Sistema Integrado de Consulta e Licitações Públicas

Alex Sandro da Silva Magalhães Junior, André Lucas Rodrigues da Silva

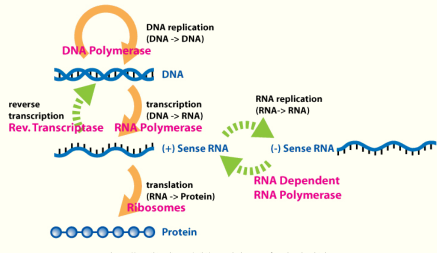
Instituto Federal de Goiás - Câmpus Formosa 2018

Agenda

- 1. Processo Licitatório
- 2. Fase Interna do Processo Licitatório
- 3. Análise e Desenvolvimento de Sistemas
 - Metodologias de desenvolvimento de software
 - Levantamento de requisitos
 - Implementação
 - ▶ Homologação e Implantação
 - Processo de software
- 4. Método
- 5. Resultado
- 6. Conclusão

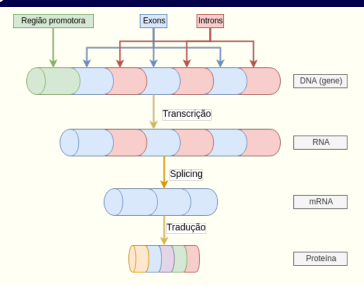
Conceitos Básicos de Biologia Molecular

Dogma

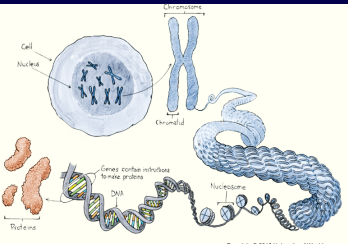


Fonte: https://en.wikipedia.org/wiki/Central_dogma_of_molecular_biology

Dogma



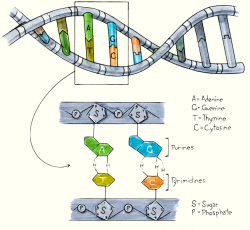
DNA



Copyright © 2012 University of Washington

Fonte: https://www.my46.org/intro/what-is-dna

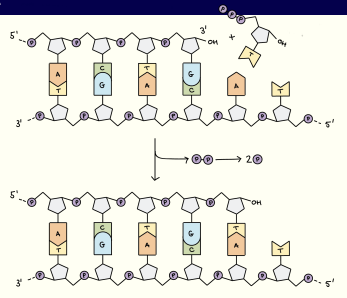
DNA



Copyright © 2012 University of Washington

Fonte: https://www.my46.org/intro/what-is-dna

DNA



Fonte: https://www.khanacademy.org

Sequenciamento de DNA

- Obter string(s) representando as moléculas que compõem o DNA
- Ainda não é possível sequenciar toda a molécula diretamente
- Sequenciar pedaços da molécula, começando em alguma posição na direção 5' → 3'
- Fragmento (read): substring de uma das fitas da molécula alvo de DNA
- Não sabemos:
 - A que fita pertence
 - A posição relativa ao início da fita

Comparação de sequências

Posicionamento das sequências, preservando a ordem dos nucleotídeos ou aminoácidos e indicando as posições em que as sequências são iguais ou diferentes

- Ferramenta básica da Bioinformática
- Alfabeto
 - DNA/RNA 4 nucleotídeos (ACGT/ACGU)
 - Proteínas 20 aminoácidos (A, R, N, D, E, C, G, Q, H, I, L, K, M, F, P, S, Y, T, W, V)
- Interesse no alinhamento ótimo: o máximo de similaridade e o mínimo de diferenças

- Identidade → Porcentagem de aminoácidos (ou nucleotídeos) com um match direto no alinhamento
- Similaridade → Porcentagem de matches idênticos e similares (substituição conservativa)

Exemplo: $arginina \leftrightarrow lisina$

Homologia → Similaridade entre sequências que dividem ancestral comum

Comparação de sequências 10/44

Exemplo

ROSAVERMELHA AMOROSOVERME

8% de identidade (1 em 12).

