RESEARCH

Estudio del fenotipo: Discalculia

Pascual Mellado Alejandro* and Ramírez Arco David

*Correspondence:

ale.pas.mel@uma.es

ETSI Informática, Universidad de Málaga, Málaga, España Full list of author information is available at the end of the article

Abstract

La discalculia es una condición que dificulta el desarrollo de ciertas habilidades matemáticas, así como la realización de algunas tareas en las que intervienen operaciones aritméticas. Es similar a la dislexia, fenotipo mas conocido, pero a diferencia de esta, refleja dificultad en eventos lógico-matemáticos, sin que con ello se refleje un déficit en las capacidades cognitivas, ni tampoco se presente dificultades con el tiempo, la medición y el razonamiento espacial.

En el presente proyecto de investigación procederemos a recolectar información, obteniendo asociaciones de genes y patologías en las que estas mismas proteínas están asociadas.

Keywords: Discalculia; Discapacidad matemática; Genes; Interacciones

1 Introducción

La Discalculia es una discapacidad de aprendizaje específica que afecta la adquisición de habilidades aritméticas. Aunque la falta de enseñanza, recursos y la baja inteligencia se han relacionado con la etiología de la discalculia, se sabe actualmente que esta discapacidad del aprendizaje es un trastorno cerebral con una predisposición genética familiar [1].

Las investigaciones se limitaron originalmente a participantes adultos, pero ahora también hay un número creciente de estudios en niños. La investigación en niños con un desarrollo típico indica que la red fronto-parietal está constantemente activa durante el procesamiento de números y la aritmética [2]. Ambos muestran similitudes y diferencias con lo que se está observando en adultos. Los niños con discalculia muestran anomalías tanto funcionales como estructurales en esta red.

Por otra parte, hay estudios [1, 3] que muestran que una forma de este fenotipo está asociado genéticamente con anomalías tanto funcionales como estructurales del surco intraparietal derecho, llevando esta región un papel fundamental en el desarrollo de las habilidades aritméticas.

Enfermedades como Alzheimer u otras similares tienen que ver con demencias fronto-temporales [4] que están también fuertemente relacionadas con un número significativo de fenotipos relacionados con los genes implicados en nuestro fenotipo a estudiar

Alejandro and David Page 2 of 15

El diagnóstico de discalculia generalmente [5] se realiza después de una evaluación exhaustiva, que incluye una revisión del historial del individuo, el desempeño en pruebas estandarizadas y un examen clínico. La evaluación adicional puede incluir una evaluación psico-social para identificar cualquier condición u otros factores que puedan estar contribuyendo a las dificultades matemáticas del individuo.

La investigaciones muestran que el tratamiento puede ser eficaz para mejorar el rendimiento matemático en personas con discalculia, con un efecto medio de 0,52 [5] en todos los ensayos de intervención. Es importante que las personas con discalculia reciban el apoyo y las adaptaciones adecuadas para ayudarlos a tener éxito en sus actividades académicas y profesionales.

El tratamiento para la discalculia debe adaptarse a las áreas problemáticas específicas del individuo y puede incluir intervenciones especializadas, tecnología de asistencia y adaptaciones en entornos educativos. Es importante que el tratamiento se inicie temprano [6], preferiblemente en los años de la escuela primaria, y que lo lleven a cabo especialistas capacitados en un entorno individual. Las condiciones comórbidas, como la dislexia, el trastorno por déficit de atención/hiperactividad y otros trastornos mentales, también deben abordarse en el tratamiento.

1.1 Información sobre los genes a estudiar

A continuación se dará una breve información sobre los genes de mayor grado de interconexión que hemos encontrado al realizar una búsqueda en una herramienta de de análisis fenotípico conocida como HPO [7] (mas tarde en materiales se explicara en profundidad y se darán detalles de como se ha usado), un recurso que mas tarde usaremos para los experimentos pero que ahora hemos utilizado a modo informativo para encontrar recursos bibliográficos sobre los genes implicados en nuestro fenotipo

SQSTM1[8]: Sequestosoma-1; Receptor de autofagia que interactúa directamente tanto con la carga a degradar como con un modificador de autofagia de la familia MAP1 LC3. Puede regular la activación de NFKB1 por TNF-alfa, factor de crecimiento nervioso (NGF) e interleucina-1. Puede desempeñar un papel en la señalización posterior de titina/TTN en las células musculares.

