ВАСИЛЬЕВ Артем Викторович

Выпускная квалификационная работа

Эволюционные особенности структуры гена Nxf1 (nuclear export factor) у животных

Уровень образования: магистратура
Направление 06.04.01 "Биология"
Основная образовательная программа магистратуры "Биоинформатика"
(шифр ВМ.5758.2023)

Работа выполнена на базе лаборатории генетики животных кафедры генетики и биотехнологии СПбГУ

Научный руководитель: к.б.н., доцент, кафедра генетики и биотехнологии, Голубкова Елена Валерьевна

Рецензент:

заведующая лабораторией, ведущий научный сотрудник, лаборатория эволюционной геномики и палеогеномики, ЗИН, к.б.н., с.н.с., Абрамсон Наталья Иосифовна

Санкт-Петербург 2025

Аннотация

Основной функцией белкового продукта гена Nxf1 (nuclear export factor-1) является перенос мРНК из ядра в цитоплазму. Данный ген входит в семейство Nxf и присутствует у всех описанных Opisthokonta. В составе его нуклеотидной последовательности присутствует эволюционно-консервативный блок, состоящий из двух экзонов и интрона между ними. В процессе альтернативного сплайсинга возможно образование интрон-содержащего транскрипта с преждевременным стоп-кодоном в этом интроне. Примечательно, что такой транскрипт может избегать нонсенс-опосредованного распада, и в результате может синтезироваться укороченный белок со своими уникальными функциями.

Работа посвящена изучению структуры гена Nxf1 у представителей различных филогенетических групп животных, среди которых наибольшее внимание было уделено Actinopterygii. Главной целью является выявление закономерностей эволюции генов семейства Nxf и подробный анализ упомянутого ранее эволюционно-консервативного блока.

Было показано, что структура консервативного блока имеет определенные характеристики, которые меняются в пределах разных таксономических ветвей. Вариативность характеристик больше у тех групп, которые дальше эволюционно друг от друга. Также было продемонстрировано, что внутри интрона из этого блока есть участки, которые способствуют формированию особой вторичной структуры интронсодержащего транскрипта. За счет их наличия возможно сохранение такого транскрипта и последующая трансляция с синтезом укороченной формы белка.

Ключевые слова: nuclear export factor (nxf), интрон-содержащие транскрипты, эволюционно-консервативные последовательности, вторичные структуры транскриптов, Actinopterygii

Abstract

The main function of the protein product of the Nxf1 gene (nuclear export factor-1) is the transfer of mRNA from the nucleus to the cytoplasm. This gene is a member of the Nxf family and is present in all described Opisthokonta. Its nucleotide sequence contains an evolutionarily conservative block consisting of two exons and an intron between them. In the process of alternative splicing, an intron-containing transcript with a premature stop codon in this intron can be formed. It is noteworthy that this transcript can avoid nonsense-mediated decay, and as a result, a shortened protein with its own unique functions can be synthesized.

The work is devoted to the study of the structure of the *Nxf1* gene in representatives of various phylogenetic groups of animals, among which the greatest attention was paid to Actinopterygii. The main goal is to identify patterns of evolution of the *Nxf* family genes and do a detailed analysis of the previously mentioned evolutionarily conservative block.

It was shown that the structure of the conservative block has certain characteristics that change within different taxonomic branches. The variability of characteristics is greater in those groups that are further evolutionarily from each other. It was also demonstrated that within the intron of this block there are areas that contribute to the formation of a special secondary structure of the intron-containing transcript. Due to their presence, it is possible to preserve such a transcript and subsequent translation with the synthesis of a shortened form of the protein.

Keywords: nuclear export factor (nxf), intron-containing transcripts, evolutionarily conservative sequences, secondary structures of transcripts, Actinopterygii

Оглавление

| 1 | Вве | дение | 5 |
|---|-----|--|----|
| | 1.1 | Цель работы | 6 |
| | 1.2 | Задачи | 6 |
| 2 | Обз | ор литературы | 7 |
| | 2.1 | Механизмы усложнения организации генома | 7 |
| | 2.2 | Значимость интронов | 7 |
| | 2.3 | Семейство генов <i>Nxf</i> | 8 |
| | 2.4 | Структура и функции гена Nxf1 и его белковых продуктов | 9 |
| 3 | Ma | гериалы и методы | 11 |
| | 3.1 | Первичный анализ | 11 |
| | 3.2 | Загрузка данных | 11 |
| | 3.3 | Увеличение выборок | 11 |
| | 3.4 | Парсинг результатов | 12 |
| | 3.5 | Множественные выравнивания | 12 |
| | 3.6 | Поиск консервативных мотивов внутри "кассетного" интрона | 12 |
| | 3.7 | Построение и анализ вторичных структур РНК | 12 |
| | 3.8 | Филогенетический анализ | 13 |
| | 3.9 | Настройки системы и доступность скриптов | 13 |
| 4 | Рез | ультаты | 14 |
| | 4.1 | Анализ всех найденных видов | 14 |
| | 4.2 | Подробный анализ Actinopterygii | 15 |
| 5 | Обо | уждение | 21 |
| | 5.1 | Анализ всех найденных видов | 21 |
| | 5.2 | Подробный анализ Actinopterygii | 22 |
| 6 | Вы | воды | 23 |
| 7 | Спи | исок литературы | 24 |
| 8 | Прі | иложение | 28 |
| 9 | Бла | годарности | 35 |

Введение

Для большинства генов высших эукариот характерна мозаичная структура, в составе которой выделяют кодирующие участки — экзоны и некодирующие — интроны. В процессе созревания транскрипта интроны, как правило, вырезаются в процессе сплайсинга, и из ядра выходит мРНК, лишенная интронных последовательностей. Однако альтернативный сплайсинг позволяет получать несколько различных зрелых мРНК из одной пре-мРНК, что значительно расширяет протеом без увеличения числа генов.

Особый интерес представляют транскрипты, сохраняющие интрон (intron retention, IR). Как правило, в таком интроне присутствует преждевременный стоп-кодон (premature termination codon, PTC), поэтому существует специальный механизм для проверки качества транскриптов перед выходом из ядра — нонсенс-опосредованный распад мРНК (nonsense mediated mRNA decay, NMD), который препятствует выходу таких транскриптов в цитоплазму. Однако, несмотря на наличие специфического механизма, среди различных групп эволюционно далеких друг от друга, описаны случаи существования транскриптов с сохраненным интроном. Отдельно можно выделить дрозофилу и человека, для которых известно семейство генов Nxf (nuclear export factor), в котором нас заинтересовал ген Nxf1. Данный ген кодирует белок, являющийся основным транспортером мРНК из ядра в цитоплазму.

В состав последовательности гена *Nxf1* (nuclear export factor 1) входит так называемая "консервативная кассета", которая включает два коротких экзона размером 110 и 37 нуклеотидов в каноническом варианте и "кассетный" интрон между ними. Названия сформулированы нашей научной группой и будут использоваться в дальнейшем повествовании. Эта структура сохраняется также и у представителей других филогенетических групп. Благодаря образованию специфической вторичной структуры или наличию в последовательности интрона специфических последовательностей, например конститутивного транспортного элемента (constitutive transport element, CTE), транскрипт, содержащий преждевременный стоп-кодон, избегает NMD и может кодировать укороченную форму белка.

Анализ подобных транскриптов показал, что консервативные элементы "кассеты" Nxf1 специфичны для разных клад организмов, а интрон-содержащие транскрипты формируют уникальные вторичные структуры, что подчеркивает эволюционную и функциональную значимость интронов.

Научная новизна работы заключается в сравнительном анализе структуры гена Nxf1 у представителей различных филогенетических групп, данных по которым ранее не было, с целью выявления закономерностей эволюции нуклеотидной последовательности гена Nxf1 и его белковых продуктов.

В моей бакалаврской работе было показано, что "консервативная кассета" сохраняет свойства внутри артропод, особенно внутри семейства Drosophilidae, однако вопрос о степени консервативности и специфике структурных элементов у более ши-

рокого круга организмов остается открытым. Помимо сравнительного анализа последовательностей, важной частью исследования является построение вторичных структур интрон-содержащих транскриптов и выявление консервативных мотивов внутри интрона, способствующих его сохранению и избеганию нонсенс-опосредованного распада.

Цель работы

Изучить структуру гена Nxf1 у представителей разных филогенетических групп животных для выявления эволюционных закономерностей и особенностей "кассетной" структуры, а также проанализировать вторичные структуры интрон-содержащих транскриптов.

Задачи

- 1. Найти нуклеотидные и аминокислотные последовательности гена *Nxf1* у различных групп животных.
- 2. Произвести поиск "консервативной кассеты" в нуклеотидной последовательности гена у найденных организмов.
- 3. Выполнить анализ структуры "консервативной кассеты", сравнить полученные последовательности между собой.
- 4. Выявить и охарактеризовать консервативные участки "кассетного" интрона и прилегающих экзонов у видов из исследуемых таксонов.
- 5. Провести анализ вторичной структуры интрон-содержащих транскриптов и оценить консервативные мотивы внутри интрона, потенциально способствующие его сохранению.

Обзор литературы

Механизмы усложнения организации генома

Увеличение разнообразия транскриптома и протеома у эукариот во многом достигается не только за счет классического эксцизионного сплайсинга [1], но и за счет ряда альтернативных механизмов обработки пре-мРНК. В частности, альтернативный сплайсинг позволяет из одного транскрипта формировать несколько зрелых мРНК, отличающихся включением или исключением отдельных экзонов и участков [2].

Одним из ключевых вариантов такого процесса является удержание интронов (intron retention, IR), когда интрон не удаляется и остается в составе зрелой мРНК [3]. Часто подобное сохранение интрона приводит к появлению в получившемся транскрипте преждевременных стоп-кодонов (premature termination codons, PTC), что запускает нонсенс-опосредованный распад (nonsense mediated mRNA decay, NMD) [4]. Тем не менее в ряде случаев, последовательность интрона может включать специфические, функционально-значимые последовательности, такие как, например, конститутивный транспортный элемент (constitutive transport element, CTE) [5]. Также интроны могут оказывать влияние на формирование устойчивой вторичной структуры, препятствующей связыванию факторов NMD, что позволяет транскриптам не подвергаться деградации [6]. Примечательно, что избегающие распада транскрипты способны даже участвовать в дальнейшем синтеза белка [7].

