Redes Biológicas y Biología de Sistemas

Resumen

La biología de sistemas busca entender la importancia de cuantificar en biología y poder formular algunos problemas biológicos en modelos matemáticos relativamente simples. Los modelos son siempre simplificaciones grandes de los sistemas biológicos complejos. Muchas veces, esas simplificaciones no son abstractas, si no que reflejan el conocimiento que se tiene de los sistemas. No obstante, todos son imperfectos, ya que no contienen toda la información posible. Como decía el estadístico George Box, todos los modelos son erróneos, pero algunos son útiles. Por eso, en esta asignatura aprenderemos a cuantificar en biología y construir modelos matemáticos.

Índice general

	Co	nceptos	básicos	3
	1.1	La imp	ortancia de cuantificar y estimar las escalas en biología	3
		1.1.1	Estimación de la expresión de proteínas en E. coli	3
		1.1.2	Variabilidad en la cuantificación de proteínas	4
		1.1.3	Consecuencias numéricas en biología	5
		1.1.4	Ejemplo: distancia media entre proteínas en una célula de <i>E.</i>	
			coli	5
	1.2	Dinámi	cas en biología	6
		1.2.1	Sistemas deterministas vs estocásticos	7
	1.3	Proceso	os dinámicos simples celulares: crecimiento celular, dilución	
		proteica	a y degradación	8
		1.3.1	Crecimiento celular	8
		1.3.2	Dilución proteica	9
		1.3.3	Degradación activa de proteica	11
		1.3.4	Combinación: producción y degradación de proteínas	13
11	Sis	temas c	linámicos no lineales	15
	11.1	Crecim	iento logístico	15
		11.1.1	Ecuación de crecimiento logístico	15
		11.1.2	Solución de la ecuación logística	16
		11.1.3	Puntos de equilibrio y estabilidad	16
		11.1.4	Análisis de estabilidad	16
	11.2	No line	alidades superiores: biestabilidad y efecto Allee	18
		11.2.1	Puntos de equilibrio y estabilidad	18
		11.2.2	Bifurcaciones	19
		11.2.3	Muerte por macrófagos: biestabilidad con histéresis	20
	11.3	Posible	s bifurcaciones en sistemas dinámicos con 1 variable	21
	11.4	Sistema	as dinámicos no lineales con dos variables	23
		11.4.1	Modelo de Lotka-Volterra	23
		11.4.2	Ciclo límite	24
		11.4.3	Generalización del modelo Lotka-Volterra de un ecosistema	
			presa-predador	24
		11.4.4	Estabilidad de los puntos de equilibrio en sistemas de 2 (o N)	
			variables por linealización	25
		11.4.5	Bifurcaciones de ciclos límite	29
111	Re	des biol	ógicas y modelos de redes reguladoras	30
	III.1	Redes o	complejas en biología	30
	111.2	Modula	aridad: motivos de redes	31

111.3	Redes de regulación transcriptómica	32
111.4	Función de motivos de redes en redes reguladoras	37
	III.4.1 Motivo de red más simple: autorregulación	37

Capítulo I

Conceptos básicos

I.1. La importancia de cuantificar y estimar las escalas en biología

La biología de sistemas es un campo que busca entender los sistemas biológicos a través de la cuantificación y la modelización matemática. Los modelos matemáticos son simplificaciones de sistemas biológicos complejos, y aunque no son perfectos (ya que no pueden capturar toda la información), son útiles para entender y predecir comportamientos biológicos. Como dijo el estadístico George Box: "Todos los modelos son erróneos, pero algunos son útiles".

Una herramienta clave en este campo es BioNumbers, una base de datos que recopila información cuantitativa en biología. Esta información es esencial para interpretar resultados experimentales y diseñar nuevos experimentos. Por ejemplo, al realizar experimentos, es fundamental calcular la media y la desviación estándar de los resultados para estimar el error. El error se redondea a una cifra significativa, y la medida se expresa con la misma precisión que el error.

1.1.1. Estimación de la expresión de proteínas en E. coli

Supongamos que encontramos una proteína en un cultivo celular de *E. coli* con una concentración de 1 picoMolar (pM) por célula. ¿Es esta expresión significativa? Para responder, necesitamos calcular el número de moléculas de la proteína por célula, lo que depende del volumen celular.

Datos Las bacterias tienen forma cilíndrica con una longitud de 2 micras y un diámetro de 1 micra. La concentración de la proteína: $C=1pM=10^{-12}M$.

Cálculos

1. Volumen de la célula

$$V = \pi r^2 h \to \pi (0, 5\mu m)^2 2 \approx 1, 5\mu m^3 = 1, 5 \cdot 10^{-15} l = 1, 5 f l$$

2. Número de moléculas de proteína por célula

$$C = \frac{N_p}{V \cdot N_{av}} \to N_p = C \cdot V \cdot N_{av}$$

$$N_p = C \cdot V \cdot N_{av} = 10^{-12} M \cdot 1, 5 \cdot 10^{-15} l \cdot 6 \cdot 10^{23} \approx 10^{-3} molecules$$

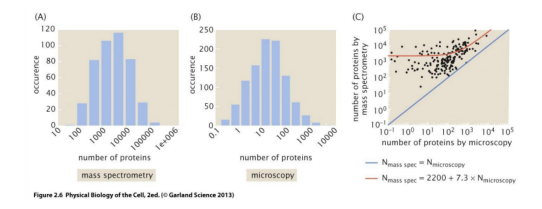
Esto significa que hay aproximadamente 1 molécula de proteína por cada 1.000 células.

De esta forma, podemos decir que como regla general, una concentración de 1 nanomolar (nM) en $E.\ coli$ corresponde aproximadamente a 1 molécula por célula, dado que el volumen de una célula de $E.\ coli$ es del orden de 1 fl.

1.1.2. Variabilidad en la cuantificación de proteínas

En *E. coli*, la cantidad de proteínas se ha cuantificado utilizando dos técnicas principales: espectrometría de masas y microscopía de fluorescencia. Estas técnicas arrojan resultados diferentes:

- En espectrometría de masas, el número promedio de una proteína cualquiera en *E. coli* es de 1.000-2.000 moléculas.
- En microscopía de fluorescencia, este número es de alrededor de 50 moléculas.



Para proteínas muy abundantes, ambas técnicas muestran una buena correlación. Para proteínas poco abundantes, la correlación se pierde debido a la variabilidad intrínseca en la expresión génica. Esto no es un artefacto experimental, sino una consecuencia de la estocasticidad en los procesos biológicos (limitación física). Cuando el número de copias de una proteína es bajo, la probabilidad de que ocurran reacciones bioquímicas al azar es menor. Esto genera una gran variabilidad en la cantidad de proteínas entre células genéticamente idénticas. En cambio, cuando el número de copias es alto, las reacciones ocurren con mayor frecuencia, reduciendo la variabilidad.

1.1.3. Consecuencias numéricas en biología

La expresión génica es un proceso altamente estocástico debido al bajo número de copias de muchas moléculas involucradas (ADN, factores de transcripción, ARN polimerasa, etc.). Esto tiene varias implicaciones:

- Variabilidad celular: Incluso en poblaciones de células clonales en el mismo ambiente, la expresión de proteínas varía significativamente. Por ejemplo, las huellas dactilares de dos gemelos son diferentes debido a esta variabilidad.
- Estocasticidad como mecanismo evolutivo: La aleatoriedad en la expresión génica puede ser aprovechada para generar diversidad. Por ejemplo, en Bacillus subtilis, algunas células entran en estado de esporulación en ausencia de nutrientes, mientras que otras continúan dividiéndose.

I.1.4. Ejemplo: distancia media entre proteínas en una célula de *E. coli*

La distancia entre proteínas en una célula es inversamente proporcional a la concentración de proteínas (a mayor concentración de proteínas, menos distancia entre ellas). Matemáticamente, siendo c la concentración de proteínas:

$$c = \frac{1}{V_b} = \frac{1}{d^3} \to d \approx \frac{1}{c_3^{\frac{1}{3}}}$$

Los cálculos serían los siguientes:

1. Concentración total de proteínas en E. coli:

$$c_{\rm total\ protein} = \frac{N_p^T}{V_{E.coli}}$$

- Peso de *E. coli*: 1 pg. De ahí, el 70 % es agua y el 30 % es masa seca. Las proteínas equivalen al 50 % de la masa seca. Masa total de proteínas en *E. coli*: $0,15pg=15\cdot 10^{-14}g$
- Sabemos que una proteína tiene de media 300 aminoácidos, y que cada aminoácido tiene una masa media de 100 Dalton. Por tanto, una proteína tiene de media $3 \cdot 10^4$ Dalton. Un Dalton son $1, 7 \cdot 10^{-24}$ gramos. Así:

$$3 \cdot 10^4 \cdot 1, 7 \cdot 10^{-24} \approx 5 \cdot 10^{-20}$$

Masa promedio de una proteína: $5\cdot 10^{-20}g$

■ Número total de proteínas:

$$N_p^T = \frac{\text{masa total de prot en E. coli}}{\text{masa promedio de 1 proteina}} \rightarrow \frac{15 \cdot 10^{-14}}{5 \cdot 10^{-20}} = 3 \cdot 10^6$$