FUS[9]:Proteína de unión a ARN FUS; Se une tanto al ADN monocatenario como al bicatenario y promueve la hibridación independiente de ATP de los ADN monocatenarios complementarios y la formación del bucle D en el ADN superhelicoidal de doble cadena. Puede desempeñar un papel en el mantenimiento de la integridad genómica; Pertenece a la familia RRM TET.

VCP[10]: ATPasa del retículo endoplásmico de transición; Necesario para la fragmentación de las pilas de Golgi durante la mitosis y para su reensamblaje después de la mitosis. Participa en la formación del retículo endoplásmico de transición (tER). La transferencia de membranas desde el retículo endoplásmico al aparato de Golgi se produce a través de vesículas de transición de 50-70 nm que se derivan

Alejandro and David Page 3 of 15

de elementos de transición parcialmente rugosos y parcialmente lisos del retículo endoplásmico (tER). La formación de vesículas en el tER es un proceso dependiente de ATP. El complejo ternario que contiene UFD1, VCP y NPLOC4 se une a proteínas ubiquitinadas.

CHMP2B[11]:Proteína corporal multivesicular cargada 2b; Probable componente central de la clasificación endosomal requerida para el complejo de transporte III (ESCRT-III) que está involucrado en la formación de cuerpos multivesiculares (MVB) y la clasificación de proteínas de carga endosomal en MVB. Los MVB contienen vesículas intraluminales (ILV) que se generan por invaginación y escisión de la membrana limitante del endosoma y, en su mayoría, se envían a los lisosomas, lo que permite la degradación de las proteínas de la membrana, como los receptores del factor de crecimiento estimulado, las enzimas lisosomales y los lípidos.

HNRNPA2B1[12]:Ribonucleoproteínas nucleares heterogéneas A2/B1; Ribonucleoproteína nuclear heterogénea (hnRNP) que se asocia con pre-ARNm nacientes y los empaqueta en partículas de hnRNP. La disposición de las partículas de hnRNP en el hnRNA naciente no es aleatoria y depende de la secuencia, y sirve para condensar y estabilizar las transcripciones y minimizar los enredos y los nudos. El empaque juega un papel en varios procesos, como la transcripción, el procesamiento de pre-ARNm, la exportación nuclear de ARN, la ubicación subcelular, la traducción de ARNm y la estabilidad de los ARNm maduros. Forma partículas hnRNP con al menos otras 20 hnRNP diferentes.

1.2 Introducción al experimento

A continuación se proceden a detallar los pasos seguidos, las herramientas utilizadas y los resultados obtenidos en nuestro análisis personal de este fenotipo.

Nuestra principal función investigadora consistirá en encontrar información relevante sobre las relaciones de los genes anteriormente citados añadidos a un conjunto mas grande, y comprobar mediante la documentación científica si dichos resultados guardan alguna característica destacable que pueda aportar información relevante sobre la discalculia.

Alejandro and David Page 4 of 15

2 Materiales y métodos

Se proceden a explicar los distintos recursos que se van a usar para obtener resultados a base de experimentos y procedimientos:

2.1 Métodos

En esta parte exponemos los distintos métodos con los que hemos llevado a cabo los experimentos.

2.1.1 Análisis por comunidades

En los análisis de comunidades [13] se busca la detección y el análisis de grupos. Esto es de enorme aplicabilidad en diferentes dominios: La detección de comunidades es un problema que no tiene un objetivos o una solución global esperada, ya que la naturaleza de las comunidades no se conoce de antemano. El problema se vuelve aún más complicado debido al hecho de que las comunidades emergen en la red en varias formas, como disjuntas, superpuestas y jerárquicas [14].

A lo largo de la historia se han propuesto varias heurísticas [15] para abordar estos desafíos, dependiendo de la aplicación en cuestión. Todas estas heurísticas se han materializado en forma de nuevas métricas, que en la mayoría de los casos se utilizan como funciones de optimización para detectar la estructura de la comunidad, o proporcionan una indicación de la bondad de las comunidades detectadas durante la evaluación.