Кроме IR, альтернативный сплайсинг включает пропуск экзонов, использование альтернативных сайтов на 5'- и 3'-концах и кассетное включение/исключение блоков экзонов [4]. В совокупности эти механизмы значительно расширяют репертуар возможных транскриптов без необходимости увеличения числа генов. Например, у многих многоклеточных организмов до 95% генов подвергаются хотя бы одному типу альтернативного сплайсинга [7]. Для разных организмов продемонстрирована консервативность наличия транскрипта с сохраненным интроном, что подчеркивает эволюционную значимость интронов [6].

Таким образом, именно через комбинирование альтернативных способов сплайсинга, особенно удержания интронов, эукариоты получают мощный инструмент транскрипционной и белковой вариативности, что способствует адаптации и усложнению биологических процессов.

Значимость интронов

Традиционно интроны воспринимались лишь как "ненужные" вставки, но современные исследования убедительно показывают, что их функции выходят далеко за рамки простой "пустоты".

Во-первых, наличие интронных последовательностей может значительно усиливать уровень экспрессии генов. Эксперименты на клеточных системах SV40, дрожжах Saccharomyces cerevisiae и млекопитающих демонстрируют, что удаление ключевых интронов приводит к резкому снижению эффективности транскрипции и транс-

ляции [8, 9]. На этих же дрожжах более 10 лет назад наблюдали, как короткие открытые рамки считывания (open reading frame, ORF) эволюционировали в функциональные гены благодаря непрерывному эволюционному процессу [10].

Во-вторых, интроны влияют на чувствительность мРНК к нонсенс-опосредованному распаду. Если интрон попадает в 5'- или 3'-UTR, его присутствие может менять архитектуру сплайсосомного комплекса, корректируя доступность РТС и, соответственно, баланс между сохранением транскрипта и его деградацией через NMD [4, 11].

Третья важная роль интронов заключается в транспорте мРНК из ядра в цитоплазму. Долгое время считалось, что только полностью сплайсированные транскрипты эффективно экспортируются, однако при помощи флуоресцентной гибридизации in situ (fluorescent in situ hybridization, FISH) было показано, что РНК с сохраненными интронами также могут накапливаться в цитоплазме и функционировать там [11—13]. Это потребовало пересмотра классических представлений об экспорте мРНК.

Кроме регуляции экспрессии и транспорта, интроны участвуют в организации хроматиновой структуры. Концевые последовательности интронов образуют участки с пониженной плотностью нуклеосом, что способствует более четкому разделению экзонов и облегчает процесс транскрипции [14].

Наконец, интроны могут выполнять более специфические функции. Так, первый интрон гена oskar у Drosophila участвует в локализации мРНК в ооците [15], а длинные интронные вставки могут снижать интерференцию Хилла—Робертсона, улучшая кроссинговер в определенных регионах генома [16]. Результаты, полученные с помощью полногеномного поиска ассоциаций (genome-wide association study, GWAS) показывают, что однонуклеотидные варианты (single nucleotide variants, SNV) в интронных областях часто связаны с предрасположенностью к различным метаболическим и иммунным заболеваниям человека [17].

Таким образом, интроны выполняют сложные регуляторные функции — от контроля уровня экспрессии до обеспечения оптимальной архитектуры хроматина и тканеспецифической регуляции транскриптов.

Семейство генов Nxf

Перед описанием основного объекта данного исследования следует сказать несколько вводных слов про само семейство.

Семейство генов Nxf (nuclear export factor) названо по функции продукта их наиболее известного представителя — Nxf1, который обеспечивает экспорт большинства мРНК из ядра в цитоплазму. Распространение этих генов наблюдается у всех эукариот группы Opisthokonta, однако их число и структурные особенности заметно различаются между таксонами. У грибов обычно присутствует единственная копия Nxf, тогда как в геномах растений и некоторых протистов такие гены могут отсутствовать полностью. У животных же часто встречается от двух до пяти паралогов, что свидетельствует об активных дупликационных процессах в эволюции этого семейства [6].

Характерной особенностью гена *Nxf1* является наличие в составе его структуры "кассетного" интрона, расположенного между двумя небольшими экзонами размером 110 и 37 пар нуклеотидов в каноническом варианте. При альтернативном сплайсинге этот интрон может сохраняться в зрелой мРНК, неся внутри себя преждевременный стоп-кодон, возникающий за счет особенностей размеров упомянутых ранее экзонов. Сохранению интрона может способствовать наличие определенных транспортных последовательностей, как у млекопитающих, или формирование устойчивой вторичной структуры, как у дрозофил. В итоге такие транскрипты избегают NMD и могут кодировать укороченные, но функционально активные белки [6, 18].

В одной из первых статей нашей научной группы [6] были определены следующие характеристики "кассетного" интрона у 3 таксономических групп животных:

- Позвоночные. У гена *Nxf1* интрон располагается между 10-м и 11-м экзонами. Вставка содержит несколько консервативных мотивов, включая фрагмент, похожий на СТЕ, необходимый для экспорта частично сплайсированных РНК.
- Дрозофилиды. У представителей данного семейства кассетный интрон локализуется между 5-м и 6-м экзонами. В нем отсутствуют длинные гомологичные вставки, но присутствуют два тракта, обогащенные аденином (А) и формирующие прочную вторичную структуру, которая предположительно защищает транскрипт от деградации в ядре.
- **Нематоды.** Интрон может располагаться между 5-м и 6-м или 6-м и 7-м экзонами, но он гораздо короче и богат тимином (Т). Участки протяженной гомологии отсутствуют.

Перечисленные различия отражают долгую эволюцию семейства Nxf: от сравнительно простой короткой вставки у нематод до сложных СТЕ-подобных мотивов у позвоночных, подчеркивая ключевую роль "кассетного" интрона в посттранскрипционной регуляции [6, 18]. Перейдем к более подробному рассмотрению гена Nxf1.

Структура и функции гена Nxf1 и его белковых продуктов

Первоначально белок Nxf1 у человека был охарактеризован как кофактор белка Тір герпеса saimiri и был назван TAP — Тір-associated protein, или белок, ассоциированный с Тір [19]. Позже было выяснено, что он отвечает за экспорт несплайсированных и частично сплайсированных ретровирусных мРНК путем распознавания СТЕ-структуры в их последовательностях [5]. У дрозофилид этот ген также называют sbr от small bristles (маленькие щетинки), и мы предполагаем, что функцию СТЕ у них выполняет образуемая благодаря сохранению интрона вторичная структура.



Рис. 1: Интрон-экзонная структура для генов *Hs Nxf1* и *Dm Nxf1*. Стрелки обозначают "кассетный" интрон. Цвета экзонов отображают белковые домены [6].

Белок Nxf1 включает несколько функциональных доменов (рис. 1): RBD (домен связывания PHK), четыре лейцин-обогащенных повтора (LRR), NTF2-подобный домен, UBA-подобный домен и сигналы ядерной локализации в нетранслируемой области до экзонов. В совокупности эти домены обеспечивают узнавание мPHK и вза-имодействие с компонентами ядерного порового комплекса, делая *Nxf1* основным экспортером мPHK [6, 20].

Кассетный интрон, встроенный между сегментами RBD+LRR и NTF2L+UBA, выступает в роли "переключателя". При его сохранении происходит синтез укороченных изоформ белка, обладающих специфической активностью [6].

Кроме классического транспорта мРНК, у *Drosophila melanogaster* sbr выполняет органо- и тканеспецифические функции. В сперматогенных клетках ген продуцирует укороченную форму sbr, необходимую для нормального сперматогенеза: без нее наблюдается резкое снижение фертильности [21]. В центральной нервной системе sbr участвует в формировании границ между областями мозгового вещества зрительной системы, локализуясь в специфических нейронах и глиальных клетках и регулируя их ядерно–цитоплазматические комплексы [22].

У млекопитающих подобные семенниково-специфические транскрипты не выявлены, однако для мышей $Mus\ musculus$ и человека известны паралоги из семейства генов Nxf, обладающие подобной функцией [7].

Аналогичные эволюционно значимые особенности кассетного интрона отмечены у Chiroptera (Летучие мыши). Сравнительный анализ продемонстрировал значимость кассетного интрона в эволюции гена Nxf1 у данной группы организмов [23].

Также в моей бакалаврской работе было показано, что структура "консервативной кассеты" является специфической для таксонов более низкого ранга у всех взятых в анализ артропод (89 видов), а интрон-содержащие транскрипты проанализированных дрозофилид (37 видов) формируют специфические вторичные структуры, имеющие А-обогащенные участки.

Таким образом, Nxf1 представляет собой пример многофункционального белка, чья доменная организация и альтернативные формы позволяют выполнять как основную задачу — экспорт мРНК, так и специализированные функции в разных тканях у разных таксонов.

Материалы и методы

Первичный анализ

В качестве отправной точки был произведен поиск гена *Nxf1* внутри веб-сервиса NCBI [24]. Полученные данные были сохранены в текстовом формате и загружены в виде tsv-таблицы с помощью пакета pandas v2.2.3 [25] для языка программирования Python v3.12.6 [26]. Всего был найден 651 вид, содержащий анализируемый ген, большинство из которых относятся к Deuterostomia (Вторичноротые) – 436 видов. Таким образом, в качестве материалов выступали нуклеотидные и белковые последовательности, соответствующие гену *Nxf1*, из открытых баз данных NCBI [24].

Большинство этапов последующего анализа реализовано в виде отдельных скриптов, разработанных в рамках данной работы, если не указано другое. Для логического разделения на блоки был использован Jupyter Notebook v1.1.1 [27].

