# An Introduction To Systems Biology Design Principles of Biological Circuits Uri Alon

Lukáš Kuhajda 2019/2020

## Transkripční síť

- tranksripce (přepis) výroba RNA dle informace z DNA
- transkripční síť interakce mezi transkripčními faktory a geny
- buňka tisíce proteinů každý svůj úkol vysoká přesnost
  - sledování prostředí, produkce co je třeba v potřebném množství prováděno transkripční sítí

### 1.1 Kognitivní problémy buňky

- kognitivní poznávací, vjemový
- rozeznávání tepla, tlaku, signály z jiných buněk, prospěšné živiny, škodlivé látky..., vnitřního stavu (poškození DNA, proteinů, membrány)
- transkripční faktory reprezentace stavu prostředí
  - pro rychlý přechod mezi aktivními a psivními molekulovými stavy
  - aktivní trans.fak. se může vázat na DNA a regulovat rychlost čtení cílových genů
  - čtení genů do mRNA  $\rightarrow$  přeložení do proteinu (**produkt genu**)  $\rightarrow$  působení na prostředí

### 1.2 Prvky transkripční sítě

- gen úsek DNA sekvence kóduje informaci pro produkci proteinu
  - transkripce genu RNA polymeráza tvoří mRNA odpovídající kódovací sekvenci genu
  - promotor kontrola rychlosti přepsání genu, množství mRNA za jednotku času
    - regulační oblast DNA předcházející genům
    - vazba RNAp s daným místem v promotoru kvalita místa úměrná s transk. mírou
  - RNAp jednání se všemi geny, změny ale prováděny z jednotlivých genech transkr. faktory
    - vazbou transkr.fak. s místem v promotoru cílového genu dochází k ovlivnění trans.míry
      - ovlivnění kdy RNAp zahájí transkripci genu
  - transkripční faktor
    - aktivátor zvyšuje míru transkripce genu
    - represor nepřepisování genu v RNA, redukce míry transkripce
  - transkripční síť proteiny transk.fak. kódovány geny, které jsou regulovány jinými trans.fak.
    - popisuje všechny regulační transkripční interakce v buňce
    - nody uzly v grafu, geny
    - hrany transkripční regulace genu produktem proteinu jiného genu
    - **signály** vstup do sítě
      - molekuly, modifikace proteinu přímé ovlivnění aktivitu transkr.fak.

- často způsobení fyzické změny tvaru proteinu transkr.fak.
  - převzetí aktivního molekulového stavu
- signál  $\rightarrow$ změna aktivity transk.<br/>fak.  $\rightarrow$ změna produkce proteinů
- některé proteiny jsou transk.fak., které aktivují další geny
- zbytek vykonává různé funkce v buňce budování struktury, katalyzace

#### 1.2.1 Oddělění časových intervalů

- vázání transkr.fak. k dané části DNA v rámci sekund
- transkripce a translace cílového genu v rámci minut
- hromadění proteinového produktu v rámci minut až hodin
- úroveň aktivity trans.fak. považována za stabilní v rámci rovnic popisujících dynamiku pro pomalý časový rozvrh změn úrovně proteinů
- velká škála mechanismů, jak transkr.fak. regulují geny
- při spojení transkr.fak. s DNA se doplní o RNAp pro kontrolu produkce mRNA
- transkripční síť modularita komponentů
  - možnost vzít DNA z genu z jednoho do druhého organismu
    - síť tvárná evoluce, snadné začlenění nových genů a regulací
- GFP green fluorescent protein světélkování u medúz
- hrany v síti se jeví, že se vyvíjí v rychlejších intervalech než kódování částí genů
  - myši, lidi podobné geny, rozdíl transkripční regulaci genů
    - rozdíl v druzích ne tolik v genech, ale v hranách transrk.sítě