2.1.2 Enriquecimiento funcional

Se han desarrollado muchos métodos para inferir y razonar acerca de las redes de interacción molecular. Uno de ellos es el análisis funcional de genes [16]; en éste se anota y se analiza estadísticamente una de listas de genes utilizando métodos estadísticos para identificar anotaciones funcionales sobre los genes analizados para ver si están significativamente relacionados.

Muchas enfermedades humanas están relacionadas [17] entre sí por causas comunes o incluso por patologías parecidas. El conocimiento de estas relaciones se ha explotado durante mucho tiempo para tratar enfermedades similares con los mismos tratamientos. Sin embargo, la mayoría de los enfoques tradicionales para descubrir estas relaciones han dependido de medidas subjetivas, como la similitud en los síntomas, sin obtener el conocimiento completo disponible a través del enriquecimiento.

2.2 Materiales

En esta sección serán explicados los recursos web y las librerías de R utilizadas para los experimentos

2.2.1 Human Phenotype Ontology

HPO (Human Phenotype Ontology)[7] es un vocabulario estandarizado de anomalías fenotípicas en enfermedades humanas que utiliza un fenotipado detallado/preciso para poder ser usado a nivel computacional.

Alejandro and David Page 5 of 15

2.2.2 String

STRING [18] es una base de datos de interacciones proteína-proteína conocidas y previstas. Las interacciones incluyen asociaciones directas (físicas) e indirectas (funcionales); se derivan de la predicción computacional, de la transferencia de conocimiento entre organismos y de interacciones agregadas de otras bases de datos (primarias).

2.2.3 igraph

Los objetivos de igraph son proporcionar un conjunto de tipos de datos y funciones para la implementación sencilla de algoritmos gráficos, el manejo rápido de gráficos grandes y permitir la creación rápida de prototipos a través de alta lenguajes de nivel como R

2.2.4 Linkcomm

Las comunidades de enlaces revelan la estructura anidada y superpuesta en las redes y descubren los nodos clave que forman conexiones con múltiples comunidades. linkcomm [19] proporciona herramientas para generar, visualizar y analizar comunidades de enlaces en redes de tamaño y tipo arbitrario.

2.2.5 ClusterProfiler

clusterProfiler [20]implementa métodos para analizar y visualizar perfiles funcionales de coordenadas genómicas, genes y grupos de genes.

2.2.6 org.Hs.eg.db

Anotación de todo el genoma para humanos, basada principalmente en el mapeo utilizando identificadores de genes Entrez

2.2.7 Gene Ontology (GO)

La base de conocimientos Gene Ontology (GO) [21] es la fuente de información más grande del mundo sobre las funciones de los genes. Este conocimiento es tanto legible por humanos como por máquinas, y es la base para el análisis funcional de experimentos genéticos y de biología molecular a gran escala en la investigación biomédica.

Alejandro and David Page 6 of 15

3 Resultados

Se explicaran ahora los resultados que hemos obtenido usando todos los recursos explicados anteriormente:

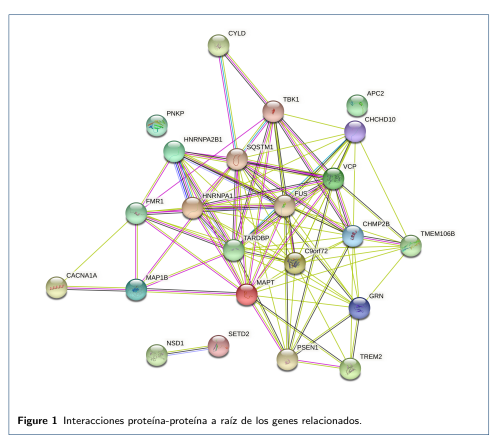
3.1 Human Phenotipe Ontology

Tras realizar una búsqueda del fenotipo a investigar, *Dyscalculia*, vemos que se encuentra clasificado como HP:0002442 con un total de 13 fenotipos de otras enfermedades asociadas y un total de 24 genes asociados a esta en HPO.

Descargamos un .csv para cargar el listado de genes con sus links en String

3.2 String

Gracias a las anotaciones en HPO obtenidas del .csv mencionado anteriormente, podemos obtener los genes asociados del fenotipo, y con ello procedemos a la búsqueda de más información acerca de estos utilizando STRING, una base de datos biológica y un recurso web de interacciones entre proteínas. El resultado lo podemos ver en la figura 1



Una vez cargados los genes y sus relaciones en string, procedemos a descargar los ficheros "string-node-degree.tsv" e "string-interactions.tsv".