По данным из полученной таблицы в порядке поискового эксперимента было построено филогенетическое дерево по найденным видам для оценки количества видов в таксонах более низкого ранга. Для глубокого анализа было принято решение сфокусироваться на организмах, относящихся к группе Protostomia (Первичноротые), Спіdaria (Стрекающие), а также на всех группах из Deuterostomia в таблице за исключением Маmmalia (Млекопитающие).

Загрузка данных

Для найденных организмов с помощью пакета NCBI E-utilities из BioPython v1.85 [28] и NCBI Datasets Command-Line Interface (CLI) v18.0.2 [29] были загружены нуклеотидные последовательности гена, кодирующих участков и мРНК, а также аминокислотные последовательности белка в формате FASTA и аннотации для гена в GenBank-формате, необходимые для получения нуклеотидных последовательностей экзонов и поиска "консервативной кассеты". Затем были получены и проанализированы интересующие нас участки экзон-интрон-экзонной структуры и созданы файлы со всеми экзонами и "кассетным" интроном для всех организмов, у которых получилось найти "кассету". Данные файлы будут необходимы для последующего анализа.

Увеличение выборок

Учитывая очень маленькие выборки во многих анализируемых группах (например, Cnidaria – 4 вида, Spiralia – 9 видов), было принято решение по увеличению их количества. Для этой цели, учитывая разнообразия полученных генов даже внутри одной таксономической группы, самым эффективным вариантом оказалось использование PSI-BLAST [30]. В качестве запроса (Query), или референса, использовались белковые последовательности тех организмов, у которых была найдена "кассета". Для проведения PSI-BLAST были выбраны настройки по-умолчанию за исключением параметра Organism: поиск проводился внутри таксономической группы, к которой принадлежал референс, также референс был исключен из поиска.

Парсинг результатов

Парсинг результатов BLAST также осуществлялся с помощью пакета BioPython [28] и специально разработанных скриптов. Он включал в себя фильтрацию данных по параметрам процента покрытия (Query Coverage, QC), длине и сходству (Per. Ident) найденных последовательностей (Subject), а также загрузку нуклеотидных и белковых последовательностей, однако реализация отличалась изза особенностей баз данных NCBI [24]. Получение "кассеты" было произведено по тому же принципу, но, опять же, с отличиями. Благодаря данному шагу удалось увеличить выборки суммарно на 117 видов. К сожалению, для некоторых таксономических групп увеличение выборки оказалось невозможным в связи с отсутствием у некоторых организмов интересующего нас участка.

Множественные выравнивания

Множественные выравнивания осуществлялись с помощью алгоритма MAFFT [31], 10 итераций, остальные настройки по-умолчанию, в программе Unipro UGENE v52.0 [32].

Поиск консервативных мотивов внутри "кассетного" интрона

Анализ видов из Deuterostomia изначально шел более благоприятно за счет большого сходства последовательностей, в том числе интронных, и большего количества видов в группах. Для них также были загружены все необходимые файлы и про-изведен поиск и анализ "консервативной кассеты". Мы решили сосредоточить свое внимание на организмах из Actinopterygii (Лучеперые рыбы), 72 вида, так как данных по ним ранее получено не было.

Учитывая большую степень сходства интронных последовательностей, с помощью пакета инструментов MEME Suite v5.5.8 [33] локально был произведен поиск консервативных мотивов внутри "кассетного" интрона. Найденные мотивы, у которых E-value < 0.05 также локально были проанализированы с помощью Tomtom [34] из того же пакета. Для описанного шага была взята база данных JASPAR2024 CORE (NON-REDUNDANT) DNA.

Построение и анализ вторичных структур РНК

С помощью инструмента RNAfold v2.7.0 из пакета ViennaRNA [35] были построены вторичные структуры PHK для нуклеотидных последовательностей в двух вариантах (MFE и Centroid), содержащих экзоны и "кассетный" интрон, так как мы предполагаем, что избегание интроном сплайсинга может быть опосредовано образованной им специфической вторичной структурой. Учитывая данное предположение, разумным шагом также являлся анализ "силы сайтов сплайсинга", проведенный с помощью MaxEntScan [36].

Также с помощью скриптов цветом были выделены интронные последовательности внутри вторичной структуры и найденный мотив у Actinopterygii, который предположительно является СТЕ.

Филогенетический анализ

Для Actinopterygii также был проведен филогенетический анализ, включающий построение и визуализацию деревьев. Для данной цели использовались самые популярные и проверенные временем инструменты. Построение деревьев осуществлялось с помощью IQ-TREE v2.4.0 [37], визуализация – с помощью Figtree v1.4.4 [38].

Настройки системы и доступность скриптов

Работа проводилась в виртуальном окружении Mamba v1.5.5 [39], использованные пакеты и примеры анализа в Jupyter Notebooks можно найти в GitHub [40] репозитории автора: https://github.com/ArtemVaska/Diploma.

Для написания ВКР была использована система верстки LaTeX v4.76 [41], таблицы генерировались в веб-сервисе TablesGenerator [42]. Большинство рисунков обработано с помощью веб-сервиса draw.io [43]. Построение графиков осуществлялось с помощью пакета для Python matplotlib v3.10.3 [44].

Все шаги анализа проводились на базе операционной системы Linux Ubuntu 22.04 [45].

Результаты

Анализ всех найденных видов

Были проанализированы 413 нуклеотидных последовательностей гена *Nxf1* у представителей различных филогенетических групп из клад Cnidaria (Стрекающие) и Bilateria (Двусторонне-симметричные). Организмы, относящиеся к Mammalia (Млекопитающие), в анализ не были взяты в связи с уже имеющимися для них данными.

Для таксономических групп более низкого ранга с небольшим количеством видов в них с помощью PSI-BLAST были увеличены выборки, где это оказалось возможным, результат продемонстрирован на таблице 1.

Таблица 1: Результат увеличения выборки с помощью PSI-BLAST.

| Филогенетическая группа | Таксон высокого ранга | Видов до PSI-BLAST | Видов добавлено | Итого видов |
|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|----------------|
| Bilateria→Protostomia | Ecdysozoa | 56 | 42 | 98 |
| Dilateria→Frotostolilia | Spiralia | 6 | 63 | 69 |
| Cnidaria | Anthozoa | 2 | 12 | 14 |

В итоге для 353 видов удалось найти "консервативную кассету" и продолжить дальнейший анализ.

На рисунке 2 отображено распределение исследованных видов по таксонам высокого ранга. Последовательно идущие таксоны объединены в один блок и разделены пунктиром.

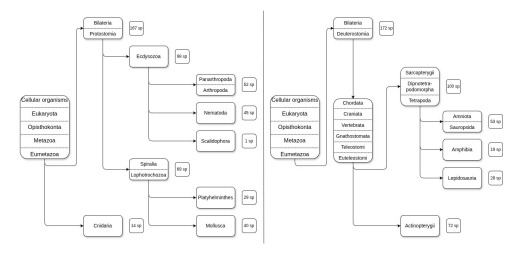


Рис. 2: Количество видов, взятых в анализ, для разных таксономических групп.

В таблице 2 можно ознакомиться с некоторыми характеристиками "консервативной кассеты" для всех исследованных групп.

Для всех видов, имеющих "кассету", были построены вторичные структуры для интрон-содержащего транскрипта с выделением цветом "кассетного" интрона. Они доступны в GitHub репозитории.

 Таблица 2: Характеристики "консервативной кассеты" для всех исследованных групп.

| Название таксона | Стат. метрики | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|---------------------------|----------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Ecdysozoa, | Min Median | 1 22 | 83 110 | 47 375 | 37 |
| 98 видов | Max | 1345 | 307 | 9821 | |
| Spiralia, 69 видов | Min Median Max | 1 1 19 | 56 221 242 | 222 1706 18219 | 37 |
| Cnidaria, 14 видов | Min Median Max | 10 40 103 | 86 116 116 | 116 531 991 | 37 |
| Sauropsida, 53 вида | Min Median Max | 1 142 1519 | 107 110 110 | 443 1393 3942 | 37 |
| Amphibia, 19 видов | Min Median Max | 1 25 187 | 110 | 2004 3029 10340 | 37 |
| Lepidosauria, 28 видов | Min Median Max | 1 | 110 | 2293 2579 4667 | 37 |
| Actinopterygii, 72 вида | Min Median Max | 1 22 283 | 110 | 1702 2549 4202 | 37 |

Подробный анализ Actinopterygii

Для таксономической группы Actinopterygii проводился более углубленный анализ, так как на текущий момент данных по гену Nxf1 для них не было. Были взяты все найденные нуклеотидные последовательности гена у представители данной филогенетической группы – 72 вида.

В таблице 3 показана характеристика "консервативной кассеты" исследуемой группы. Результаты по другим группам можно найти в приложении, таблицы 4–9.

