

Clustering y Clasificación taxonómica de virus

Laura Carolina Camelo Valera
McGill University (Maurice Lab)
iWOMEN-in-ARC



Recursos del taller

- <https://github.com/BCVI/2do-Workshop-Genomica-Viral>



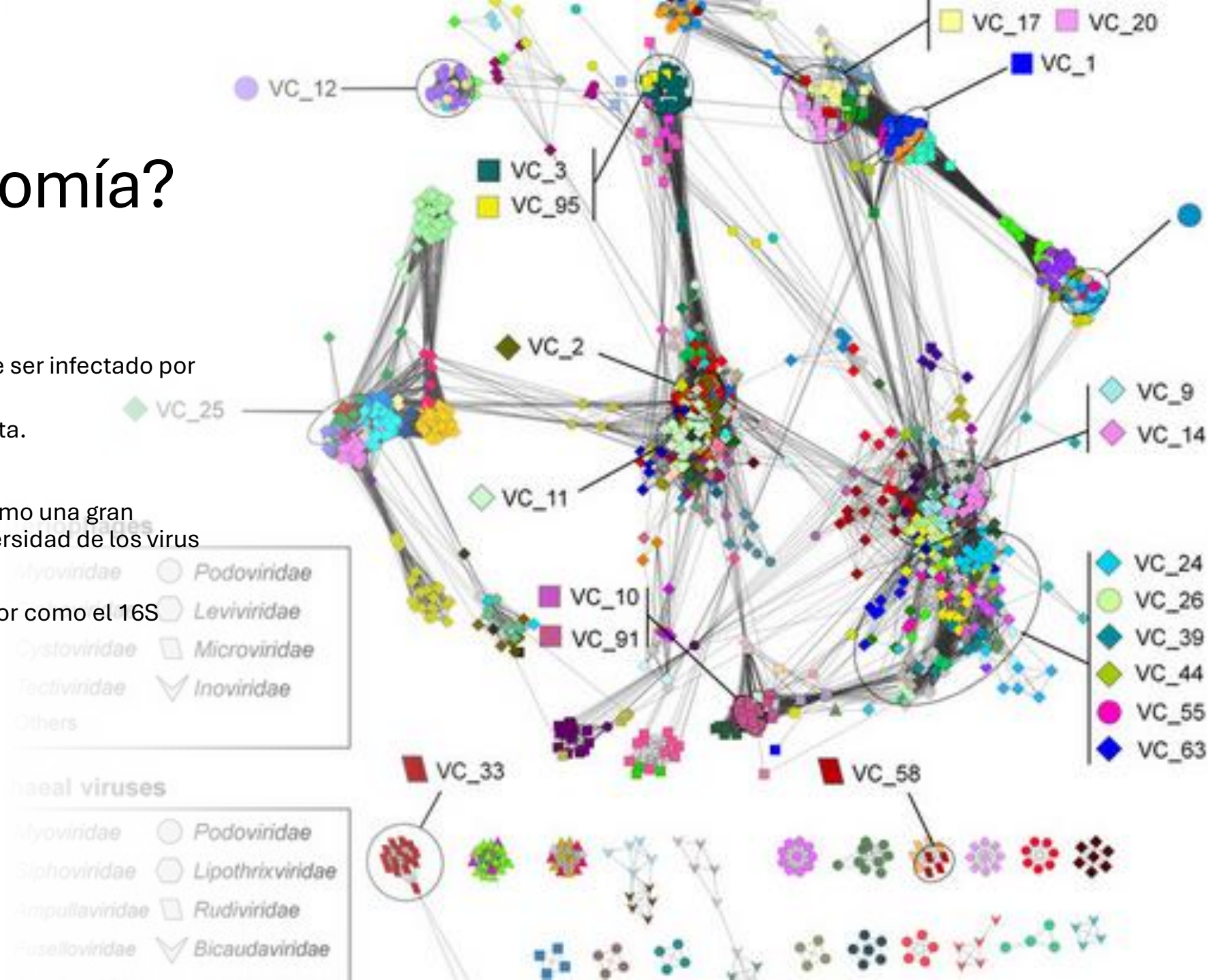
2do Workshop: Bioinformática en Genómica Viral

Este repositorio se centra en la capacitación práctica en análisis de secuencia del genoma viral, principios científicos, análisis e interpretación de datos genómicos de secuenciación a gran escala.