Concentración:

$$c_{\text{total protein}} = \frac{3 \cdot 10^6}{10^9} = 3 \cdot 10^{-3} mol/cel$$

2. Distancia media entre proteínas:

$$d = \frac{1}{(3 \cdot 10^{-3})^{\frac{1}{3}}} \approx 7nm$$

El radio típico de una proteína en *E. coli* es de 2-5 nm. Una distancia media de 7 nm indica que las proteínas están muy cerca unas de otras, un fenómeno conocido como "molecular crowding". Este hacinamiento molecular tiene consecuencias físicas: muchas reacciones bioquímicas están limitadas por la difusión lenta de las moléculas. Por ello, las células han desarrollado estructuras como los microtúbulos para facilitar el transporte y la movilidad, y las constantes de reacción medidas *in vitro* no son iguales a las medidas *in vivo*

1.2. Dinámicas en biología

Los sistemas biológicos son dinámicos, es decir, cambian con el tiempo. Estos cambios pueden ocurrir a diferentes escalas temporales, desde milisegundos hasta años, y son fundamentales para entender cómo funcionan los organismos. Por ejemplo, las células responden a señales externas (como nutrientes o estrés) codificando información en la amplitud, duración y frecuencia de estas señales.

Los sistemas dinámicos en biología se modelan con **ecuaciones diferenciales**, que describen cómo cambian las variables biológicas (como la concentración de proteínas) en el tiempo. Estas ecuaciones capturan la velocidad de cambio de una variable en función de otras variables. Por ejemplo, si P(t) es la cantidad de una proteína en el tiempo t, su dinámica se describe como:

$$\frac{dP}{dt} = f(P, ARN, TF, ...)$$

donde dP/dt es la velocidad de cambio de la proteína y f(P,ARN,TF) una función dependiente de la proteína P, el ARN, los factores de transcripción TF, y otros factores.

Para la interpretación de la derivada dP/dt se tiene en cuenta:

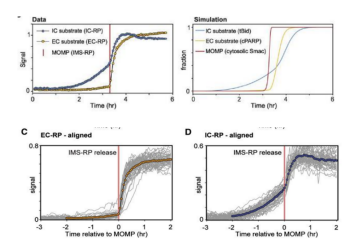
- Si dP/dt > 0: la proteína aumenta con el tiempo.
- Si dP/dt < 0: la proteína disminuye con el tiempo.
- Si dP/dt > 1: el cambio es rápido.
- Si dP/dt < 1: el cambio es lento.

La función genérica es: $\frac{dP}{dt}=f(u,t;\mu)$, siendo u las variables dinámicas, μ los parámetros y u(t) las trayectorias o soluciones. Para esto, es importante especificar las **condiciones iniciales**. Si todas las variables en f tienen exponente 1, el sistema es **lineal**. Si alguna variable tiene un exponente mayor que 1, el sistema es **no lineal**.

1.2.1. Sistemas deterministas vs estocásticos

Las ecuaciones diferenciales ordinarias (EDOs) describen sistemas **deterministas**, donde el comportamiento es predecible y continuo en el tiempo (homogéneo). Sin embargo, en biología, muchos sistemas son **estocásticos** (aleatorios) debido a fluctuaciones intrínsecas. Por ejemplo, en un experimento de apoptosis en células tumorales:

- Las proteínas marcadas con fluorescencia muestran fluctuaciones individuales en el tiempo.
- Las simulaciones deterministas capturan el promedio poblacional, pero no las variaciones individuales.



En el artículo se ha estudiado el proceso de apoptosis de células tumorales tras administrar una droga (un fármaco). Las proteínas se han marcado fluorescentemente, y se puede ver cómo cambian las distintas proteínas tras la administración. Esto se puede simular de forma precisa, pero estas simulaciones se corresponden a experimentos de los que se obtiene una media poblacional. Las proteínas individuales tienen fluctuaciones en el tiempo. Todas las fluctuaciones están promedidadas, por lo que el modelo de ecuaciones diferenciales determinista simula el promedio de las células. En los experimentos se mide la fluorescencia total en la célula, no su localización subcelular.

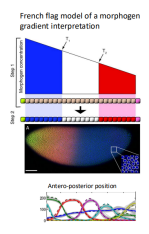
En algunos sistemas, como el desarrollo embrionario, las **coordenadas espaciales** son cruciales. Las células se diferencian según su posición, y los genes se expresan en "oleadas". Para modelar estos sistemas, se usan **ecuaciones diferenciales parciales** (EDPs), que consideran tanto el tiempo como el espacio.

Partial differential equations (PDEs)

$$\frac{\partial \mathbf{u}(\mathbf{x},t;\mu)}{\partial t} = \hat{\mathbf{f}} \left[\mathbf{u}(\mathbf{x},t;\mu) \right]$$

 $\mathbf{u}(\mathbf{x},t;\mu) \rightarrow dynamical\ variables$ that depend both on spatial coordinates and time

$$\hat{\mathbf{f}} = f(\mathbf{u}(\mathbf{x}, t), \mathbf{x}, t, \frac{\partial}{\partial \mathbf{x}}; \mu)$$
Operator



I.3. Procesos dinámicos simples celulares: crecimiento celular, dilución proteica y degradación

I.3.1. Crecimiento celular

El crecimiento celular es un proceso dinámico donde el número de células N(t) aumenta con el tiempo. La velocidad de crecimiento se describe con la ecuación:

$$\frac{dN}{dt} = rN$$

donde r es la tasa de crecimiento y N(t) el número de células en el tiempo t. Se trata de un sistema lineal con una sola variable. Los pasos para resolver la ecuación son:

1. Separar variables:

$$\frac{dN}{N} = rdt$$

2. Integrar ambos lados:

$$\int \frac{dN}{N} = \int r \cdot dt \to \ln N = rt + C$$

3. Aplicar exponencial

$$N(t) = e^{rt+C} = e^C \cdot e^{rt}$$

4. Definir la constante $e^C=N(0)$, el número inicial de células o condiciones iniciales:

$$N(t) = N(0) \cdot e^{rt}$$

El tiempo de duplicación T_{div} indica el tiempo necesario para que N(t) se duplique. Se calcula como:

$$N(T_{div}) = 2N(0) = N(0) \cdot e^{r \cdot T_{div}}$$

Dividiendo por N(0):

$$e^{r \cdot T_{div}} = 2 \rightarrow r \cdot T_{div} = ln2 \rightarrow r = \frac{ln2}{T_{div}}$$

I.3.1.1. Ejercicio: Malthusian growth of bacteria

Con el modelo lineal de crecimiento celular, ¿cuánto tiempo tardará una sola bacteria que se divide a un ritmo constante en llenar todos los océanos del mundo?. Datos: Supongamos que las bacterias tienen un volumen de 1 micrómetro cúbico y se dividen cada 30 minutos (valores típicos en $E.\ coli$). El volumen estimado de todos los océanos es de $292.131.000km^3$.

Podemos redondear el volumen de todos los océanos como:

$$V_{oceans} = 300.000.000km^3 = 3 \cdot 10^8 km^3 = 3 \cdot 10^8 \cdot 10^{27} \mu m^3 = 3 \cdot 10^{35} \mu m^3$$

Los datos de una bacteria son:

$$V_{bacteria} = 1 \mu m^3$$

$$T_{div} = 30mins = 0,5h$$

Como partimos de una bacteria, la condición inicial es $c_0 = 1$.

Queremos que las bacterias colonicen todos los océanos. Para ello, se busca obtener el siguiente número de bacterias:

$$N = \frac{V_{oceans}}{V_{bacteria}} = \frac{3 \cdot 10^{35} \mu m^3}{1 \mu m^3} = 3 \cdot 10^{35}$$

Tenemos las siguientes fórmulas:

$$r = \frac{ln2}{T_{div}}$$

$$N(t) = N(0) \cdot e^{rt} \to N(t) = e^{rt}$$

Sustituyendo, quedaría lo siguiente:

$$3 \cdot 10^{35} = e^{\frac{\ln 2}{0.5} \cdot t} \rightarrow \ln 3 + 35 \cdot \ln 10 = \frac{\ln 2}{0.5} \cdot t \rightarrow t = 58h$$

Este modelo no es útil porque está demasiado simplificado. Hay que tener en cuenta los nutrientes, las restricciones espaciales, etc.

1.3.2. Dilución proteica

Durante el crecimiento celular, las proteínas se diluyen debido al aumento del volumen celular. Este fenómeno ocurre porque, al dividirse una célula, las proteínas se distribuyen entre las dos células hijas, reduciendo su concentración en cada una de ellas.