Таблица 3: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для таксономической группы Actinopterygii. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|------------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Chanos chanos | 1 | 110 | 3568 | 37 |
| Danio rerio | 1 | 110 | 3580 | 37 |
| Denticeps clupeoides | 7 | 110 | 2629 | 37 |
| Labrus bergylta | 10 | 110 | 2684 | 37 |
| Cottoperca gobio | 16 | 110 | 2388 | 37 |
| Xiphophorus couchianus | 22 | 110 | 2227 | 37 |
| Larimichthys crocea | 22 | 110 | 2340 | 37 |
| Lates calcarifer | 22 | 110 | 2434 | 37 |
| Notothenia coriiceps | 22 | 110 | 2886 | 37 |

| | 1 00 | 110 | 0.074 | 1 97 |
|-------------------------------|---|-----|---------------------|------|
| Betta splendens | $\begin{array}{c} 22 \\ 22 \end{array}$ | 110 | 2274 | 37 |
| Poecilia reticulata | | 110 | 2262 | 37 |
| Takifugu rubripes | 22 | 110 | 2114 | 37 |
| Salarias fasciatus | 22 | 110 | 3855 | 37 |
| Poecilia mexicana | 22 | 110 | 2247 | 37 |
| Stegastes partitus | 22 | 110 | 2900 | 37 |
| Clupea harengus | 22 | 110 | 3219 | 37 |
| Archocentrus centrarchus | 22 | 110 | 2644 | 37 |
| Esox lucius | 22 | 110 | 2848 | 37 |
| Monopterus albus | 22 | 110 | 2353 | 37 |
| Echeneis naucrates | 22 | 110 | 2314 | 37 |
| Paralichthys olivaceus | 22 | 110 | 3148 | 37 |
| Maylandia zebra | 22 | 110 | 2565 | 37 |
| Parambassis ranga | 22 | 110 | 2484 | 37 |
| Sander lucioperca | 22 | 110 | 2494 | 37 |
| Xiphophorus maculatus | 22 | 110 | 2231 | 37 |
| Nothobranchius furzeri | 22 | 110 | 2290 | 37 |
| $Anabas\ testudineus$ | 22 | 110 | 2352 | 37 |
| Acanthochromis polyacanthus | 22 | 110 | 2797 | 37 |
| Anarrhichthys ocellatus | 22 | 110 | 2355 | 37 |
| Boleophthalmus pectinirostris | 22 | 110 | 1702 | 37 |
| Sparus aurata | 22 | 110 | 2361 | 37 |
| $Oryzias \ melastigma$ | 22 | 110 | 2212 | 37 |
| Seriola dumerili | 22 | 110 | 2494 | 37 |
| Poecilia formosa | 22 | 110 | 2259 | 37 |
| Oreochromis niloticus | 22 | 110 | 2580 | 37 |
| Kryptolebias marmoratus | 22 | 110 | 2556 | 37 |
| Xiphophorus hellerii | 22 | 110 | 2240 | 37 |
| Poecilia latipinna | 22 | 110 | 2261 | 37 |
| Pundamilia nyererei | 22 | 110 | 2527 | 37 |
| Hippocampus comes | 22 | 110 | 2622 | 37 |
| Oreochromis aureus | 22 | 110 | 2579 | 37 |
| Amphiprion ocellaris | 22 | 110 | 2752 | 37 |
| Seriola lalandi dorsalis | 22 | 110 | 2481 | 37 |
| $Austrofundulus\ limnaeus$ | 22 | 110 | 2541 | 37 |
| Puntigrus tetrazona | 25 | 110 | 2440 | 37 |
| Fundulus heteroclitus | 25 | 110 | 2476 | 37 |
| Cyprinodon variegatus | 28 | 110 | 2533 | 37 |
| Haplochromis burtoni | 31 | 110 | 2535 | 37 |
| Astatotilapia calliptera | 31 | 110 | 2571 | 37 |
| Gouania willdenowi | 37 | 110 | 2616 | 37 |
| Oryzias latipes | 40 | 110 | 2331 | 37 |
| Sphaeramia orbicularis | 43 | 110 | 2376 | 37 |
| Pygocentrus nattereri | 46 | 110 | 2649 | 37 |
| Astyanax mexicanus | 46 | 110 | 2791 | 37 |
| Colossoma macropomum | 46 | 110 | 2644 | 37 |
| Ictalurus punctatus | 46 | 110 | 3166 | 37 |
| Tachysurus fulvidraco | 46 | 110 | 3493 | 37 |
| Pangasianodon hypophthalmus | 46 | 110 | 3348 | 37 |
| Erpetoichthys calabaricus | 55 | 110 | 3662 | 37 |
| Perca flavescens | 58 | 110 | 2378 | 37 |
| Mastacembelus armatus | 64 | 110 | 2370 2371 | 37 |
| Salmo salar | 67 | 110 | 3553 | 37 |
| Gadus morhua | 67 | 110 | 3151 | 37 |
| Etheostoma spectabile | 97 | 110 | $\frac{3131}{2457}$ | 37 |
| Scleropages formosus | 112 | 110 | 3412 | 37 |
| Myripristis murdjan | 112 | 110 | $\frac{3412}{2492}$ | 37 |
| | 121 | 110 | $\frac{2492}{2929}$ | 37 |
| Paramormyrops kingsleyae | 121 | 110 | 4949 |) 31 |

| Carassius auratus | 148 | 110 | 3854 | 37 |
|------------------------------|-----|-----|------|----|
| Sinocyclocheilus grahami | 148 | 110 | 3330 | 37 |
| Sinocyclocheilus rhinocerous | 154 | 110 | 3449 | 37 |
| Sinocyclocheilus anshuiensis | 154 | 110 | 4202 | 37 |
| Electrophorus electricus | 283 | 110 | 2874 | 37 |

На рисунках 3 и 4 показано распределение длин "кассетного" интрона и длин части "кассетного" интрона до стоп-кодона, соответственно.

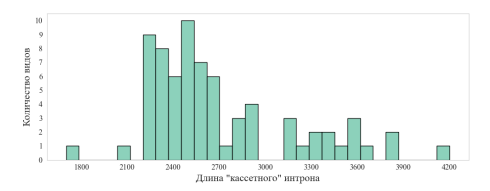


Рис. 3: Распределение длин "кассетного" интрона у Actinopterygii

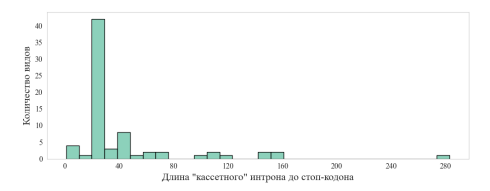


Рис. 4: Распределение длин части "кассетного" интрона до стоп-кодона у Actinopterygii

На рисунке 5 представлены результаты оценки "силы сайтов сплайсинга" – "ящики с усами", отображающие распределение MaxEntScan score для таксонов более низкого ранга внутри группы Actinopterygii. Разбиение на подгруппы основано на их удаленности друг от друга. Порядок групп на графике не несет смысловой нагрузки.

Рисунок 6 демонстрирует результаты, полученные с помощью MEME Suite.

Найденные мотивы присутствуют не у всех видов, взятых в анализ изначально, их количество отображено в столбце Sites. Нас заинтересовал 2-й найденный мотив, так как его начало схоже с предложенной авторами [46] консенсусной последовательностью для СТЕ из рисунка 7. К сожалению, использование Tomtom для сравнения найденных консервативных мотивов из "кассетного" интрона с базой данных не дало статистически значимых результатов.

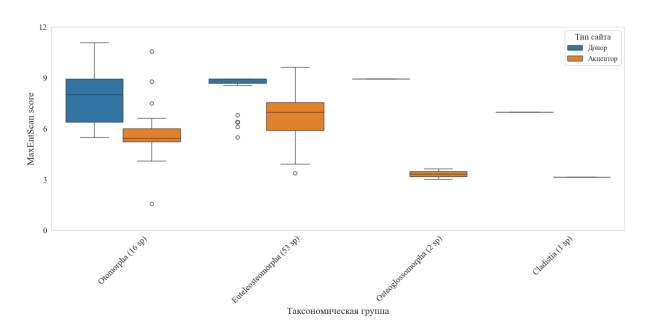


Рис. 5: Результаты проведения MaxEntScan для Actinopterygii.

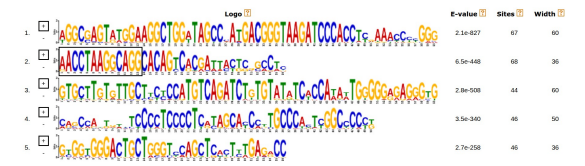


Рис. 6: Результат поиска мотивов внутри "кассетного" интрона с помощью MEME Suite для Actinopterygii. Черным прямоугольником выделен участок, похожий на консенсусную последовательность СТЕ (рис. 7) [46]

Рис. 7: Консенсусный конститутивный транспортный элемент (СТЕ) [46].

Репрезентация вторичной структуры интрон-содержащего транскрипта с выделенным кассетным интроном и найденным мотивом показана на рисунке 8. У всех видов были сходные структуры и в качестве иллюстрации представлен один из проанализированных видов.

Учитывая тот факт, что мотив с интересующим нас участком, был найден у 68 видов, именно для них был проведен последующий анализ.

Рисунок 9 отображает результаты множественного выравнивания, а на рисунке 10 представлено филогенетическое дерево, построенное по результатам этого выравнивания.

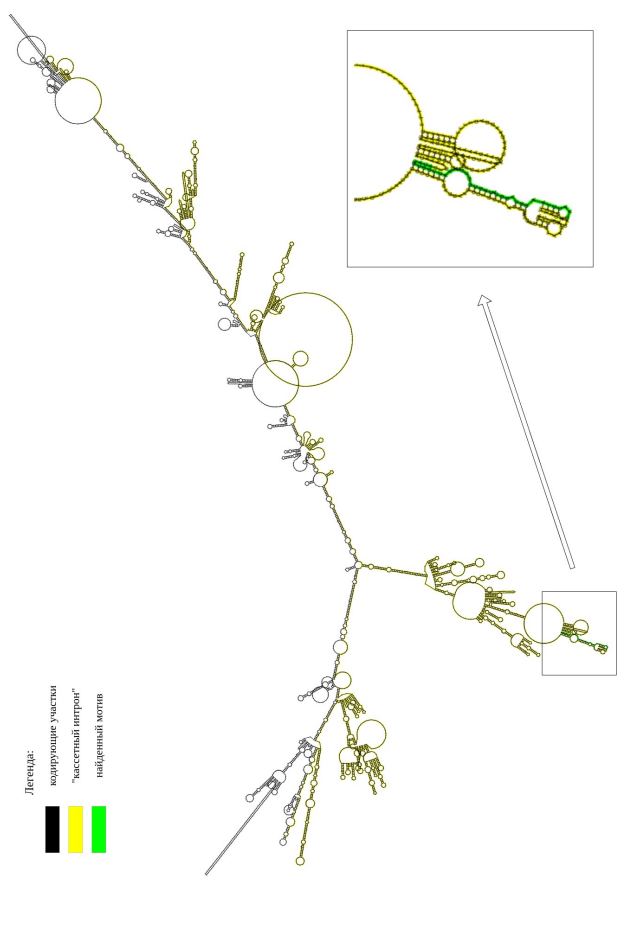


Рис. 8: Вторичная структура РНК-транскрипта для *Chanos chanos* из Otomorpha, содержащая "кассетный" интрон.



