Introducción a la Filoinformática: IBMB-UNLP/CONICET, Argentina. 2-6 Julio 2018.

Pablo Vinuesa (vinuesa@ccq.unam.mx)

Progama de Ingeniería Genómica, CCG-UNAM, México http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

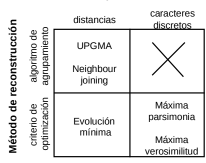
Todo el material del curso (presentaciones, tutoriales y datos de secuencias) lo encontrarás en: https://github.com/vinuesa/intro2phyloinfo

- Tema 4: Intro a la filogenética y modelos de evolución de secuencias
- 1. Para qué sirven los modelos en ciencia
- 2. Modelos paramétricos vs. empíricos de evolución de secuencias
- 3. Parametrización de los modelos de sustitución de DNA
- 4. Condiciones (supuestos) de aplicabilidad de los modelos
- 5. Modelos de sustitución y distancias evolutivas
- 6. La familia GTR(+I+G) de modelos de sustitución para secuencias nucleotídicas

Inferencia filogenética molecular – clasificacón de métodos

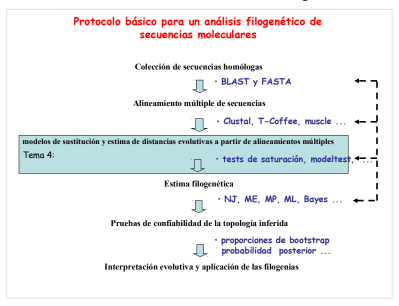
 Podemos clasificar a los métodos de reconstrucción filogenética en base al tipo de datos que emplean (caracteres discretos vs. distancias) y si usan un método algorítmico o un criterio de optimización para encontrar la topología

Tipo de datos



© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018



Métodos de reconstrucción filogenética – una clasificación

- I.- Tipos de datos: distancias vs. caracteres discretos
- Los métodos de distancia primero convierten los alineamientos de secuencias en una matriz de distancias genéticas en base al modelo evolutivo seleccionado, la cual es usada por el método algorítmico de reconstrucción para calcular el árbol (UPGMA y NJ)
- Los métodos discretos (MP, ML, Bayesianos) consideran cada sitio del alineamiento (o una función probabilística para cada sitio) directamente



- Un set de 4 secs. y la matriz de distancias correspondiente
- Un árbol de parsimonia y uno de distancias para este set de datos produce topologías y longitudes de ramas idénticas
- La diferencia radica en que el árbol de parsimonia identifica qué sitio del alineamiento contribuye cada paso mutacional en la longitud de cada rama

Inferencia filogenética molecular – métodos basados en matrices de distancias

- * Unweighted pair group method with arithmetic means (UPGMA)
- este es uno de los pocos métodos que construye árboles ultramétricos (todas las hojas equidistantes de la raíz), es decir asume un reloj molecular perfecto a lo largo de toda la topología, lo que resulta en una topología enraizada.
 - Además se obtienen las longitudes de rama simultáneamente con la topología
- se puede concebir como un método heurístico para encontrar la topología ultramétrica de mínimos cuadrados para una matriz de distancias pareadas

Ejercicio:

Calcula una matriz de distancias pareadas en base al número observado de diferencias entre OTUs, y en base a ella dibuja un árbol de UPGMA, indicando las longitudEes de cada rama

1. Alineamiento: No. sitios : 15; OTUs (taxa) = 4

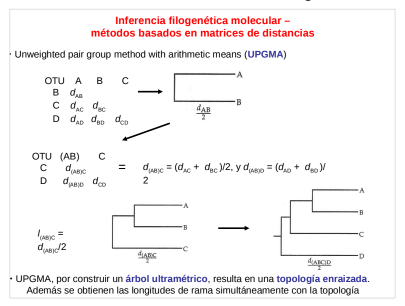
Rhizobium GGA GGG AGG AGG CCT Agrobacterium GGC GGG AGG AGG CCT Sinorhizobium GGG GGA AGG TGT CCG Bradyrhizobium GGT CGT AGC TGT GTG