### 1.2.2 Označení hran: aktivátory a represory

- aktivátor pozitivní kontrola, vzrůst míry transkripce, node obsahuje více + hran
- represor negativní kontrola, redukce míry transkripce, node obsahuje více hran
- síť většinou obsahuje více pozitivních hran 60-80%
- většina aktivátorů funguje za určitých podmínek jako represory pro dané cílové geny
  - platí i naopak
- duální transkr.fak při splnění podmínky působí na gen jako aktivátor, při jiné jako pasivátor
- transkr.fak. mají tendenci použít stejný mód regulace pro většinu jejich cílových genů
  - označení hran jdoucích do nodu (transkrypční interakce regulující gen) nejsou tak korelované
- označení hran odcházejících bývaá spíše korelované, než označení hran příchozích

### 1.2.3 Čísla na hranách: vstupní funkce

- označení síly interakce
- vstupní funkce síla účinku transk.fak. na míru transkripce cílového genu
- $X \to Y$  ... rate of production  $Y = f(X^*)$  míra produkce proteinu Y za jednotku času
- $X^*$  aktivní forma koncetrace X  $f(X^*)$  obvykle monotóní, tvar S rostoucí když X aktivátor a naopak
- Hillova funkce popisuje mnoho vsupních funkcí genů
  - pro aktivátor

$$f(X^*) = \frac{\beta X^{*n}}{K^n + N^{*n}} \tag{1.1}$$

- ${\bf K}$ ... aktivační koeficient udává se v koncentraci Xnutnou pro aktivaci výrazu
  - souvisí se slučivostí mezi X a jeho umístěním na promotoru, + další faktory
- $\beta$  maximální hodnota výrazu,  $X^* >> K$ 
  - při vysoké koncentraci se  $X^*$  váže na promotors vysokou ppstí a stimuluje RNAp k produkci velkého množství mRNA za jednotku času
- n Hillův koeficient řídí šikmost vstupní funkce
  - obvykle 1-4, čím vyšší tím šikmější
- pro represor

$$f(X^*) = \frac{\beta}{1 + (\frac{X^*}{K})^n} \tag{1.2}$$

- každá hrana tedy může nést 3 čísla, změny při evoluci
- spousta genů má nenulový počáteční stav hodnoty výrazu **základní hodnota výrazu**  $\beta_0$

#### 1.2.4 Logické vstupní funkce: jednoduchý framwork k pochopení dynamiky sítě

- Hill dobrý pro detailní modely, z matematického hlediska lepší jednodušší funkce pro zachycení základního chování
- logická aproximace častá aproximace vstupní funkce v transkripční síti, skoková
  - pro jednoduché grafické řešení dynamických rovnic
  - gen buď zapnutý (ON  $f(X^*) = \beta$ )/ vypnutý (OFF  $f(X^*) = 0$ ), aktivační práh = K
  - pro aktivátor

$$f(X^*) = \beta \theta(X^* > K) \tag{1.3}$$

 $\theta \dots 0/1$  - pro represor obrácené logické znaménko

#### 1.2.5 Vícerozměrové vstupní funkce řídící geny s více vstupy

- sousta nodů má více než 1 vstupní hranu
- aktivita promotoru je vícerozměrné vstupní funkce různých transk.fak. můžou být aproximovány logickými funkcemi
- geny co pro aktivaci potřebují oba aktivátory proteinu vázané na promotor

$$f(X^*, Y^*) = \beta \theta(X^* > K_x) \theta(Y^* > K_y) \sim X^* A N D Y^*$$
(1.4)

- alespoň jeden

$$f(X^*, Y^*) = \beta \theta(X^* > K_x OR Y^* > K_y) \sim X^* OR Y^*$$
(1.5)

- některé jako suma vstupů

$$f(X^*, Y^*) = \beta_x X^* + \beta_y Y^* \tag{1.6}$$

- jednoduchá změna funkční formy vstupní funkce mutací v promotoru regulovaného genu
  - změna z AND na OR během pár mutací promotoru v lac (E.coli)