I.3.2.1. Modelización de la dilución proteica

Sea P(t) el número de proteínas por célula en el tiempo t. Consideremos que partimos inicialmente de P(0)=8 proteínas por célula y N(0)=1 célula. Tras un tiempo de división T_{div} , la célula se divide en dos células hijas, y las proteínas se distribuyen aproximadamente en partes iguales entre ellas. Por tanto:

$$P(T_{div}) = \frac{P(0)}{2}$$

Tras n divisiones celulares, el número de proteínas por célula se reduce a:

$$P(nT_{div}) = \frac{P(0)}{2^n}$$

Generalizando para cualquier tiempo t, el número de proteínas por célula sigue la relación:

$$P(t) = P(0) \cdot 2^{-\frac{t}{T_{div}}}$$

1.3.2.2. Relación con el crecimiento exponencial de la población

El número total de células N(t) crece exponencialmente con el tiempo:

$$N(T_{div}) = N(0) \cdot e^{r \cdot T_{div}}$$

donde $r=ln2/T_{div}$ es la tasa de crecimiento.

El número total de proteínas en la población $P^{tot}(t)$ se mantiene constante, ya que las proteínas no se crean ni se destruyen, solo se distribuyen entre las células hijas:

$$P^{tot}(t) = P^{tot}(0)$$

Por tanto, el número de proteínas por célula P(t) se puede expresar como:

$$P(t) = \frac{P^{tot}(t)}{N(t)} = \frac{P^{tot}(0)}{N(0) \cdot e^{\frac{\ln 2}{T_{div}} \cdot t}} = P(0) \cdot e^{-\frac{\ln 2}{T_{div}} \cdot t}$$

1.3.2.3. Ecuación diferencial de la dilución proteica

La dinámica de la dilución proteica se describe mediante una ecuación diferencial que relaciona la tasa de cambio de P(t) con el tiempo:

$$\frac{dP}{dt} = -\frac{ln2}{T_{div}} \cdot P(t)$$

Es importante distinguir entre:

■ Ecuación diferencial: describe cómo cambia P(t) con el tiempo. En este caso, indica que la tasa de cambio de P(t) es proporcional a P(t) misma, con una constante de proporcionalidad negativa $-ln2/T_{div}$.

• Solución de la ecuación diferencial: proporciona la expresión explícita de P(t) en función del tiempo.

En este contexto de dilución proteica, la tasa de cambio de la cantidad de proteínas por célula P(t) se puede expresar en términos de una **constante de dilución** δ_{dil} , definida como:

$$\delta_{dil} = \frac{ln2}{T_{div}}$$

Por lo tanto, la ecuación diferencial que describe la dilución proteica se reescribe como:

$$\frac{dP}{dt} = -\frac{\ln 2}{T_{div}} \cdot P(t) = -\delta_{dil} \cdot P(t)$$

Esta ecuación indica que la cantidad de proteínas por célula disminuye exponencialmente con el tiempo debido a la división celular.

1.3.3. Degradación activa de proteica

Además de la dilución, las proteínas también pueden sufrir degradación activa, un proceso en el que las proteínas son descompuestas o eliminadas de la célula. En aproximadamente el 80 % de los casos medidos, la cantidad de proteínas disminuye de forma exponencial debido a este proceso.

I.3.3.1. Modelización de la degradación

La degradación activa se modela mediante una tasa de degradación δ_{deg} , que describe cómo la cantidad total de proteínas $P^{tot}(t)$ en la población celular disminuye con el tiempo:

$$P^{tot}(t) = P^{tot}(0) \cdot e^{-\delta_{deg} \cdot t}$$

La ecuación diferencial que describe este proceso es:

$$\frac{dP^{tot}}{dt} = -\delta_{deg} \cdot P^{tot}$$

1.3.3.2. Combinación de dilución y degradación

Cuando tanto la dilución como la degradación están presentes, la cantidad de proteínas por célula P(t) se ve afectada por ambos procesos. Para modelar esto, combinamos las contribuciones de la dilución y la degradación.

1 Cantidad total de proteínas

$$P^{tot}(t) = P^{tot}(0) \cdot e^{-\delta_{deg} \cdot t}$$

2. Número de células

$$N(t) = N(0) \cdot e^{\frac{\ln 2}{T_{div}} \cdot t}$$

3. Proteínas por célula

$$P(t) = \frac{P^{tot}(t)}{N(t)} = \frac{P^{tot}(0) \cdot e^{-\delta_{deg} \cdot t}}{N(0) \cdot e^{\frac{ln2}{T_{div}} \cdot t}} = P(0) \cdot e^{-(\delta_{deg} + \frac{ln2}{T_{div}})t}$$

donde $P(0)=rac{P^{tot}(0)}{N(0)}$ es la cantidad inicial de proteínas por célula.

4 Tasa de cambio combinada

Definimos la tasa de disminución total δ como la suma de la tasa de degradación activa δ_{deg} y la tasa de dilución δ_{dil} :

$$\delta = \delta_{dea} + \delta_{dil}$$

Por tanto, la expresión para P(t) se simplifica a:

$$P(t) = P(0) \cdot e^{-\delta \cdot t}$$

Y la ecuación diferencial que describe la dinámica combinada es:

$$\frac{dP}{dt} = -\delta P$$

La constante δ representa la tasa efectiva de disminución de proteínas por célula, teniendo en cuenta tanto la degradación activa como la dilución debida al crecimiento celular. Un valor mayor de δ indica una disminución más rápida de la cantidad de proteínas por célula.

I.3.3.3. Vida media

La vida media $(T_{1/2})$ es el tiempo necesario para que la concentración de una sustancia (en este caso, proteínas) se reduzca a la mitad de su valor inicial. Matemáticamente, esto se expresa como:

$$P(T_{1/2}) = \frac{P(0)}{2}$$

Partiendo de la ecuación que describe la disminución exponencial de la concentración de proteínas:

$$P(t) = P(0) \cdot e^{-\delta t}$$

Sustituyendo $t=T_{1/2}$ y $P(T_{1/2})=rac{P(0)}{2}$, obtenemos:

$$\frac{P(0)}{2} = P(0) \cdot e^{-\delta \cdot T_{1/2}}$$

Simplificando P(0) en ambos lados:

$$\frac{1}{2} = e^{-\delta \cdot T_{1/2}}$$

Aplicando el logaritmo neperiano a ambos lados:

$$ln(\frac{1}{2}) = -\delta \cdot T_{1/2}$$

Resolviendo para $T_{1/2}$:

$$T_{1/2} = \frac{ln2}{\delta}$$

Por lo tanto, la constante de disminución δ se relaciona con la vida media mediante:

$$\delta = \frac{ln2}{T_{1/2}}$$

1.3.4. Combinación: producción y degradación de proteínas

En muchos sistemas biológicos, las proteínas no solo se degradan, sino que también se producen activamente. Para modelar este proceso, introducimos:

- α: la tasa de producción de proteínas, con unidades de proteínas por unidad de tiempo.
- δ: la tasa de disminución total, que incluye tanto la degradación activa como la dilución debida al crecimiento celular, con unidad de inversa de tiempo.

La dinámica de la cantidad de proteínas P(t) se describe mediante la siguiente ecuación diferencial:

$$\frac{dP}{dt} = \alpha - \delta P$$

I.3.4.1. Resolución de la ecuación diferencial

Para resolver esta ecuación, seguimos los siguientes pasos:

1 Separación de variables

$$\frac{dP}{\alpha - \delta P} = dt$$

2. Integración de ambos lados

$$\int \frac{dP}{\alpha - \delta P} = \int dt$$

3 Resolución de las integrales

La integral del lado derecho es:

$$\int dt = t + cte$$

La integral del lado izquierdo requiere una sustitución. Sea $u=\alpha-\delta P$, entonces $du=-\delta dP$, y

$$\int \frac{dP}{\alpha - \delta P} = -\frac{1}{\delta} \int \frac{du}{u} = -\frac{1}{\delta} ln|u| + C = -\frac{1}{\delta} ln(\alpha - \delta P) + C$$

4. Igualando ambas integrales

$$-\frac{1}{\delta}ln(\alpha - \delta P) = t + C$$

5 Despejando P(t)

Multiplicamos ambos lados por $-\delta$:

$$ln(\alpha - \delta P) = -\delta t + C'$$

donde $C' = -\delta C$.

Aplicamos la exponencial a ambos lados:

$$\alpha - \delta P = e^{-\delta t + C'} = e^{C'} \cdot e^{-\delta t}$$

Despejamos P(t):

$$P(t) = \frac{\alpha}{\delta} - \frac{e^{C'}}{\delta}e^{-\delta t}$$

6 Determinación de la constante C'

Aplicamos la condición inicial P(0):

$$P(0) = \frac{\alpha}{\delta} - \frac{e^{C'}}{\delta}$$

Despejamos $e^{C'}$:

$$e^{C'} = \alpha - \delta P(0)$$

7. Sustituyendo e^{C^\prime} en la solución:

$$P(t) = \frac{\alpha}{\delta} - \frac{\alpha - \delta P(0)}{\delta} e^{-\delta t}$$

Y simplificando:

$$P(t) = \frac{\alpha}{\delta} (1 - e^{-\delta t}) + P(0)e^{-\delta t}$$

I.3.4.2. Estado estacionario

Cuando $t\to\infty$, el término exponencial $e^{-\delta t}$ tiende a 0, y la cantidad de proteínas P(t) alcanza un estado estacionario: $P(t)\to\frac{\alpha}{\delta}$ Este valor representa el equilibrio entre la producción y la degradación de proteínas.

