# Bioinformatik von RNA- und Proteinstrukturen

# Inhaltsverzeichnis

# 1 Formale Sprachen

Formale Sprache ^1 L über Alphabet  $\Sigma$  L  $\subseteq \Sigma^*$ 

 $\operatorname{mit}^- \Sigma^* = \text{Kleensche H\"ulle}^2 \text{ von } \Sigma$ 

$$\Sigma^* = \bigcup_{n=0}^{\infty} \Sigma^n$$

$$\Sigma^{0} = \{\varepsilon\}, \Sigma^{1} = \Sigma, \Sigma^{2} = \Sigma \times \Sigma$$
  
$$\varepsilon \to \text{leeres Wort (leere Menge)}$$

Beispiel: 
$$\Sigma = \{a\}, \Sigma^* = \{\varepsilon, a, aa, aaa, ...\}, L = \{a, aa, aaaa, ...\}$$

#### 1.1 formale Grammatik G

 $G = (N, \Sigma, P, S)$  mit

- N = Nichtterminale
- $\Sigma = Alphabet$
- P = Produktionsregeln
- $S = Startsymbol (\epsilon N)$

$$P \subseteq (N \cup \Sigma)^* / N(N \cup \Sigma)^* \to (N \cup \Sigma)^*$$

Beispiel:

$$G = (\{S\}, \{a\}, \{S \to aaS, S \to a\}, S)$$

führt zu: S  $\rightarrow$  aa<br/>S  $\rightarrow$  aaa

## 1.2 Klassifikation von formalen Sprachen

durch die Comsky-Hierarchie<sup>3</sup>:

- Typ 0 = rekursiv auszählbar ( $\alpha N\beta \rightarrow \gamma$ )
- Typ 1 = kontext-sensitiv  $(\alpha N\beta \rightarrow \alpha\gamma\beta)$
- Typ 2 = kontext-frei, N  $\to$   $(N \cup \Sigma)^* \to$  stochstisch kontextfreie Grammatik (SCFG)  $\to$  Dynamics Programming

<sup>1</sup>https://de.wikipedia.org/wiki/Formale\_Sprache

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>https://de.wikipedia.org/wiki/Kleenesche\_und\_positive\_H%C3%BClle

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>https://de.wikipedia.org/wiki/Chomsky-Hierarchie

• Typ 3 = regular  $(N \to \Sigma | \Sigma N) \to \text{dann immer Hidden Markov Model}$  (HMM) modellierbar

$$\begin{array}{c|c} S \longrightarrow S & \downarrow & S & \downarrow & S & \downarrow & S \\ \hline \end{array}$$

bei Alignments:

Erweiterung mit Wahrscheinlichkeit:  $G=(N, \Sigma, P, S, \Omega)$  mit  $\Omega =$  Wahrscheinlichkeit für Produktionsregeln

jetzt auf RNA-Vorhersagen:

$$S = S = S = S$$

scoring scheme: Bewertung von  $\sigma$  ( $\frown$ ) = 1, ( $\sigma$  ( $\longleftarrow$ )),  $\sigma$  (  $\bullet$  ) = 0 scoring function:

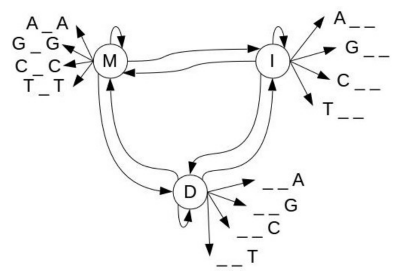
- max Basepairs: + (Summe),
- Anzahl der Strukturen: · (Multiplikation)

choice function:

- max Basepairs: max,
- Anzahl der Strukturen: + (Summe)

$$S_{ij} = \begin{cases} S_{i+1,j} + \sigma(( \bullet ) \\ S_{i+1,k-1} + S_{k+1,j} + \sigma(( \frown ) ) \end{cases}$$

# 1.3 Hidden Markov Model



M: Match, I: Insertion, D: Deletion

#### Grammatik:

- $\bullet \ \mathrm{M} \to M_{A\_A}|...|I|D$
- $I \rightarrow I_{A_{--}}|...|D|M$
- D  $\rightarrow D_{-A}|...|M|I$