Por qué taxonomía?

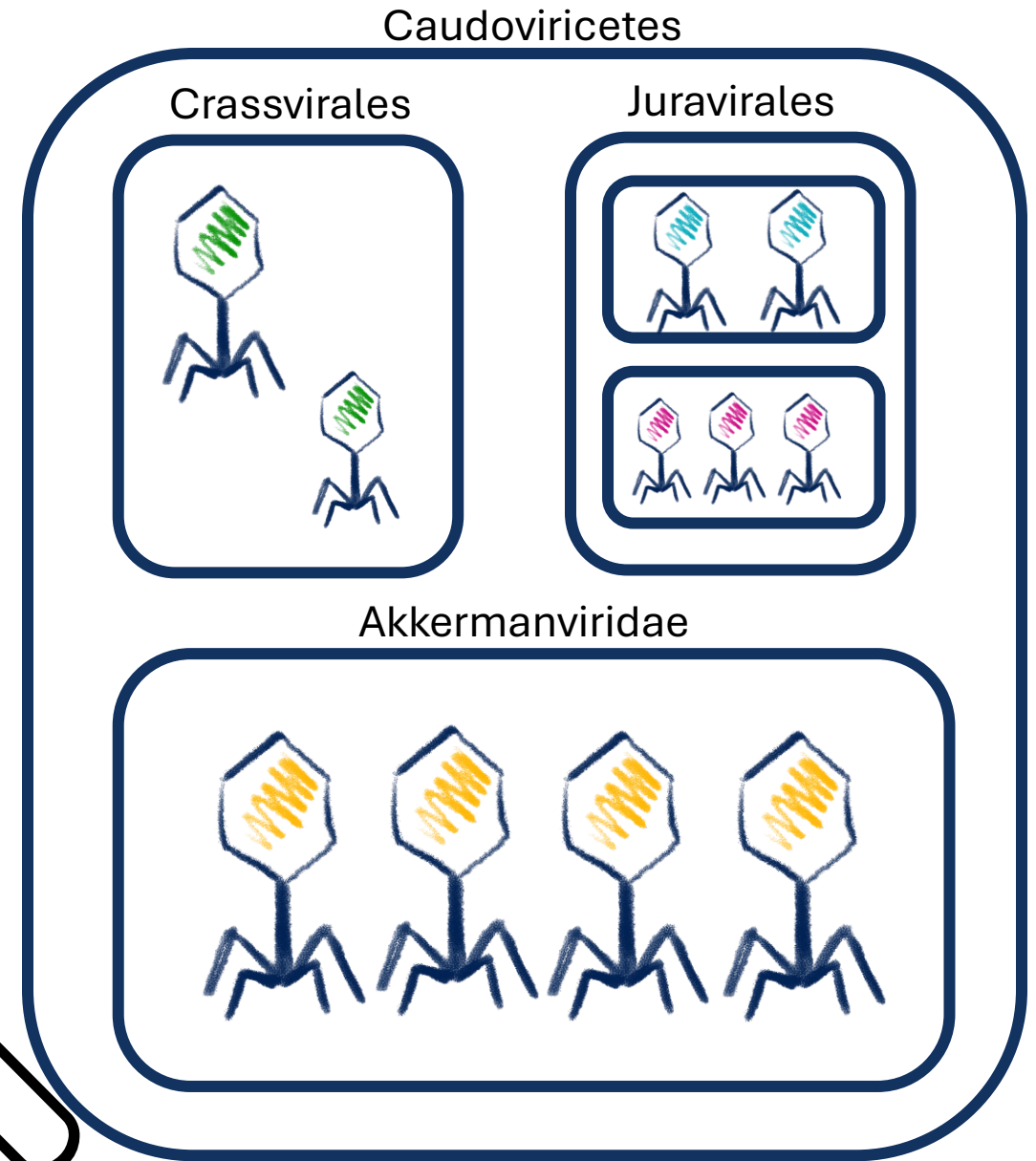
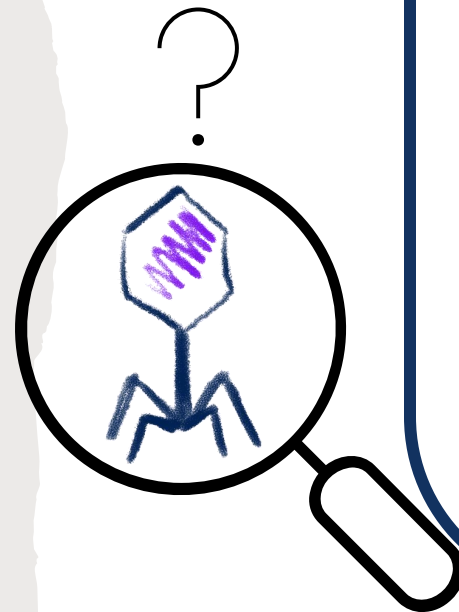
Diversidad viral