Рис. 9: Фрагмент множественного выравнивания для Actinopterygii. Участок, соответствующий 1-му экзону из "консерватиной кассеты".

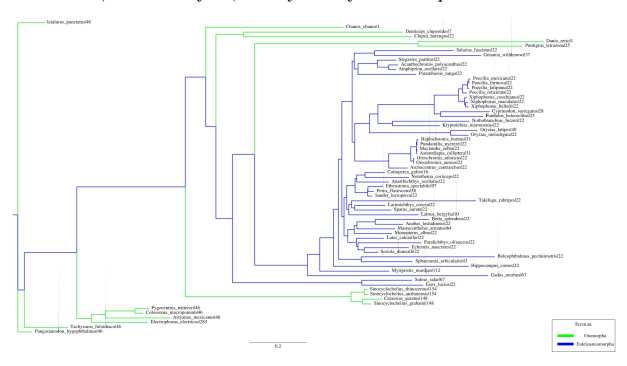


Рис. 10: Филогенетическое дерево для Actinopterygii. Через вертикальный указатель указано количество нуклеотидов в "кассетном" интроне до стоп-кодона.

Обсуждение

Анализ всех найденных видов

У всех проанализированных видов размер второго экзона из "консервативной кассеты" равен 37 нуклеотидам, в то время как размер первого экзона варьирует в различных группах (см. таблицу 2). На рисунке 11 показано распределение длины первого экзона из "кассеты" для Protostomia.

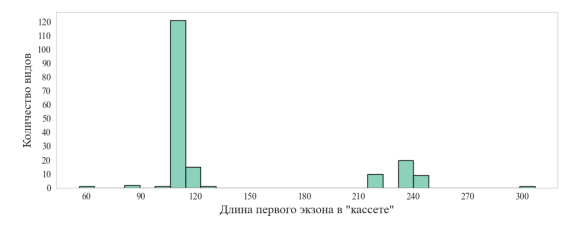


Рис. 11: Распределение длины первого экзона из "консервативной кассеты" для Protostomia.

Для Ecdysozoa и Cnidaria первый экзон как правило размером 110 нуклеотидов, но встречаются и исключения. У Spiralia размер этого экзона гораздо больше и чаще всего составляет 239 нуклеотидов. По данному отличию и встречающимся уникальным вариантам размера экзона требуется углубленное исследование.

У Deuterostomia размер первого экзона в абсолютном большинстве случаев (171 из 172 исследованных видов) составляет 110 нуклеотидов, что также характерно и для млекопитающих.

Длина участка внутри интрона до стоп-кодона, как и длина самого интрона, варьирует в более широких пределах в разных группах. Тем не менее внутри отдельных групп, например Lepidosauria (таблица 9 в приложении), наблюдается высокая степень консервативности обоих параметров.

Также встречаются виды, у которых происходит частичная или даже полная трансляция "кассетного" интрона, потому что в нем не встречается преждевременный стоп-кодон. Например, таким видом является давно изученная в данном контексте *Caenorhabditis elegans*, у которой преждевременный стоп-кодон встречается в одном из экзонов после "кассетного" интрона. В данном исследовании были найдены еще 2 вида, у которых интрон полностью считывается: Aves — *Vidua chalybeata*, Paraneoptera — *Rhopalosiphum maidis*. Упомянутые виды также требуют тщательного изучения.

Подробный анализ Actinopterygii

Данная группа организмов была исследована более подробно по перечисленным ранее причинам. Внутри группы размеры первого и второго экзона из "консервативной кассеты" для всех исследованных видов составляют 110 и 37 нуклеотидов, соответственно. Длина участка внутри интрона до стоп-кодона у большинства видов составляет 22 нуклеотида (39 из 72 исследованных в работе). Размер "кассетного" интрона варьирует от 1702 до 4202 нуклеотидов (медиана — 2549).

Анализ "сайтов силы сплайсинга" (рис. 5) говорит о том, что у всех исследованных видов в работе данный интрон успешно вырезается сплайсосомой. Учитывая большую выборку видов, взятую для анализа, было принято решение ориентироваться на эмпирическую интерпретацию результатов, которая выглядит следующим образом:

- 0-3: слабый сайт сплайсинга
- 3-6: умеренный сайт сплайсинга
- >6: сильный сайт сплайсинга

Так как у большинства видов значение MaxEntScan score больше или около 6, был сделан вывод, высказанный выше. Соответственно, удержание интрона является не ошибкой сплайсинга, а закономерным событием варианта альтернативного сплайсинга. В связи с этим и было принято решение о поиске консервативных мотивов внутри "кассетного" интрона.

Несмотря на то, что на рисунке 6 представлено 5 найденных мотивов, их количество может быть больше, потому что данное значение мотивов было ограничением запуска MEME Suite. Учитывая высокую степень сходства начала 2-го найденного мотива с консенсусной последовательностью СТЕ из рисунка 7, можно предположить сохранение интрона благодаря этой и возможно другим структурам внутри интрон-содержащего транскрипта (рис. 8). Было бы интересно узнать, как именно СТЕ-подобная последовательность оказалось в данном интроне.

Проведенное множественное выравнивание на рисунке 9 говорит о высокой степени консервативности как кодирующих участков – левый и правый крайние части диаграммы под выравниванием, так и некоторых участков внутри интрона – центр диаграммы под выравниванием.

Филогенетическое древо (рис. 10), построенное по результатам выравнивания, несмотря на наличие "кассетного" интрона в последовательности, использованной для его построения, успешно разделяет виды на таксоны более высокого ранга – Otomorpha и Euteleosteomorpha.

Остальные группы, не включенные в подробный анализ, требуют его проведения.

Выводы

- 1. Изменчивость характеристик "консервативной кассеты" отражает эволюционные расхождения в разных таксономических ветвях; их вариативность сильнее у филогенетически более дальних друг от друга таксонов.
- 2. Внутри "кассетного" интрона существуют участки, которые способствуют формированию особой вторичной структуры интрон-содержащего транскрипта; за счет их наличия возможно его сохранение и последующая трансляция с синтезом укороченной формы белка.

Список литературы

- Jurica M. S., Roybal G. A. RNA splicing // Encyclopedia of Biological Chemistry: Second Edition. — Elsevier, 2013. — P. 185–190. — DOI: 10.1016/B978-0-12-378630-2.00674-5.
- 2. Krebs J. E., Goldstein E. S., Kilpatrick S. T. Lewin's GENES XII. 12th ed. Burlington, MA: Jones & Bartlett Learning, 2017. ISBN 9781284104493.
- 3. Intron retention enhances gene regulatory complexity in vertebrates / U. Schmitz [et al.] // Genome Biology. 2017. Vol. 18, no. 1. P. 216. DOI: 10.1186/s13059-017-1339-3.
- 4. Alternative splicing and nonsense-mediated decay modulate expression of important regulatory genes in Arabidopsis / M. Kalyna [et al.] // Nucleic Acids Research. 2012. Vol. 40, no. 6. P. 2454–2469. DOI: 10.1093/nar/gkr932.
- 5. Retroviral Constitutive Transport Element Evolved from Cellular TAP(NXF1)-Binding Sequences / A. S. Zolotukhin [et al.] // Journal of Virology. 2001. Vol. 75, no. 12. P. 5567–5575. DOI: 10.1128/jvi.75.12.5567–5575.2001.
- 6. Mamon L. A., Kliver S. F., Golubkova E. V. Evolutionarily conserved features of the retained intron in alternative transcripts of the nxf1 (nuclear export factor) genes in different organisms // Open Journal of Genetics. 2013. Vol. 3, no. 3. P. 159–170. DOI: 10.4236/ojgen.2013.33018.
- 7. Mamon L. A., Ginanova V., Golubkova E. V. Organ-specific transcripts as a source of gene multifunctionality: Lessons learned from the Drosophila melanogaster sbr (Dm nxf1) gene // Biological Communications. 2019. Vol. 64, no. 2. P. 146–157. DOI: 10.21638/spbu03.2019.206.
- 8. Splicing as a requirement for biogenesis of functional 16S mRNA of simian virus 40 / P. Gruss [et al.] // Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 1979. Vol. 76, no. 9. P. 4317–4321. DOI: 10.1073/pnas.76.9.4317.
- 9. Juneau K., Nislow C., Davis R. W. Introns regulate RNA and protein abundance in yeast // Genetics. 2006. Vol. 174, no. 1. P. 511–518. DOI: 10.1534/genetics.106.058560.
- 10. Proto-gene and de novo gene birth / A.-R. Carvunis [et al.] // Nature. 2012. Vol. 487, no. 7407. P. 370–374. DOI: 10.1038/nature11184.
- 11. Jo B.-S., Choi S. S. Introns: The Functional Benefits of Introns in Genomes // Genomics & Informatics. 2015. Vol. 13, no. 4. P. 112. DOI: 10.5808/gi.2015.13.4.112.