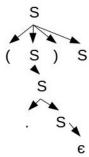
## Beispiel:



## Faltungsgrammatik

$$S \to (S)S|.S|\varepsilon$$
  
Nichtterminale = S, Alphabet =  $\{(, ), .\}$ 

Beispiel in Baumdarstellung:



weiteres Beispiel: Sankoff, Kombination von zwei Grammatiken (Alignment und Faltung)

## Alignmentgrammatik

$$\begin{split} \mathbf{S} &\to .S|\_S|\varepsilon \\ \mathbf{G} &= (N = \{S\}, \Sigma = \{.,\_\}, P = \{S \to .S|\_S|\varepsilon\}, S) \\ \text{Alignment: } G^2 &= G \times G = (N \times N, \Sigma \times \Sigma, P^2, (S, S)) \\ P^2 &= P \times P = \left( \begin{array}{c} S \\ S \end{array} \right) \end{split}$$

# 2 Einleitung

Struktur: Form  $\rightarrow$  Funktion

Funktion folgt Form, Form folgt Sequenz

Proteine, RNA, DNA: Sequenzen

#### 4 Strukturlevels:

- primäre Struktur (Sequenz): 1 Dimension
- sekundäre Struktur (grobe Annäherung an Struktur): 2 Dimensionen
- tertiäre Struktur (räumliche Struktur): 3 Dimensionen
- quartiäre Struktur (räumliche Anordnung von interagierenden Strukturen): 4 Dimensionen

Behandlung hauptsächlich 2D

#### 2.1 RNA

- <sup>4</sup> Funktion:
  - Informationsträger
  - Regulator/Katalysator
  - Theorieder RNA-World
- Nicht-Messenger-RNA: ncRNA (nc non-coding)
  - Aufbau: Zucker-Phosphat-Rückgrat
  - Basen:
    - Purine: Adenin, Guanin
    - Pyrimidine: Cytosin, Uracil
  - Paarung: A-U, G-C
  - RNA einzelsträngige A-Helix (DNA: doppelsträngige B-Helix)

<sup>4</sup>https://de.wikipedia.org/wiki/Ribonukleins%C3%A4ure

## 2.2 R/DNA-Sekundärstruktur

<u>Definition</u>: Liste von Basenpaaren, sodass gilt (theoretische Regeln):

- 1. erlaubte Basenpaarungen:
  - Watson-Crick: AU, UA, GC, CG
  - Wobble: GU, UG
- 2. zwischen miteinander paarenden Basen müssen mindestens 3 Basen stehen  $if(i,j)\epsilon B \rightarrow i < j-3$

Beispiel Paarung A und U: A U 
$$\underline{A}$$
 U A U A  $\underline{U}$  Beispiel Paarung A und U: A U A U A U A U

- 3. keine Tripletts (Multipletts): eine Base paart maximal mit einer anderen  $if(i,j); (i,k) \in B \to j=k$
- 4. keine pseudo-Knoten: Basen kreuzen sich nicht  $if(i,j); (k,l) \epsilon B \to i < j < k < l \ und \ i < k < l < j$

Motivation zu Regeln: jedes Basenpaar teilt das Molekül in 2 Teile (innen und außen), die miteinander nicht interagieren (vor allem Regel 3 + 4)

physikalische Eigenschaften:

- 1. Großteil des stabilisierenden Energie für RNA-Struktur kommt aus der Sekundärstruktur
- 2. Sekundärstruktur bildet sich zeitlich vor Tertiärstruktur aus

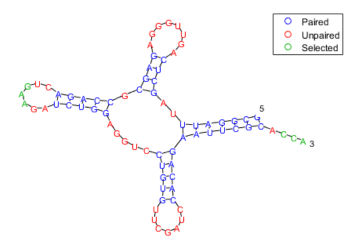
Experimenteller Nachweis 3D, 4D:

- Röntgenkristallographie: Kristall benötigt  $\rightarrow$  oft schwierig
- nuclear magnet resonanz (nmr): stark konzentrierte Lösung benötigt, nur Distanzen zwischen Atomen ermittelbar

