Bioinformatik von RNA- und Proteinstrukturen

Inhaltsverzeichnis

1.1	formale Grammatik G
1.2	Klassifikation von formalen Sprachen
1.3	Hidden Markov Model
Ein	leitung
Str	ukturvorhersage
3.1	Nussinov
3.2	Turner-Modell (Nearest-Neighbor-Modell)
3.3	Zuker-Algorithmus
	3.3.1 suboptimales Falten
3.4	Wuchty-Algorithmus
	3.4.1 Wuchty-Backtracking
3.5	McCaskill
3.6	stochastisches Backtracking
3.7	Strukturvorhersagen verbessern
3.8	Konsensusstrukturvorhersagen
3.9	Wie kann RNA evolvieren?
	3.9.1 Neutrale Netzwerke
	3.9.2 SHAPE-Abstraktion
	3.9.3 Energielandschaften
	3.9.4 Faltungskinetik
	3.9.5 Barriers Trees
	3.9.6 Flooding-Algorithmus
	3.9.7 Co-transcriptional folding
wei	tere Bindungsarten, erlaubte Basenpaare
Pro	oteine

1 Formale Sprachen

Formale Sprache ^1 L über Alphabet Σ 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
S \rightarrow aaa

1.2 Klassifikation von formalen Sprachen

durch die Comsky-Hierarchie³:

- 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

¹https://de.wikipedia.org/wiki/Formale_Sprache

²https://de.wikipedia.org/wiki/Kleenesche_und_positive_H%C3%BClle

³https://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 σ (\frown) = 1, (σ (\longleftarrow)), σ (\bullet) = 0 scoring function:

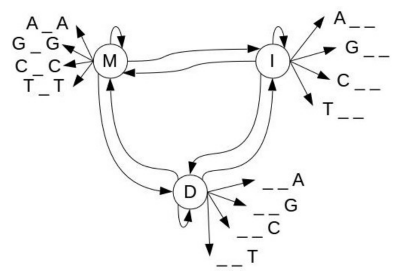
- max Basepairs: + (Summe),
- Anzahl der Strukturen: · (Multiplikation)

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:

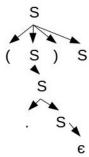


Faltungsgrammatik

$$S \to (S)S|.S|\varepsilon$$

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

3 Strukturvorhersage

- 3.1 Nussinov
- 3.2 Turner-Modell (Nearest-Neighbor-Modell)
- 3.3 Zuker-Algorithmus
- 3.3.1 suboptimales Falten
- 3.4 Wuchty-Algorithmus
- 3.4.1 Wuchty-Backtracking
- 3.5 McCaskill
- 3.6 stochastisches Backtracking
- 3.7 Strukturvorhersagen verbessern
- 3.8 Konsensusstrukturvorhersagen
- 3.9 Wie kann RNA evolvieren?
- 3.9.1 Neutrale Netzwerke
- 3.9.2 SHAPE-Abstraktion
- 3.9.3 Energielandschaften
- 3.9.4 Faltungskinetik
- 3.9.5 Barriers Trees
- 3.9.6 Flooding-Algorithmus
- 3.9.7 Co-transcriptional folding

4 weitere Bindungsarten, erlaubte Basenpaare

- Hoogsteen base pair⁴

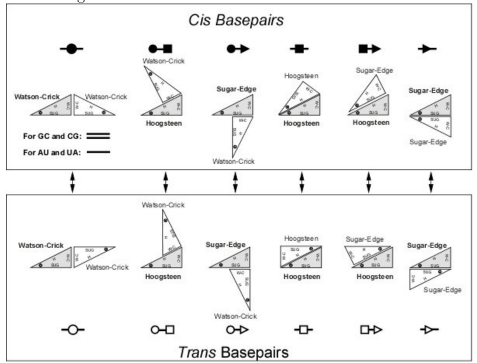
Jede Base kann mit jeder ihrer Kanten zu jeder Kante jeder Base ein Basenpaar bilden.

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:

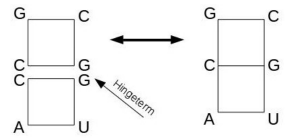


⁴https://en.wikipedia.org/wiki/Hoogsteen_base_pair

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

5 Proteine

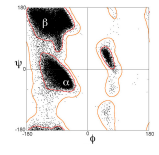
• 20 Aminosäuren

- 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:⁵ allgemeines Beispiel:



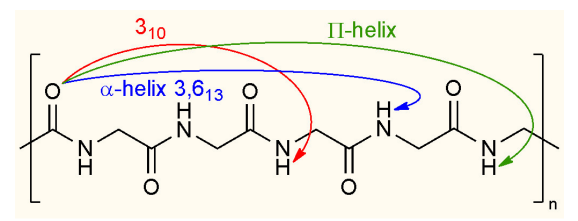
 $^{^5 {}m https://en.wikipedia.org/wiki/Ramachandran_plot}$

6 Sekundärstrukturelemente

- Unterscheidung in drei Haupttypen⁶ Proteine:
 - Helix α -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 7

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



6.1 Chou-Fasman (Sekundärstrukturvorhersage von Proteinen)

- ca. 50% Genauigkeit

 $^{^6 \}verb|https://de.wikipedia.org/wiki/Sekund\%C3\%A4rstruktur|$

⁷https://en.wikipedia.org/wiki/Protein_secondary_structure

- \bullet 3 Tabellen mit Scores für α (Helix), β (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 α, β, 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:⁸

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

Beispiel: ACCTYRARRGHSTFYSW

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

- das für alle Sekundärstrukturelemente

weiterer Algorithmus: SPIDER2

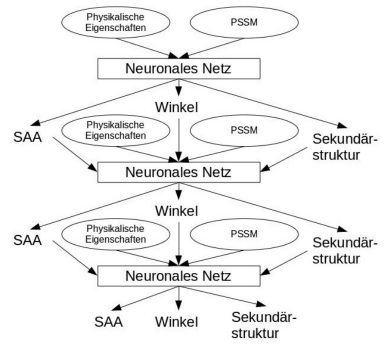
- ca. 80% genau
- Winkel zwischen Aminosäuren berechnen
- Surface Accesible Area
- Sekundärstrukturen

Physikalische Eigenschaften von Aminosäuren:

⁸https://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)