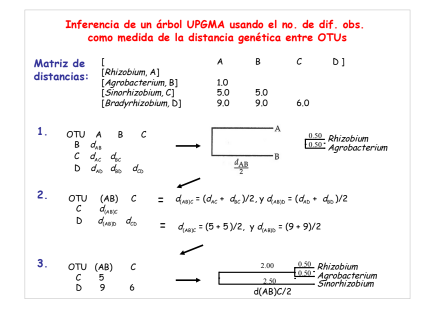
2. Matriz de distancias: d: distancia (no. de diferencias observadas)

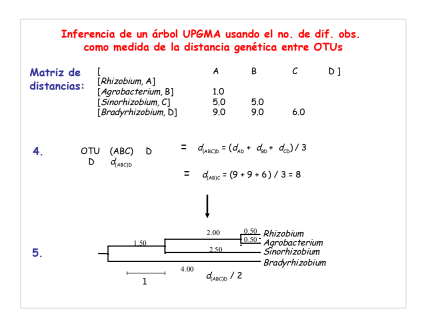
[Α	В	С	D
[Rhizobium, A]				
[Agrobacterium, B]	1.0			
[Sinorhizobium, C]	5.0	5.0		
[Bradyrhizobium, D]	9.0	9.0	6.0	

© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018



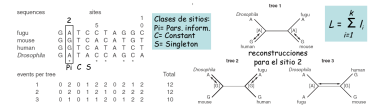




Métodos de reconstrucción filogenética - una clasificación

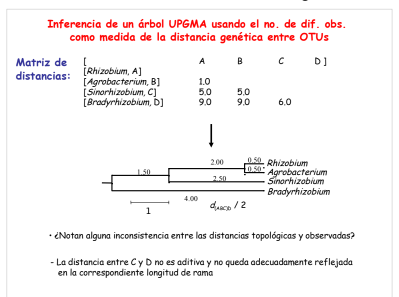
III. máxima parsimonia: dados dos árboles, se prefiere el que requiere menos cambios en estados de caracter

- El método de máxima parsimonia (MP) considera cada sitio filogenéticamente informativo (Pi) el alineamiento (al menos 2 pares de secuencias que compartan un polimorfismo distinto). Los sitios constantes (C) no son considerados y los singletones (S) no son Pars. informativos
- El supuesto teórico (modelo de evolución) implícito al método es que el árbol más verosímil es aquel que requiere el mínimo número de sustituciones para explicar los datos del alineamiento. El criterio de optimización de la MP es el de cambio o evolución mínima.
- Para cada sitio del alineamiento el objetivo es reconstruir su evolución bajo la constricción de invocar el número mínimo de pasos evolutivos. El número total de cambios evolutivos sobre un árbol de MP (longitud en pasos evolutivos del árbol) es simplemente la suma de cambios de estados de caracter (p. ej. sustituciones) de cada sitio variable



© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018



Métodos de búsqueda de árboles

I. - el problema del número de topologías

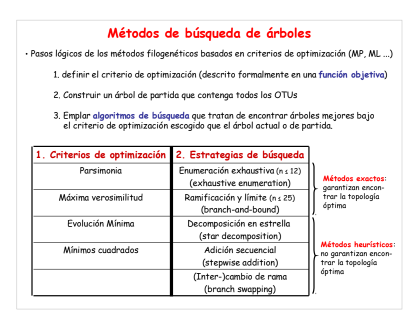
El número de topologías posibles incrementa factorialmente con cada nuevo taxon o secuencia que se añade al análisis

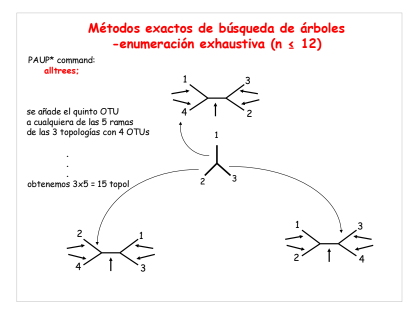
Taxa	árboles no enraiz*.	árb. enraiz.
4	3	15
8	10,395	135,135
10	2,027,025	34,459,425
22	$3x10^{23}$	
50	$3x10^{74}$	•••

