# Modelagem matemática e simulação computacional da dinâmica da replicação de kinetoplastídeos

Projeto de Iniciação Científica apresentado na disciplina MAC215

Aluno: Gustavo Rodrigues Cayres da Silva

Orientador: Marcelo da Silva Reis

Instituto Butantan, São Paulo, 9 de agosto de 2016.

#### Resumo

Neste artigo apresentamos, no contexto da disciplina MAC215, o projeto de Iniciação Científica desenvolvido por ... no Instituto ...

#### Sumário

1	Introdução	1
2	Objetivos	2
3	Metodologia   3.1 Modelagem do sistema dinâmico estudado	2
4	Tarefas Planejadas	2
5	Forma de avaliação dos resultados	3
R	eferências	3

## 1 Introdução

Em organismos eucariotos, a replicação de DNA consiste na duplicação dos cromossomos que compõem o material genético de uma dada célula. Tal processo ocorre essencialmente de forma paralelizada, iniciando-se diversas vezes ao longo da fase S do ciclo celular em sítios denominados origens de replicação. Todavia, a frequência e o período de disparo de cada origem de replicação não são homogêneos. Além disso, há variações na eficiência da maquinaria de replicação em duplicar DNA a partir de cada uma dessas origens, o que em muitos casos envolve colisões dessa maquinaria com a de transcrição. A dinâmica de colisão entre maquinarias de replicação e de transcrição deve variar entre diferentes espécies, levantando a hipótese de que ela está por trás das diferenças de arquitetura genômica observadas entre diferentes espécies protozoários do grupo de kinetoplastídeos (TriTryps).

Um esforço para investigar essa questão foi reportado em 2015: utilizando next-generation marker frequency analysis (MFA-Seq), uma técnica ômica de larga escala, foi mapeada a distribuição das origens de replicação nos cromossomos de Trypanosoma brucei e de espécies do gênero Leishmania, todas elas do grupo dos kinetoplastídeos [1]. Mais recentemente, sob a coordenação da Dra. Maria Carolina Elias, foi iniciado o Projeto Temático "How do common and diverged features of the replicative stress response shape the biology of TriTryp parasites?", com participação do Dr. Richard McCulloch (Universidade de Glasgow, Reino Unido). Através dessa colaboração, nosso grupo fez o mapeamento com MFA-Seq das origens de replicação em Trypanosoma cruzi, o kinetoplastídeo causador da Doença de Chagas. Apesar desse ensaio mostrar de

forma imediata a frequência de disparo de cada origem de replicação, a dinâmica de colisão entre maquinarias de replicação e de transcrição, tanto para *T. cruzi* como para os demais kinetoplastídeos, permanece como problema em aberto.

## 2 Objetivos

Neste projeto, propomos a construção de um modelo computacional estocástico para descrever a dinâmica de replicação do DNA de *Trypanosoma cruzi*. Esperamos, com isso, poder estimar a dinâmica da replicação nesse organismo, incluindo como as colisões entre as maquinarias de replicação e de transcrição influenciam o processo de replicação de DNA como um todo.

O desenho do modelo deverá levar em consideração a distribuição das origens de replicação, assim como as velocidades médias de replicação e de transcrição, os sítios de início de transcrição e outras informações a priori, como as extraídas de modelos cinéticos de redes de sinalização molecular. Inicialmente propomos modelar a dinâmica desse sistema utilizando cadeias de Markov.

Já a implementação do modelo será realizada utilizando Python e seguirá boas práticas de programação, incluindo o uso de controladores de versão e de testes automatizados de unidade e de integração. Numa segunda etapa, pretendemos estender o uso desse modelo para outros kinetoplastídeos, em particular para Trypanosoma brucei e espécies do gênero Leishmania.

## 3 Metodologia

### 3.1 Modelagem do sistema dinâmico estudado

O modelo deverá ser capaz de traduzir as características básicas do sistema dinâmico, explicando características das fitas de DNA – regiões de transcrição e origens de replicação – tão como o comportamento das maquinarias de replicação e transcrição. De forma mais clara, o

#### 3.2 Formalização da dinâmica do modelo utilizando cadeias de Markov

To do.

#### 3.3 Implementação, simulação e testes do modelo dinâmico

To do.

## 4 Tarefas Planejadas

Entre as tarefas que deverão ser realizadas a fim de atingirmos os objetivos estão:

- Organização em um banco de dados relacional das informações referentes à replicação de T. cruzi que foram produzidas em nosso laboratório e também as que se encontram em bancos públicos tal como o TriTryDB (http://tritrypdb.org/tritrypdb/) [2];
- Desenho do modelo computacional estocástico, com implementação em Python e utilização de testes automatizados dessa linguagem e da ferramenta de controle de versão git;
- Ajuste do modelo utilizando os dados organizados no banco de dados citado no item 1;
- Análise de sensibilidade dos parâmetros do modelo, testes de robustez e de validação. Extrapolação da metodologia para outros kinetoplastídeos e, como benchmarking, também para levedura.

## 5 Forma de avaliação dos resultados

A divulgação será feita através de relatórios semanais pelo GitHub, no repositório:

https://github.com/GustavoCayres/Relatorios\_MAC0215.

## Referências

- [1] Catarina A Marques, Nicholas J Dickens, Daniel Paape, Samantha J Campbell, and Richard McCulloch. Genome-wide mapping reveals single-origin chromosome replication in leishmania, a eukaryotic microbe. *Genome biology*, 16(1):1, 2015.
- [2] Martin Aslett, Cristina Aurrecoechea, Matthew Berriman, John Brestelli, Brian P Brunk, Mark Carrington, Daniel P Depledge, Steve Fischer, Bindu Gajria, Xin Gao, et al. Tritrypdb: a functional genomic resource for the trypanosomatidae. *Nucleic acids research*, 38(suppl 1):D457–D462, 2010.