Capítulo II

Sistemas dinámicos no lineales

II.1. Crecimiento logístico

El crecimiento de las poblaciones biológicas está limitado por la disponibilidad de recursos. Para modelar este fenómeno, se introduce un nuevo parámetro k, que representa la capacidad de carga del entorno, es decir, la cantidad máxima de individuos que el entorno puede sostener (la cantidad de recursos disponibles para toda la población). Además, se considera:

- r: la tasa de crecimiento de una población (positiva)
- N(t): el número de células en el tiempo t

La dinámica de la población se describe mediante una ecuación diferencial que depende de $N,\ r$ y k:

$$\frac{dN}{dt} = f(N; r, k)$$

II.1.1. Ecuación de crecimiento logístico

Si los recursos son ilimitados, la población crece exponencialmente:

$$\frac{dN}{dt} = rN$$

Sin embargo, cuando los recursos son limitados, el crecimiento se ve afectado por la disponibilidad de recursos. Si la población supera la capacidad de carga (N>k), la población disminuye debido a la falta de recursos. Por el contrario, si la población es pequeña (N< k), hay suficientes recursos para que la población crezca. Esto se modela mediante la **ecuación de crecimiento logístico**:

$$\frac{dN}{dt} = rN(1 - \frac{N}{k})$$

Esta ecuación es **no lineal** debido al término N^2 . Se puede obtener la derivada para ver si la población crece (derivada positiva) o disminuye (derivada negativa).

II.1.2. Solución de la ecuación logística

La solución analítica de la ecuación logística es:

$$N(t) = \frac{N(0)k}{N(0) + (k - N(0))e^{-rt}}$$

Cuando $t \to \infty$, la población tiende a la capacidad de carga k, alcanzando un **estado** de equilibrio: $N(t) \to k$

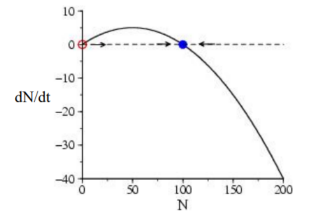
II.1.3. Puntos de equilibrio y estabilidad

En un sistema dinámico, los **puntos de equilibrio** son aquellos en los que la derivada temporal es cero (dN/dt=0). Para la ecuación logística, los puntos de equilibrio son:

$$0 = rN(1-\frac{N}{K}) \begin{cases} N_{eq}^1 = K \rightarrow \text{Estable} \\ N_{eq}^2 = 0 \rightarrow \text{Inestable} \end{cases}$$

- $N_{eq} = k$ es un punto de equilibrio estable, ya que la población tiende a k a largo plazo.
- $lackbox{\blacksquare} N_{eq} = 0$ es un punto de equilibrio inestable, ya que cualquier pequeña perturbación hará que la población crezca hacia k.

For the logistic equation with *K*=100, *r*=0.2



II.1.4. Análisis de estabilidad

Para entender el comportamiento a largo plazo de un sistema dinámico, es necesario calcular los puntos de equilibrio y determinar su estabilidad. Un sistema biológico de verdad, al medir a tiempos largos, siempre va a estar en un estado de equilibrio estable, al ser robustos a fluctuaciones. La estabilidad se puede deducir sin resolver la ecuación diferencial mediante dos formas: la forma gráfica y la forma matemática.

II.1.4.1. Método gráfico: Plano de fases

En sistemas con una sola variable, se utiliza el plano de fases, donde:

- El eje x representa la variable N.
- El eje y representa la derivada dN/dt

Para la ecuación logística:

$$\frac{dN}{dt} = f(N) = rN - \frac{rN^2}{K}$$

Esta función es una parábola invertida con puntos de corte en N=0 y N=k. El máximo de la parábola se encuentra en:

$$\frac{df}{dN} = 0 \to r - \frac{2rN}{k} = 0 \to N = \frac{k}{2}$$

El punto N=k es **estable** porque, a su izquierda, dN/dt>0 (la población crece), y a su derecha, dN/dt<0 (la población decrece).

II.1.4.2. Método matemático: Linealización

Este método es más general y puede aplicarse a sistemas con múltiples variables. Consiste en linealizar la función f(N) alrededor de un punto de equilibrio N_{eq} utilizando una aproximación de Taylor.

1. Perturbación alrededor del equilibrio

$$N = N_{eq} + \Delta N$$

2 Derivada temporal

$$\frac{dN}{dt} = \frac{d(N_{eq} + \Delta N)}{dt} = f(N_{eq} + \Delta N)$$

3. Aproximación de Taylor $f(N) pprox a + bN + cN^2 + dN^3 + \dots$

$$f(N_{eq} + \Delta N) \approx f(N_{eq}) + \frac{df(N_{eq})}{dN} \Delta N$$

Como $f(N_{eq})=0$ (punto de equilibrio), se simplifica a:

$$\frac{d\Delta N}{dt} \approx f'(N_{eq})\Delta N$$

4. Solución de la ecuación linealizada

$$\Delta N(t) = \Delta N(0) \cdot e^{f'(N_{eq})t}$$

- Si $f'(N_{eq}) > 0$, el punto de equilibrio es **inestable**, ya que la perturbación crece con el tiempo.
- Si $f'(N_{eq}) < 0$, el punto de equilibrio es **estable**, ya que la perturbación decrece con el tiempo.
- Si $f'(N_{eq}) = 0$, entonces se necesitan incluir términos de mayor orden de la serie de Taylor.

II.2. No linealidades superiores: biestabilidad y efecto Allee

Cuando las células cooperan, el crecimiento de la población depende de su tamaño. Existe un umbral crítico N*, por debajo del cual la población se extingue. Esto se conoce como el efecto Allee.

Para que la población crezca, no solo es necesario que haya recursos disponibles, sino que también debe haber un tamaño mínimo de población para que la cooperación sea efectiva. Si N < N*, no hay cooperación y la población disminuye (la derivada es negativa). Si N > N*, la cooperación es efectiva y la población crece (la derivada es positiva).

La dinámica se modela con la siguiente ecuación diferencial:

$$\frac{dN}{dt} = rN(1 - \frac{N}{k})(\frac{N}{N*} - 1)$$

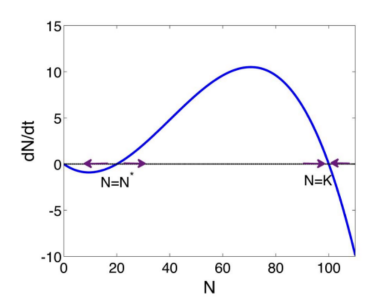
II.2.1. Puntos de equilibrio y estabilidad

Los puntos de equilibrio se calculan igualando la derivada a cero:

$$\frac{dN}{dt} = 0 \to rN(1 - \frac{N}{k})(\frac{N}{N*} - 1) = 0$$

Los puntos de equilibrio son:

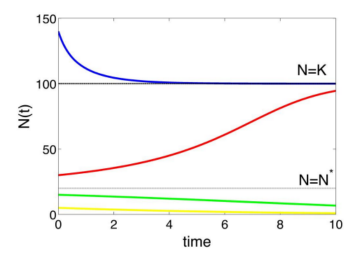
- $\,\blacksquare\,\,N_{eq}^1=0$: Estable (la población se extingue).
- $N_{eq}^2 = N*$: Inestable (umbral crítico).
- $N_{eq}^3 = K$: Estable (capacidad de carga).



La coexistencia de dos estados de equilibrio estables se denomina **biestabilidad** (o multiestabilidad si hay más de dos). El estado final de la población depende de las condiciones iniciales:

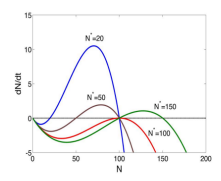
- Si N(0) > N*, la población tiende a k.
- Si N(0) < N*, la población tiende a 0.

El punto de equilibrio inestable N* actúa como un **separador** entre los dos estados estables.



II.2.2. Bifurcaciones

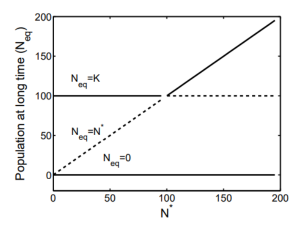
Al variar el parámetro N*, pueden aparecer o desaparecer puntos de equilibrio, o cambiar su estabilidad. Esto se conoce como **bifurcación**. Un ejemplo es cuando N*=k, donde ocurre un cambio crítico en la estabilidad.