*por ej. para sólo 15 OTUs tenemos 213,458,046,676,875 topologías
- i si pudiésemos evaluar 1x10° topol./seg. necesitaríamos 6 años y 9 meses
para completar la búsqueda! El no. de Avogadro es ~ 6 x10²³ (átomos/mol).
Según la teor. de la relatividad de la estructura del universo de Einstein,
existen 108º átomos de H² en el universo ...

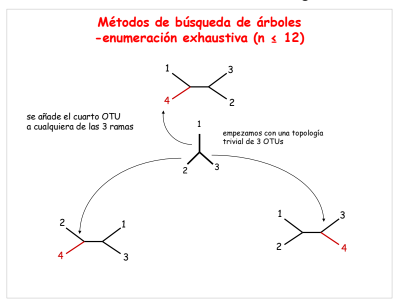
http://en.wikipedia.ora/wiki/Observable universe

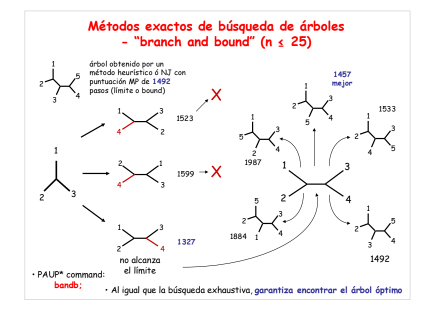
Por tanto se requieren **estrategias heurísticas de búsqueda** árboles cuando se emplean métodos basados en criterios de optimización y *n* > ~25





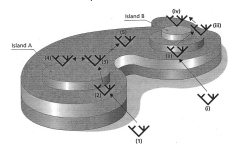
© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018





Métodos heurísticos de búsqueda de árboles - islas de árboles

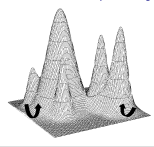
- · En la mayor parte de los análisis emplearán métodos heurísticos;
- éstos comienzan con un árbol (aleatorio, NJ o de adición secuencial) para realizar intercambios de ramas (branch swappig) sobre esta topología inicial con el propósito de encontrar topologías de mejor puntuación (según la func. de objetividad) que la de partida
- estos métodos heurísticos no garantizan encontrar la topología óptima pero trabajan muy bien cuando se comparan con sets de datos de ¿ 25 secs. analizados mediante B&B



- El espacio de árboles puede visualizarse como un paisaje con colinas de diversas alturas; cada pico representa un máximo local de score o puntuación (isla de árboles igualmente parsim.)
- Es recomendable hacer múltiples búsqudeas heuríst.
 comenzando cada una desde una topología distinta para minimizar el riesgo de obtener un árbol ubicado en una isla topológica subóptima

Métodos heurísticos de búsqueda de árboles - adición secuencial (aleatorizada)

- · El órden en el que se añaden los OTUs puede cambiar los resultados
- · Por ello suele repetirse varias veces, añadiendo OTUs en cada ciclo de manera aleatorizada
- Sirven por lo tanto como árboles semilla para iniciar distintas búsquedas heurísticas partiendo de topologías potencialmente diferences para eficientizar la exploración del espacio de topologías (pero no adecuados como hipótesis filogenética en sí mismos)

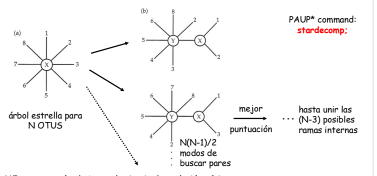


© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET,
Argentina. Julio 2018

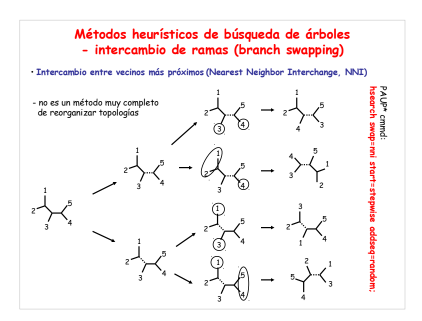
Métodos heurísticos de búsqueda de árboles - adición secuencial (aleatorizada)