Exemplo

→ → → ROSA VERMEL H A
AMO ROSOVERME → →

53% de identidade (8 em 15).

Tipos de alinhamento

Quanto à quantidade de entradas

- a) Pairwise pareamento de 2 sequências
- b) Alinhamento múltiplo múltiplas sequências

Quanto à estratégia de alinhamento

- a) Global
- b) Local

Quanto ao tipo de entrada

DNA x RNA x Proteína

Erros

```
- - A C C G T - -
- - - C G T G C
T T A C - - - -
- T A G C G T - -
```

erro de substituição C/G

T T A C C G T G C consenso: votação da maioria

Alinhamento de sequências

Erros

Comparação de sequências 15/44

Alinhamento de sequências

Erros

```
- - A C C G T - -
- - - C G T G C
T T A C - - - -
- T A C - G T - -
```

TTACCGTGC

erro de remoção de C no último fragmento

consenso: votação da maioria

Alinhamento de sequências

Modelos de pontuação

- Substituições
- Gaps (inserções/deleções)
- ▶ Matriz de substituição

Modelos de pontuação

- **▶** Tomando as sequências: GACGGATTAG e GATCGGAATAG
- Match = +1
- ▶ Mismatch = -1
- Gap = -2

Dbs: Valores das penalidades podem ser escolhidos

Pairwise

- Alinhamento global (algoritmo de Needleman-Wunsch)
- Alinhamento local substrings (algoritmo de Smith-Waterman)
- Alinhamento semi-global alinhar prefixos e sufixos

Comparação de sequências 19/44

Alinhamento global

J. Mol. Biol. (1970) 48, 443-453

A General Method Applicable to the Search for Similarities in the Amino Acid Sequence of Two Proteins

Saul B. Needleman and Christian D. Wunsch
Department of Biochemistry, Northwestern University, and
Nuclear Medicine Service, V. A. Research Hospital
Chicago, Ill. 60611, U.S.A.

(Received 21 July 1969)

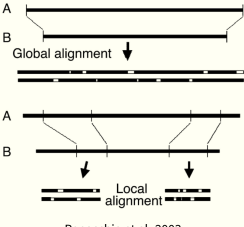
Alinhamento local

J. Mol. Biol. (1981), 147, 195-197

Identification of Common Molecular Subsequences

The identification of maximally homologous subsequences among sets of long sequences is an important problem in molecular sequence analysis. The problem is straightforward only if one restricts consideration to contiguous subsequences (segments) containing no internal deletions or insertions. The more general problem has its solution in an extension of sequence metrics (Sellers 1974; Waterman et al...

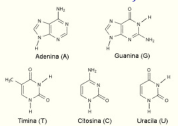
Comparação de sequências 21/44



Penacchio et al. 2003

Comparação de sequências 22/44

Matrizes de susbstituição



	Α	С	G	Т
Α	+20	+5	+10	+5
С	+5	+20	+5	+10
G	+10	+5	+20	+5
Т	+5	+20	+5	+10

Comparação de sequências 23/44

PAM (Percent Accepted Mutation) (Dayhoff et al., 1972)

- Baseada em alinhamento global de proteínas relacionadas alinhadas sem gaps ()mutações são muito significantes)
- Probabilidadede um aminoácido ser substituído por outro (eventos independentes HMM)
- PAM1: 1% de mutações aceitas ou seja as sequências tem 99% de similaridade (aminoácidos idênticos)
- ▶ PAM250: PAM1 x PAM1, 250 vezes representando milhões de anos de evolução: melhor para sequências menos relacionadas

Comparação de sequências 24/44

BLOSUM (BLOck SUbstitution Matrices) (Henikoff & Henikoff, 1992)

```
Ala Arq Asn Asp Cys Gln Glu Gly His Ile Leu Lys Met Phe Pro Ser Thr Trp Tyr Val
```

BLOSUM62: sequências com mais de 62% de identidade.

