# TAREA1

# HERRAMIENTAS BIOINFORMÁTICAS PARA LAS CIENCIAS BIOLÓGICAS: INTRODUCCIÓN A PYTHON

#### Introducción

Las cajas son secuencias de DNA reguladoras localizadas corriente arriba del inicio de la transcripción <sup>1</sup>. En *S. cerevisiae*, la caja **CCAAT** se ha encontrado en genes que codifican citocromos, y en eucariotas superiores se ha encontrado en genes que regulan el ciclo celular <sup>2</sup>. En hongos, el complejo Hap (Hap2, Hap3, y Hap4) es un activador transcripcional que se une a estas secuencia reguladoras, y está implicado en la expresión de genes asociados a la respuesta a estrés, homeostasis de hierro y virulencia <sup>3</sup>. Por otro lado, la caja **AGGGG**, también llamada elemento de respuesta a estrés (*STRE: stress response element*), se ha estudiado en algunos hongos, incluyendo al patógeno *Candida albicans*, y esta caja es responsable de la regulación de genes implicados en la respuesta a varios tipos de estrés <sup>4 5 6</sup>.

Entrega: Debes entregar una bitácora electrónica detallando paso a paso cada uno de los incisos, se evaluará la sintaxis y ejecución de los comandos, la salida de los bucles y la interpretación del bucle (describiendo porqué lo hiciste de esa forma). Y antes de entregar la tarea comprueba que todos los comandos corren correctamente.

Enviar al correo: pcr2.1@hotmail.com

Plazo para entregar la tarea: hasta las 23:59 del domingo 19, pasado ese tiempo ya no lo calificaré.

1. Descarga las secuencias promotoras del organismo asignado.

Link para descargar las secuencias de S. cerevisiae: descarga

Link para descargar las secuencias de Aspergillus fumigatus: descarga

**Recomendación:** deposita el archivo en la carpeta de descargas que está dentro de Bio2020, al descargar el archivo cuida que no se pierda la extensión .fasta

2. Abre, edita y guarda en una variable iterable (lista) todas las secuencias promotoras del organismo.

**Recomendación:** identifica patrones en el encabezado de las secuencias, edítalas de tal modo que tengan la estructura que se muestra en seguida para:

## S. cerevisiae

#### A. fumigatus

- 3. Usa la variable iterable en un bucle for para localizar la caja CCAAT en las secuencias promotoras.
- 4. En el cuerpo del bucle **for** imprime un índice, el identificador de la secuencia, las cajas y la cantidad de cajas encontradas por secuencia.
- 5. Guarda en una lista solo los identificadores que salen del bucle for.

Recomendación: puedes guardar la lista en una variable con el nombre de la caja.

- 6. Realiza el mismo procedimiento (inciso 2, 3 y 4) pero ahora con la caja AGGGG.
- 7. Usa los identificadores que están en las listas para construir dos conjuntos, uno por caja, y responde:
  - Qué genes y cuántos tienen ambas cajas dentro de sus promotores.
  - Haz un diagrama de Venn para visualizar la intersección entre los dos conjuntos de genes.

Recomendación: salva el diagrama de Venn en formato .png y lo envías junto con la bitácora.

- 8. Por alguna razón el algoritmo de RSAT (*Regulatory Sequence Analysis Tools*: <a href="http://rsat-tagc.univ-mrs.fr/rsat/">http://rsat-tagc.univ-mrs.fr/rsat/</a>) para extraer secuencias promotoras devuelve identificadores sin secuencias, identifica cuántos identificadores no tuvieron secuencias.
- 9. Recomendación: esto se resuelve con un buble for usando la variable iterable generada en el inciso 1.

Recomendación: Haz uso de expresiones regulares, operadores, estructuras de datos y condicionales para resolver los incisos, revisa el contenido de las bitácoras ya que la información puede guiarte.

Recuerda agregar encabezados en Markdown y comentarios en el código de lo que estás haciendo y explicando porqué lo estás haciendo de esa forma. Recuerda, los acentos, espacios y la letra ñ no están permitidos en variables, solo en los comentarios.

### Referencias

- Adcock IM, Caramori G. Transcription factors. In: Asthma and COPD. Elsevier Ltd; 2009:373-380. doi:10.1016/B978-0-12-374001 4.00031-6
- Wasner M, Haugwitz U, Reinhard W, et al. Three CCAAT-boxes and a single cell cycle genes homology region (CHR) are the major regulating sites for transcription from the human cyclin B2 promoter. Gene. 2003;312:225-237. doi:10.1016/s0378-1119(03)00618-8
- 3. Mao Y, Chen C. The Hap Complex in Yeasts: Structure, Assembly Mode, and Gene Regulation. Front Microbiol. 2019;10. doi:10.3389/fmicb.2019.01645
- eterbauer CK, Litscher D, Kubicek CP. The Trichoderma atroviride seb1 (stress response element binding) gene encodes an AGGGG-binding protein which is involved in the response to high osmolarity stress. Mol Genet Genomics. 2002;268(2):223-231. doi:10.1007/s00438-002-0732-z
- 5. struch F. Stress-controlled transcription factors, stress-induced genes and stress tolerance in budding yeast. FEMS Microbiol Rev. 2000;24(4):469-486. doi:10.1111/j.1574-6976.2000.tb00551.x
- 6. Nicholls S, Straffon M, Enjalbert B, et al. Msn2- and Msn4-like transcription factors play no obvious roles in the stress responses of the fungal pathogen Candida albicans. Eukaryot Cell. 2004;3(5):1111-1123. doi:10.1128/EC.3.5.1111-1123.2004