Proyecto del Módulo de Clustering

Escribir un programa en R que realice un clustering jerárquico con un archivo de secuencias de proteínas en formato FASTA.

Requerimientos:

- 1. Leer un archivo de secuencias homologas de proteínas en formato fasta.
 - a) No más de 100 para que corra rápido y se pueda interpretar fácilmente el arbol. Asegurense que las proteínas tengan más o menos el mismo tamaño.
 - b) Incluyan proteínas de grupos taxonómicos bien definidos. Modifiquen el identificador de las proteínas para agregar el grupo taxonómico (e.g. NP_41487_entero o NP_41487_gamma). Así, cuando visualizen el arbol in FigTree rápidamente podrán checar la congruenca con la taxonomía.
- 2. Correr BLASTP de todas las secuencias contra todas las secuencias.
 - a) usar las opciones: -outfmt 7 -max hsps 1 -use sw tback
- **3.** Generar una matriz de <u>disimilitud</u> (distancia) con base en los bit scores generados. Es decir, conviertan los bit scores (que son una medida de <u>similitud</u>) en una matriz de disimilitudes que pueda ser pasada al algoritmo de agrupamiento usando la función "as.dist()":
 - a) Primero normalicen los bit scores (b) o similitues para que queden en el rango [0,1].

Ignorando los scores en la diagonal de la matriz de similitud, calcular un bit score normalizado ($B_{i,j}$) por cada par the proteinas i, j dividiendo todos los bit scores ($b_{i,j}$) por el valor del bitscore más alto:

$$B_{i,j} = \frac{b_{i,j}}{\max(b_{x,y}:x,y=1..n)}: i \neq j, x \neq y$$
, considerando que $B_{i,j} = 1$ cuando $i = j$

b) Par convertir las similitudes $B_{i,j}$ en disimilitudes (o distancias) solo es necesario:

$$d_{i,j} = 1 - B_{i,j}$$

- 4. Correr clustering jerárquico y correr varios métodos para obtener el número de clusters.
- **5.** Salvar el dendograma como árbol filogenético en formato **Newick** en R.
- **6.** Comparar los árboles obtenidos cuando se aplican los métodos single, average, complete y ward.
- 7. Obtener el "Agglomerative Coefficient" de todos los árboles.

Febrero 2024 CCG-UNAM

Entrega de proyecto y evaluación del módulo (pueden formar equipos de hasta cinco personas):

Terminar el programa y entregar un reporte con los resultados de la comparación entre los diferentes métodos. El reporte debe contener lo siguiente:

- a) Una introducción que incluya las consideraciones más importantes que se deben tomar en cuenta en el análisis de clustering.
- b) Incluir imágenes de los diferentes árboles y discutan sus impresiones. ¿Cuál es el árbol más informativo? ¿Cuál es el árbol menos informativo? ¿Cuantos árboles son congruentes con la taxonomía de las proteínas?
- c) ¿Cuál es el árbol con el agglomerative coefficient más alto?

Fecha de entrega: Viernes 10 de Marzo a la media noche.

Febrero 2024 CCG-UNAM