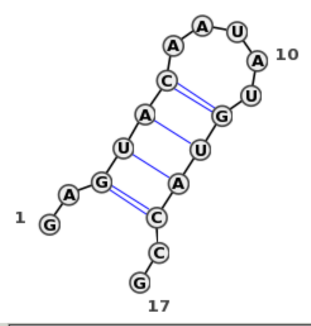
<u>für 2D:</u> Methoden, die bevorzugt einzelsträngige oder doppelsträngige Strukturen schneiden

# 2.3 Strukturabbildungen

## 1. Strukturplot:

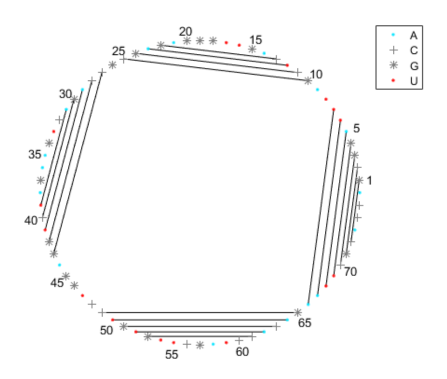


## 2. Dot-Bracket:

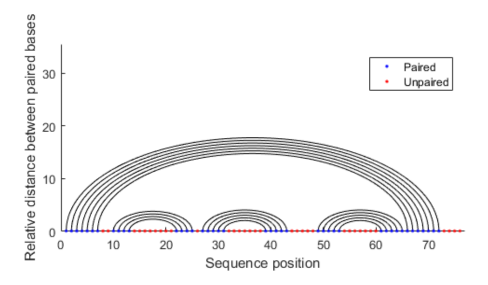


Seq: GAGUACAAUAUGUACCG
Str: ..((((....))))..

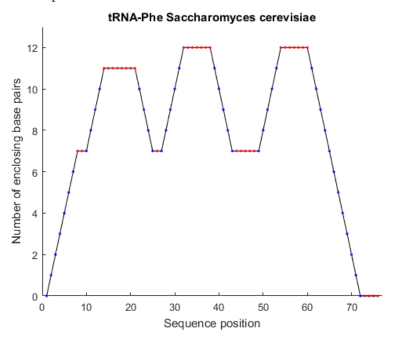
# 3. Zirkulärplot:



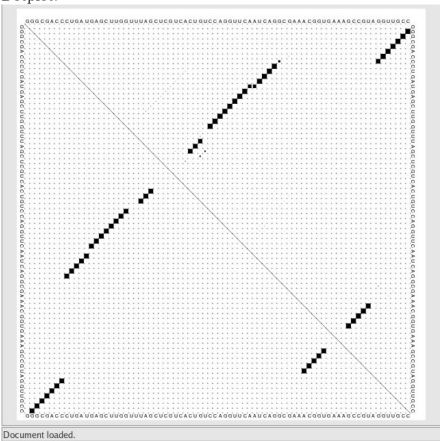
# 4. Bogenplot:



## 5. Mountainplot:



# 6. Dotplot:



# 3 Strukturvorhersage

- durch Aufteilung kann Dynamics Programming verwendet werden
- Beginn: einzelne Basen  $\rightarrow$  keine Struktur

#### 3.1 Nussinov

- von Ruth Nussinov (1978)
- Versuch Struktur mit der maximalen Anzahl der Basenpaare zu finden (Grundlage ist Sequenz)

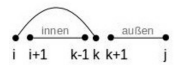
#### Dynamics Programming

- Initialisierung:
  - N(i,i) = 0
  - N(i, j) = 0 if  $i < j \le i + 3$  (siehe Regel 2)
  - N(j+1,j) = 0
- Brechnung:

$$N(i,j) = \max \begin{cases} N(i+1,j) \ (ungepaart) \\ \max_{i+3 < k \le j} N(i+1,k-1) + N(k+1,j) + F(i,k) \end{cases}$$

$$\text{mit } F(i,k) = \begin{cases} 1 \text{ if } i,k \text{ } \epsilon \text{ } \{AU,GC,GU\} \\ -\infty \text{ } else \end{cases}$$

Basenpaarung mit i und k teilt Sequenz in inneren und äußeren Teil:



 $\rightarrow$  höchste Punktzahl wahrscheinlichste Sekundärstruktur

Resourcenbedarf:

- Speicher:  $\mathcal{O}(n^2)$
- Prozessor:  $\mathcal{O}(n^3)$

# 4 Test Test Test

- 4.1 Turner-Modell (Nearest-Neighbor-Modell)
- 4.2 Zuker-Algorithmus
- 4.2.1 suboptimales Falten
- 4.3 Wuchty-Algorithmus
- 4.3.1 Wuchty-Backtracking
- 4.4 McCaskill
- 4.5 stochastisches Backtracking
- 4.6 Strukturvorhersagen verbessern
- 4.7 Konsensusstrukturvorhersagen
- 4.8 Wie kann RNA evolvieren?
- 4.8.1 Neutrale Netzwerke
- 4.8.2 SHAPE-Abstraktion
- 4.8.3 Energielandschaften
- 4.8.4 Faltungskinetik
- 4.8.5 Barriers Trees
- 4.8.6 Flooding-Algorithmus
- 4.8.7 Co-transcriptional folding

# 5 weitere Bindungsarten, erlaubte Basenpaare

- Hoogsteen base pair<sup>5</sup>

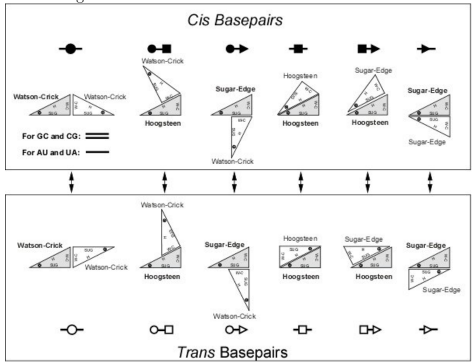
Jede Base kann mit jeder ihrer Kanten zu jeder Kante jeder Base ein Basenpaar bilden.

### Non-Standard Basepairs:

Strukturmotive: Pattern von Standard basepairs führt zu speziellen 3D-Struktur (Kink-Turn)

Bifurcations (tripletts meistens) 12 \* 12 \* 2 mögliche Basenpaare: Warum 288?

Darstellung:

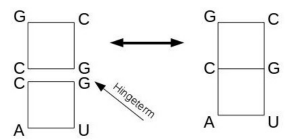


<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>https://en.wikipedia.org/wiki/Hoogsteen\_base\_pair

#### Isoelektrische Basenpaare

Änderung eines isoelektrischen Basenpaars gegen ein anderes ändert nichts an der Struktur

Listen von isoelektrischen Basenpaaren erstellt von Leontis und Westhof



Programme: MC-Fold, RNAWolf

## 6 Proteine

• 20 Aminosäuren

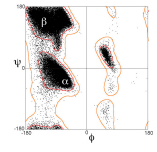
- drei positiv geladene Aminosäuren (basisch): Arg (R), His (H), Lys (K)
- zwei negativ geladene Aminosäuren (sauer): Asp (D), Glutaminsäure (E)
- sehr unterschiedlich in den Seitenketten
- Verbindung durch Peptidbindung

Frage: Wie rotieren Aminosäuren, die durch eine Peptidbindung verbunden sind, im Räum?

Stichworte: Cis, Torsionswinkel

Ramachandran Plot:<sup>6</sup>

allgemeines Beispiel:



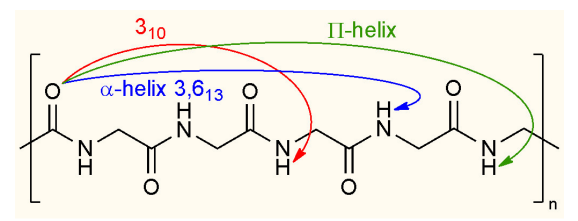
 $<sup>^6 \</sup>verb|https://en.wikipedia.org/wiki/Ramachandran_plot|$ 

## 7 Sekundärstrukturelemente

- Unterscheidung in drei Haupttypen<sup>7</sup> Proteine:
  - Helix  $\alpha$ -Helix (häufigstes)
    - coiled-coli-Struktur: Helix umgeben mit einer Helix
    - Transmembranhelices: 20 30 Aminosäuren, hydrophob, gehen durch die Zellmembran durch
  - Extended-Faltblatt: mindestens zwei Faltblätter immer zusammen, da dieses sich gegenseitig stabilisieren
    - parallel, antiparallel
  - Turn (drehen der Backbonerichtung)
  - Coil (Rest)

drei Helixe: Unterscheidung, was und wie viel zwischen den Wasserstoffbrückenbindungen steht  $^8$ 

