Pablo Vinuesa (vinuesa[at]ccg . unam . mx; @pvinmex)
Centro de Ciencias Genómicas, CCG-UNAM, 1-5 Agosto 2022

Pablo Vinuesa (vinuesa[at]ccg . unam . mx; @pvinmex)
Centro de Ciencias Genómicas, CCG-UNAM, Cuernavaca, México http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

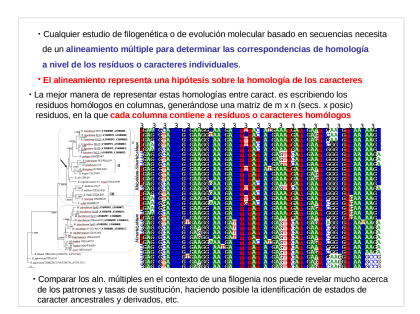
Todo el material del curso (presentaciones, tutorales y datos) lo encontrarás en:
https://github.com/vinuesa/TiB-filoinfo

• Tema 4 Alineamientos múltiples

1. Alineamientos múltiples y el problema de las repeticiones, sustituciones e indeles
2. Alineamientos múltiples progresivos usando programas de la familia Clustal
3. Formatos de secuencia

Alineamiento de secuencias codificadoras de proteínas usando RevTrans
 Alineamiento de genes ribosomales usando RDP-II y GreenGenes

6. Aln. múltiples usando clustal-omega (clustalo)



© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo

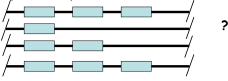
	co para un análisis filogenético de ecuencias moleculares
Col	lección de secuencias homólogas
	· BLAST y FASTA
Tema 4: Alin	neamiento múltiple de secuencias
alineamientos múltiples de secuencias	· Clustal, muscle,T-Coffee
nálisis evolutivo del alineamiento	y selección del modelo de sustitución más ajustado
	· tests de saturación, modeltest, .
	Estima filogenética
	· NJ, ME, MP, ML, Bayes
Pruebas d	le confiabilidad de la topología inferida
	• proporciones de bootstrap probabilidad posterior

Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

· El problema de las repeticiones

Muchas **proteínas multidominio** pueden presentar diverso grado de **repetición de dominios** particulares. Puede llegar a ser muy complejo o imposible hacer el alineamiento global de las proteínas si difieren en el número y orientación de estas regiones repetidas.

A veces no podemos más que hacer alineamientos locales de estos dominios.



A nivel de DNA se dan también regiones repetidas, muchas veces involucrando a unos poco nts. como es el caso de los microsatélites y otras regiones repetidas. Con frecuencia estas regiones son imposibles de alinear objetivamente. Suelen acumularse en regiones no codificantes del genoma, incluyendo intrones, o en regiones codificantes hipervariables como espaciadores intergénicos transcritos o regiones reguladoras (UTRs).

Este tipo de "repeats" cortos son poco frecuentes a nivel de aminoácidos, si bien a este nivel es común encontrar regiones o dominios "de gran escala" repetidos. Un ejemplo clásico de este fenómeno son las calmodulinas.

Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales · El problema de las sustituciones · Al examinar alns. múltiples de proteínas se obaservan dos patrones de sustitución: 1.- Existen bloques de 5 a 20 resíduos con alto nivel de identitad y similitud dispersos entre regiones de menor similitud. Estos bloques corresponden típicamente a elementos estructurales como α -hélices y pliegues β que evolucionan más lentamente que los loops o bucles que los interconectan α-hélice Structures TF2B_HUMAN TF2B_RAT TF2B_DROME TF2B_SOYEN TE2B ARATH TF2B_KLULA TF2B_YEAST 2.- Las columnas alineadas con múltiples estados de caracter tienden a presentar resíduos de características bioquímicas similares (I, A, V, L; S, T; R, K; etc.). Esta conservación de resíduos similares es particularmente patente en los bloques correspondientes a elementos de estructura secundaria, sitios activos o de unión a ligandos.

Generación de alineamientos múltiples – consideraciones generales

La propiedad bioquímica más conservada es la de polaridad/hidrofobicidad.