The **stable** equilibria at *N=K* becomes **unstable**: a population below *N=K* will become extinct.

Figura II.1: **Bifurcaciones al variar N***. K está fijado, y N^* se va aumentando progresivamente, independientemente de su sentido biológico. La línea roja representa un valor $N^*=k$, y a partir de ahí cambia la estabilidad; ese es el punto de bifurcación, y en ese punto la derivada es 0 y la linealización falla.

Un diagrama de bifurcación muestra los puntos de equilibrio en función de un parámetro (por ejemplo, N*). Las líneas continuas representan estados estables, y las discontinuas, estados inestables.



Continuous lines: Stable equilibria. Dashed lines: Unstable equilibria.

Figura II.2: Diagrama de bifurcación. Las líneas continuas representan los estados estables, y las líneas discontinuas los estados inestables. Se representan los tres puntos de equilibrio 0, k y N*. El punto (0,0) se considera punto de bifurcación, ya que es donde cambian de estabilidad los puntos de equilibrio k y N*.

II.2.3. Muerte por macrófagos: biestabilidad con histéresis

Consideremos una población de células cancerígenas N que es atacada por macrófagos (células inmunes). La dinámica se describe como:

$$\frac{dN}{dt} = rN(1 - \frac{N}{K}) - p(N)$$

donde $p(N) = N^2/(1+N^2)$ modela el efecto de los macrófagos.

Los puntos de equilibrio se obtienen resolviendo:

$$rN(1 - \frac{N}{K}) = \frac{N^2}{1 + N^2}$$

El primer punto de equilibrio es en 0. Para el resto, se pueden solapar las rectas $r(1-\frac{N}{k})$ sobre la función $\frac{N}{1+N^2}$ y ver los puntos de corte. Dependiendo de r, puede haber de 1 a 4 puntos de corte.

Al variar r, pueden aparecer múltiples puntos de equilibrio. El sistema muestra **histéresis**: el comportamiento no es simétrico al aumentar o disminuir r.

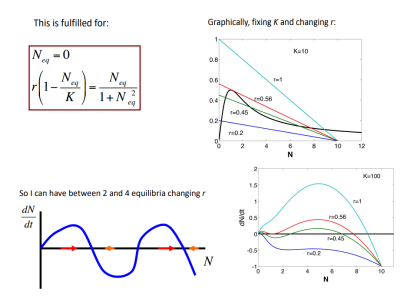


Figura II.3: El estado 0 es trivial, es inestable. Si hay varios puntos de equilibrio estables, entre ellos siempre debe haber un estado inestable.

Si dibujamos este diagrama de bifurcación, hay un punto en el cuál se diferencian los puntos estable e inestable. Hay dos bifurcaciones: una donde se generan dos puntos de equilibrio y otra en el que desaparecen.

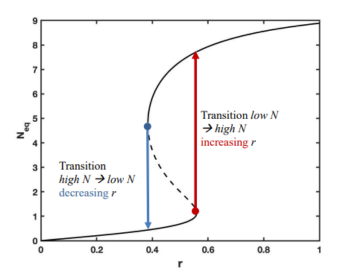


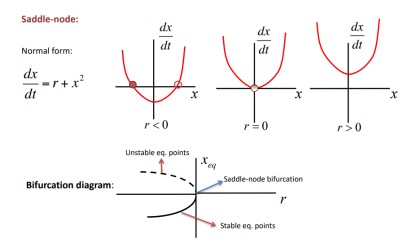
Figura II.4: Diagrama de bifurcación. Para el sistema se fija k y se va alterando r.

II.3. Posibles bifurcaciones en sistemas dinámicos con 1 variable

Cada bifurcación puede representarse mediante un modelo mínimo (forma normal). Algunas bifurcaciones comunes son:

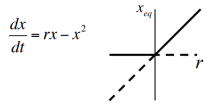
1. Bifurcación silla-nodo: Modelada por $dx/dt = r + x^2$.

- Para r < 0, hay dos puntos de equilibrio, uno estable y otro inestable.
- Para r > 0, no hay puntos de equilibrio.
- Para r=0, está el punto de bifurcación.

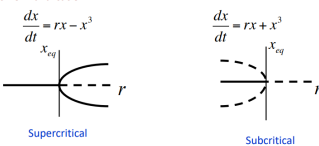


2. Bifurcación transcrítica y bifurcación tridente: Otras bifurcaciones comunes en sistemas de una variable.

Transcritical bifurcation



Pitchfork bifurcation



La estabilidad total (número de estados posibles estables e inestables) antes y después de la bifurcación se conserva.

II.4. Sistemas dinámicos no lineales con dos variables

II.4.1. Modelo de Lotka-Volterra

El modelo describe la interacción entre presas N y depredadores P:

$$\frac{dN}{dt} = N(a - bP) \qquad \qquad \frac{dP}{dt} = P(cN - d)$$

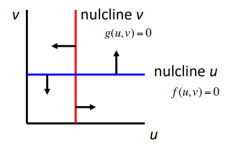
En este modelo tenemos 4 parámetros: crecimiento de presas (a), muerte de presas (b), crecimiento predadores (c), muerte predadores (d). Eso es un modelo complejo, y se puede simplificar cambiando variables "adimensionales". Siendo $u=cN/d,\ v=bP/a$ y $\tau=at$, el sistema se simplifica a:

$$\frac{du}{d\tau} = u(1-v) \qquad \qquad \frac{dv}{d\tau} = \alpha v(u-1).$$

Ahora, los puntos de equilibrio solo dependen de lpha y se componen por dos valores:

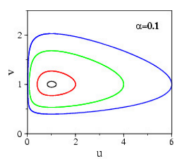
$$\left(\frac{du}{d\tau}, \frac{dv}{d\tau}\right) = (0, 0) \begin{cases} (u_{eq}, v_{eq}) = (0, 0) \\ (u_{eq}, v_{eq}) = (1, 1) \end{cases}$$

Para calcular la estabilidad, se pueden pintar por separado las ecuaciones. En el plano de variables u v, se pueden pintar por separado e igualar a cero. Así, se obtienen las nulclinas, y hay dos: la nulclina de u que hace la derivada temporal de u y la nulclina de v, que es la derivada temporal de v. Las nulclinas u y v son rectas en 1. Las dos nulclinas se cortan en el punto de equilibrio, siendo así (1,1).



$$\frac{du}{d\tau} = u(1 - v) \equiv f(u, v)$$
$$\frac{dv}{d\tau} = \alpha v(u - 1) \equiv g(u, v)$$

Closed solutions → oscillations



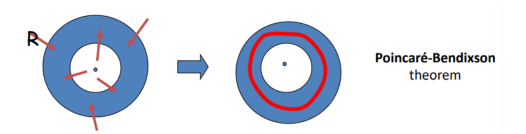
El flujo va en dos direcciones al estar compuestos por un valor de u y otro de v. En una nulclina, el flujo solo va a ser en una dirección, vertical u horizontal. En la nulclina u, el flujo va a ser vertical (en la v) en la dirección según el signo de la derivada; si u>1, el signo de la derivada es positivo y, por tanto, el movimiento es vertical hacia arriba, mientras que si u<1, la derivada es negativa y el movimiento es vertical hacia abajo.

El punto de equilibrio (1,1) tiene oscilaciones a su alrededor; sigue un comportamiento periódico. Las oscilaciones dependen de la condición inicial. La amplitud y el periodo van cambiando en función de lo lejos que estén del punto de equilibrio. Esto se conoce en física como un **sistema conservativo**. Si para un mismo parámetro α cambiamos las condiciones iniciales, las oscilaciones van a cambiar. Las oscilaciones biológicas suelen ser robustas (no cambian de periodo ni de amplitud) con respecto a las condiciones y parámetros iniciales, solo en función de los parámetros (el estado del ambiente/entorno o el tipo de interacciones entre presas y predadores, pero no en función del número de zorros y conejos).

II.4.2. Ciclo límite

Hay un tipo de oscilaciones robustas llamados ciclo límite. Estos ciclos son curvas cerradas en el espacio de variables que son aisladas. En diferentes condiciones iniciales, tanto dentro como fuera de la curva, se converge a ella, ya que es un atractor en forma de oscilación fija. Las condiciones necesarias para que haya un ciclo límite es que haya al menos 2 variables y que sea un sistema no lineal. De hecho, el sistema de Lotka-Volterra de dos variables es un sistema lineal al tener dos variables con exponente 1, por lo que no tiene ciclo límite. Estas condiciones son necesarias, pero no suficientes, ya que también depende de otras condiciones. Intuitivamente, las condiciones son:

- Tener un punto de equilibrio inestable para que el flujo se vaya fuera.
- Tener una región cerrada alrededor del punto de equilibrio inestable donde el flujo vaya hacia dentro.