- 12. Valencia P., Dias A. P., Reed R. Splicing promotes rapid and efficient mRNA export in mammalian cells // Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 2008. Vol. 105, no. 9. P. 3386–3391. DOI: 10.1073/pnas.0800250105.
- 13. Roy S. W., Gilbert W. The evolution of spliceosomal introns: Patterns, puzzles and progress // Nature Reviews Genetics. 2006. Vol. 7, no. 3. P. 211–221. DOI: 10.1038/nrg1807.
- 14. Schwartz S., Meshorer E., Ast G. Chromatin organization marks exon-intron structure // Nature Structural and Molecular Biology. 2009. Vol. 16, no. 9. P. 990–995. DOI: 10.1038/nsmb.1659.
- 15. Cadherin 23 Is a component of the tip link in hair-cell stereocilla / J. Siemens [et al.] // Nature. 2004. Vol. 428, no. 6986. P. 950–955. DOI: 10.1038/nature02483.
- 16. Comeron J. M., Williford A., Kliman R. M. The Hill-Robertson effect: Evolutionary consequences of weak selection and linkage in finite populations // Heredity. 2008. Vol. 100, no. 1. P. 19–31. DOI: 10.1038/sj.hdy.6801059.
- 17. The NHGRI GWAS Catalog, a curated resource of SNP-trait associations / D. Welter [et al.] // Nucleic Acids Research. 2014. Vol. 42, no. D1. P. 1001–1006. DOI: 10.1093/nar/gkt1229.
- 18. Golubkova E., Shidlovskii Y., Schedl P. The evolutionarily conserved family of nuclear export factor (NXF) in Drosophila melanogaster // Drosophila Melanogaster: Life Cycle, Genetics and Development. 2012. P. 63–82. Published December 2015.
- 19. Tap: A novel cellular protein that interacts with tip of herpesvirus saimiri and induces lymphocyte aggregation / D. W. Yoon [et al.] // Immunity. 1997. Vol. 6, no. 5. P. 571–582. DOI: 10.1016/S1074-7613(00)80345-3.
- 20. Herold A., Klymenko T., Izaurralde E. TAP (NXF1) Belongs to a Multigene Family of Putative RNA Export Factors with a Conserved Modular Architecture // Molecular and Cellular Biology. 2000. Vol. 20, no. 23. P. 8996–9008. DOI: 10.1128/mcb.20.23.8996–9008.2000.
- 21. Testis-specific products of the Drosophila melanogaster sbr gene, encoding nuclear export factor 1, are necessary for male fertility / V. Ginanova [et al.] // Gene. 2016. Vol. 577, no. 2. P. 153–160. DOI: 10.1016/j.gene.2015.11.030.
- 22. The RNA-Binding Protein SBR (Dm NXF1) Is Required for the Constitution of Medulla Boundaries in Drosophila melanogaster Optic Lobes / L. Mamon [et al.] // Cells. 2021. Vol. 10, no. 5. P. 1144. DOI: 10.3390/cells10051144.

- 23. Bondaruk D. D., Golubkova E. V., Mamon L. A. Contribution of the intron retained in the Nxf1 gene transcript to the phylogeny of the order Chiroptera // Ecological Genetics. 2022. Vol. 20, no. 2. P. 73–88. DOI: 10.17816/ecogen90940.
- 24. Database resources of the National Center for Biotechnology Information / E. W. Sayers, E. E. Bolton, J. R. Brister, [et al.] // Nucleic Acids Research. 2022. Vol. 50, no. D1. P. D20–D26. DOI: 10.1093/nar/gkab1112.
- 25. McKinney W. Data Structures for Statistical Computing in Python. 2010.
- 26. Python Software Foundation. Python, Version 3.12. 2023. https://www.python.org/downloads/release/python-3120/.
- 27. Jupyter Notebooks a publishing format for reproducible computational workflows / T. Kluyver [et al.]. 2016. DOI: 10.3233/978-1-61499-649-1-87.
- 28. Biopython: Freely available Python tools for computational molecular biology and bioinformatics / P. J. A. Cock [et al.] // Bioinformatics. 2009. Vol. 25, no. 11. P. 1422–1423. DOI: 10.1093/bioinformatics/btp163.
- 29. Exploring and retrieving sequence and metadata for species across the tree of life with NCBI Datasets / N. A. O'Leary [et al.] // Scientific Data. 2024. Vol. 11, no. 1. P. 732. DOI: 10.1038/s41597-024-03571-y.
- 30. Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs / S. F. Altschul [et al.] // Nucleic Acids Research. 1997. Vol. 25, no. 17. P. 3389–3402. DOI: 10.1093/nar/25.17.3389.
- 31. Katoh K., Standley D. M. MAFFT multiple sequence alignment software version 7: improvements in performance and usability // Molecular Biology and Evolution. 2013. Vol. 30, no. 4. P. 772–780. DOI: 10.1093/molbev/mst010.
- 32. Unipro UGENE: a unified bioinformatics toolkit / K. Okonechnikov [et al.] // Bioinformatics. 2012. Vol. 28, no. 8. P. 1166–1167. DOI: 10.1093/bioinformatics/bts091.
- 33. The MEME Suite / T. L. Bailey [et al.] // Nucleic Acids Research. 2015. Vol. 43, W1. W39–W49. DOI: 10.1093/nar/gkv416.
- 34. Quantifying similarity between motifs / S. Gupta [et al.] // Genome Biology. 2007. Vol. 8, no. 2. R24. DOI: 10.1186/gb-2007-8-2-r24.
- 35. ViennaRNA Package 2.0 / R. Lorenz [et al.] // Algorithms for Molecular Biology. 2011. Vol. 6, no. 1. P. 26. DOI: 10.1186/1748-7188-6-26.
- 36. Yeo G., Burge C. B. Maximum entropy modeling of short sequence motifs with applications to RNA splicing signals // Bioinformatics. 2004. Vol. 20, no. 3. P. 327–335. DOI: 10.1093/bioinformatics/btg005.

- 37. IQ-TREE 2: New Models and Efficient Methods for Phylogenetic Inference in the Genomic Era / B. Q. Minh [et al.] // Molecular Biology and Evolution. 2020. Vol. 37, no. 5. P. 1530–1534. DOI: 10.1093/molbev/msaa015.
- 38. Rambaut A. FigTree v1.4.4. 2018. Institute of Evolutionary Biology, University of Edinburgh. http://tree.bio.ed.ac.uk/software/figtree/.
- 39. QuantStack, contributors mamba. Mamba: The Fast Cross-Platform Package Manager. 2024. https://github.com/mamba-org/mamba.
- 40. GitHub, Inc. GitHub. 2008. URL: https://github.com.
- 41. Lamport L. LaTeX: A Document Preparation System. 2nd ed. Reading, Massachusetts: Addison-Wesley, 1994.
- 42. TablesGenerator.com. Tables Generator LaTeX Tables Editor. 2025. URL: https://www.tablesgenerator.com.
- 43. diagrams.net. draw.io Online Diagram Software. 2025. URL: https://www.diagrams.net/.
- 44. Hunter J. D. Matplotlib: A 2D Graphics Environment // Computing in Science & Engineering. 2007. Vol. 9, no. 3. P. 90–95. DOI: 10.1109/MCSE.2007. 55.
- 45. Canonical Ltd. Ubuntu 22.04 LTS (Jammy Jellyfish). 2022. https://releases.ubuntu.com/22.04/.
- 46. Replication of Human Herpesvirus 6A and 6B Is Associated with Distinct Nuclear Domains / F. Tajima [et al.] // Journal of Virology. 2001. Vol. 75, no. 12. P. 5567–5575. DOI: 10.1128/JVI.75.12.5567-5575.2001.

Приложение

Таблица 4: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Ecdysozoa. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в кассетной интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|--------------------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Trichinella spiralis | 1 | 83 | 417 | 37 |
| Priapulus caudatus | 1 | 110 | 2114 | 37 |
| Galendromus occidentalis | 1 | 110 | 1491 | 37 |
| Ixodes scapularis | 1 | 110 | 3567 | 37 |
| Limulus polyphemus | 1 | 110 | 915 | 37 |
| Parasteatoda tepidariorum | 1 | 110 | 1725 | 37 |
| Cryptotermes secundus | 1 | 110 | 4335 | 37 |
| Maniola hyperantus | 1 | 110 | 920 | 37 |
| Cimex lectularius | 1 | 110 | 4437 | 37 |
| $Vespa\ mandarinia$ | 1 | 113 | 379 | 37 |
| Zerene cesonia | 1 | 110 | 1162 | 37 |
| Pararge aegeria | 1 | 110 | 2657 | 37 |
| Myzus persicae | 1 | 107 | 772 | 37 |
| Halyomorpha halys | 1 | 110 | 7270 | 37 |
| Diuraphis noxia | 1 | 107 | 742 | 37 |
| Sipha flava | 1 | 107 | 58 | 37 |
| $Manduca\ sexta$ | 1 | 110 | 1796 | 37 |
| $Apis\ laboriosa$ | 1 | 113 | 1254 | 37 |
| Orussus abietinus | 1 | 113 | 74 | 37 |
| Danaus plexippus | 1 | 110 | 1009 | 37 |
| $Colletes\ gigas$ | 1 | 113 | 379 | 37 |
| Ostrinia furnacalis | 1 | 110 | 1946 | 37 |
| $Vespa\ crabro$ | 1 | 113 | 381 | 37 |
| Venturia canescens | 1 | 113 | 621 | 37 |
| Papilio polytes | 1 | 110 | 1674 | 37 |
| $Vespa\ velutina$ | 1 | 113 | 377 | 37 |
| Cephus cinctus | 1 | 113 | 75 | 37 |
| $Bombus\ pyrosoma$ | 1 | 113 | 244 | 37 |
| Papilio xuthus | 1 | 110 | 999 | 37 |
| $Vanessa\ tameamea$ | 1 | 110 | 2352 | 37 |
| $Megalopta\ genalis$ | 1 | 113 | 373 | 37 |
| Vespula pensylvanica | 1 | 113 | 363 | 37 |
| $Leptopilina\ heterotoma$ | 1 | 113 | 921 | 37 |
| $A cromyrmex\ echinatior$ | 1 | 113 | 438 | 37 |
| Aphidius gifuensis | 1 | 113 | 240 | 37 |
| Polistes fuscatus | 1 | 113 | 400 | 37 |
| $Dirofilaria\ immitis$ | 7 | 98 | 248 | 37 |
| $Odontomachus\ brunneus$ | 10 | 113 | 498 | 37 |
| Diploscapter pachys | 10 | 110 | 662 | 37 |
| Bactrocera dorsalis | 13 | 110 | 1808 | 37 |
| Drosophila melanogaster | 13 | 110 | 1602 | 37 |
| Ceratitis capitata | 19 | 110 | 2023 | 37 |
| Pediculus humanus corporis | 19 | 110 | 631 | 37 |
| Aphelenchoides avenae | 19 | 110 | 441 | 37 |
| Litomosoides sigmodontis | 19 | 110 | 242 | 37 |
| A can tho cheil one ma~vite ae | 19 | 110 | 225 | 37 |
| $Aethina\ tumida$ | 19 | 110 | 1729 | 37 |