Este método se usa con frecuencia para generar distintos "árboles semilla" a partir de los cuales comenzar búsquedas heurísticas, partiendo de "distintos puntos del espacio de árboles

Métodos heurísticos de búsqueda de árboles - decomposición de estrella



- · NJ usa este método junto al criterio de evolución mínima
- una vez que 2 OTUs han sido unidos ya no pueden ser desacoplados más adelante; en esto difiere del algoritmo de adición secuencial
- sensible al orden en que se van uniendo los OTUs; problema incrementa con el no. de OTUs
- · no debe ser por tanto usado como método de búsqueda definitivo
- buena estrategia para producir árboles iniciales que sean mejorados mediante otras estrategias heurísticas

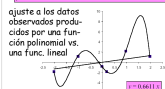


Modelos de evolución de secuencias -introducción

- Para el análisis filogenético de secuencias alineadas virtualmente todos los métodos describen la evolución de las secuencias usando un modelo que consta de dos componentes:
- 1. un árbol filogenético
- una descripción de las probabilidades con las que se dan las sustituciones de aa o nts a lo largo de las ramas del árbol
- · ¿Porqué necesitamos modelos y para qué sirven?

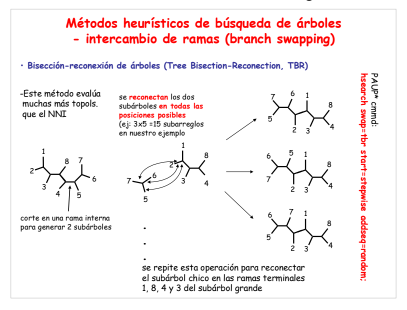
Los modelos nos sirven para interpolar adecuadamente entre nuestras observaciones con el fin de poder hacer predicciones inteligentes sobre observaciones futuras

$y = -1.5972 x^5 + 23.167 x^4 - 126.18 x^3 + 319.17 x^2 - 369.22 x + 155.67$



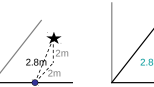
- añadir parámetros a un modelo generalmente mejora su ajuste a los datos observados
- modelos infra-parametrizados conducen a un pobre ajuste a los datos observados
- modelos supra-parametrizados conducen a una pobre predicción de eventos futuros
- existen métodos estadísticos para seleccionar modelos ajustados a cada set de datos

© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET,
Argentina. Julio 2018

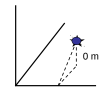


Modelos de evolución de secuencias -introducción

imensiones de un modelo: cada parámetro en un modelo estadístico puede ser concebic como la adición de una nueva dimensión, tal y como se ilustra en el ejemplo siguiente:







En este modelo 1D • En este modelo 2D • En este modelo 3D podemos aproximar el punto exactamente.

Ilegar al pto. marcado en un espacio 3D es 2.8 m un espacio 3D es 2 m

• En este modelo 3D podemos aproximar el punto exactamente.

El modelo 3D se ajusta 100% a la realidad espacial.

n el caso de modelos de sustitución nunca obtendremos un ajuste del 100% entre e nodelo y la realidad. Todos los modelos son sólo aproximaciones de la realidad, pero algunos modelos son útiles para describir el proceso de sustitución (y otros mucho meno

Modelos de evolución de secuencias -introducción

mensiones de un modelo: en realidad, los parámetros de un modelo complejo no son si pre independientes, existiendo diversos grados de colinearidad. En el peor de los casos, parámetros pueden ser totalmente colineares, en cuyo caso uno de ellos es 100% redunda e, por lo que no aporta nada a la fuerza del modelo para explicar los datos observados



 uno de los objetivos primordiales de los modelos de sustitución de nt y aa es el de incorporar los parámetros más relevantes, que expliquen características fundamentales de las secuencias cuya evolución tratan de modelar de la manera más realista posible