II.4.3. Generalización del modelo Lotka-Volterra de un ecosistema presa-predador

El crecimiento de las presas depende de su número y la capacidad de recursos del medio. La ecuación para el número de depredadores es logística. Tiene una casa de

crecimiento, pero la capacidad de recursos de los depredadores es el número de presas.

$$\frac{dx}{dt} = xf(x,y) \to f(x,y) = r(1 - x/c) - \frac{ky}{x+D}$$
$$\frac{dy}{dt} = yg(x,y) \to g(x,y) = s(1 - \frac{hy}{x})$$

Se utilizan variables escalares para quedarnos solo con 3 variables, y a continuación se pintan las nulclinas. El punto de corte es el punto de equilibrio, pero éste es inestable. No obstante, hay una curva que indica el ciclo límite.

x = prey (tumor cells), y = predator (immune cells)

$$\frac{dx}{dt} = xf(x, y) \qquad f(x, y) = r(1 - x/c) - \frac{ky}{x + D}$$

$$\frac{dy}{dt} = yg(x, y) \qquad g(x, y) = s(1 - \frac{hy}{x})$$

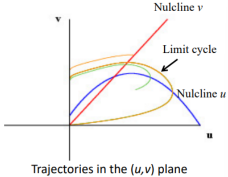
Scaling variables:

$$\frac{du}{d\tau} = u(1-u) - \frac{auv}{u+d}$$

$$\frac{dv}{d\tau} = bv(1-v/u)$$

$$u = \frac{N}{c}, \quad v = \frac{hP}{c}, \quad \tau = rt$$

$$a = \frac{k}{hr}, \quad b = \frac{s}{r}, \quad d = \frac{D}{K}$$



Después de un tiempo transitorio, las poblaciones con condiciones iniciales diferentes oscilan con la misma amplitud y el mismo periodo. Esto se debe a que se ha caído en el ciclo límite, y hay oscilaciones robustas.

Un **ejemplo** de un sistema presa-predador biológicamente real es con dos poblaciones sintéticas de *E. coli* que interactúen por quorum sensing. Las células predadoras mataban a la presa induciendo la expresión de una proteína letal en las presas. Las presas rescatan a los predadores induciendo la expresión de una proteína antídoto en el predador.

II.4.4. Estabilidad de los puntos de equilibrio en sistemas de2 (o N) variables por linealización

Este método se aplica a sistemas dinámicos con dos o más variables, como modelos de presa-depredador, interacciones genéticas, o redes neuronales. Consideremos un sistema con dos variables u y v, descrito por las ecuaciones:

$$\frac{du}{dt} = f(u, v) \qquad \qquad \frac{dv}{dt} = g(u, v)$$

II.4.4.1. Puntos de equilibrio

Los puntos de equilibrio son los valores (u^{eq}, v^{eq}) que satisfacen:

$$f(u^{eq}, v^{eq}) = 0$$
 $g(u^{eq}, v^{eq}) = 0$

En estos puntos, el sistema no cambia con el tiempo.

II.4.4.2. Linealización alrededor del equilibrio

Para estudiar la estabilidad de un punto de equilibrio, se introduce una pequeña perturbación Δu y Δv :

$$u = u^{eq} + \Delta u \qquad \qquad v = v^{eq} + \Delta v$$

Sustituyendo en las ecuaciones dinámicas

$$\frac{du}{dt} = \frac{d(u^{eq} + \Delta u)}{dt} = \frac{du^{eq}}{dt} + \frac{d\Delta u}{dt} = f(u^{eq} + \Delta u, v^{eq} + \Delta v)$$

expandiendo en serie de Taylor alrededor del equilibrio

$$f(u,v) \sim f(u^{eq}, v^{eq}) + \frac{\delta f(u^{eq}, v^{eq})}{\delta u} (u - u^{eq}) + \frac{\delta f(u^{eq}, v^{eq})}{\delta v} (v - v^{eq})$$

, obtenemos:

$$\frac{d\Delta u}{dt} = \frac{\delta f^{eq}}{\delta u} \Delta u + \frac{\delta f^{eq}}{\delta v} \Delta v$$
$$\frac{d\Delta v}{dt} = \frac{\delta g^{eq}}{\delta u} \Delta u + \frac{\delta g^{eq}}{\delta v} \Delta v$$

Estas ecuaciones son lineales y pueden escribirse en forma matricial como:

$$\Delta \mathbf{x} = \begin{pmatrix} \Delta x \\ \Delta v \end{pmatrix}$$

$$\frac{d\Delta \mathbf{x}}{dt} = \begin{pmatrix} \frac{d\Delta u}{dt} \\ \frac{d\Delta v}{dt} \end{pmatrix}$$

La matriz J es una matriz de estabilidad o matriz jacobiana.

$$\mathbf{J} = egin{pmatrix} rac{\delta f^{eq}}{\delta u} & rac{\delta f^{eq}}{\delta u} \ rac{\delta g^{eq}}{\delta u} & rac{\delta g^{eq}}{\delta v} \end{pmatrix}$$

Ahora se debe multiplicar J con delta x.

$$\frac{d\Delta \mathbf{x}}{dt} = \mathbf{J} \cdot \Delta \mathbf{x}$$

$$\begin{pmatrix} \frac{d\Delta u}{dt} \\ \frac{d\Delta v}{dt} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{\delta f^{eq}}{\delta u} & \frac{\delta f^{eq}}{\delta u} \\ \frac{\delta g^{eq}}{\delta u} & \frac{\delta g^{eq}}{\delta v} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \Delta u \\ \Delta v \end{pmatrix}$$

Si la matriz J fuese diagonal (todo 0 salvo en la diagonal donde está λ):

$$\frac{d\Delta y}{dt} = \lambda \Delta y \to \begin{pmatrix} \frac{d\Delta y_1}{dt} \\ \frac{d\Delta y_2}{dt} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda_1 & 0 \\ 0 & \lambda_2 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \Delta y_1 \\ \Delta y_2 \end{pmatrix}$$

Y esto se puede resolver con:

$$\Delta y_1(t) = \Delta y_1(0)e^{\lambda_1 t}$$

$$\Delta y_2(t) = \Delta y_2(0)e^{\lambda_2 t}$$

En caso de que J no sea así, puede transformar para que sí sea diagonal.

II.4.4.3. Autovalores y estabilidad

La estabilidad del punto de equilibrio depende de los autovalores λ de la matriz jacobiana J. Los autovalores se calculan resolviendo la ecuación característica:

$$\det(\mathbf{J} - \lambda \mathbf{I}) = 0$$

donde ${f I}$ es la matriz de identidad. Por tanto, si la matriz tuviese inversa, no se podrían calcular los autovalores. Para una matriz 2 imes2, la ecuación característica es:

$$\lambda^2 - Tr(\mathbf{J} - \lambda \mathbf{I}) = 0$$

donde:

- $Tr(\mathbf{J}) = J_{11} + J_{22}$ es la traza de \mathbf{J} .
- $\det \mathbf{J} = J_{11}J_{22} J_{12}J_{21}$ es el determinante de \mathbf{J} .

Primero se calculan los puntos de equilibrio, y para cada uno de ellos se calcula la matriz jacobiana. Cada punto de equilibrio tendrá su propio sistema. Después se calculan los autovalores de J con la ecuación característica. Dependiendo de los autovalores, vemos qué tipo de estabilidad tiene el punto de equilibrio.

Suponemos que tenemos una matriz jacobiana ya calculada. Se debe restar λ en la diagonal y se calcula el determinante. Se multiplican los valores de la diagonal y se resta la multiplicación de la otra diagonal.

$$(J_{11} - \lambda)(J_{22} - \lambda) - J_{12}J_{21} = J_{11}J_{22} - J_{11}\lambda - J_{22}\lambda + \lambda^2 - J_{12}J_{21} = 0$$

$$\lambda^2 - (J_{11} + J_{22})\lambda + (J_{11}J_{22} - J_{12}J_{21}) = 0$$

$$Tr(J) = J_{11} + J_{22} \equiv Z$$

$$\lambda^2 - Z\lambda + \det J = 0$$

$$\lambda_{1,2} = \frac{Z \pm \sqrt{Z^2 - 4\Delta}}{2}$$

De esto salen:

$$\Delta x_1(t) = \Delta x_1(0) \cdot e^{\lambda_1 t}$$

$$\Delta x_2(t) = \Delta x_2(0) \cdot e^{\lambda_2 t}$$

Si la raíz es positiva, y tenemos autovalores reales, pueden darse varios casos:

- $\lambda_+ > \lambda_- > 0$: nodo inestable
- $\lambda_- < \lambda_+ < 0$: nodo estable
- $\lambda_+ > 0 > \lambda_-$: punto silla, inestable

Si la raíz es imaginaria al tener un contenido negativo, se divide la parte real de la imaginaria.

$$\lambda_{\pm} = Re(\lambda) + iIm(\lambda)$$

$$Re(\lambda_{\pm} = Z/2)$$

$$e^{\lambda_{\pm}t} = e^{Re(\lambda)t}e^{iIm(\lambda t)}$$

Volvemos a tener varios casos:

- Si $Re(\lambda) > 0$: espiral inestable
- Si $Re(\lambda) < 0$: espiral estable
- Si $Re(\lambda) = 0$: centro

Volviendo al modelo de Lotka-Volterra:

$$\frac{dN}{dt} = N(a - bP) \to f(u, v), \quad \frac{dP}{dt} = P(cN - d) \to g(u, v)$$

Calculamos la matriz jacobiana:

$$\mathbf{J} = egin{pmatrix} rac{\delta f^{eq}}{\delta u} & rac{\delta f^{eq}}{\delta u} \ rac{\delta g^{eq}}{\delta u} & rac{\delta g^{eq}}{\delta v} \end{pmatrix}$$

Calculamos las derivadas parciales normales:

$$\begin{pmatrix}
1 - v & -u \\
\alpha v & \alpha(u - 1)
\end{pmatrix}$$

Y ahora en el punto de equilibrio (1,1):

$$\mathbf{J} = \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ \alpha & 0 \end{pmatrix}$$

Con esto se calculan los autovalores:

$$\lambda^2 + \alpha = 0$$
$$\lambda = \pm \sqrt{-\alpha} = \pm i\sqrt{\alpha}$$

Así, el punto (1,1) es el centro, por lo que tiene oscilaciones.

