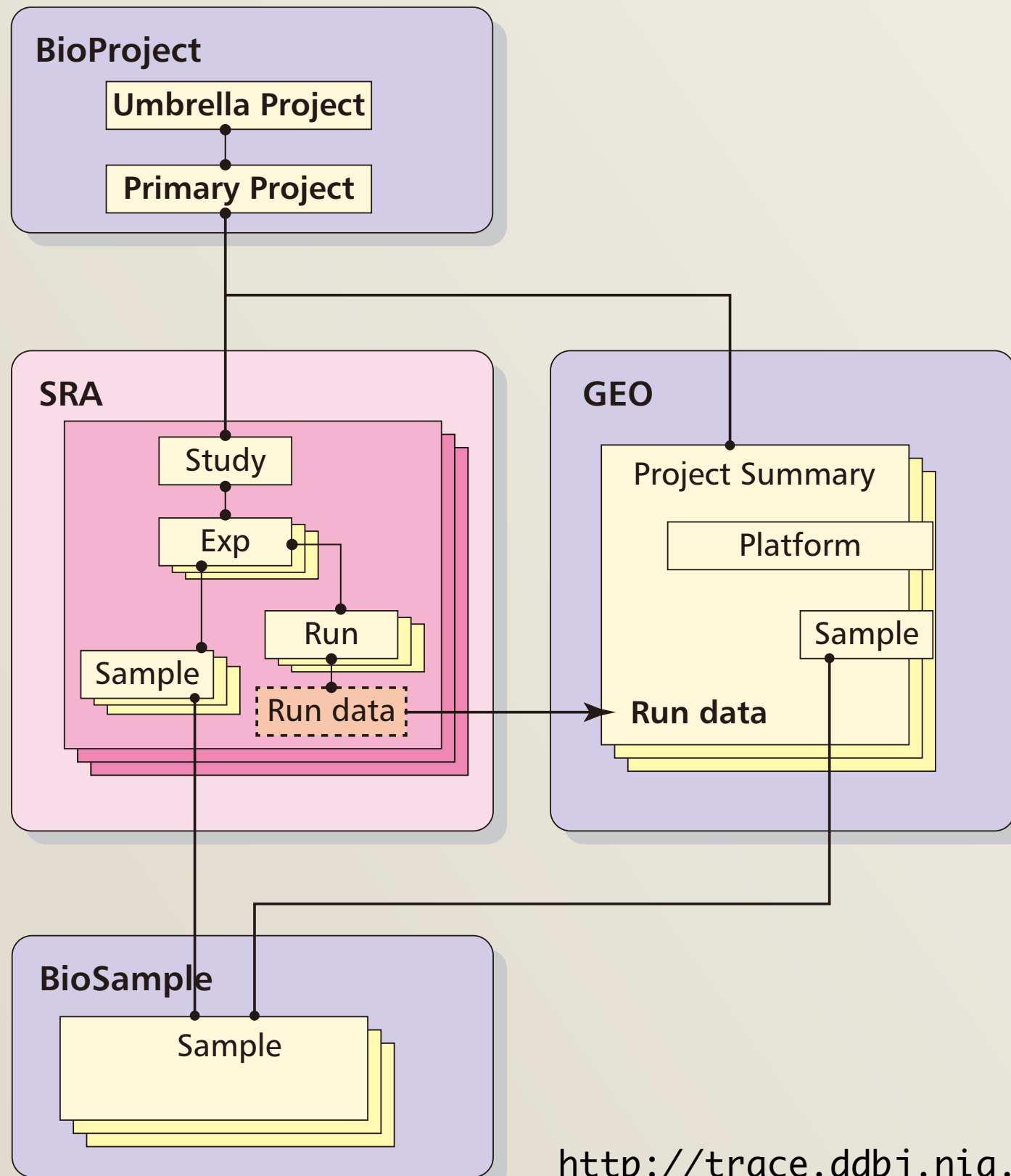
News by year: Latest ↕

FAQs

Handbooks

http://trace.ddbj.nig.ac.jp/dra/submission.html

データ構造（再掲）



<http://trace.ddbj.nig.ac.jp/dra/submission.html> を改

DRAへの登録フロー

DRA 登録の流れ

目次: 