En este modelo 3D
 existe un nivel significativo
 de colinearidad entre sus
 dimensiones (o parámetros)

Modelos de evolución de secuencias -introducción

- Modelos de evolución del proceso de sustitución y métodos de reconstrucción filogenética: consideraciones generales
- Existen dos aproximaciones para construir modelos de evolución de secuencias.
 - construcción de modelos empíricos basados en propiedades del proceso de sustitución calculadas a partir de comparaciones de un gran número de secuencias. Los modelos empíricos resultan en valores fijos de los parámetros, los cuales son estimados sólo una vez, suponiéndose que son adecuados para el análisis de otros sets de datos. Esto los hace fácil de usar e implementar en términos computacionales, pero su utilidad real para cada caso particular ha de ser evaluada críticamente
- construcción de modelos paramétricos basado en el modelaje de propiedades químicas o genéticas del aas y nts. Los modelos paramétricos tienen la ventaja de que los valores de los parámetros pueden ser derivados de cada set de datos al hacer un análisis de los mismos usando métodos de ML o By, por tanto ajustándolos a cada matriz de datos particular

© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018

Modelos de evolución de secuencias -introducción

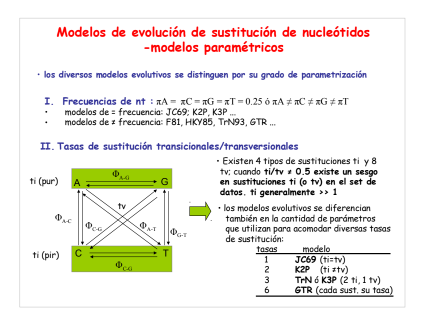
 Modelos de evolución del proceso de sustitución y métodos de reconstrucción filogenética: consideraciones generales

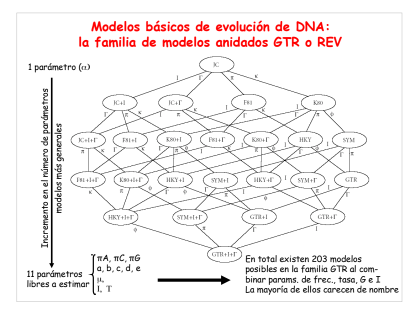
Corolario:

- El grado de confianza que tengamos en una filogenia particular realmente depende de la que tengamos en el modelo subyacente
- Por lo tanto, siempre que usemos un método basado en un modelo explícito de evolución (NJ, ML, By) es necesario usar rigurosas pruebas estadísticas para seleccionar el modelo y el valor de sus parámetros que mejor se ajusten a la matriz de datos a analizar

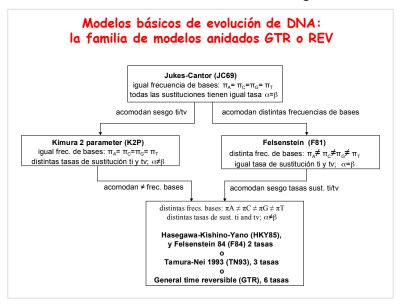
Modelos de evolución de secuencias -DNA

- · Modelos de sustitución de nucleótidos
- El modelaje de la evolución a nivel del DNA se ha concentrado en la aproximación paramétrica. Se manejan tres tipos principales de parámetros en estos modelos:
 - 1. parámetros de frecuencia
 - 2. parámetros de tasas de intercambio
 - 3. parámetros de heterogeneidad de tasas de sustitución entre sitios





© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018



Modelos de evolución de sustitución de nucleótidos -modelos paramétricos

Condiciones de aplicabilidad de los modelos (supuestos)