#### 1.2.6 Prozatimní shrnutí

- transkripční síť popisuje transkripční regulaci genů
- node reprezentuje gen, hrana z X  $\to$  Y gen X se kóduje pro trans.fak proteinu, který se váže na promotor genu Y, upravuje míru transkripce
- protein kódovaný genem X mění míru produkce proteinu kódovaného genem Y, Z pak zas může být transk.fak. genu Z vytváření sítě
- většina nodů značí geny, které nejsou transk.fak, ale nesou různé funkce buňky
- vstupy do sítě jsou informace o prostředí, mění příslušné transkr.fak.
- aktivní transkr.fak. se vážou na daná místa DNA promotoru cílového genu regulace míry transkripce
  - míra produkce produktu genu Y je funkce koncentrace aktvního transkr.fak.  $X^*$
  - geny regulované více transkr.fak. ají vícerozměrovou vstupní funkci Hill, logické
- hrany a vstupní funkce jsou pod tlakem výběru, nevyužívaná hrana zanikne mutacemi
- změna jednoho nebo pár písmen v oblasti DNA, kde se váže X v promotoru Y k zrušení hrany X  $\rightarrow$  Y

## 1.3 Dynamika a časová odezva jednoduché regulace genu

- 1 hrana sítě, gen regulovaný 1 regulátorem bez dalších vstupů (nebo jen konstanty)
- $X \to Y$  transk.fak. X reguluje gen Y
- bez vstupu X neaktivní a Y není produkováno
- objevení signálu  $S_x$ , okamžitá přeměna X do aktivní formy  $X^*$  a navázání na promotor genu Y
  - $\rightarrow$ přepis genu Y,překlad m<br/>RNA  $\rightarrow$ hromadění proteinu Y
  - buňka produkuje protein Y v konstatní míře  $\beta$  jednotky koncentrace za jednotku času
- vyvážení produkce proteinu

degradace - specifická destrukce speciálními proteiny v buňce

- míra degradace -  $\alpha_{deg}$ 

ředění - redukce koncentrace v důsledku zvýšení objemu buněk během růstu

- míra ředění  $\alpha_{dil}$
- míra degradace/ředění

$$\alpha = \alpha_{deg} + \alpha_{dil} \tag{1.7}$$

- změna koncentrace Y v čase

$$dY/dt = \beta - \alpha Y \tag{1.8}$$

- v ustáleném stavu, konstantní koncentrace  $Y_{st}$ , řešení dY=0

$$Y_{st} = \beta/\alpha \tag{1.9}$$

- odstranění signálu, konec produkce ...  $\beta=0$ 

$$Y(t) = Y_{st}e^{-\alpha t} \tag{1.10}$$

- časová odezva měří rychlost změny Y,  $T_{1/2}$ 
  - čas k dosažení poloviny počáteční a koncovou úrovní v dynamické procesu
  - z předchozí rovnice z  $Y_{st}$  do  $Y=0 \rightarrow Y(t)=Y_{st}/2$

$$T_{1/2} = \log(2)/\alpha \tag{1.11}$$

- některé proteiny mají vysokou degradační míru  $\alpha$ , je tedy nutná vysoká produkce  $\beta$ 
  - cyklus produkce a destrukce rychlá reakce, když je potřeba změny

- Y=0,spuštění signálu, začátek hromadění Y,růst k $Y_{st}=\beta/\alpha$ 

$$Y(t) = Y_{st}(1 - e^{-\alpha t}) (1.12)$$

### 1.3.1 Časová odezva stabilních proteinů je jedna generace buněk

- stabilní proteiny  $\alpha_{deg}=0,$ nejsou aktivně degradovány v rostoucích buňkách
  - produkce hlídána ředěním,  $\alpha = \alpha_{dil}$
- produkce proteinu, náhlý konec ( $\beta=0$ ), růst buňky do dvojnásobku, rozdělění ve dví po **jednogeneračním čase**  $\tau$  koncentrace klesá na 50%

$$T_{1/2} = log(2)/\alpha_{dil} = \tau$$
 (1.13)

- tato časová odezva může být limitujícím faktorem, který představuje omezení pro tvorbu efektivních genetických obvodů

## Autoregulace: síťové motivy

- cíle
- síťový motiv definovat vzor stavebních bloků v síti
- zkoumat nejjednodušší motiv v transkipční síti **negativní autoregulace**
- ukázat, že tento motiv má užitečnou funkci urychlení odezvy transk.interakce a stabilizace