Se creara también un objeto network de la librería de R stringdb, con las siguientes caracteristicas:

Versión=11 Specie=9606 Score threshold=400

Alejandro and David Page 7 of 15

> Se usara esta network de genes humanos, para buscar genes vecinos de los 24 que teníamos en un principio y realizar una propagación de red con el fin de aumentar el total de genes a estudiar que guarden directa o indirectamente una relación con nuestro fenotipo a estudiar.

> Gracias a este método el total de genes de estudio ha ascendido a 214, con esto podemos pasar al estudio de sus relaciones y funciones con una carga de trabajo mas adecuada.

> Finalmente se usara String para la documentación que estudiaremos antes de sacar conclusiones, puesta herramienta nos sugiere papers científicos de gran relación con la red de genes que se le de como entrada

3.3 igraph

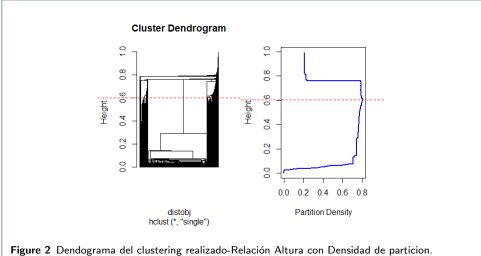
Usaremos igraph para convertir nuestro objeto network (genes originalmente relacionados con el fenotipo mas los genes vecinos de la red general anteriormente citada) en un dataframe que sea procesable por las funciones de clustering para la división en comunidades

3.4 Análisis por comunidades

Se realizan a continuación los correspondientes pasos para clusterizar nuestro conjunto en distintas comunidades y realizar el correspondiente análisis de enriquecimiento funcional a las adecuadas:

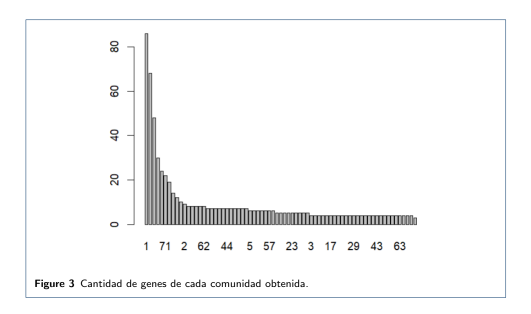
3.4.1 LinkComm

Tras una serie de pruebas con distintas funciones de igraph para hacer comunidades, se ha decidido usar la anteriormente citada LinkComm (con hcmethod="single", ya que cambiando este parametro a otros modos como "ward, obteniamos comunidades mucho menos relevantes), que nos deja la figura 2 como muestra de su trabajo sobre nuestra red de genes, este dendograma y esta gráfica que relaciona la altura con la densidad de partición:

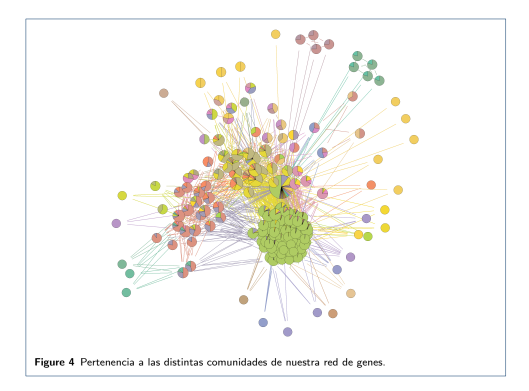


Alejandro and David Page 8 of 15

Se han obtenido un total de 71 comunidades, cada una con una cantidad de los 214 nodos originales diferente. Observamos en esta con un gráfico de barras la cantidad de nodos que tienen esas comunidades:



Además podemos observar esta imagen en la que por colores se nos muestra la pertenencia de cada nodo de la red a la una comunidad u otra:



Alejandro and David Page 9 of 15

3.5 ClusterProfiler

A continuación se realizara un enriquecimiento funcional con GO (Gene Ontology) para observar las funciones implicadas en la formación de las distintas componentes celulares de las principales comunidades que hemos obtenido con LinkComm.

