Allineamento di 2 sequenze

Elementi di Bioinformatica

Gianluca Della Vedova

Univ. Milano-Bicocca http://gianluca.dellavedova.org

30 novembre 2018

Allineamento

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

1/1

Allineamento

- \bullet Input: 2 sequenze s_1 e s_2
- Aggiunta di **indel** in s_1 e s_2
- sequenze estese = stessa lunghezza
- NO colonne di indel

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 2/1

Allineamento: esempio

Input

ABRACADABRA BANANA

sequenze allineate 1

ABRACADABRA

-B-ANA---NA

sequenze allineate 2

ABR-AC-ADABRA

---B-ANA---NA

sequenze allineate 3

ABRACADABRA

-BANA----NA

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Allineamento: costo o valore?

Problema di ottimizzazione

- Istanza: insieme infinito di casi
- Soluzioni ammissibili: ammissibilità verificabile in tempo polinomiale
- ullet Funzione obiettivo: Istanza $\mapsto \mathbb{R}^+$
- Massimizzazione o minimizzazione

costo o valore?

- Costo da minimizzare
- Valore da massimizzare

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 4/1

Valore

Valore di un allineamento

- o Somma dei valori delle singole colonne
- Valore di una colonna =
- valore in ingresso

Istanza

- due sequenze s_1 e s_2
- matrice di score $d: (\Sigma \cup \{-\}) \times (\Sigma \cup \{-\}) \mapsto \mathbb{R}^+$
- problema di massimizzazione = massima omologia

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 5/1

Needleman-Wunsch: Equazione di ricorrenza

Definizione

 $M[i, j] = \text{ottimo su } s_1[:i], s_2[:j]$

$$M[i, j] = \max \begin{cases} M[i-1, j-1] + d(s_1[i], s_2[j]) \\ M[i, j-1] + d(-, s_2[j]) \\ M[i-1, j] + d(s_1[i], -) \end{cases}$$

Condizione al contorno

- M[0,0] = 0
- $\quad \bullet \ M[i,0] = M[i-1,0] + d(s_1[i],-)$
- $M[0,j] = M[0,j-1+d(-,s_2[j])$

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 6/1

Allineamento locale

Allineamento globale

Si allineano le sequenze intere

Allineamento locale

- ① Input: s_1, s_2 , matrice di score d
- ② Individuare sottostringhe t_1 di s_1 e t_2 di s_2 tale che
- ③ $All[t_1, t_2] \ge All[u_1, u_2]$ per ogni coppia di sottostringhe u_1, u_2 di s_1, s_2 .
- \P Algoritmo banale: calcolo tutte le sottostringhe di s_1, s_2 e ne calcolo allineamento globale
- **5** Tempo $O(n^3m^3)$

Smith-Waterman

Osservazione 1

- Matrice M[i, j] memorizza allineamento di tutte le coppie di prefissi di s₁, s₂
- ② Allineamento massimo fra coppie di prefissi = valore massimo in M

Osservazione 2

- M[0,0] = 0
- quindi non si prendono sottostringhe con allineamento negativo

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 7/1 Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 8/1

Equazione di ricorrenza

Definizione

 $M[i, j] = \text{ottimo fra tutte le stringhe } s_1[k:i], s_2[h:j]$

$$M[i, j] = \max \begin{cases} M[i-1, j-1] + d(s_1[i], s_2[j]) \\ M[i, j-1] + d(-, s_2[j]) \\ M[i-1, j] + d(s_1[i], -) \\ 0 \end{cases}$$

Condizione al contorno

- M[0,0] = M[i,0] = M[0,j] = 0
- punto finale = valore massimo
- si risale nell'allineamento fino a uno 0.
- Tempo (nm)

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

9/1

11/1

Gap

Definizione

Sequenza contigua di indel in un allineamento

Esempio

ABR-AC-ADABRA: 2 gap ---B-ANA---NA: 3 gap

Osservazione

- Un gap sposta il frame di lettura
- ② no indel ≠ 1 indel item 1 indel \approx 2 indel

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

10/1

14/1

Allineamento con gap generici

- costo gap lungo *l*: *P*(*l*)
- Come descrivo l'allineamento ottimo?
- Come è fatta l'ultima colonna?
- Come è fatto l'ultimo gap?

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Gap generico

Definizione

 $M[i, j] = \text{ottimo su } s_1[:i], s_2[:j]$

$$M[i, j] = \max \begin{cases} M[i-1, j-1] + d(s_1[i], s_2[j]) \text{ no gap} \\ \max_{l>0} M[i, j-l] + P(l) \text{ gap in } s_1 \\ \max_{l>0} M[i-l, j] + P(l) \text{ gap in } s_2 \end{cases}$$

Condizione al contorno

- M[0,0] = 0
- M[i, 0] = P(i), M[0, j] = P(j)
- Tempo O(nm(n+m))

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 12/1

Allineamento con gap affine

- costo gap lungo $l: P_o + lP_e$
- P_o: costo apertura gap
- P_e: costo estensione gap
- $P_e, P_o > 0$
- Come descrivo l'allineamento ottimo?
- Come è fatta l'ultima colonna?
- Come è fatto l'ultimo gap?