1. 登録アカウントを作成

- [D-way 登録アカウント](#)を作成
- [公開鍵と center name](#) をアカウントに登録し、DRA 登録を可能に

2. DRA 登録を作成しデータファイルをアップロード

- 新規 DRA 登録を作成 ([アカウントに DRA 登録権限を付与しておきます](#))
- BioProject, BioSample, Experiment と Run を投稿する前にデータファイルを scp でアップロード

3. プロジェクトとサンプル情報を登録

[BioProject \(Study\)](#)

- 研究プロジェクトの内容
- 「なぜ」そのサンプルをシーケンスしたのか

[BioSample \(Sample\)](#)

- 生物学的、物理的にユニークなサンプル
- 「何を」シーケンスしたのか

 メタデータをタブ区切りテキストファイルで登録できます

シーケンスデータ

(FASTQ or BAM) に加え
メタデータ (実験情報) を
書いてDDBJに登録

4. Experiment と Run を登録

DRA Experiment

- 特定のサンプルから構築したライブラリーについての説明
- 「どのように」シーケンスをしたのか
- 複数の Experiment は一つの Sample を参照できるが、逆はできない

DRA Run

- Experiment と Run を投稿した後、データファイルの検証処理を開始
- Run にリンクしている全てのデータファイルは1つの SRA ファイルにマージされます

5. シーケンスデータファイルの検証処理

- シーケンスデータファイルをアーカイブ用 SRA ファイルに変換する処理を開始
- 検証処理を通った登録が査定されアクセッション番号が発行される

DRAへの登録 (Sample)

bioample

シートを検索

ホーム

挿入

印刷レイアウト

数式

データ

校閲

表示

ペースト

メイリオ

11

A

A

B

I

U

文字列

条件付き書式

テーブルとして書式設定

セルのスタイル

挿入

削除

書式

並べ替え/フィルター

A12

A

D

E

F

G

L

1	*sample_name	*organism	*taxonomy_id	bioproject_id	strain	biomaterial_provider	collecti
2	Bmori-strainXXXwt-tissue-1	Bombyx mori	7091	PRJDB####	XXX	Kyushu Univ/NBRP	
3	Bmori-strainXXXwt-tissue-2	Bombyx mori	7091	PRJDB####	XXX	Kyushu Univ/NBRP	
4	Bmori-strainXXXwt-tissue-3	Bombyx mori	7091	PRJDB####	XXX	Kyushu Univ/NBRP	

DRAへの登録 (Experiment)

Submission: chalkless-0001

保護された通信 <https://trace.ddbj.nig.ac.jp/D-way/contents/dra/metadefine?serial=1&type=experiment>

Submit/Update DRA metadata

SUBMISSION

BIOPROJECT

BIOSAMPLE

EXPERIMENT

RUN

ANALYSIS (optional)

- For more information, please see the [Experiment metadata](#).
詳細は [Experiment メタデータ](#) を参照してください。
- Click the "Save" button and fix aliases to edit metadata in TSV file.
"Save" をクリックして alias を確定してから TSV で内容を編集してください。

Save

Next (RUN)

Edit Experiment by using tab-delimited text (TSV) file

Download TSV file

Upload TSV file

ファイルを選択

選択されていません

Experiment

+

Add another Experiment(s)

1

Copy Experiment #1

#	Alias	*BioSample Used	Library Name	*Library Source	*Library Selection	*Library Strategy
1	chalkless-0001_Experiment_0001	SAMD00058752		TRANSCRIPTOMIC	cDNA	RNA-Seq
2	chalkless-0001_Experiment_0002	SAMD00058753		TRANSCRIPTOMIC	cDNA	RNA-Seq
3	chalkless-0001_Experiment_0003	SAMD00058754		TRANSCRIPTOMIC	cDNA	RNA-Seq

Save

Next (RUN)