Enriquecimiento genes originales

24 Genes originales

	ID	Description	GeneRatio
1	GO:0031305	integral component of mitochondrial inner membrane	1/1
2	GO:0031304	intrinsic component of mitochondrial inner membrane	1/1
3	GO:0005758	mitochondrial intermembrane space	1/1
4	GO:0032592	integral component of mitochondrial membrane	1/1
5	GO:0031970	organelle envelope lumen	1/1
6	GO:0098573	intrinsic component of mitochondrial membrane	1/1
7	GO:0098800	inner mitochondrial membrane protein complex	1/1
8	GO:0098798	mitochondrial protein-containing complex	1/1
9	GO:0031301	integral component of organelle membrane	1/1
10	GO:0031300	intrinsic component of organelle membrane	1/1

	ID	BgRatio	pvalue	p.adjust	genelD	Count
1	GO:0031305	60/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
2	GO:0031304	61/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
3	GO:0005758	84/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
4	GO:0032592	92/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
5	GO:0031970	94/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
6	GO:0098573	94/19869	0.00	0.01	CHCHD10	1
7	GO:0098800	158/19869	0.01	0.01	CHCHD10	1
8	GO:0098798	295/19869	0.01	0.02	CHCHD10	1
9	GO:0031301	390/19869	0.02	0.02	CHCHD10	1
10	GO:0031300	420/19869	0.02	0.02	CHCHD10	1

Alejandro and David Page 10 of 15

Enrich Comm 64 Comunidad 64 con 68 genes

	ID	Description	GeneRatio
1	GO:0035578	azurophil granule lumen	19/19
2	GO:0005766	primary lysosome	19/19
3	GO:0042582	azurophil granule	19/19
4	GO:0005775	vacuolar lumen	19/19
5	GO:0034774	secretory granule lumen	19/19
6	GO:0060205	cytoplasmic vesicle lumen	19/19
7	GO:0031983	vesicle lumen	19/19
8	GO:0035580	specific granule lumen	5/19
9	GO:0042581	specific granule	5/19
10	GO:0062023	collagen-containing extracellular matrix	5/19

	ID	BgRatio	pvalue	p.adjust	Count
1	GO:0035578	91/19869	0.00	0.00	19
2	GO:0005766	155/19869	0.00	0.00	19
3	GO:0042582	155/19869	0.00	0.00	19
4	GO:0005775	176/19869	0.00	0.00	19
5	GO:0034774	322/19869	0.00	0.00	19
6	GO:0060205	325/19869	0.00	0.00	19
7	GO:0031983	327/19869	0.00	0.00	19
8	GO:0035580	62/19869	0.00	0.00	5
9	GO:0042581	160/19869	0.00	0.00	5
10	GO:0062023	433/19869	0.00	0.00	5

	ID	ID.
	ID	genelD
1	GO:0035578	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
2	GO:0005766	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
3	GO:0042582	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
4	GO:0005775	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
5	GO:0034774	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
6	GO:0060205	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
7	GO:0031983	CTSG/RETN/MPO/LYZ/AGA/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/C6orf120/GM2A/MNDA/S100A7
8	GO:0035580	RETN/LYZ/ORM2/ELANE/FRK
9	GO:0042581	RETN/LYZ/ORM2/ELANE/FRK
10	GO:0062023	CTSG/S100A7/HRNR/ORM2/ELANE

Alejandro and David Page 11 of 15

Comunidad 70 con 48 genes

	ID	Description	GeneRatio
1	GO:0035578	azurophil granule lumen	6/8
2	GO:0005766	primary lysosome	6/8
3	GO:0042582	azurophil granule	6/8
4	GO:0005775	vacuolar lumen	6/8
5	GO:0034774	secretory granule lumen	6/8
6	GO:0060205	cytoplasmic vesicle lumen	6/8
7	GO:0031983	vesicle lumen	6/8
8	GO:0045335	phagocytic vesicle	2/8
9	GO:0030139	endocytic vesicle	2/8
10	GO:0071682	endocytic vesicle lumen	1/8

