

## SYLLABUS DEL CORSO

### Analisi dei Dati

2122-1-F0901D043

---

#### Obiettivi

Il candidato sarà in grado di: comprendere aspetti basilari del disegno dello studio, implementare autonomamente analisi statistiche di base, leggere con spirito critico la letteratura scientifica che presenti analisi statistiche descrittive e inferenziali.

Il candidato sarà in grado di: acquisire le conoscenze ed i concetti di base relativi alle metodologie e alle tecniche computazionali per la raccolta, la gestione e l'analisi di dati in biologia molecolare, come i dati di sequenze generati dalle tecnologie Next Generation Sequencing (NGS), e la padronanza dei principali strumenti computazionali necessari per estrarre informazioni di interesse per la ricerca biomedica dalle principali banche dati di sequenze.

#### Contenuti sintetici

I due moduli di cui si compone il corso si propongono di contribuire alla formazione di un biotecnologo medico che sia in grado di:

- comprendere i principi del disegno sperimentale in medicina e biologia
- conoscere le principali tecniche di analisi statistica dei dati
- utilizzare un software per l'elaborazione dei dati
- compiere l'interpretazione critica dei risultati presentati nella letteratura scientifica.
- essere introdotto alla bioinformatica: motivazioni, problemi e metodologie.
- conoscere le tecnologie NGS
- conoscere le principali basi di dati; accesso, interrogazione, inserimento dati
- conoscere le principali tecniche di analisi dei dati: ricostruzione e annotazione di genomi; confronto di sequenze: algoritmi di allineamento globale, locale e multiplo; ricostruzione di filogenie; analisi del trascrittoma.

## Programma esteso

Il modulo di Biostatistica si articola in due parti: la prima relativa alla statistica descrittiva, la seconda alla statistica inferenziale, la terza relativa all'interpretazione di articoli scientifici. Le parti prima e seconda presentano le seguenti caratteristiche:

- includono aspetti metodologici di disegno dello studio e programmazione dell'esperimento
- vengono erogate nella forma di riflessione su particolari esempi applicativi
- prevedono l'uso del pacchetto applicativo per l'analisi dei dati STATA

Parte prima - Generalità sulla statistica descrittiva, Principali rappresentazioni tabellari e grafiche di dati variabili qualitative e quantitative, Indicatori di ordine di grandezze e dispersione di un fenomeno, Distribuzione Gaussiana, Elementi di calcolo delle probabilità.

Parte seconda - Generalità sulla statistica inferenziale, Verifica di ipotesi nulle relative alla media di variabili continue, Test T in disegno semplice ed appaiato, Verifica di ipotesi nulle relative alla associazione per variabili categoriali, Test chi quadrato, Verifica di ipotesi nulle relative alla proporzione di variabili dicotomiche: Test McNemar, Cenni all'analisi della varianza, Studio della potenza del test e calcolo della dimensione del campione.

Il modulo di Bioinformatica si articola in 8 parti:

- La gestione dei dati nelle scienze della vita
- L'informatica essenziale: Algoritmi e programmi, Alfabeti, parole, grafi, Basi di dati
- La tecnologia NGS: Piattaforme NGS di seconda generazione, Piattaforme NGS di terza generazione, formato dei dati genomici, Ricostruzione e annotazione di genomi
- Basi di dati di sequenze molecolari: Basi di dati Genomiche (EMBL – GenBank), Basi di dati di sequenze proteiche (SwissProt, PDB), I sistemi di interrogazione delle Basi di Dati
- Analisi di sequenze in biologia molecolare: Algoritmi di String matching esatto, Allineamento di sequenze, Motivazioni, Matrici a punti, Matrici di sostituzione PAM, BLOSUM, Allineamento globale: Algoritmo di Needleman-Wunsch, Allineamento locale: Algoritmo di Smith-Waterman, Algoritmi euristici: BLAST, Fasta, BWA, Allineamento multiplo; CLUSTALW
- Ricerca di motivi funzionali in sequenze: Alberi di suffissi, Algoritmi di pattern discovery
- Analisi del trascrittoma: Annotazione di geni e trascritti alternativi, Analisi di dati RNA-seq
- Evoluzione molecolare: ricostruzione di alberi filogenetici: Algoritmi di Clustering, k-means, Neighbor joining, UPGMA, Metodi di massima parsimonia, Metodi di massima verosimiglianza

## Prerequisiti

Il candidato deve possedere una conoscenza di base dell'uso del personal computer, dell'informatica e di biologia molecolare.

## Modalità didattica

Lezioni tradizionali, Quiz on-line, video clip.

## Materiale didattico

- M.M. Triola, M.F. Triola, Fondamenti di statistica per le discipline biomediche  
[https://www.pearson.it/opera/pearson/0-6471-fondamenti\\_di\\_statistica\\_per\\_le\\_discipline\\_biomediche](https://www.pearson.it/opera/pearson/0-6471-fondamenti_di_statistica_per_le_discipline_biomediche)
- M. Helmer Citterich, F. Ferrè, G. Pavesi, C. Romualdi, G. Pesole, Fondamenti di bioinformatica (Zanichelli editore)
- Dispense fornite dai docenti

## **Periodo di erogazione dell'insegnamento**

Primo semestre.

## **Modalità di verifica del profitto e valutazione**

Prova scritta (Biostatistica) e Prova orale (Bioinformatica). Il voto finale verrà calcolato come la media dei voti dei due moduli.

## **Orario di ricevimento**

Da definire con lo studente via email.

---