## 2.1 Vzory, náhodně vytvořené sítě, síťové motivy

- E.coli mnoho vzorů nodů a hran, hledání důležitých vzorů statistika
  - porovnávání se souborem náhodných sítí
    - sítě se stejným počtem nodů a hran jako reálné, náhodné spojení mezi nody a hranami
- síťové motivy vzory opakující se výrazně častěji než v náhodných sítích
  - motivy odolávající mutacím, které náhodně upravují hrany

#### 2.1.1 Detekce motivů srovnáváním s náhodnými sítěmi

- ER model Erdos and Renyi nejjednodušší soubor náhodých sítí
- pro hodnotné srovnání je třeba náhodných sítí se základními rysy reálných sítí
  - stejný počet hran (edge E) a nodů (N) jako reálná, náhodně vytvořené spoje mezi nody
  - N(N-1)/2 možných párů nodů, možné oba směry  $\rightarrow N(N-1)$
  - hrana může do stejného nodu, ze kterého vycházela N počet možných hran:

$$N(N-1) + N = N^2 (2.1)$$

- pravděpodobnost hrany  $p = E/N^2$ 

## 2.2 Autoregulace: motiv sítě

- srovnávání transripční sítě E.coli s náhodnými
- vlastní hrany vrací se do stejného nodu, ze kterého vyšly 40
  - transkr.fak. regulující transkripci vlastního genu
    - autogenní kontrola, autoregulace
  - 34 jsou zde represory potlačení vlastní transripce negativní autoregulace
  - statisticky by v náhodně vytvořené síti měla být pouze 1±1 vlastní hrana
  - vypočtená odpovídající odchylka Z $\sim 32$  je statisticky velmi významná

- vlastní hrany - autoregulace - je motiv sítě

#### 2.2.1 Urychlení odevzy obvodu genu negativní autoregulací

- transrk.fak X se naváže na vlastní promotor k potlačení produkce mRNA
- čím vyšší koncentrace, tím nižší míra produkce
- dynamika popsána mírou produkce f(X) a mírou degradace/ředění pro aproximaci využit Hill X na začátku není, t=0
  - rychlá produkce, dosažení vysokého ustáleného stavu, konec produkce na X=K (koef. represe)

$$T_{1/2} = \frac{K}{2\beta} \tag{2.2}$$

- čím silnější nerepresovaná aktivita  $\beta$ , tím rychlejší odezva
- negativní autoregulací rychlé nabytí počáteční produkce, autorepresí ukončení produkce
- evolucí jednoduché nastavení parametrů  $\beta$  a K nezávisle na sobě
  - K například mutací v místě vázání X v promotoru
  - $\beta$  mutacemi v místě vázání RNAp v promotoru
- dosažení výrazně vyšší rychlosti odezvy než v případě bez negativní autoregulace
- negativní autoregulace
  - silný promotor dá rychlou produkci
  - vhodný koeficient represe poskytuje žádoucí ustáleného stav
  - v jednoduché regulaci dosažení značně vyššího ustáleného stavu, potom nežádoucí nadměrná exprese produktu genu

### 2.2.2 Negativní autoregulace podporuje robusnost v kolísání míry produkce

- další výhodou negativní autoregulace zvýšení robusnosti expresní úrovně ustáleného stavu ke kolísání produkční míry  $\beta$
- kolísání metabolické kapacity v buňce, regulačního systému, náhodné efekty v produkci
  - $\rightarrow$ buněčná dvojčata rozdílné míry produkce  $\beta$ u většiny proteinů
  - rozdíly i po dobu celé generace
  - represní práh K se většinou moc neliší
- lineární závislost regulace na kolísání produkční míry  $\beta$   $X_{st}=\beta/\alpha$  u negativní autoregulace závisí hodnota ustáleného stavu pouze na represním práhu K  $X_{st}=K$ 
  - K se v porovnání buňka-buňka tolik neliší  $\to$ zvýšení robusnosti ustáleného stavu z hlediska kolísání míry produkce