	ID	BgRatio	pvalue	p.adjust	Count
1	GO:0035578	91/19869	0.00	0.00	6
2	GO:0005766	155/19869	0.00	0.00	6
3	GO:0042582	155/19869	0.00	0.00	6
4	GO:0005775	176/19869	0.00	0.00	6
5	GO:0034774	322/19869	0.00	0.00	6
6	GO:0060205	325/19869	0.00	0.00	6
7	GO:0031983	327/19869	0.00	0.00	6
8	GO:0045335	139/19869	0.00	0.00	2
9	GO:0030139	343/19869	0.01	0.03	2
10	GO:0071682	23/19869	0.01	0.03	1

	ID	genelD
1	GO:0035578	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
2	GO:0005766	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
3	GO:0042582	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
4	GO:0005775	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
5	GO:0034774	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
6	GO:0060205	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
7	GO:0031983	MPO/RNASE3/RNASE2/TUBB4B/PRDX6/ELANE
8	GO:0045335	MPO/ELANE
9	GO:0030139	MPO/ELANE
10	GO:0071682	MPO

Alejandro and David Page 12 of 15

Comunidad 33 con 30 genes

	ID	Description	GeneRatio
1	GO:0035578	azurophil granule lumen	9/10
2	GO:0005766	primary lysosome	9/10
3	GO:0042582	azurophil granule	9/10
4	GO:0034774	secretory granule lumen	10/10
5	GO:0060205	cytoplasmic vesicle lumen	10/10
6	GO:0031983	vesicle lumen	10/10
7	GO:0005775	vacuolar lumen	9/10
8	GO:0035580	specific granule lumen	6/10
9	GO:0042581	specific granule	6/10
10	GO:0062023	collagen-containing extracellular matrix	5/10

	ID	BgRatio	pvalue	p.adjust	Count
1	GO:0035578	91/19869	0.00	0.00	9
2	GO:0005766	155/19869	0.00	0.00	9
3	GO:0042582	155/19869	0.00	0.00	9
4	GO:0034774	322/19869	0.00	0.00	10
5	GO:0060205	325/19869	0.00	0.00	10
6	GO:0031983	327/19869	0.00	0.00	10
7	GO:0005775	176/19869	0.00	0.00	9
8	GO:0035580	62/19869	0.00	0.00	6
9	GO:0042581	160/19869	0.00	0.00	6
10	GO:0062023	433/19869	0.00	0.00	5

	ID	genelD
1	GO:0035578	CTSG/RETN/MPO/LYZ/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
2	GO:0005766	CTSG/RETN/MPO/LYZ/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
3	GO:0042582	CTSG/RETN/MPO/LYZ/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
4	GO:0034774	CTSG/RETN/MPO/LYZ/SLPI/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
5	GO:0060205	CTSG/RETN/MPO/LYZ/SLPI/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
6	GO:0031983	CTSG/RETN/MPO/LYZ/SLPI/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
7	GO:0005775	CTSG/RETN/MPO/LYZ/S100A7/TXNDC5/ORM2/ELANE/FRK
8	GO:0035580	RETN/LYZ/SLPI/ORM2/ELANE/FRK
9	GO:0042581	RETN/LYZ/SLPI/ORM2/ELANE/FRK
10	GO:0062023	CTSG/SLPI/S100A7/ORM2/ELANE

Alejandro and David Page 13 of 15

4 Discusión

A continuación se procede a discutir los resultados que hemos obtenido de las distintas herramientas

Tras investigar las distintas interacciones proteína-proteína (véase la figura 1) y observar las enfermedades relacionadas con la discalculia en HPO y los distintos artículos científicos citados anteriormente, suponemos la estrecha relación de la discapacidad con un mal funcionamiento del sistema nervioso. En concreto se podría teorizar que existe una relación con las enfermedades de demencia del complejo frontotemporal del cerebro y la esclerosis lateral amiotrófica, pues estas palabras claves aparecen en la mitad de las enfermedades relacionadas con el fenotipo.