- Cada dominio taxonómico puede ser infectado por virus
 - Archaea, Bacteria y Eucariota.
- Cada dominio contiene en sí mismo una gran diversidad de organismos, la diversidad de los virus ha de ser mayor.
- En virus no existe un gen marcador como el 16S
- Como se clasifican los virus?
 - Aislamiento de virus (antes)
 - Secuenciación
 - Clustering
 - Anotación



Como se clasifican los virus?

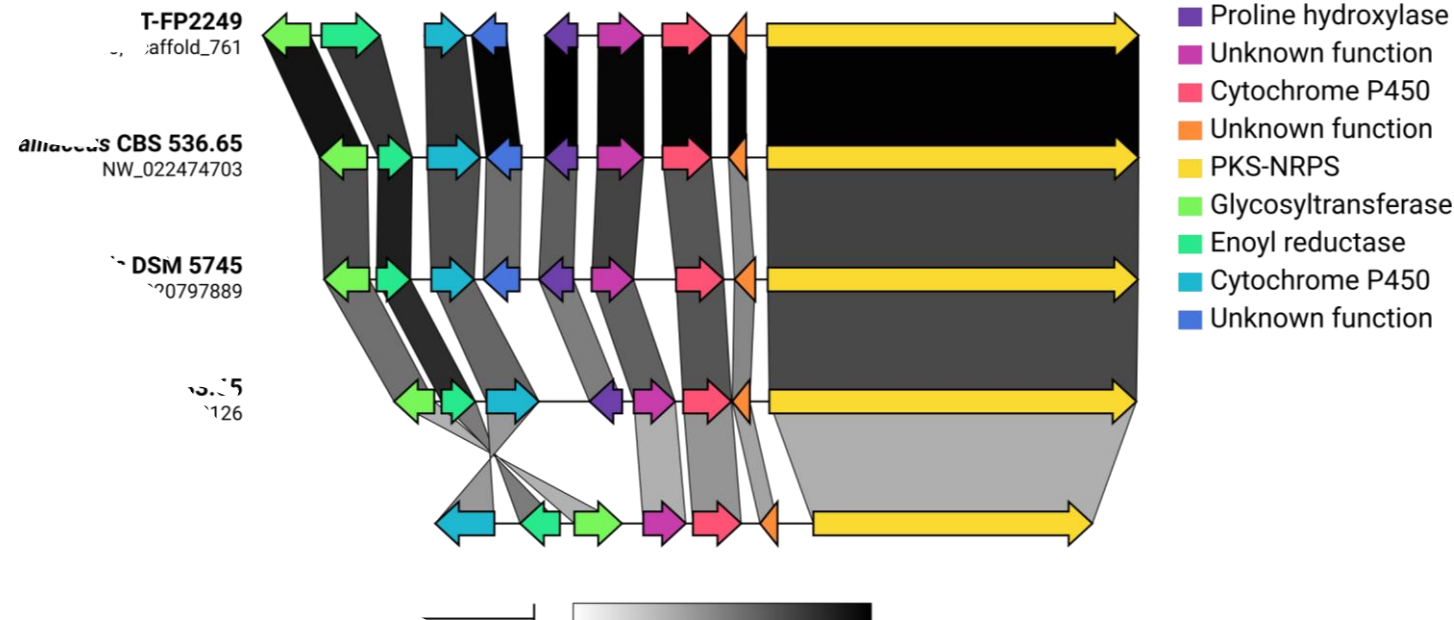
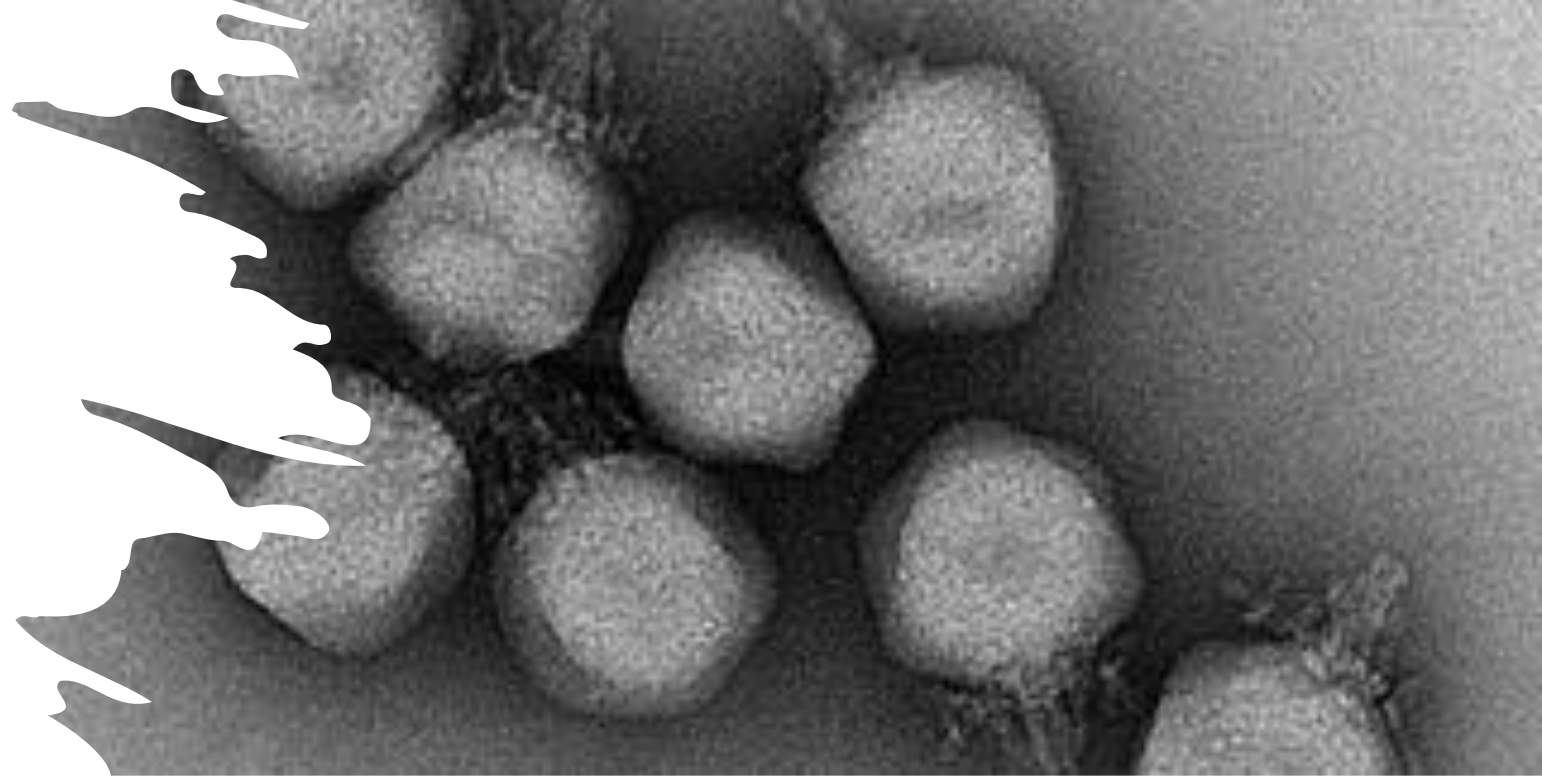
- Clasificar
 - Por similitud de rasgos.
- Organizar
 - Dependiendo de la similitud. Donde lo agrupo?
- Anotar
 - Asignarle un nombre.