II.4.5. Bifurcaciones de ciclos límite

La bifurcación Hopf es una espiral estable que se vuelve inestable. Esto ocurre cuando dos autovalores complejos cambian el signo de su parte real. Esto implica que:

- $det(\mathbf{J}) > 0$
- $Tr(\mathbf{J}) = 0$

para algunos valores de los parámetros.

Capítulo III

Redes biológicas y modelos de redes reguladoras

III.1. Redes complejas en biología

Históricamente, las primeras redes que se caracterizaron al completo fueron la red del factor de transcripción de *Escherichia coli* y las redes de interacción proteica en *Saccharomyces cerevisiae*. Actualmente hay muchas bases de datos con las redes de muchos organismos. También hay redes neuronales de C. elegans.

Las redes biológicas pueden representarse como «grafos» con nodos y conexiones. Cada nodo representa un elemento de la red, y las conexiones representan las interacciones entre los elementos. Por ejemplo, la red de interacción de proteínas tiene un nodo para cada proteína y conexiones entre las proteínas que interaccionan entre sí

Analizando la estructura de la red y las conexiones entre los nodos podemos extraer algunas conclusiones sobre algunos «principios de diseño» biológicos:

- Redes aleatorias: las conexiones son equiprobables y aleatorias entre los nodos.
- Redes libres de escala: hay unos ciertos nodos con más probabilidad de conexión que otros y que se denominan hubs.
- Redes jerárquicas

Las redes modernas en biología son:

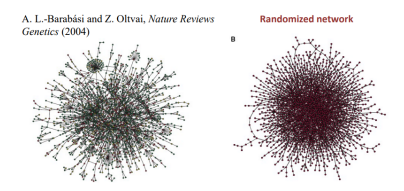
- Redes dinámicas o de evolución temporal: las conexiones varían en el tiempo. Por ejemplo, la expresión de genes en una célula depende de perturbaciones. Los nodos se mantienen, pero son las conexiones las que van cambiando.
- Redes multicapa: hay diferentes tipos de redes que pueden interaccionar entre sí. Un ejemplo: en ecología hay muchas redes multicapa si se analizan las interacciones de virus y huéspedes. Una capa puede ser todos los tipos de virus, otra los tipos de plantas o huéspedes, otra con los distintos ambientes, etc. Otro

ejemplo es una red de interacción de proteínas del virus con las proteínas del huésped. Las redes tienen distintas estructuras, dando lugar a un cierto tipo de dinámica entre esa red.

■ Redes neuronales multiescala: un ejemplo es la red neuronal que salió a finales de 2024 con la reconstrucción del cerebro completo de una mosca adulta.

Para extraer información de las redes, primero se puede mirar la estructura que tiene. Una forma de ver si tiene una estructura especial es comparar la red con una aleatoria. Para el mismo número de nodos y conexiones, se reconecta la red al azar con equiprobabilidad. En la red real, se pueden describir hubs que están más conectadas.

En biología, las redes suelen ser libres de escala y modulares. Estas redes son más robustas, es decir, si se elimina un nodo, la estructura no se perturba tanto o no colapsa. A esto se le conoce como principio de robustez.



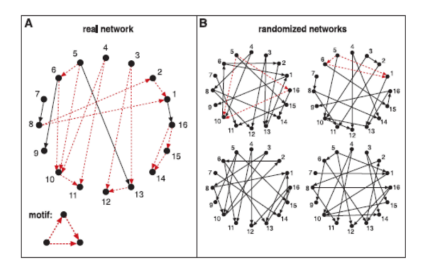
III.2. Modularidad: motivos de redes

Cuando se empezaron a estudiar las redes biológicas, se empezó a ver que la estructura de redes biológicas cambia la idea de la evolución de los sistemas biológicos. Como dijo François Jacob,

La naturaleza funciona por integración. Cualquiera que sea el nivel, los objetos analizados por las ciencias naturales son siempre organizaciones, o sistemas. Cada sistema de un nivel determinado utiliza como ingredientes algunos sistemas del nivel más simple, pero sólo algunos.

Algunos patrones dentro de una red compleja aparecen con mucha más frecuencia que otros (principio de recurrencia). Estos patrones se denominan **motivos o módulos** de red.

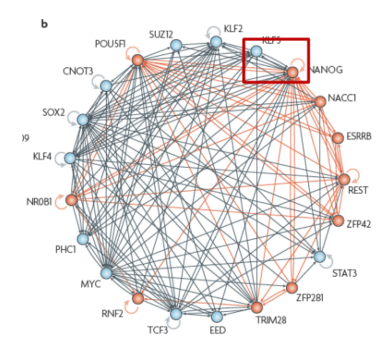
¿Los motivos de red representan entidades funcionales útiles? La biología de sistemas intentaba comprender la red biológica mediante representaciones más sencillas.



III.3. Redes de regulación transcriptómica

En una red reguladora, los «nodos» son factores de transcripción. La actividad de cada gen viene dada por el nivel de proteína producida en un momento dado.

La siguiente red fue construida en 2008 para representar todos los factores de transcripción que participan en el desarrollo embrionario humano. Mirando en detalle las conexiones entre los factores de transcripción, hay muchos motivos de retroalimentación: un nodo afecta a un segundo nodo, el cual a su vez afecta al primero, y cada uno de ellos tiene su propia retroalimentación.



La dinámica simple de nacimiento/muerte de una proteína Y que estudiamos (producción constante y degradación lineal) puede representarse mediante las reacciones bioquímicas:

$$\frac{dY}{dt} = \alpha - \delta Y$$

Esto se considera en el modelo de la siguiente forma:



Figura III.1: Las proteínas Y se crean mediante α , y desaparecen mediante δ .

Algunas proteínas actúan como factores de transcipción, activando o reprimiendo la expresión de otra proteína.

¿Cuánta proteína Y se produce en función de la cantidad de X que hay?

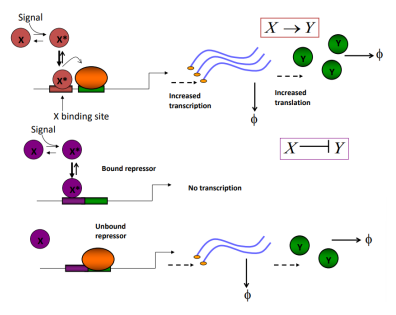


Figura III.2: Las proteínas activas se marcan con un asterisco. Cuando X es un activador, al unirse se favorece la transcripción de Y, aumentando su cantidad. Cuando X es un inhibidor, al unirse al gen no se produce la transcripción (no se genera Y).

Vamos a analizar esto de forma matemática.

- 1. Escribir todas las especies (variables) de interés y las reacciones bioquímicas en las que interviene cada especie:
 - X: factor de transcripción inactivo
 - X*: factor de transcripción activo
 - P: promotor del gen Y libre
 - PX*: promotor del gen Y unido a X*
 - M: mRNA
 - Y: proteína resultante

Normalmente los factores de transcripción son activos cuando forman oligómeros (dos o más moléculas de X se asocian formando un complejo).