#### 2.2.3 Pozitivní regulace zpomaluje odezvu a může vést ke dvojí stabilitě

- aktivace vlastní transkripce, 10% transkr.fak. v E.coli, pomalá dynamika
- s růstem úrovně X roste míra produkce
- dosahuje polovičního zpoždění ve srovnání s jednoduchou regulací
- vhodné pro procesy trvající dlouhou dobu vývojové procesy
- dvojí stabilita míra pozitivní autoregulace je silná v porovnání míry degradace/ředění
- při aktivaci genu zůstane aktivní i po zmizení vsupního signálu
- využití ve vývojových transripčních sítích, kde je potřeba stanovit osud buňky

## Motiv sítě dopředné smyčky

- mnoho vzorů, jen ty nalézané významně jsou motivy
- motivy mají definovanou funkčnost zpracování informace
  - jeich benefity vysvětlují, proč evolucí znikají v různých organismech
- zde zaměření na motivy se 3 nody
  - 13 možností, pouze jedna je motiv sítě (feed-forvard loop FFL)
  - důležité pochopit regulace jednotlivých hran každá může být buď aktivátor nebo represor
  - 8 FFL typů, poze 2 se vyskytují častěji v sítích
  - zde zabývání se dynamikou, běžné typy filtrují šum, pulsy a odezvové zrychlení

## 3.1 Výskyt subgrafu v náhodných sítích

- $\mathbf{subgraf}$   $\mathbf{vzor}$  z více  $\mathbf{nod}\mathring{\mathbf{u}}$
- dopředná smyčka 3 nody, nevrací se do počátečního
- výskyt trojúhelníkových subgrafů je náhodných sítích velice vzácný
- při výskytu v reálné síti lze považovat za motiv

## 3.2 Dopředná smyčka je motiv sítě

- v E.coli 42 dopředných smyček, žádná se zpětnou vazbou (3 nody spojeny dokola, často jako antimotiv)
  - FFL je silný motiv, mnohem častěji než v náhodných
  - FFL jediný motiv ze všech 13 3-nodových možností

## 3.3 Struktura dopředné smyčky genetického obvodu

- transkr.fak. X reguluje traskr.fak. Y a oba regulují transkr.fak. Z, 2 paralelní regulační cesty, 8 typů
  - koherentní nepřímá cesta má stejné celkové znaménko jako přímá cesta
  - nekoherentní nepřímá cesta má celkově opačné znaménko co přímá
- nejčastěji C1-FFL (coherent 1) všechny aktivátory +/++
- 2. nejčastější je I1-FFL (incoherent 1) +/+-
- všechny ostatní se objevují výrazně méně často
- integrace X a Y do promotoru Z aktivace AND/OR
- X a Y často reagují na vnější podněty např. molekuly vázající se na transkr.fak. podnět z venku

většinou zpracováván výrazně rychleji než vnitřní transkripční interakce v FFL

- příchod  $S_x$ , aktivace  $X \to X^*$ , navázaní na dané místo DNA promotoru genu Y a Z během pár s, také změna míru transkripce  $\to$  koncentrace Z se mění v intervalu od minut do hodin

### 3.4 Dynamika C1-FFL s logikou AND

- signál  $S_x$ , aktivace na  $X^*$  (**kroková stimulace** X), navázání k promotoru Y, produkce proteinu Y  $\rightarrow$  druhý transrk.fak. v FFL
- paralelně se  $X^*$  váže na promotor genu Z logika AND nestačí k aktivaci
  - aktivace po překročení kocentrace Y aktivačního práhu genu Z  $K_{yz}$ 
    - aktivace vyžaduje i 2. vstupní signál  $S_y$  Y v aktivní formě  $Y^*$
- příchod  $S_x$ , čekání na akumulaci Y pro aktivaci Z **zpoždění**

### 3.5 C1-FFL je prvek zpoždění citlivý na znaménka

- zpoždění s ON krokem  $S_x$ , ne při OFF kroku zpoždění citlivé na znaménko
- může být bráno jako druh asymetrického filtru
  - signál  $S_x$  s kratší dobou trvání než odezva nijak dál nepůsobí na Z **detektor trvání** na ON
  - okamžitá odezva na OFF pulsy
- inženýrské použití když náklady na chybu jsou nesymetrické
- transkripční sítě spíše ochranná funkce, filtrace kolísání
- případ OR odpadá zpoždění při ON, vzniká při OFF buzení Z i když zrovna vypadnul signál
   zpoždění cca o hodinu