Comparação de sequências 25/44

Blast

- ▶ Basic Local Alignment Search Tool (Altschul et al., 1990)
 - Abordagem heurística
 - Acha palavras curtas e monta tabela hash
 - Procura palavras curtas em um banco de dados e estende-as quando há um HSP (High Scoring Segment Pair)
 - Calcula estatística do alinhamento e interrompe-o quando o e-value torna-se menor do que um determinado limite

Comparação de sequências 26/44

Dados de sequenciamento de alto desempenho

Formatos (FASTQ)

```
@SEQ_ID
TTCAACTCGTTAGTAAATATCAAACGATCAGTACCATTTTGGGGTTCAAAGTGACAGTTT
+
!'>>>CCC'*((((***(***-+*'')+))%%%++))**55CCF>>%%%%).1CCCC65
```

Exemplo Illumina: @HWUSI-EAS100R:6:73:941:1973#0/1

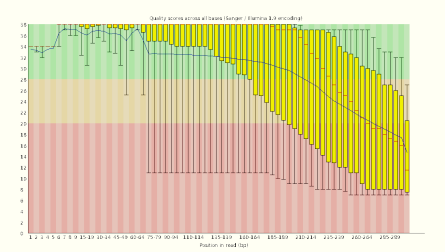
- ► HSWUSI-EAS100R → Unique instrument name
- ▶ 6 → Flowcell lane
- **▶** 73 → Tile number within the flow cell lane
- ightharpoonup 941 ightharpoonup x-coordinate of the cluster within the tile
- **1**973 → y-coordinate of cluster within the tile
- #0 → Index number for multiplexed sample
- $1 \rightarrow \text{Member of a pair}$

Formatos (FASTQ)

A qualidade (varia de 33 a 126) de cada nucleotídeo sequenciado é representado pelo caractere correspondente da tabela ASCII. Os valores *shifted down* para 0 a 93 por compatibilidade com a escala PHRED de qualidade (0 a 60)

Phred Quality Score	Probability of incorrect base call	Base call accuracy
10	1 in 10	90%
20	1 in 100	99%
30	1 in 1000	99.9%
40	1 in 10,000	99.99%
50	1 in 100,000	99.999%
60	1 in 1,000,000	99.9999%

Formatos (FASTQ)



Formatos (FASTA)

>gi|13959657|sp|Q9PTU8|VSP3_BOTJA Venom serine proteinase A precursor MVLIRVIANLLILQLSNAQKSSELVIGGDECNITEHRFLVEIFNSSGLFCGGTLIDQEWVLSAAHCDMRN MRIYLGVHNEGVQHADQQRRFAREKFFCLSSRNYTKWDKDIMLIRLNRPVNNSEHIAPLSLPSNPPSVGS VCRIMGWGTITSPNATFPDVPHCANINLFNYTVCRGAHAGLPATSRTLCAGVLQGGIDTCGGDSGGPLIC NGTFQGIVSWGGHPCAQPGEPALYTKVFDYLPWIQSIIAGNTTATCPP

1. Cabeçalho

- GenBank/EMBL → gi|gi_number|*|accession.version|locus
- NCBI refseq → ref|accession|locus
- ▶ PRF Protein Research Foundation → pir|entry
- SWISS-PROT → sp|accesion|locus
- ▶ PDB Protein Data Bank → pdb|entry|chain

2. Sequência

nucleotídeos ou aminoácidos

Formatos (FASTA)

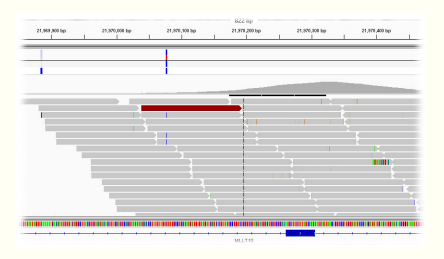
- .fasta, .fa → arquivo fasta genérico
- ♣ .fna → FASTA nucleotídeos
- ∴ ffn → FASTA regiões codificadoras (nucleotídeos)
- Ifaa → FASTA aminoácidos
- .frn \rightarrow FASTA RNA não codificador
- lacktriangle Multi-fasta ightarrow múltiplas sequências em um único arquivo

Formatos (SAM, BAM)

SAMTools fazem pós-processamento de alinhamentos de *reads*, as quais são sequências de DNA em formato FASTQ.