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Gap affine

Definizione

- $M[i, j] = \text{ottimo su } s_1[: i], s_2[: j]$
- $E_1[i, j] = \text{ottimo su } s_1[: i], s_2[: j], \text{ con estensione di gap finale}$
- $E_2[i, j]$ = ottimo su $s_1[: i]$, $s_2[: j]$, con estensione di gap finale
- $N_1[i, j] = \text{ottimo su } s_1[:i], s_2[:j]$, con apertura di gap alla fine
- $N_2[i, j] = \text{ottimo su } s_1[:i], s_2[:j], \text{ con apertura di gap alla fine}$ $di s_1$

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Gap affine

$$\begin{split} M[i,j] &= \max \left\{ \begin{array}{l} M[i-1,j-1] + d(s_1[i],s_2[j]) \\ E_1[i,j], E_2[i,j] \\ N_1[i,j], N_2[i,j] \end{array} \right. \\ E_1[i,j] &= \max \left\{ \begin{array}{l} E_1[i,j-1] + P_e \\ N_1[i,j-1] + P_e \end{array} \right. \\ E_2[i,j] &= \max \left\{ \begin{array}{l} E_2[i-1,j] + P_e \\ N_2[i-1,j] + P_e \end{array} \right. \\ N_1[i,j] &= M[i,j-1] + P_o + P_e, \quad N_2[i,j] = M[i-1,j] + P_o + P_e \end{split}$$

Allineamento multiplo

k sequenze

- Input: insieme di sequenze $\{s_1, \ldots, s_k\}$
- Aggiunta di indel nelle sequenze
- sequenze estese = tutte stessa lunghezza
- NO colonne di indel

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 15/1 Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 16/1

Valore di una colonna

SP: sum of pairs

- $\circ \{s_1, \ldots, s_k\} \mapsto \{s_1^*, \ldots, s_k^*\}$ allineate
- Valore $\{s_1^*[h], \dots, s_k^*[h]\}$
- $\sum_{i < j} d(s_1^*[i], s_k^*[j])$

Complessità

- se k è arbitrario \Rightarrow NP-completo
- se k è fissato \Rightarrow tempo $O(n^k)$

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

17/1

Matrici di sostituzione

- Utilizzate per valutare un allineamento
- 2 Implicitamente probabilità di transizione
- 3 Mutazioni ricorrenti
- 4 Allineamenti di proteine

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

18/1

PAM: unità di misura

- PAM: point/percent accepted mutation
- ② due sequenze s_1 e s_2 : quanto sono distanti?
- ③ distanza 1PAM ⇒ numero mutazioni = $\frac{1}{100}|s_1|$
- semplice in assenza di indel
- Mutazioni ricorrenti ⇒ misura affidabile solo per piccoli valori
- § s₁ e s₂ distanti 100 PAM ⇒ una singola base ha 36% di probabilità di non essere mutata

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 19

Matrici PAM

- 1 dipende dalla distanza attesa
- PAM250, PAM200, PAM1

Calcolo PAMk

- Ostruzione PAMk
- ② Si prendono varie sequenze distanti kPAM
- si allineano le sequenze
- 9 si calcolano le frequenze f(i), f(i,j) di tutti i singoli caratteri e le coppie di caratteri

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 20

Log odds ratio

Odds ratio

- ① $\frac{p}{1-p}$, p è la probabilità dell'evento interessante (target)
- $2 \frac{f(i,j)}{f(i)f(i)}$
- (4) f(i)f(j): ipotesi nulla (caratteri indipendenti)

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Matrici PAM

Calcolo PAMk nella realtà

- Problema: come allineare se non si conosce la matrice
- Allineate sequenze molto simili
- o no indel
- $M_k(i,j) = \log \frac{f(i)M_1^k(i,j)}{f(i)f(j)} = \log \frac{M_1^k(i,j)}{f(j)}$
- o valori moltiplicati per 10
- arrotondati all'intero più vicino
- o si somma un intero a tutti i valori

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 22/1

Matrici BLOSUM

Confronto con PAM

- PAM allinea sequenze vicine
- ma viene usata per allineare sequenze lontane
- regioni conservate e non conservate hanno stessa importanza

BLOCKS

- blocchi di regioni conservate
- scelte "a mano"
- $B(i, j) = \log \frac{f(i, j)}{f(i)f(j)}$

Matrici BLOSUM

BLOSUM*x*

- le sequenze che sono simili più di x% vengono clusterizzate
- cluster = rimuovere tutte tranne una
- scopo: evitare di sovrapesare parti sovrarappresentate nel campione
- BLOSUM62: più usata per gli allineamenti

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 23/1 Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

Statistiche Karlin-Altschul

Ricerca in un database

- Punteggio positivo possibile
- Punteggio medio negativo
- Simboli indipendenti e equiprobabili
- Sequenze infinitamente lunghe
- Allineamenti senza gap

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 25/1

Equazione Karlin-Altschul

 $E = kmne^{-\lambda S}$

- E: numero allineamenti
- k: costante
- n: numero caratteri in database
- m: lunghezza stringa query
-
 δ S: punteggio normalizzato

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica

26/1

BLAST

Basic Local Alignment Search Tool

- Ricerca seed
- seed = pattern matching con sottostringa di lunghezza 3
- Costruzione high-scoring segment pair (HSP) = estensione seed
- Filtro seed tenuti solo HSP con alta significatività
- Fusione HSP vicine
- Smith-Waterman sulle regioni

Licenza d'uso

Quest'opera è soggetta alla licenza Creative Commons: Attribuzione-Condividi allo stesso modo 4.0. (https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/). Sei libero di riprodurre, distribuire, comunicare al pubblico, esporre in pubblico, rappresentare, eseguire, recitare e modificare quest'opera alle seguenti condizioni:

- Attribuzione Devi attribuire la paternità dell'opera nei modi indicati dall'autore o da chi ti ha dato l'opera in licenza e in modo tale da non suggerire che essi avallino te o il modo in cui tu usi l'opera.
- Condividi allo stesso modo Se alteri o trasformi quest'opera, o se la usi per crearne un'altra, puoi distribuire l'opera risultante solo con una licenza identica o equivalente a questa.

Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 27/1 Gianluca Della Vedova Elementi di Bioinformatica 28/