### 3.6 I1-FFL

- X aktivátorem Y i Z, Y represorem Z
- $S_x \to \text{aktivace na } X^*$ , vazba k Z, inicializace transkripce produkce proteinu
  - paralelně aktivace produkce Y, nahromadění nad práh, tlumení Z
- I1-FFl tedy může generovat pulsy produkce Z
- urychlení odezvy nejdříve vysoká produkční míra, se zpožděním represor na snížení produkční míry
   udržení žádoucí úrovně ustáleného stavu
- při zmizení signálu  $S_x$  žádná akcelerace nebo zpoždění okamžité ukončení produkce Z
  - kvůli AND logice promotoru Z
    - s logikou OR funguje stejně, akorát je odezva při OFF a ne při ON
  - po ukončení exponenciální pokles Z podle míry degradace/ředění
  - I1-FFL je prvek zpoždění citlivý na znaménka

## 3.7 Proč jsou jiné FFL typy tak vzácné?

- některé postrádají citlivost k jednomu z jejich dvou vstupů
- nepřítomnost signálu  $S_u$  u I1-FFL Z není represován, velký vliv na úroveň ustáleného stavu Z
- I4-FFL +/-+ cca 5% z FFL
  - urychlovač s citlivostí na znaménko i pulsní generátor
  - narozdíl od I1-FLL nezávisí na  $S_y$ , při nepřítomnosti  $S_x$  je nesplněna logika AND z X do Z

- nepřítomnost citlivosti vůči jednomu vstupu je důvod, proč se nevyskytuje moc často
  - stejný důvod i pro I3-FFL
  - podobný důvod i u C3-FFL a C4-FFL
  - u ostatních případů a OR formy je složitější vysvětlování

## 3.8 Konvergentní evoluce FFLs

- základní V-tvar kdy X a Y regulují Z, od jedné do pár mutací se může přidat i regulace X  $\to$  Y pokud nepomůže nebo ještě zhorší rychle evolucí odstraněna u C1-FFL a I1-FFL je fukce jasná
- homologní geny geny z jednoho společného, značný stupeň podobnosti
  - možný podobný vznik u FFLs většinou však ne
- vznik spíše nezávislý na stejných obvodech ve spoustě případech

# Časové programy a globální struktura transkripčních sítí

- zde kompletace průzkumu smyslových motivů sítě předtím autoregulace a dopředné smyčky
- další 2 motivy
  - SIM single-input module
    - 1 regulátor kontroluje skupinu genů
    - vytváří časové programy exprese geny jsou zapnuty postupně jeden po druhém ve stanoveném pořadí
    - "just-when-needed" strategy není produkce proteinu, dokud neni potřeba
    - optimální pro rychlou produkci systému, který se skládá z různých typů proteinů
      s omezeným zdrojem pro produkci těchto proteinů
  - DORs dense overlapping regulons hustě se překrývající regulony
    - husté pole regulátorů kombinatoricky kontrolující výstupní geny
    - můžou nést výpočty důležité pro rozhodování
- nakonec, jak motivy zapadají do sebe, aby vytvořily síť

## 4.1 Síťový motiv SIM

- větší motiv více vzorů pohromadě s typickým vzorem architektury 1. rodina motivů je SIM
- hlavní transrk.fak. X kontroluje skupinu cílových genů každý jeden vstup
  - znaménko (aktivace/represe) pro všechny kontrolované nody stejné
- X bývá často autoregulované
- silný motiv oproti náhodným sítím
- geny mají běžné biologické funkce geny se účastní v nějaké metabolické cestě
- geny pracují sekvenčně pro nashromáždění žádoucí molekuly atom po atomu
- jiné kontrolují geny reagující na stresové podněty poškození DNA, teplotní šok...
  - produkce proteinů opravujících škody
  - podskupiny genů specializovaných na dané aspekty

## 4.2 SIM umí generovat časové programy exprese

- aktivace genů v daném pořadí
- různé práhy X pro každý cílový gen
  - práh pro každý promotor závisí na místě jeho vázání s X v jeho promotoru
- postupná aktivacce genů, při úbytku zas postupná deaktivace z druhé strany LIFO