- 1.- Supuesto de independencia: las mutaciones en un sito no afectan a otros en la secuencia. Violado por ej. en el caso de rRNAs suelen seleccionarse mutaciones compensatorias (evolución <u>covarariada entre sitios</u>)
- 2.- Supuesto de homogeneidad de tasas de sustitución a lo largo del tiempo y entre linajes: en este supuesto se basa el reloj molecular y de su cumplimiento depende la posibilidad de poder utilizar un "reloj molecular" para datar clados
- 3.- Las frecuencias de nucleótidos son homogéneas entre linajes: este supuesto es frecuentemente violado cuando usamos secuencias de linajes muy distantes, particularmente en procariontes, ya que los contenidos de G+C de distintos grupos microbianos varía mucho, del 22 % (Wigglesworthia, gamma-Proteobacteria) al 75 % (Anaeromyxobacter, delta-Proteobacteria)
- 4.- Las probabilidades de sustitución son las mismas para cada sitio: este supuesto es violado casi sin excepción. Así por ejemplo, las 3as. pos. de los codones acumulan mutaciones mucho más rápidadmente que la 2a y 1a. Los distintos dominios de una proteína o rRNA también evolucionan con tasas distintas. Distribución Gamma (T)

Condiciones de aplicabilidad de los modelos (supuestos)

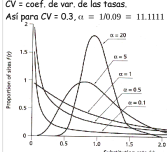
1. – Supuesto de independencia y modelos de covarión: las mutaciones en un sito no afectan a otros en la secuencia. En el caso de rRNAs suelen seleccionarse mutaciones compensatorias (covariación de sitios). Existen modelos que acomodan este hecho.

Condiciones de aplicabilidad de los modelos (supuestos)

2.- Distribución gamma y heterogeneidad de tasas de sust. entre sitios: Para modelar con cierto realismo el proceso de sustitución es esencial acomodar adecuadamente la heterogeneidad de tasas de sustitución entre sitios de un alineamiento

Pdf(r) = $\alpha^{\alpha}r^{\alpha-1}/\exp(\alpha r)$ $\Gamma(\alpha)$ Diversas formas de la distribución

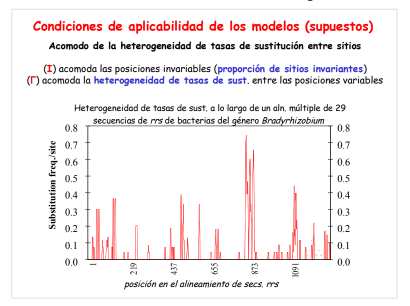
Diversas formas de la distribución gamma (Γ) para un rango de valores del parámetro $\alpha = 1/CV^2$, donde CV = coef. de var. de las tasas.



Para ello se asume generalmente una distribución gamma (Γ) de las tasas y que cada sitio tiene una tasa tomada aleatoriamente de dicha distribución, e independientemente de los demás sitios. El parámetro α controla la forma de la distribución. Para $\alpha > 1$ la distribución tiene forma de campana y modela un nivel bajo de heterogeneidad. Para $\alpha < 1$ la distribución toma forma de Γ li la distribución toma forma de Γ la distribución Γ discreta con un número Γ finito de tasas des sust. equi-probables (Γ 1, Γ 2, Γ 2, Γ 3, Γ 4 la distribución Γ 3 discreta con un número Γ 4 la distribución Γ 5 discreta con un número Γ 5 le luso de 4 a 8 categorías discretas permite obtener una buena aprox. de la distrib. contínua.

© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018



Modelos básicos de evolución de DNA: la familia de modelos anidados GTR o REV

- El método de momentos es de utilidad limitada en estadística (y filogenética) ya que no permite obtener una fórmula explícita para calcular la distancia entre secuencias usando modelos más complejos como el HKY85 o GTR
- · La fórmula explícita de distancia para el modelo K2P es:

$$d = \frac{1}{2} \ln \left(\frac{1}{1 - 2P - Q} \right) + \frac{1}{4} \ln \left(\frac{1}{1 - 2Q} \right)$$

-este modelo tiene 2 parámetros, PyQ (proporción de tiy tv en que difieren 2 secuencias, donde p = P + Q