- · El problema de los indeles (inserciones/deleciones)
- · Cuando por eventos de inserción o deleción (indeles) las secuencias homólogas presentan distintas longitudes, es necesario introducir "gaps" en el alineamiento para mantener la correspondencia entre sitios homólogos situados antes y después de las regiones afectadas por indeles. Estas regiones se identifican mediante guiones (-).



Los indeles no se distribuyen aleatoriamente en las secuencias codificadoras.

Casi siempre aparecen ubicados entre dominios funcionales o estructurales, preferentemente en bucles (loops) que conectan a dichos dominios. Esto vale tanto para RNAs estructurales (tRNAs y rRNAs) como para proteínas. No suelen interrumpir el marco de lectura.

· Generalmente se usan sistemas de penalización de gaps afines: GP = gap + e(L -1) en el cálculo del score de un alineamiento múltiple

[gap = costo apertura de gap; e = costo extensión del indel; L longitud del indel]

© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo

Generación de alineamientos múltiples – consideraciones generales

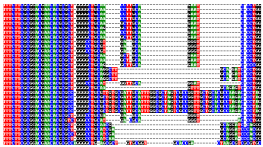
- · El problema de las sustituciones
 - · Es importante recordar que por debajo del 20% de identidad a nivel de sec. de AA es ya imposible que se pueda obtener un alineamiento múlitiple (o pareado) confiable si nos basamos para obtenerlo sólo en la secuencia primaria, ya que entramos en la zona de penumbra (saturación mutacional)



- · Un par de secuencias de nts al azar presentarán en promedio un 25 % de dentidad.
- · Por tanto, siempre que sea posible, hay que realizar los alineamientos múltiples en base a las secuencias traducidas, es decir, sobre AAs (igual que al hacer búsquedas en bases de datos de secuencia), que son mucho más informativos (20 caracteres vs. 4) y con tasa evolutiva mucho menor.

Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

· A mayor distancia genética (evolutiva) entre un par de secuencias, mayor será el número de mutaciones acumuladas. Dependiendo del tiempo de separación de los linajes y la tasa evolutiva del locus, puede llegar a ser imposible alinear ciertas regiones debido a fenómenos de saturación mutacional o acúmulo de indeles. En loci de evolución muy rápida como intrones o espaciadores intergénicos, los fenómenos de saturación mutacional se observan incluso cuando se comparan secuencias de organismos evolutivamente próximos (mismo género o familia)



¡Las regiones de homología dudosa deben de ser excluídas de un análisis filogenético! Debemos de maximizar a toda costa la relación entre señal/ruido

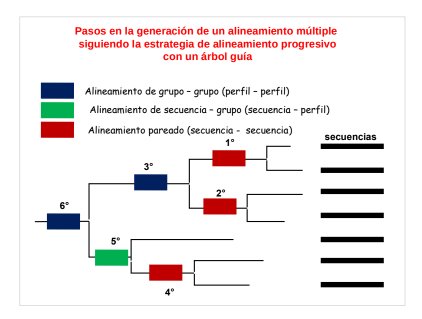
Alineamientos múltiples - algoritmos

Existen diversas estrategias computacionales para obtener alineamientos múltiples de manera (semi)automática para conjuntos grandes (cientos - miles) de secuencias.

1.- Implementación de algoritmos de alineamiento progresivo.

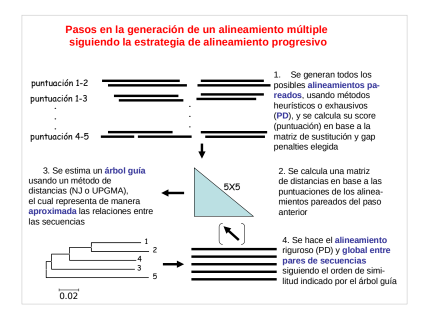
Así como los alns. múltiples son indispensables para reconstruir filogenias a partir de secs, un árbol de relaciones filogenéticas representa información muy valiosa para guiar la generación de un aln. múltiple.