2. Analizar las distintas reacciones o interacciones entre las variables:

a) Activación / desactivación del factor de transcripción X. Esto se puede hacer por fosforilación o formación de complejos (oligómeros).

$$nX \xrightarrow{K_a} X_n$$

$$X_n \xrightarrow{K_d} nX$$

siendo K_a la constante de asociación y K_d la constante de disociación.

b) Unión y desunión del factor de transcripción X al promotor P.

$$P + X_n \xrightarrow{K_b} (PX_n)$$

$$(PX_n) \xrightarrow{K_u} P + X_n$$

siendo K_b la constante de unión (binding) y K_u la constante de unbinding.

c) Transcripción

Si es del promotor libre, da lugar al mRNA con una constante de transcripción β . Esto se da por ejemplo cuando X es un inhibidor y no está unido.

$$P \xrightarrow{\beta} P + M$$

Si X es un activador y está unido, la reacción se describe con la tasa de transcripción ρ :

$$(PX_n) \xrightarrow{\rho} (PX_n) + M$$

Si β es mayor que ρ , X es un represor al haber más expresión si el factor de transcripción no está ligado. Si β es menor que ρ , X es un activador, aumentando la expresión de la proteína tras la unión de X.

d) Traducción

$$M \xrightarrow{\alpha} M + Y$$

e) Degradación de ARNm y proteínas con su velocidad de degradación δ .

$$M \xrightarrow{\delta_M} \varnothing$$

$$Y \xrightarrow{\delta_Y} \varnothing$$

3. Considerar restricciones o ligaduras Una relación entre variables obvia es que, si la célula no se está dividiendo, el gen sólo puede estar en dos estados: libre u ocupado, por lo que su número de copias es constante.

$$P + PX_n = P^T(constante)$$

4. Escribir la evolución temporal de cada especie utilizando la ley de acción de masas Ley de acción de masas dice que las velocidades de reacción son proporcionales a los productos de las concentraciones de reactivos. La ecuación de ganancia/pérdida se describe como dx/dt = production - degradation.

$$\frac{dX}{dt} = nK_d \cdot X_n - nK_a \cdot X^n \tag{a}$$

$$\frac{dX_n}{dt} = K_a \cdot X^n + K_u \cdot (PX_n) - K_d \cdot X_n - K_b \cdot P \cdot X_n \tag{a,b}$$

$$\frac{dP}{dt} = K_u \cdot (PX_n) - K_b \cdot P \cdot X_n \tag{b}$$

$$\frac{d(PX_n)}{dt} = K_b \cdot P \cdot X_n - K_u \cdot (PX_n) \tag{c}$$

$$\frac{dM}{dt} = \beta P + \rho(PX_n) - \delta_M M \tag{c,e}$$

$$\frac{dY}{dt} = \alpha M - \delta_Y Y \tag{d,e}$$

5. Considerar las escalas temporales de las diferentes reacciones El problema de las constantes es que no se conocen. Una aproximación para simplificar las constantes es mediante agrupación de escalas temporales. La activación de un factor de transcripción tarda un milisegundo, y la unión de dicho factor a su sitio del ADN un segundo. Estos son reacciones rápidas. Por el contrario, la transcripción y traducción de un gen dura 5 minutos, y la degradación proteica dura hasta 1 hora, siendo reacciones lentas. Así, suponemos que las reacciones rápidas están en equilibrio con respecto a las lentas, y no las consideramos como variables dinámicas.

$$\frac{dX}{dt} = nK_dX_n - nK_aX^n \cong 0 \to \frac{X_n}{X^n} = \frac{K_a}{K_d} \equiv K_{act}$$

Definir de este modo las constantes de equilibrio para todas las reacciones rápidas permite eliminar variables. Por ejemplo, se puede expresar X_n como:

$$X_n = K_{act}X^n$$

y, del equilibrio de unión y desunión al promotor, la variable del promotor ocupado se puede definir como:

$$(PX_n) = \frac{K_b}{K_u} \cdot P \cdot X_n = K_{bind} \cdot P \cdot X_n = K_{bind} k_{act} P \cdot X^n = K_x P \cdot X^n$$

El último paso consiste en expresar la variable promotora libre P, que es una variable rápida, en función de la cantidad del factor de transcripción X. Utilizando la restricción $P + (PX_n) = 1$, obtenemos:

$$P + (PX_n) = 1 = P(1 + K_x X^n) \to P = \frac{1}{1 + K_x X_n}$$

De esta forma, eliminamos las ecuaciones para las variables rápidas, manteniendo sólo la dinámica del ARNm y de las proteínas, y expresando todas las variables rápidas en estas ecuaciones restantes como una función de X:

$$\frac{dY}{dt} = \alpha M - \delta_Y Y$$

$$\frac{dM}{dt} = \beta \frac{1}{1 + K_x X^n} + \rho \frac{K_x X^n}{1 + K_x X^n} - \delta_M M$$

Si asumimos que la transcripción de Y solo es posible cuando el factor de transcripción está unido:

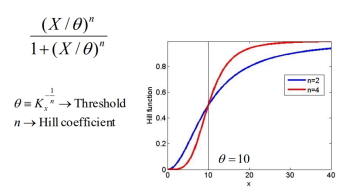
$$\frac{dM}{dt} = \rho \frac{X^n K_x}{1 + X^n K_x} - \delta_M M$$

6. Suposición del estado cuasi estacionario para el ARNm Cuando la degradación del ARNm ocurre mucho más rápido que la degradación proteica $(\delta_M >> \delta_Y)$, entonces se puede suponer que:

$$\frac{dM}{dt} \approx 0 \to \frac{dY}{dt} = \sigma_{act} \frac{X^n K_x}{1 + X^n K_x} - \delta_Y Y$$

Así, podemos expresar cómo cambia la concentración de equilibrio de nuestra proteína Y en función de la cantidad de X (nuestra «entrada») en términos de una función de Hill (también llamada función de respuesta, función de regulación o relación entrada/salida):

$$f(x) = \frac{(X/\theta)^n}{1 + (X/\theta)^n}$$

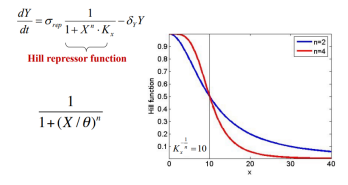


Para $n \to \infty$, se produce una función escalón. En este caso, n representa la cooperatividad, el número de oligomerización o fosforilaciones necesarias para que funcione. Proporciona la pendiente de la subida. θ representa el umbral de producción.

Si asumimos que la transcripción del gen Y solo se puede dar cuando el promotor está libre, entonces

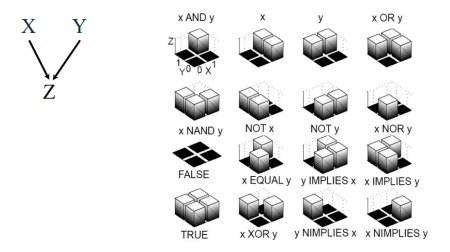
$$\frac{dY}{dt} = \sigma_{rep} \frac{1}{1 + X^n K_r} - \delta_Y Y$$

y se representa en la función represora de Hill.



En resumen, las interacciones entre genes pueden cuantificarse mediante funciones sigmoidales (Hill) con dos parámetros (umbral de activación/represión y cooperatividad).

Puede haber casos donde haya varios reguladores para una proteína, siendo esto muy frecuente en eucariotas. Cuando hay varios inputs que están activando al mismo nodo, puede haber muchas combinaciones posibles del efecto de esos inputs.



Una puerta de tipo AND se puede representar de la siguiente forma:

$$f(x,y) = \frac{(X/K_x)^n}{1 + (X/K_x)^n} \times \frac{(Y/K_y)^n}{1 + (Y/K_y)^n}$$

En el caso de una puerta OR:

$$f(x,y) = \frac{(X/K_x)^n}{1 + (X/K_x)^n} + \frac{(Y/K_y)^n}{1 + (Y/K_y)^n}$$

III.4. Función de motivos de redes en redes reguladoras

Los bucles de retroalimentación se dan cuando hay una interacción de X a Y y de Y a X. Para ver cómo es la retroalimentación, se debe multiplicar el efecto de todas las interacciones (ver si un bucle es positivo o negativo).

Se distinguen los feedforward loops (FFL) coherentes, donde una interacción y otra tienen el mismo efecto, de los FFL incoherentes donde hay efectos contrarios.

III.4.1. Motivo de red más simple: autorregulación

El motivo de red más simple es el de un gen autoregulado, ya sea de forma positiva o negativa. En E. coli, hay 400 nodos y 500 enlaces. Por azar, esperaríamos que hubiese 1,2 autorfegulaciones (500/400). Como se trata de una distribución independiente de Poisson, realmente es de $1.2 \pm \sqrt{1.2}$. De forma experimental, se encontraron 40 autorregulaciones negativas, siendo esto mucho mayor de lo esperado.

Suponemos que hay un gen que produce la proteína Y a partir de una señal con velocidad α y se degrada en δ .

$$\frac{dY}{dt} = \alpha - \delta Y$$

¿Cuál es el tiempo de respuesta a la señal? El tiempo de respuesta se considera que es la mitad del valor estacionario α/δ . Como la función se describe con la fórmula

$$Y(t) = \frac{\alpha}{\delta} (1 - e^{-\delta t})$$

el tiempo de respuesta se calcularía de la siguiente forma:

$$Y(t - T_{resp}) : \frac{\alpha}{2\delta} = \frac{\alpha}{\delta} (1 - e^{-\delta T_{resp})}$$

teniendo que despejar T_{resp} .