- v E.Coli systém argininu, SOS DNA poničení zpoždění v pořadí o 0.1 generaci genu (5-10 min)
- ekonomický design produkce až ve chvíli potřeby
- přesné časový řád může být pozměněn mutacemi
  - při opravách rychlá produkce opravných prostředků, po ukončení různě rychlý pokles
    - geny řešící nejmenší problémy se vypnou první, ty pro rozsáhlejší se vypínají později
  - řeší celou řadu globálních buněčných odezev geny časované podle buněčného cyklu v bakterii
  - geny často regulované hlavním regulátorem + přídavnými regulátory pro subsystémy
    - nemusí být tedy SIM
  - více regulátorů, jeden má konstatní aktivitu během sledovaného intervalu
- vznik SIM evoluční konvergencí ke stejnému regulačnímu vzoru u různých organismů jako u FFL
- udžuje se vůči mutacím, protože je dostatečně užitečný
- někdy proces aktivace-deaktivace jako FIFO
  - některé části procesu potřebné dříve jiné později, ale jen jednou

## 4.3 Topologická generalizace síťových motivů

- zatím jednoduché už 4 nody 199 možných vzorů, přes 9000 pro 5
- topologická generalizace motivů rozdělení motivů do rodin dle jejich funkcionality
  - když je FFL motiv, každý z těch 3 vzorů může být motiv pouze 1 je ale opravdu motiv
    - multi-output FFL může generovat časový FIFO program

## 4.4 multi-output FFL umí generovat časové FIFO pořadí

- genetický systém kontrolující produkci flagel (bičík) mototry E.coli
- když je buňce fajn, nikam se nepřemisťuje, když špatně nechá si narůst motůrky, vygeneruje navigační systém
- bičík cca 50nm, z 30 typů proteinů, 10x delší než tělo, 30 mikronů/s
  - skládá se dohromady po fázích lego
    - uvnitř kanálek, kterým se další proteiny dostávají dál
  - informace o proteinech kódovaná v 6 operonech
    - skupina genů transkribována stejným kusem mRNA
    - operony regulovány 2 transkr.fak. aktivátory
      - hlavní aktivátor X aktivuje Y, oba aktivují každý ze 6 operonů
        - multi-output FFL
      - každý operon může být aktivován pouze pomocí X nebo Y podobné OR branám
      - just-when-needed produkce
      - + oproti SIM FIFO X najede, postupně překročí hranice aktivace promotorů
        - klesáním zpět by bylo opět LIFO X klesne, ale je furt Y
        - Y má vlastní hranice pro každý gen jiné pořadí na OFF než na ON
      - dále všechny funkce FFL vytváření zpoždění při vypínání Z
        - deaktivace po určitém čase detektor zpoždění pro každý výstup
      - při krátké ztrátě X se díky OR nemusí přerušit vstup
      - multi-output je generalizace FFL, která se vyskytuje nejčastěji v transkr. sítích

# 4.5 Integrace signálu a kombinatorická kontrola: bi-fan a hustě se překrývající regulony

- 4-nodové vzory ze 199 možností jsou známé 2 motivy two-output FFL a **bi-fan** bi-fan  $X_1$  a  $X_2$  oba regulují  $Z_1$   $Z_2$ 
  - patří do skupiny hustě se překrývajících regulonů DORs
- DOR řada transkr.fak. regulující sadu výstupních genů v hustě se překrývající směru
  - většinou ne všechny vstupy regulují všechny výstupy
  - kombinatorický rozhodovací systém
  - E.coli a kvasnice pár DORs regulace někalika set genů
  - sdílená společná globální funkce reakce na stres, metabolismus živin...