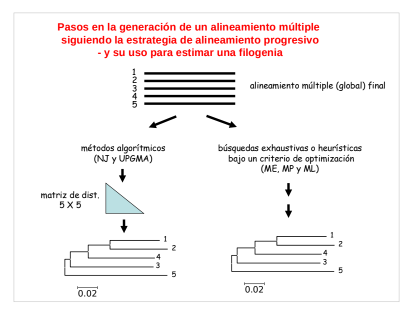
La mayor parte de los alineadores automáticos modernos se basan en este tipo de algoritmos. Construyen un **árbol guía** aproximado a partir de distancias calculadas entre todos los pares posibles de secuencias. De la matriz de distancias resultantes se construye un árbol usando un método algorítmico (NJ o UPGMA). El árbol guía resultante se emplea para construir el alineamiento de manera progresiva. Las dos secuencias más similares se alinean primero usando PD y una matriz o esquema de ponderación particular. Una vez alineado el primer par, los gaps generados ya no se mueven. Este par es tratado como una sola secuencia y es alineada contra la siguiente secuencia o grupo de secuencias más próximas en el árbol. Se repite el proceso hasta que todas las secs. están alineadas. El proceso es suficientemente rápido como para alinear varios cientos de secuencias. Son menos precisos que los métodos basados en la WSPs, pero muchísimo más rápidos.



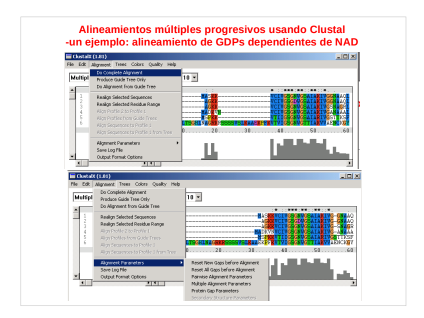
© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo





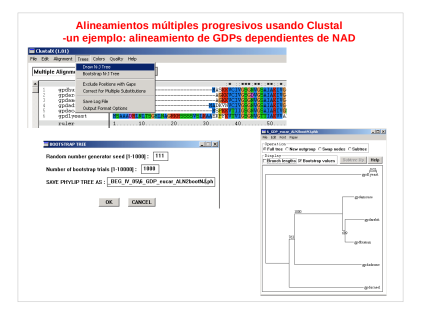
Alineamientos múltiples progresivos usando Clustal · La familia Clustal es posiblemente la más popular para hacer AMs de nt y aa • Existen versiones para todas las plataformas v en red (http://www.clustal.org/) La primera versión (Clustal) salió en 1988, la última, Clustal Ω, en 2011 (última Vers. = 1.2.4) · ClustalX (X-windows Clustal) lee secuencias en diversos formatos, calcula un árbol guía NJ, usando algoritmos heurísticos o exhausivos sobre aln. locales basado en distintas matrices de pesado y de penalización de gaps afines y sitio-específicos. Puede hacer alineamientos de perfiles y existen diversas herramientas de control de calidad del AM. Permite incluir criterios estructurales para guiar el AM, usando máscaras estructurales. Partes del alineamiento o secuencias particulares pueden ser realineadas para ir obteniendo un aln global cada vez mejor. Es decir, ClustalX no sólo genera alineamientos (como ClustalW), sino que éstos pueden ser editados y mejorados interactivamente por el usuario. Además, ClustalX (y ClustalW) permite la reconstrucción y visualización de árboles NJ y hacer análisis de bootstrap sobre los alineamientos. Finalmente, los AMs pueden ser escritos en diversos formatos de salida (CLUSTAL, FASTA, NEXUS, PHYLIP ...) TF2B_HUMAN TF2B_RAT TF2B_XENLA TF2B_XENLA TF2B_DROME TF2B_SOYEN TF2B_ARATH TF2B_KLULA TF2B_YEAST VKOLGLEN ruler

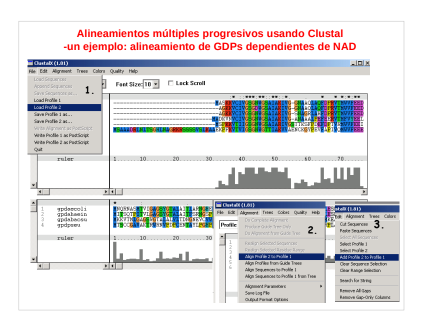


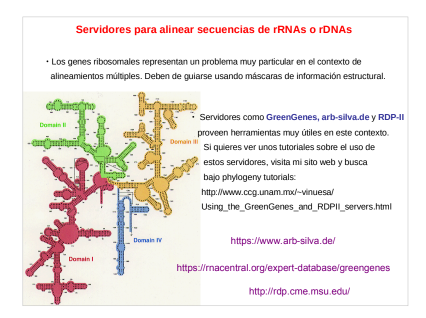
© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo









© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo

http://www	.cbs.ara.an	/ Sel.Aices/	1407 11 4115/			
CENTERFO RBIOLOGI	NEWS	RESEARCH GROUPS	CBS PREDICTION SERVERS	CBS DATA SETS	PUBLICATIONS	BIOINFORMATICS EDUCATION PROGRAM
ENCEANA LYSIS CBS	CONTACT	ABOUT	INTERNAL	CBS BIOINFORMATICS	CBS COURSES	OTHER
IS >> CBS Prediction Servers	>> RevTrans			TOOLS		LINKS
						CAT 28
evTrans 1.4 Se	rver					Manb
ryTrans takes a set of DNA	sequences, virtually transla	tes them, aligns the pep	tide sequences, and uses th	nis as a scaffold for construc	ting the correspondin	g DNA multiple alignment. ≧
				nis as a scaffold for construc		45
						g DNA multiple alignment.
ew in RevTrans 1.4: Improv il	ements in the transcription	model, restriction on 75	sequences removed, more a	alignments programs: Dialig	in 2, Dialign-T and Clu	IstaliV, - (Previous vession: RevTrate
ew in RevTrans 1.4: Improv		model, restriction on 75			in 2, Dialign-T and Clu	45
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	ements in the transcription	model, restriction on 75	sequences removed, more s	alignments programs: Dialig <u>Software dov</u>	in 2, Dialign-T and Clu	Article abstract
ew in RevTrans 1.4: Improv il	ements in the transcription	model, restriction on 75 format Option	sequences removed, more a	alignments programs: Dialig <u>Software dow</u>	in 2, Dialign-T and Clu	IstaliV, - (Previous vession: RevTrate
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	ements in the transcription	model, restriction on 75	sequences removed, more s	alignments programs: Dialig <u>Software dow</u>	in 2, Dialign-T and Clu	Article abstract
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	ements in the transcription	model, restriction on 75 format Option	sequences removed, more s	alignments programs: Dialig <u>Software dow</u>	in 2, Dialign-T and Clu	Article abstract
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	ements in the transcription	model, restriction on 75 format Option	sequences removed, more s	alignments programs: Dialig <u>Software dow</u>	in 2, Dialign-T and Clu	Atticle abstract
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	ements in the transcription	model, restriction on 75 format Option	sequences removed, more s	alignments programs: Dialig <u>Software dow</u>	in 2, Dialign-T and Clu	Atticle abstract Atticle abstract
ew in RevTrans 1.4: Improvi	ements in the transcription Output	ormat Option	sequences removed, more s	Software dow	in 2, Dialign-T and Clu	Atticle abstract
ew in RevTrans 1.4: Improv il <u>Instructions</u>	Output A sequences	ormat Option	sequences removed, more a Background ab: Paste in peptide alignme ab: Upload peptide alignment	Software downt	in 2, Dialign-T and Clu	Atticle abstract
ew in RevTrans 1.4: Improvi	ements in the transcription Output	ormat Option	sequences removed, more a Background al: Paste in peptide alignme	Software downt	in 2, Dialign-T and Clu	Atticle abstract
we in RevTrans 1.4 Impres Instructions Paste in DNA sequences Upload file containing DN	Cuted A sequences Exercise.	option Option Option	Background Backgr	Software downt	in 2, Dialign-T and Clu	istalW, - (Previous vession: <u>RevTran</u>
w in RevTrens 1.4. Improvements of the sequences. Upload file containing DN	Output A sequences	option Option Option	Background Backgr	Software downt	in 2, Dialign-T and Clu	Article abstract