Modelos básicos de evolución de DNA: la familia de modelos anidados GTR o REV

· Comparación de los modelos de JC69 y K2P en su capacidad de corregir distancias observadas (p) entre pares de secuencias según su grado de divergencia

$$d_{\text{JC69}} = -\frac{3}{4} \ln \left(1 - \frac{4}{3}p\right)$$
 vs. $d_{\text{K2P}} = \frac{1}{2} \ln \left(\frac{1}{1 - 2P - Q}\right) + \frac{1}{4} \ln \left(\frac{1}{1 - 2Q}\right)$

- · Escenario I:
 - sean 2 secs. de long. = 200 nt, que difieren en 20 ti y 4 tvpor lo tanto L = 200, P = 20/200 = 0.1 y Q = 4/200 = 0.02

p = 24/200 = 0.12 $d_{JC69} \approx 0.13$ (sust./sitio)

 $d_{K2P} \approx 0.13$ (sust./sitio)

no. de sust. esperadas = 0.13 X 200 ≈ 26

no. de sust. esperadas = 0.13 X 200 ≈ 26

Modelos básicos de evolución de DNA: la familia de modelos anidados GTR o REV Expected difference · El objetivo de los modelos de sustitución es el de compensar para los eventos homoplásicos de múltiples sustituciones, y así obtener estimas de distancias evolutivas corregidas 90 -80 -· El número de ti es generalmente > que el de tv, fenómeno que se acentúa cuanto mayor es la divergencia 70 -60entre las secuencias a comparar. De ahí que en nues-50tro ejemplo las diferencias entre los escenarios I y II sólo se hicieron notar en el caso en el que la divergencia entre las secuencias era mayor (escenario II)

© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET,
Argentina. Julio 2018

Modelos básicos de evolución de DNA: la familia de modelos anidados GTR o REV

• Comparación de los modelos de JC69 y K2P en su capacidad de corregir distancias observadas (p) entre pares de secuencias según su grado de divergencia

$$d_{_{JC69}} = -\frac{3}{4} \ln \left(1 - \frac{4}{3} p \right) \quad \text{vs.} \quad d_{_{K\!Z\!P}} = \frac{1}{2} \ln \! \left(\frac{1}{1 - 2P - Q} \right) + \frac{1}{4} \ln \! \left(\frac{1}{1 - 2Q} \right) + \frac{1}{4} \ln \! \left(\frac{1}{1$$

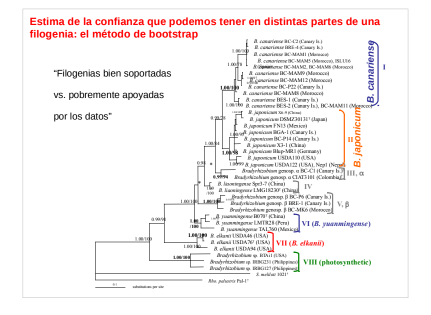
- · Escenario II:
 - sean 2 secs. de long. = 200 nt, que difieren en 50 ti y 16 tv

por lo tanto L = 200, P = 50/200 = 0.25 y Q = 16/200 = 0.08

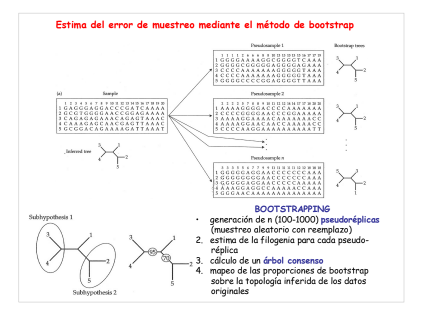
p = 66/200 = 0.33 d_{JC69} ≈ 0.43 (sust./sitio) d_{K2P} ≈ 0.48 (sust./sitio)

no. de sust. esperadas = 0.43 X 200 ≈ 86

no. de sust. esperadas = 0.48 X 200 ≈ 96



Tema 4: Modelos de sustitución nucleotídica



© Pablo Vinuesa 2018, vinuesATccg[dot]unam[dot]mx, http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. IBBM-UNLP/CONYCET, Argentina. Julio 2018