| | 1 00 | 110 | 1 1222 | l 0 = |
|-----------------------------------|--------|-----|--------|------------------|
| Lepeophtheirus salmonis | 22 | 110 | 1555 | 37 |
| Anoplophora glabripennis | 22 | 110 | 3664 | 37 |
| Varroa jacobsoni | 22 | 110 | 3077 | 37 |
| Varroa destructor | 22 | 110 | 3077 | 37 |
| Thelazia callipaeda | 25 | 110 | 209 | 37 |
| Bursaphelenchus xylophilus | 25 | 110 | 638 | 37 |
| Acyrthosiphon pisum | 28 | 107 | 68 | 37 |
| Anisakis simplex | 30 | 219 | 665 | 37 |
| Tetranychus urticae | 31 | 122 | 648 | 37 |
| Homarus americanus | 31 | 110 | 9821 | 37 |
| Bursaphelenchus okinawaensis | 37 | 110 | 593 | 37 |
| Globodera pallida | 43 | 113 | 47 | 37 |
| $Amphibalanus\ amphitrite$ | 73 | 110 | 369 | 37 |
| Cotesia glomerata | 73 | 116 | 236 | 37 |
| $Cae nor hab ditis\ angaria$ | 79 | 110 | 96 | 37 |
| $Onchocerca\ ochengi$ | 88 | 110 | 243 | 37 |
| Brugia pahangi | 91 | 110 | 232 | 37 |
| Ditylenchus destructor | 97 | 307 | 1167 | 37 |
| $Mesorhabditis\ belari$ | 97 | 110 | 147 | 37 |
| $Melanaphis\ sacchari$ | 97 | 107 | 71 | 37 |
| Enterobius vermicularis | 100 | 110 | 195 | 37 |
| Pristionchus mayeri | 103 | 110 | 131 | 37 |
| $Cercopithifilaria\ johnstoni$ | 103 | 110 | 238 | 37 |
| Steinernema carpocapsae | 106 | 110 | 131 | 37 |
| Wuchereria bancrofti | 106 | 125 | 242 | 37 |
| Parelaphostrongylus tenuis | 112 | 110 | 228 | 37 |
| Toxocara canis | 115 | 110 | 1062 | 37 |
| Necator americanus | 136 | 110 | 243 | 37 |
| Brugia malayi | 139 | 110 | 243 | 37 |
| $Cae nor hab ditis\ auriculariae$ | 145 | 110 | 156 | 37 |
| Auanema sp. JU1783 | 145 | 110 | 80 | 37 |
| Pristionchus entomophagus | 151 | 110 | 154 | 37 |
| Steinernema hermaphroditum | 157 | 110 | 131 | 37 |
| Caenorhabditis brenneri | 175 | 110 | 130 | 37 |
| Angiostrongylus cantonensis | 181 | 110 | 213 | 37 |
| Dictyocaulus viviparus | 190 | 110 | 832 | 37 |
| Caenorhabditis elegans | 193 | 110 | 106 | 37 |
| Cooperia oncophora | 205 | 110 | 215 | 37 |
| Caenorhabditis sp. 36 PRJEB53466 | 205 | 110 | 133 | 37 |
| Caenorhabditis nigoni | 214 | 110 | 142 | 37 |
| Pristionchus pacificus | 214 | 110 | 251 | 37 |
| Trichostrongylus colubriformis | 214 | 110 | 224 | 37 |
| Caenorhabditis briggsae | 217 | 110 | 145 | 37 |
| Cylicocyclus nassatus | 229 | 110 | 239 | 37 |
| Haemonchus contortus | 304 | 110 | 220 | 37 |
| $Caenorhabditis\ bovis$ | 316 | 110 | 235 | 37 |
| Nippostrongylus brasiliensis | 316 | 110 | 235 | 37 |
| Dracunculus medinensis | 334 | 110 | 122 | 37 |
| Mesorhabditis spiculigera | 376 | 110 | 173 | 37 |
| Pollicipes pollicipes | 436 | 110 | 367 | 37 |
| Rhopalosiphum maidis | 1345 | 107 | 69 | 37 |
| 20.00 Paro copioano madado | 1 2010 | | | ÿ. |

Таблица 5: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Spiralia. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| | Кол-во | | | | | | |
|---------------------------|----------------|-------------|------------|-------------|--|--|--|
| Название | нуклеотидов | Длина | Длина | Длина | | | |
| организма | до стоп-кодона | 1-го экзона | кассетного | 2-го экзона | | | |
| opranisma | в интроне | в кассете | интрона | в кассете | | | |
| Schistosoma haematobium | 1 | 239 | 652 | 37 | | | |
| Magallana gigas | 1 | 110 | 1537 | 37 | | | |
| Mya arenaria | 1 | 110 | 1727 | 37 | | | |
| Crassostrea virginica | 1 | 110 | 1613 | 37 | | | |
| Aplysia californica | 1 | 221 | 4146 | 37 | | | |
| Gigantopelta aegis | 1 | 110 | 1869 | 37 | | | |
| Mercenaria mercenaria | 1 | 110 | 1690 | 37 | | | |
| Dreissena polymorpha | 1 | 110 | 2207 | 37 | | | |
| Ruditapes philippinarum | 1 | 110 | 1646 | 37 | | | |
| Mactra antiquata | 1 | 110 | 2319 | 37 | | | |
| Mytilus coruscus | 1 | 110 | 1234 | 37 | | | |
| Potamilus streckersoni | 1 | 110 | 4567 | 37 | | | |
| Saccostrea echinata | 1 | 110 | 1556 | 37 | | | |
| Mytilus edulis | 1 | 110 | 1360 | 37 | | | |
| Mytilus trossulus | 1 | 110 | 1357 | 37 | | | |
| Pecten maximus | 1 | 110 | 5000 | 37 | | | |
| Ostrea edulis | 1 | 110 | 1643 | 37 | | | |
| Mizuhopecten yessoensis | 1 | 110 | 4836 | 37 | | | |
| $Saccostrea\ cuccullata$ | 1 | 110 | 1706 | 37 | | | |
| Ylistrum balloti | 1 | 110 | 4649 | 37 | | | |
| Argopecten irradians | 1 | 110 | 5057 | 37 | | | |
| Magallana angulata | 1 | 110 | 1534 | 37 | | | |
| Mytilus californianus | 1 | 110 | 1248 | 37 | | | |
| Pinctada imbricata | 1 | 110 | 4144 | 37 | | | |
| Haliotis asinina | 1 | 110 | 2375 | 37 | | | |
| Sinanodonta woodiana | 1 | 110 | 4580 | 37 | | | |
| Haliotis cracherodii | 1 | 110 | 2506 | 37 | | | |
| Haliotis rufescens | 1 | 110 | 2505 | 37 | | | |
| Patella caerulea | 1 | 110 | 1362 | 37 | | | |
| Patella vulgata | 1 | 110 | 1384 | 37 | | | |
| Lymnaea stagnalis | 1 | 221 | 2705 | 37 | | | |
| Batillaria attramentaria | 1 | 110 | 8614 | 37 | | | |
| Schistosoma turkestanicum | 1 | 239 | 905 | 37 | | | |
| Paragonimus westermani | 1 | 239 | 13971 | 37 | | | |
| Pomacea canaliculata | 1 | 56 | 255 | 37 | | | |
| Bradybaena similaris | 1 | 221 | 3811 | 37 | | | |
| Elysia crispata | 1 | 221 | 8063 | 37 | | | |
| Elysia chlorotica | 1 | 221 | 7182 | 37 | | | |
| Bulinus truncatus | 1 | 221 | 1873 | 37 | | | |
| Biomphalaria pfeifferi | 1 | 221 | 1885 | 37 | | | |
| Biomphalaria glabrata | 1 | 221 | 1889 | 37 | | | |
| Schistosoma guineensis | 1 | 239 | 652 | 37 | | | |
| Schistosoma curassoni | 1 | 239 | 652 | 37 | | | |
| Schistosoma bovis | 1 | 239 | 652 | 37 | | | |
| Schistosoma margrebowiei | 1 | 239 | 650 | 37 | | | |
| Schistosoma intercalatum | 1 | 239 | 652 | 37 | | | |
| Schistosoma rodhaini | 1 | 239 | 671 | 37 | | | |
| Schistosoma japonicum | 1 | 239 | 847 | 37 | | | |
| Clonorchis sinensis | 1 | 242 | 6006 | 37 | | | |
| Hydatigera taeniaeformis | 1 | 242 | 375 | 37 | | | |

| Taenia crassiceps | 1 | 242 | 278 | 37 |
|----------------------------|----|-----|-------|----|
| Taenia asiatica | 1 | 242 | 480 | 37 |
| Heterobilharzia americana | 1 | 239 | 2163 | 37 |
| $Trichobilharzia\ szidati$ | 1 | 239 | 1336 | 37 |
| Trichobilharzia regenti | 1 | 239 | 996 | 37 |
| $Opisthorchis\ felineus$ | 1 | 242 | 14603 | 37 |
| $Rodentolepis\ nana$ | 1 | 242 | 222 | 37 |
| $Calicophoron\ daubneyi$ | 1 | 239 | 4214 | 37 |
| Taenia solium | 1 | 242 | 480 | 37 |
| Echinococcus granulosus | 1 | 242 | 521 | 37 |
| Fasciola hepatica | 1 | 239 | 2631 | 37 |
| Fasciola gigantica | 1 | 239 | 2581 | 37 |
| $Schistosoma\ mattheei$ | 1 | 239 | 649 | 37 |
| Fasciolopsis buskii | 1 | 239 | 1303 | 37 |
| Dicrocoelium dendriticum | 1 | 239 | 2612 | 37 |
| Paragonimus heterotremus | 1 | 239 | 18219 | 37 |
| Hymenolepis diminuta | 1 | 242 | 224 | 37 |
| Solemya velum | 4 | 110 | 2071 | 37 |
| Littorina saxatilis | 19 | 218 | 6746 | 37 |