La demencia de lóbulo frontotemporal, según el estudio [22] es un síndrome clínica y patológicamente heterogéneo, caracterizado por una disminución progresiva del comportamiento o del lenguaje asociado con la degeneración de los lóbulos frontal y temporal anterior. Podemos teorizar que además de con una disminución de las habilidades lingüísticas, esta demencia guarda relación con una disminución de las habilidades aritméticas relacionadas con la discalculia o al menos, los genes implicados en la demencia frontotemporal también son de gran relevancia en la aparición de la discalculia

La esclerosis lateral amiotrófica es una enfermedad neurodegenerativa cuyas pruebas clínicas incluyen signos de daño de las neuronas motoras superior e inferior tanto en las extremidades como en la musculatura bulbar, y en algunos pacientes hay deterioro cognitivo frontotemporal [23]. De nuevo encontramos una relación con el deterioro del lóbulo frontotemporal, en una enfermedad que estaba relacionada a través de muchos de los genes implicados con nuestro fenotipo a estudiar; cada vez se refuerza mas la hipótesis de que nuestro fenotipo esta relacionado con el deterioro del lóbulo frontotemporal

A raíz de los artículos recomendados por la base de datos STRING [4, 24], suponemos una relación de estos efectos negativos con una mala conexión entre los hemisferios cerebrales, recordemos que el cerebro delega algunas funciones clave como en este caso puede ser la realización de operaciones matemáticas o el reconocimiento numérico y las interconecta a través del Cuerpo Calloso [25]. Por tanto, un mal funcionamiento de este elemento del sistema puede llevar a una incapacidad de conexión de las funciones de los distintos hemisferios.

Alejandro and David Page 14 of 15

5 Conclusiones

Abreviaciones

HPO: Human Phenotype Ontology IPP: Interacciones proteína-proteína

Disponibilidad de datos y materiales

Proyecto en GitHub

Contribución de los autores

A.P.M: Búsqueda de información extra sobre los genes a estudiar;

D.R.A: Ampliación y cambios en la introducción;

A.P.M: Búsqueda de métodos de extracción de información de STRING;

D.R.A: Encargado de la búsqueda bibliográfica científica sobre la discalculia y posibles genes relacionados

Author details

ETSI Informática, Universidad de Málaga, Málaga, España.

