

Plateforme bioinformatique MIGALE

Mouhamadou Ba, Hélène Chiapello, Christelle Hennequet-Antier, Valentin Loux, Mahendra Mariadassou, Véronique Martin, Cédric Midoux, Olivier Rué, Sophie Schbath, Valérie Vidal

▶ To cite this version:

Mouhamadou Ba, Hélène Chiapello, Christelle Hennequet-Antier, Valentin Loux, Mahendra Mariadassou, et al.. Plateforme bioinformatique MIGALE. Journées Ouvertes de Biologie, Informatique et Mathématique (JOBIM), Jul 2022, Rennes, France. 2022. hal-04176761

HAL Id: hal-04176761 https://hal.inrae.fr/hal-04176761v1

Submitted on 3 Aug 2023

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers. L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.







Mouhamadou Ba Hélène Chiapello Christelle Hennequet-Antier Valentin Loux Mahendra Mariadassou Véronique Martin Cédric Midoux Olivier Rué Sophie Schbath Valérie Vidal

Plateforme bioinformatique MIGALE

Migale est une infrastructure scientifique collective INRAE ouverte à tous. Elle est membre de l'infrastructure de recherche INRAE BioinfOmics, de l'Institut Français de Bioinformatique et de France-Génomique. Ses activités sont certifiées ISO9001 depuis avril 2011.

FRANCE BIOINTONICS INRAE RESEARCH INFRASTRUCTURE

Nos missions



Déploiement d'une infrastructure de calcul scientifique



Mise à disposition des collections de données **publiques** issues de travaux de génomique



Analyse de données génomiques



Déploiement sur la plateforme de logiciels d'analyses bioinformatiques et statistiques

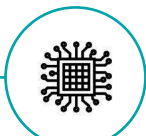


Conception et développement d'applications



Formation des utilisateurs aux méthodologies de la bioinformatique et aux logiciels d'analyse





Infrastructure de calcul scientifique

- Un cluster de calcul de 2436 cœurs, 3 serveurs dédiés aux **bases de données**
- 22 serveurs physiques, 15 serveurs virtuels dédiés à des projets collaboratifs ou des outils
- Plus de **800 To** d'espace de stockage centralisé

Données et Outils



bioMAJ

R Studio

- ~ 400 outils mis à disposition
- 90 banques de données
- Mises à jour régulières des banques et outils
- Portail Galaxy: https://galaxy.migale.inrae.fr/ pour une utilisation conviviale
- RStudio Server: https://rstudio.migale.inrae.fr/
- Hébergement d'applications shiny : https://shiny.migale.inrae.fr/
- Packaging et intégration d'outils en protéomique, statistiques, ...

Analyses de données

Bioinformatique et Statistique

Domaines d'expertise :

- Assemblage & annotation de génomes microbiens
- Génomique et génomique comparée
- Métagénomique, Métatranscriptomique
- Fouille de texte et données

Exemples de projets en métagénomique :

- MetaPDO-Cheese : Étude de la biodiversité des fromages AOP
- Ingénierie écologique de communautés microbiennes pour la valorisation de biodéchets

Mise à disposition des analyses et résultats sous forme de **rapports web** (Rmd)

Conception et développement

- Omnicrobe : base de données de phénotypes et habitats microbiens
- Easy16S: interface de visualisation de jeux de données métagénomiques 16S
- ProteoRE: interprétation et exploration de données protéomiques

Formations

- 120 personnes formées/an en présence ou à distance
- 16 **modules** différents, dont :
 - Initiation à R, ggplot2, shiny
 - Galaxy
 - Traitement primaire de données NGS (Galaxy / ligne de commande)
 - Annotation automatique de génomes bactériens
 - RNA-seq: bioinfo et statistiques
 - Métagénomique 16S, Métagénomique shotgun
 - Modélisation 3D de protéines



Île-de-France – Jouy-en-Josas-Antony



Université Paris-Saclay, INRAE, MalAGE, 78350, Jouyen-Josas, France Université Paris-Saclay, INRAE, BioinfOmics, Migale, 78350, Jouy-en-Josas, France