- $\alpha Helix$ : 3,6,13-Helix (Helix zwischen 3. und 6. Atom, dazwischen liegen 13 Atome)
- $\pi Helix: 4,1,16$



# 7.1 Chou-Fasman (Sekundärstrukturvorhersage von Proteinen)

- ca. 50% Genauigkeit

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>https://de.wikipedia.org/wiki/Sekund%C3%A4rstruktur

<sup>8</sup>https://en.wikipedia.org/wiki/Protein\_secondary\_structure

- $\bullet$ 3 Tabellen mit Scores für  $\alpha$  (Helix),  $\beta$  (Faltblatt) und t (Turn) für alle Aminosäuren
  - z.B. gut für Helix: Glu (1,51), Met Ala, Leu
  - schlecht für Helix: Pro, Gly (0,57)
  - gut für Faltblatt: Val (1,7), Ile (1,6)
  - schlecht für Faltblatt: Asp, Glu (0,37), Pro (0,55)
- Unabhängig voneinander  $\alpha, \beta, t$  bewerten:
  - nucleation: 4 von 6 Aminosäuren haben  $S_{(\alpha)}$  ; 1,03 Erweitern nach links und rechts, bis Durchschnitt der letzten 4 AS  $S_{(\alpha)}$  ; 1 haben
  - $-\beta$ : 3 von 5 Aminosäuren sollen  $S_{(\beta)}$ ; 1 haben, letzten 4AS  $S_{(\beta)}$ ; 1
- Turn:  $score(t) = S_{(t)}(x1) \cdot S_{(t)}(x2) \cdot S_{(t)}(x3) \cdot S_{(t)}(x4)$

#### Weiterentwicklung:

- nicht nur eine Aminosäure sondern gesamte Umgebung anschauen

### GOR-Algorithmus:<sup>9</sup>

- bis zu 70% genau es gibt GOR1 bis GOR5, unterschiedliche Berechnungen
  - drei Matritzen mit Scores 20 x 17 Matritze  $(\alpha, \beta, turn)$ Beispiel für  $\alpha$ : waagerecht: -8 bis +8, senkrecht alle Aminosäuren
  - Score aus Summierung über Matrixeinträge, dann ähnliche wie Chou-Fasman

Beispiel: ACCTYRARRGHSTFYSW

für R
$$S_{\alpha} = S^{\alpha}(-8, A) + S^{\alpha}(-7, C) + \dots + S^{\alpha}(8, W)$$

- das für alle Sekundärstrukturelemente

#### weiterer Algorithmus: SPIDER2

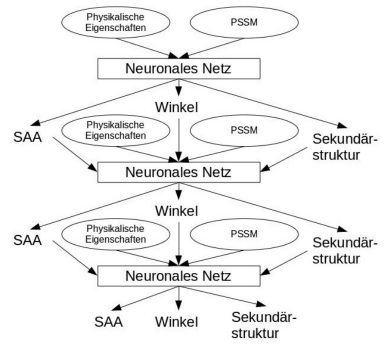
- ca. 80% genau
- Winkel zwischen Aminosäuren berechnen
- Surface Accesible Area
- Sekundärstrukturen

Physikalische Eigenschaften von Aminosäuren:

<sup>9</sup>https://en.wikipedia.org/wiki/GOR\_method

- sterischer Parameter (graph shape index: dünnes oder dickes Molekül)
- Hydrophobizität
- Polarisierbarkeit
- Isoelektrischen Punkt
- Helix Wahrscheinlichkeit
- Volumen
- Falblattwahrscheinlichkeit
- zusätzlich mit psi-Blast: PSSM ermitteln (kein Ergebnis für Struktur sondern nur für Sequenz!)

dann alle diese Parameter in neuronales Netz stecken:



#### weitere Möglichkeit: Meta Server

- ruft mehrere Algorithmen auf
- höhere Wahrscheinlickeit durch vergleichen der Ergebnisse (z.B. majority vote)