References

- Molko, N., Cachia, A., Rivière, D., Mangin, J.-F., Bruandet, M., Bihan, D.L., Cohen, L., Dehaene, S.: Functional and structural alterations of the intraparietal sulcus in a developmental dyscalculia of genetic origin. Neuron 40, 847–858 (2003). doi:10.1016/S0896-6273(03)00670-6
- Smedt, B.D., Peters, L., Ghesquière, P.: Neurobiological Origins of Mathematical Learning Disabilities or Dyscalculia: A Review of Brain Imaging Data. doi:10.1007/9783319971483_23
- Shalev, R.S., Gross-Tsur, V.: Developmental dyscalculia. Pediatric Neurology 24, 337–342 (2001). doi:10.1016/S0887-8994(00)00258-7
- Walterfang, M., Luders, E., Looi, J.C.L., Rajagopalan, P., Velakoulis, D., Thompson, P.M., Lindberg, O., Östberg, P., Nordin, L.E., Svensson, L., Wahlund, L.-O.: Shape analysis of the corpus callosum in alzheimer's disease and frontotemporal lobar degeneration subtypes. Journal of Alzheimer's Disease 40, 897–906 (2014). doi:10.3233/JAD-131853
- Haberstroh, S., Schulte-Körne, G.: The diagnosis and treatment of dyscalculia. Deutsches Ärzteblatt international (2019). doi:10.3238/arztebl.2019.0107
- Kaufmann, L., von Aster, M.: The diagnosis and management of dyscalculia. Deutsches Ärzteblatt international (2012). doi:10.3238/arztebl.2012.0767
- Robinson, P.N., Köhler, S., Bauer, S., Seelow, D., Horn, D., Mundlos, S.: The human phenotype ontology: A tool for annotating and analyzing human hereditary disease. The American Journal of Human Genetics 83, 610–615 (2008). doi:10.1016/j.ajhg.2008.09.017
- Komatsu, M., Kageyama, S., Ichimura, Y.: p62/sqstm1/a170: Physiology and pathology. Pharmacological Research 66, 457–462 (2012). doi:10.1016/j.phrs.2012.07.004
- Schwechheimer, C., Deng, X.-W.: The cop/det/fus proteins—regulators of eukaryotic growth and development. Seminars in Cell & Developmental Biology 11, 495–503 (2000). doi:10.1006/scdb.2000.0203
- van den Boom, J., Meyer, H.: Vcp/p97-mediated unfolding as a principle in protein homeostasis and signaling. Molecular Cell 69, 182–194 (2018). doi:10.1016/j.molcel.2017.10.028
- Parkinson, N., Ince, P.G., Smith, M.O., Highley, R., Skibinski, G., Andersen, P.M., Morrison, K.E., Pall, H.S., Hardiman, O., Collinge, J., Shaw, P.J., Fisher, E.C.: Als phenotypes with mutations in chmp2b (charged multivesicular body protein 2b). Neurology 67, 1074–1077 (2006). doi:10.1212/01.wnl.0000231510.89311.8b
- Alarcon, C.R., Goodarzi, H., Lee, H., Liu, X., Tavazoie, S., Tavazoie, S.F.: Hnrnpa2b1 is a mediator of m6a-dependent nuclear rna processing events. Cell 162, 1299–1308 (2015). doi:10.1016/j.cell.2015.08.011
- Chakraborty, T., Dalmia, A., Mukherjee, A., Ganguly, N.: Metrics for community analysis. ACM Computing Surveys 50, 1–37 (2018). doi:10.1145/3091106
- Shen, H.-W.: Detecting the Overlapping and Hierarchical Community Structure in Networks, pp. 19–44 (2013). doi:10.1007/978-3-642-31821-4.2
- Kennedy, S.R., Prost, S., Overcast, I., Rominger, A.J., Gillespie, R.G., Krehenwinkel, H.: High-throughput sequencing for community analysis: the promise of dna barcoding to uncover diversity, relatedness, abundances and interactions in spider communities. Development Genes and Evolution 230, 185–201 (2020). doi:10.1007/s00427-020-00652-x
- Poirel, C.L., Owens, C.C., Murali, T.M.: Network-based functional enrichment. BMC Bioinformatics 12, 14 (2011). doi:10.1186/1471-2105-12-S13-S14
- Suthram, S., Dudley, J.T., Chiang, A.P., Chen, R., Hastie, T.J., Butte, A.J.: Network-based elucidation of human disease similarities reveals common functional modules enriched for pluripotent drug targets. PLoS Computational Biology 6, 1000662 (2010). doi:10.1371/journal.pcbi.1000662
- Szklarczyk, D., Gable, A.L., Nastou, K.C., Lyon, D., Kirsch, R., Pyysalo, S., Doncheva, N.T., Legeay, M., Fang, T., Bork, P., Jensen, L.J., von Mering, C.: The string database in 2021: customizable protein protein networks, and functional characterization of user-uploaded gene/measurement sets. Nucleic Acids Research 49, 605–612 (2021). doi:10.1093/nar/gkaa1074
- Ahn, Y.-Y., Bagrow, J.P., Lehmann, S.: Link communities reveal multiscale complexity in networks. Nature 466, 761–764 (2010). doi:10.1038/nature09182
- Yu, G., Wang, L.-G., Han, Y., He, Q.-Y.: clusterprofiler: an r package for comparing biological themes among gene clusters. OMICS: A Journal of Integrative Biology 16, 284–287 (2012). doi:10.1089/omi.2011.0118
- Kramarz, B., Lovering, R.C.: Gene ontology: A resource for analysis and interpretation of alzheimer's disease data. Alzheimer's Disease, 23–36 (2019). doi:10.15586/alzheimersdisease.2019.ch2

Alejandro and David Page 15 of 15

- Rabinovici, G.D., Miller, B.L.: Frontotemporal lobar degeneration. CNS Drugs 24, 375–398 (2010). doi:10.2165/11533100-000000000-00000
- 23. Zapata-Zapata, C., Franco-Dáger, E., Solano-Atehortúa, J., Ahunca-Velásquez, L.: Esclerosis lateral amiotrófica: actualización. IATREIA 29 (2016). doi:10.17533/udea.iatreia.v29n2a08
- 24. Ber, I.L.: Genetics of frontotemporal lobar degeneration: An up-date and diagnosis algorithm. Revue Neurologique 169, 811–819 (2013). doi:10.1016/j.neurol.2013.07.014
- Ewing-Cobbs, L., Hasan, K.M., Prasad, M.R., Kramer, L., Bachevalier, J.: Corpus callosum diffusion anisotropy correlates with neuropsychological outcomes in twins disconcordant for traumatic brain injury. AJNR. American journal of neuroradiology 27, 879–81 (2006)