Formatos de secuencias I) FASTA
Existen una gran cantidad de estilos o formatos de presentación de secuencias. Muchos programas de análisis filogenético usan su propio formato (Phylip, Nexus, Mega)
• El formato más sencillo es el FASTA, en el que cada secuencia se identifica mediante un renglón descriptor que comienza con > en el siguiente renglón comienza la secuencia
>lcl 1 Rgalegae CCGCTGGTCACCTCCGGCAAGCGCGCCATCCACCAGGAAGCGCCTTCCTA CGTCGATCAGTCGACCGAAGGCCAGATCCTGGTCACCGGCATCAAGGTCG
<pre>> lcl 2 M. plurifarium CCGGTCGACGCCGTCGAGCTGCGTGCCATCCACCAGCCGGCTCCGGCCTA TGTCGACCAGTCGACGGAAGCGCAGATCCTGGTTACCGGCATCAAGGTTC</pre>
<pre>> lcl 3 B. japonicum CCGGTCAAGTCGGAAGGCCTGCGCGCCATCCACCAGGAAGCGCCGACCTA CACCGACCAGTCCACCGAAGCTGAAATTCTCGTCACCGGCATCAAGGTCG</pre>

```
Formatos de secuencias
                       II) PHYLIP
· Phylip (interleaved): no. segs, no. caracteres
nombre secuencias (máx 10 caracteres) espacio, secuencia ...
R._galegae CCGCUGGUCA CCUCCGGCAA GCGCGCCAUC CACCAGGAAG CGCCUUCCUA
M._plurifa ...G.C.A.G ..GU..AGCU ...U..... CCG. .U..GG....
CGUCGAUCAG UCGACCGAAG GCCAGAUCCU GGUCACCGGC AUCAAGGUCG
        U.....C... .....G.... CG....... ...U......UC
        · Phylip (sequential or non-interleaved)
3 100
CGTCGATCAG TCGACCGAAG GCCAGATCCT GGTCACCGGC ATCAAGGTCG
M. plurifa CCGGTCGACG CCGTCGAGCT GCGTGCCATC CACCAGCCGG CTCCGGCCTA
          TGTCGACCAG TCGACGGAAG CGCAGATCCT GGTTACCGGC ATCAAGGTTC
B. japonic CCGGTCAAGT CGGAAGGCCT GCGCGCCATC CACCAGGAAG CGCCGACCTA
          CACCGACCAG TCCACCGAAG CTGAAATTCT CGTCACCGGC ATCAAGGTCG
```

Formatos de secuencias: su interconversión

- Cuando preparamos un fichero con nuestras propias secuencias generalmente lo más adecuado es hacerlo en formato FASTA
- · Si necesitamos pasarlo a otro formato, una buena posibilidad es hacerlo con ReadSeq

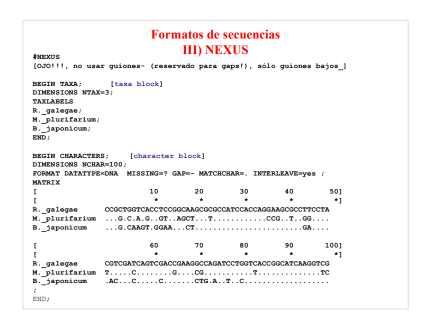
http://iubio.bio.indiana.edu/cgi-bin/readseg.cgi

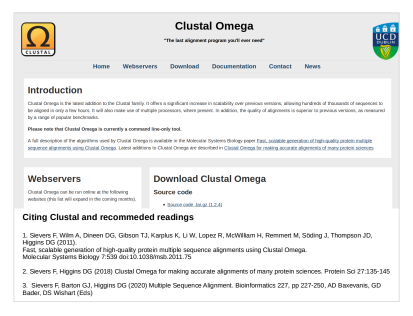
ReadSeq reconoce automáticamente el formato de entrada y si se trata de aas o nts

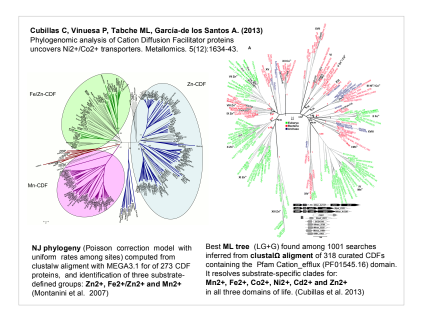
 Otra alternativa es escribir un sencillo script de Perl que haga uso de los objetos y métodos del módulo Bio::AlignIO de BioPerl (http://www.bioperl.org) para interconvertir Formatos ... veremos un ejemplo más adelante.

© Pablo Vinuesa 2022, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo







Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica microbiana, TIB2022, 1-5 Agosto, 2022 CCG-UNAM, Cuernavaca, Mor. México https://github.com/vinuesa/TIB-filoinfo