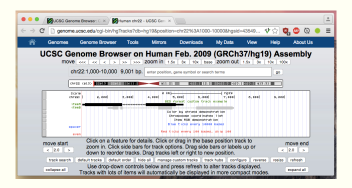
- SAM (Sequence Alignment/MAP) guarda o alinhamento das reads e pode ser lido por diversos softwares como o IGV (Integrated Genome Viewer).
- ▶ BAM (Binary Alignment/MAP) é uma versão comprimida de um alinhamento das reads. Pode ser obtido diretamente do alinhamento ou convertido a partir de um arquivo SAM.

Formatos (SAM, BAM)



Formatos (BED)

- BED é um arquivo organizado em colunas separadas por tabulação (tab) com anotações da sequência
- Pode ser aberto em um genome browser



Formatos (BED)

- Arquivos BED têm 12 colunas, 1-3 obrigatórias, 4-12 opcionais
 - 1. **chrom** \rightarrow nome do cromossomo no qual a *feature* existe
 - 2. **start** → posição inicial na sequência
 - 3. **end** \rightarrow posição final na sequência
 - 4. name \rightarrow nome da *feature*
 - 5. score \rightarrow 0 and 1000 (nível de cinza¹)
 - 6. strand → direção da fita "+" ou "-"
 - 7. thickStart → posição inicial onde a *feature* é desenhada
 - 8. thickEnd → posição final onde a *feature* é desenhada
 - 9. itemRgb → determina a cor dos dados
 - 10. blockCount → número de bloco (exons)
 - 11. blockSizes → lista de blocos separados por vírgula
 - 12. blockStarts → lista de posições iniciais dos blocos

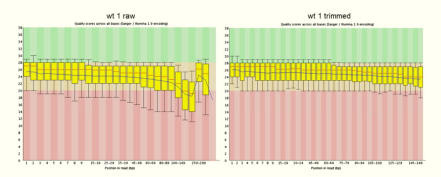
¹⁾ Pode ser usado para outras medidas como p-value, up/down, ...

Formatos (GFF)

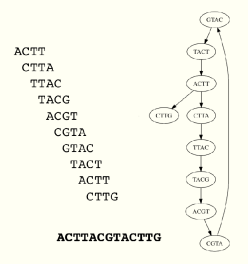
- ➡ GFF são similares aos BED e têm 9 colunas obrigatórias
 - 1. seqname → nome da sequência
 - 2. source \rightarrow origem da *feature*
 - feature → tipo de feature, equivalente ao campo name do BED
 - 4. start → posição inicial
 - end → posição final
 - score → assim como o arquivo BED permite níveis de valores representando a expressividade da anotação
 - 7. strand → direção da fita "+" ou "-"
 - frame → frame da sequência codificadora: "0","1","2" ou
 "."
 - attribute → muda conforme a versão do GFF (GFF1, GFF2, GFF3) e denota texto livre com algum significado biológico

Filtragem e montagem de fragmentos

Filtragem



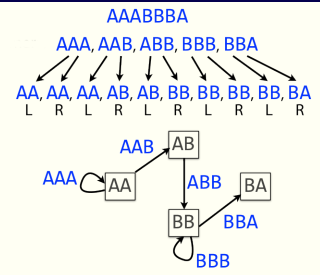
RNA-Seq analysis of isolated satellite cells in Prmt5 deficient mice



- Um caminho Euleriano visita cada aresta exatamente uma vez
- Existe um caminho Euleriano se, e somente se:
 - 1. máximo de 2 nós semi-balanceados
 - 2. todos os demais nós são balanceados
- Um nó é balanceado se indegree e outdegree são iguais
- Um nó é semi-balanceado se a diferença máxima de indegree e outdegree é 1
- um grafo é conectado se cada nó pode ser alcançado por algum outro nó

k-mer é uma substring de tamanho **k** Exemplo: Seja a String GGCGATTCATCG, então todos os 3-mer:

```
GGC
GCG
CGA
GAT
ATT
TTC
TCA
CAT
ATC
TCG
```



Prática em Laboratório