CLASIFICAR Y ORGANIZAR

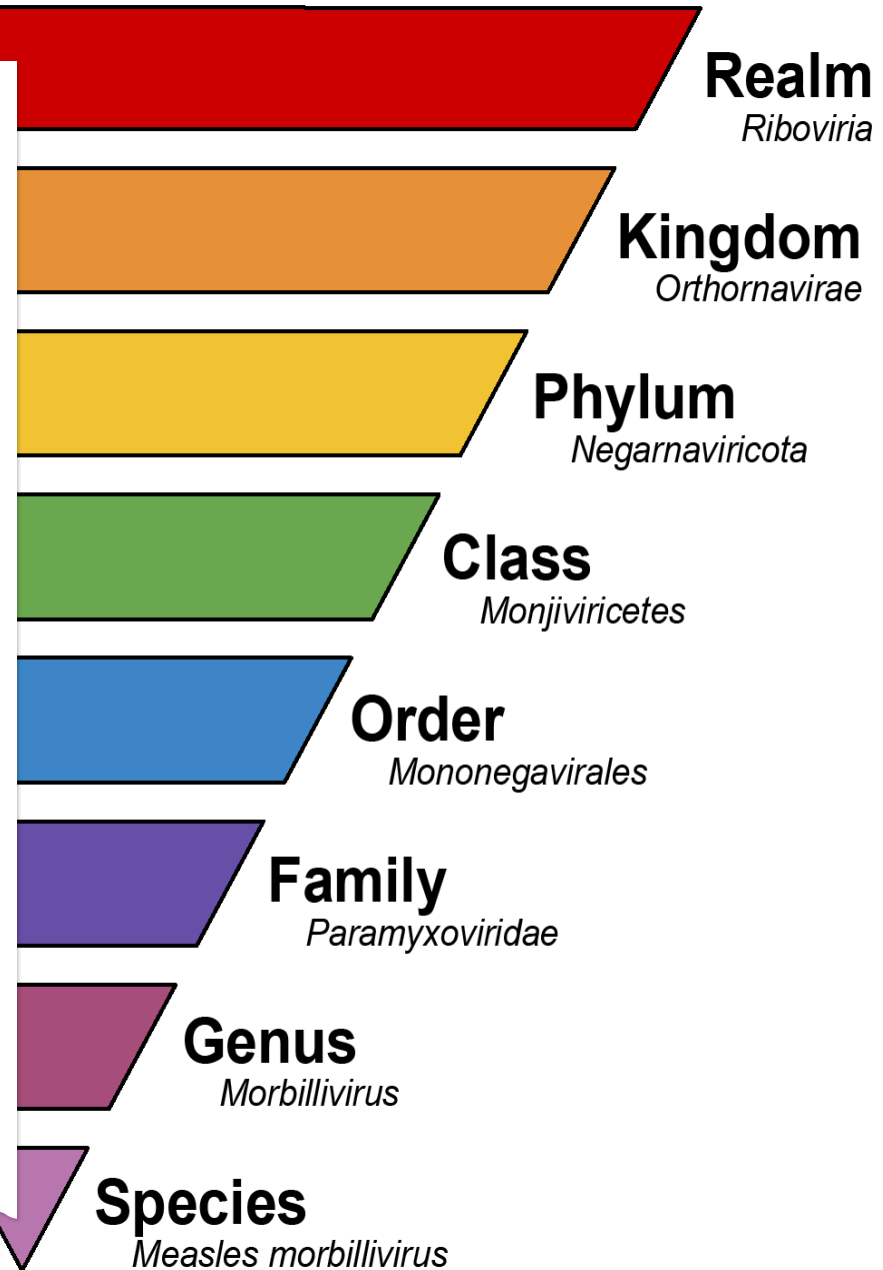
- Morfología del virión
- Región específica del genoma (ex. gen).
- Totalidad del genoma (Recomendado por ICTV*)
 - A nivel de nucleótidos (a nivel de especie)
 - A nivel de proteínas (a nivel mayores que genero)
 - Organización del genoma (sintenia)

*ICTV. International Committee on Taxonomy of Viruses.