Таблица 6: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Cnidaria. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|---------------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| $Actinia\ tenebrosa$ | 10 | 116 | 173 | 37 |
| Dendronephthya gigantea | 10 | 116 | 328 | 37 |
| $Nematostella\ vectensis$ | 25 | 116 | 991 | 37 |
| $Montipora\ foliosa$ | 31 | 116 | 907 | 37 |
| Pocillopora verrucosa | 34 | 116 | 390 | 37 |
| Acropora digitifera | 40 | 116 | 670 | 37 |
| $A cropora\ millepora$ | 40 | 116 | 682 | 37 |
| Acropora muricata | 40 | 116 | 679 | 37 |
| Pocillopora damicornis | 46 | 116 | 392 | 37 |
| Pocillopora meandrina | 46 | 116 | 392 | 37 |
| Porites lutea | 61 | 116 | 711 | 37 |
| Porites evermanni | 61 | 116 | 711 | 37 |
| $Exaiptasia\ diaphana$ | 76 | 86 | 227 | 37 |
| Xenia sp. Carnegie-2017 | 103 | 116 | 116 | 37 |

Таблица 7: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Sauropsida. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|-----------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Molothrus aeneus | 1 | 110 | 745 | 37 |
| Taeniopygia guttata | 1 | 110 | 443 | 37 |
| Lonchura striata | 1 | 110 | 629 | 37 |
| Gallus gallus | 7 | 110 | 1616 | 37 |

| Cygnus atratus | 25 | 110 | 1257 | 37 |
|------------------------------|-----------------|-----|-------------|----------|
| Haliaeetus leucocephalus | $\frac{25}{25}$ | 110 | 1375 | 37 |
| Phalacrocorax carbo | $\frac{25}{25}$ | 110 | 1375 1345 | 37 |
| Grus americana | $\frac{25}{25}$ | 110 | 1659 | 37 |
| Haliaeetus albicilla | $\frac{25}{25}$ | 110 | 1378 | 37 |
| | 25 25 | 110 | 1246 | 37 |
| Oxyura jamaicensis | | | | |
| Anser cygnoides | 25 | 110 | 1279 | 37 37 |
| Ciconia boyciana | 25 | 107 | 1459 | |
| Anas acuta | 25 | 110 | 1346 | 37 |
| Astur gentilis | 25 | 110 | 1393 | 37 |
| Aquila chrysaetos chrysaetos | 25 | 110 | 1375 | 37 |
| Aythya fuligula | 25 | 110 | 1227 | 37 |
| Struthio camelus | 64 | 110 | 1405 | 37 |
| Chelonia mydas | 79 | 110 | 1674 | 37 |
| Dermochelys coriacea | 79 | 110 | 1661 | 37 |
| Caretta caretta | 79 | 110 | 1656 | 37 |
| Ammospiza caudacuta | 82 | 110 | 3942 | 37 |
| Aphelocoma coerulescens | 85 | 110 | 3626 | 37 |
| Gopherus flavomarginatus | 142 | 110 | 1655 | 37 |
| Chelonoidis abingdonii | 142 | 110 | 1645 | 37 |
| Malaclemys terrapin pileata | 142 | 110 | 1652 | 37 |
| Mauremys mutica | 142 | 110 | 1662 | 37 |
| Mauremys reevesii | 142 | 110 | 1661 | 37 |
| Trachemys scripta elegans | 142 | 110 | 1661 | 37 |
| Chrysemys picta bellii | 142 | 110 | 1662 | 37 |
| Emys orbicularis | 142 | 110 | 1650 | 37 |
| Alligator sinensis | 148 | 110 | 1497 | 37 |
| Alligator mississippiensis | 148 | 110 | 1618 | 37 |
| Caloenas nicobarica | 184 | 110 | 1245 | 37 |
| Rissa tridactyla | 205 | 110 | 1388 | 37 |
| Terrapene triunguis | 211 | 110 | 1662 | 37 |
| Emydura macquarii macquarii | 223 | 110 | 1647 | 37 |
| Catharus ustulatus | 241 | 110 | 3252 | 37 |
| Gopherus evgoodei | 301 | 110 | 1639 | 37 |
| Strigops habroptila | 457 | 110 | 1317 | 37 |
| Neopsephotus bourkii | 502 | 110 | 1245 | 37 |
| Melopsittacus undulatus | 517 | 110 | 1257 | 37 |
| Apteryx rowi | 541 | 110 | 1359 | 37 |
| Apteryx mantelli | 541 | 110 | 1359 | 37 |
| Dromaius novaehollandiae | 553 | 110 | 1365 | 37 |
| Chroicocephalus ridibundus | 562 | 110 | 1373 | 37 |
| Pezoporus wallicus | 568 | 110 | 1328 | 37 |
| Pezoporus flaviventris | 568 | 110 | 1328 | 37 |
| Rhea pennata | 568 | 110 | 1348 | 37 |
| Pezoporus occidentalis | 568 | 110 | 1319 | 37 |
| Pelodiscus sinensis | 640 | 110 | 1643 | 37 |
| Phaenicophaeus curvirostris | 892 | 110 | 2155 | 37 |
| Camarhynchus parvulus | 1360 | 110 | 2456 | 37 |
| Vidua chalybeata | 1519 | 110 | 678 | 37 |

Таблица 8: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Amphibia. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|-------------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Ambystoma mexicanum | 1 | 110 | 10340 | 37 |
| Pelobates fuscus | 1 | 110 | 2424 | 37 |
| Bufo bufo | 7 | 110 | 3002 | 37 |
| Bufo gargarizans | 7 | 110 | 2879 | 37 |
| Hyperolius riggenbachi | 10 | 110 | 3902 | 37 |
| Rana temporaria | 10 | 110 | 3036 | 37 |
| Pseudophryne corroboree | 19 | 110 | 3561 | 37 |
| Spea bombifrons | 25 | 110 | 2840 | 37 |
| Engystomops pustulosus | 25 | 110 | 2004 | 37 |
| Nanorana parkeri | 25 | 110 | 3038 | 37 |
| Hyla sarda | 25 | 110 | 3029 | 37 |
| Pyxicephalus adspersus | 25 | 110 | 2917 | 37 |
| Ranitomeya imitator | 37 | 110 | 2650 | 37 |
| Xenopus tropicalis | 46 | 110 | 2596 | 37 |
| Xenopus laevis | 52 | 110 | 3791 | 37 |
| Geotrypetes seraphini | 55 | 110 | 3065 | 37 |
| Rhinatrema bivittatum | 103 | 110 | 4053 | 37 |
| Pleurodeles waltl | 151 | 110 | 3245 | 37 |
| Microcaecilia unicolor | 187 | 110 | 2784 | 37 |

Таблица 9: Сводная таблица с характеристикой кассетного интрона для Lepidosauria. Сортировка по возрастанию количества нуклеотидов до стоп-кодона в "кассетном" интроне.

| Название организма | Кол-во нуклеотидов до стоп-кодона в интроне | Длина 1-го экзона в кассете | Длина кассетного интрона | Длина 2-го экзона в кассете |
|--------------------------------|--|-----------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| Python bivittatus | 1 | 110 | 2374 | 37 |
| Notechis scutatus | 1 | 110 | 2507 | 37 |
| Pseudonaja textilis | 1 | 110 | 2519 | 37 |
| Anolis sagrei | 1 | 110 | 4667 | 37 |
| Pituophis catenifer annectens | 1 | 110 | 2420 | 37 |
| Lacerta agilis | 1 | 110 | 2499 | 37 |
| $Candoia\ aspera$ | 1 | 110 | 2293 | 37 |
| $Sphae rodactylus\ town sendi$ | 1 | 110 | 2825 | 37 |
| Thamnophis elegans | 1 | 110 | 2426 | 37 |
| Ahaetulla prasina | 1 | 110 | 2432 | 37 |
| Gekko japonicus | 1 | 110 | 2924 | 37 |
| Crotalus tigris | 1 | 110 | 3091 | 37 |
| Pogona vitticeps | 1 | 110 | 2746 | 37 |
| Podarcis raffonei | 1 | 110 | 2495 | 37 |
| Protobothrops mucrosquamatus | 1 | 110 | 3264 | 37 |
| Varanus komodoensis | 1 | 110 | 2658 | 37 |
| Pantherophis guttatus | 1 | 110 | 2411 | 37 |
| Elgaria multicarinata webbii | 1 | 110 | 2800 | 37 |
| Rhineura floridana | 1 | 110 | 2581 | 37 |
| Podarcis muralis | 1 | 110 | 2506 | 37 |
| Heteronotia binoei | 1 | 110 | 3002 | 37 |

| Anolis carolinensis | 1 | 110 | 4026 | 37 |
|-------------------------|---|-----|------|----|
| Erythrolamprus reginae | 1 | 110 | 2638 | 37 |
| $Sceloporus\ undulatus$ | 1 | 110 | 2380 | 37 |
| Eublepharis macularius | 1 | 110 | 2577 | 37 |
| Euleptes europaea | 1 | 110 | 2901 | 37 |
| Hemicordylus capensis | 1 | 110 | 2830 | 37 |
| $Zootoca\ vivipara$ | 1 | 110 | 2516 | 37 |

Благодарности

Я хотел бы поблагодарить моего научного руководителя, Голубкову Елену Валерьевну, и моего куратора, Бондарука Дмитрия Денисовича, за постоянную поддержку и помощь в обсуждении результатов работы.

Отдельно я хотел бы поблагодарить Абрамсон Наталью Иосифовну за повторное рецензирование работы моего авторства.

Также хочу выразить благодарность преподавателям программы "Биоинформатика" и кафедры генетики и биотехнологии СПбГУ, и коллективу преподавателей и ассистентов Института Биоинформатики за полученные знания в процессе обучения, благодаря которым стало возможным осуществление данной работы.