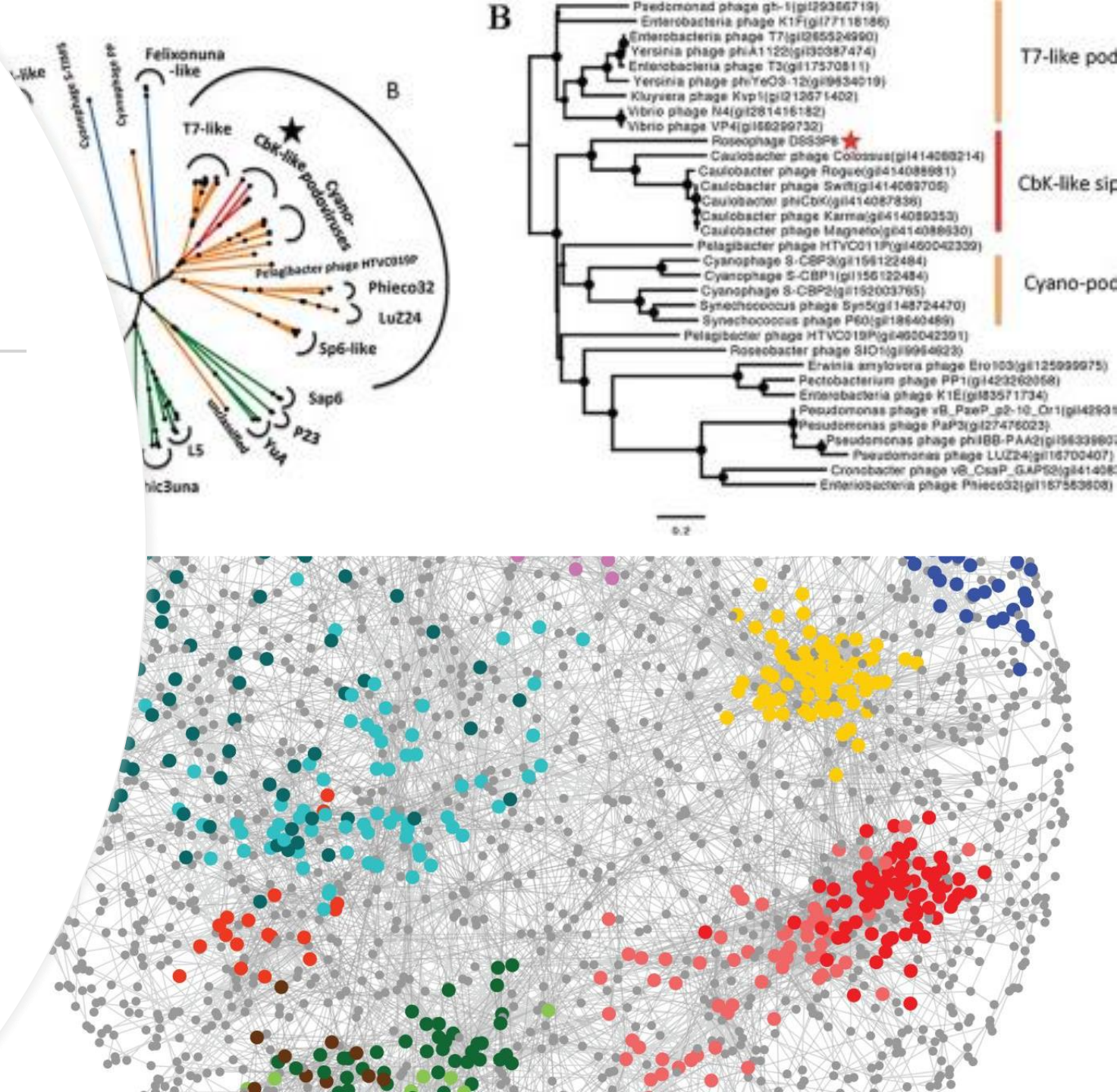
CLASIFICAR Y ORGANIZAR

- Definir en que grupo va cada virus/genoma
 - Especie
 - Identidad de 95% contra una especie de referencia
 - BlastN, Emboss Stretcher, VIRIDIC
 - Genero
 - Identidad no menor a 50% a nivel de nucleótidos
 - Longitud del genoma, numero de genes y tRNAs similar
 - Misma organización del genoma (sintenia)
 - Compartir proteínas ortólogas (proteínas que comparten la misma función)
 - BlastP, VirClust.
 - Familia
 - Similar morfología del virion.



ORGANIZAR

- Una vez se tienen los datos de similitud se puede usar el agrupamiento (*clustering*) para ordenar los genomas/genes en arboles filogenéticos o dendrogramas
- Clustering jerárquico (VIRIDIC, y librerías en R como ape y phangorn)
- vConTACT2
- Virclust

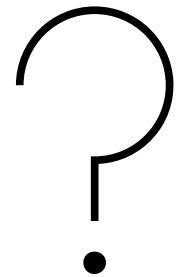


ANOTAR

- Una vez se hayan clasificado y organizado las secuencias en grupo se debe asignar un nombre a la categoría. Generalmente se elige el nombre del grupo más cercano que cumpla con los requisitos de similitud.

Si usted tiene un fago que se parece al fago Pseudoalteromonas phage Cr39582. Cuyo linaje es: Viruses; Varidnaviria; Bamfordvirae; Preplasmiviricota; Tectiliviricetes; Vinavirales; Corticoviridae; Corticovirus; Corticovirus Cr39582

- Si alinea más del 95% y su fracción de alineamiento es mayor a 85%
 - Asignarle misma especie: Corticovirus Cr39582
- Si alinea menos de 95% pero más del 50%, tiene una longitud similar a genomas del genero Corticovirus y tiene un gen asociado a dicho genero (proteoma similar)
 - Asignarle el mismo genero: Corticovirus
- Si alinea menos de 50%, dicho fago no pertenece a ese grupo de virus y por lo tanto permanece sin nombre.



Whats is VIRIDIC and how to cite

VIRIDIC (Virus Intergenomic Distance Calculator) computes pairwise intergenomic distances/ similarities amongst viral genomes. The algorithms used are presented in the paper:

Moraru, C., Varsani, A., and Kropinski, A.M. (2020) VIRIDIC – a novel tool to calculate the intergenomic similarities of prokaryote-infecting viruses. *Viruses* 12(11). <https://doi.org/10.3390/>

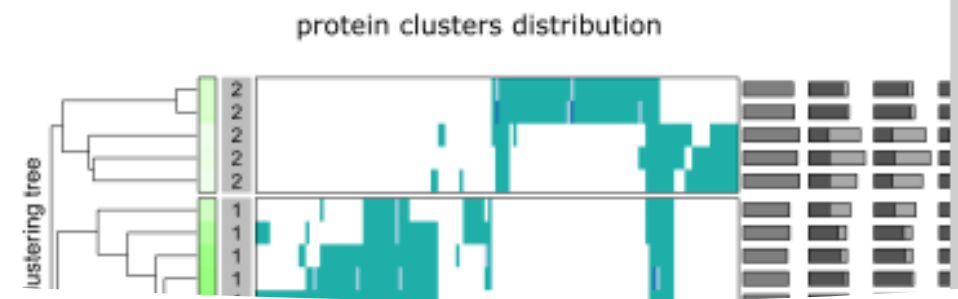
Ejercicio - Comparación de genomas.

- Virus Intergenomic Distance Calculator - VIRIDIC (<https://rhea.icbm.uni-oldenburg.de/viridic/>) – pensado para virus de Archaea y Bacteria, pero puede usarse para genomas monopartitos de virus eucariotas
 - Similitud, fracción alineada, longitud de los genomas
 - Genera grupos de genomas (hasta 65% similitud), clustering jerarquico
- Entrada = un único archivo fasta con todas las secuencias, agregar un nombre de usuario de as de 6 letras modificar los parámetros
- Salida = comparación de los genomas

Whats is VirClust?

VirClust is a bioinformatics tool which can be used for:

- virus clustering
- protein annotation
- core protein



Ejercicio Comparacion de proteomas

- Virus Intergenomic Distance Calculator - VirClust (<https://rhea.icbm.uni-oldenburg.de/virclust/>) – pensado únicamente para virus de Archaea y Bacteria
 - Predice los genes en los genomas (anotación)
 - Genera grupos ortólogos de proteínas genomas
 - Usa clustering jerárquico para realizar agrupamiento
 - Identifica proteínas core (presentes en todos los genomas usados)
- Entrada = un único archivo fasta con todas las secuencias, agregar un nombre de usuario de as de 6 letras modificar los parámetros
- Salida = genes en cada genoma, grupos ortólogos de proteínas, proteínas core, árbol.



HANDS-ON