# 4.6 Síťové motivy a globální struktury smyslových transkripčních sítí

- autoregulace, FFL, SIM, DOR jak jsou vůči sobě, jak se překrývají?
- procedura hrubého zrna substituce motivů za tvary zjednodušení grafického znázornění sítě
- všechny geny jsou pokryty nějakým z rodiny motivů
- poměrně vzácné dlouhé kaskády ve smyslových transkr.sítích časové nároky
  - jiné biologické sítě je často obsahují

# Síťové motivy ve vývojových, transdukčních a neuronových sítích

- vše předtím ve smyslových sítích potřeba rychlých reakcí
- byly tvořeny malými sadami těchto motivů
- tady síťové moivy v jiných typech bio sítí
- vývojová transkripční síť transkr. sítě řídící osudy buněk z vajíčka do mnohobuněčného org
  - diference buňky na jiný typ buňky
  - od smyslových rozdíl v časových intervalech a reverzibilitě
    - pomalejší nevratná rozhodování vznik nových motivů sítě
- kromě trankr. sítí používá buňka další interakčí sítě
  - interakční síť protein-protein, signálová transdukční síť, metabolické sítě
    - graficky různé barvy hran pro rozeznání různých sítí
    - rozdíly v časových intervalech
      - transkr. sítě v hodinách, signálová transdukční síť funguje v sekundách až minutách

## 5.1 Síťové motivy ve vývojových transkripčních sítích

- senzorová transkr.síť reakce na vnější změny, skoro ve všech buňkách
- vývojové transkripční sítě diferenciační procesy, vývoj, vajíčko  $\to$  vícebuněčný organismus
  - rozdělením diferencují do jiné tkáně/pletiva
    - aby se staly součástí nové tkáně, musí vyjádřit specifickou sadu proteinů
      - sada určuje, jestli bude tkáň svalová nebo neurální
  - zkoumání na octomilkách, červech, mořských ježcích a lidech pár silných motivů
    - C1-FFL a I1-FFL jako u senzorových sítí, taky autoregulační motivy a SIMs
    - dále pak jiné, co u senzorových sítí nebyly

#### 5.1.1 Dvounodová pozitivní zpětná smyška pro dělání rozhodování

- dva transkr.fak. regulují samy sebe ve vývojových sítích spíše pozitivní
  - 2 pozitivní interakce double-positive feedback transkr.fak. se navzájem aktivují
    - 2 ustálené stavy X a Y oba ON / oba OFF
    - signál pro produkci X/Y může nereverzivně uzamknout oba proteiny do ON
      - vzájemná aktivace
      - blokovací mechanismus
    - neujúčinější, když geny regulované X a Y kódují proteiny patřící stejné tkáni

- 2 negativní interakce double-negatice feedback vzájemná represe
  - také 2 stabilní ustálené stavy X ON a Y OFF / X OFF a Y ON
    - vyjádření buď X nebo Y
- vhodné, když geny regulované X patří buňkám s jiným osudem než geny regulované Y
- často ještě u obou nodů pozitivní autoregulace
  - zvyšování produkce při dosažení určité hranice
    - tím také stabilizace ON ustálený stav transkr.faktoru
- bistabilní přirozenost těchto motivů dovoluje buňkám dělat nereverzivní rozhodnutí a přiřadit osudy,
   kdy specifická sada genů se vyjadřuje a další je utlumená

#### 5.1.2 Regulující zpětná vazba a regulovaná zpětná vazba

- 2 hlavní 3-nodové motivy obsahují zpětnou vazbu
- trojúhelníhový motiv, kde X a Y vzájemně regulují Z regulující zpětná vazba  $10\ \mathrm{možných}$ kombinací znamének
  - double-positive stejné znaménko z obou do Z
  - double-negative často rozdílné znaménko do Z
  - také 2-nodová smyčka, kde jsou oba nody společně regulovány zezhora 1 transkr.fak.
    - regulovaná zpětná vazba
    - prvek paměti Z může řídit zapnutí/vypnutí smyčky
      - smyčka si pamatuje, jestli bylo Z aktivní nebo ne
      - zapamatování si osudu buněk, i když už zmizel původní signál

### 5.1.3 Dlouhé transkripční kaskády a vývojové časování

- dlouhé transkripční kaskády vzácné v senzorových sítích, ve vývojových motivy
- řetězy interakcí X  $\rightarrow$  Y  $\rightarrow$  Z  $\rightarrow$  ...
- čas odezvy každého článku je daný mírou degradace/ředění v  $T_{1/2}$  odezva kolem jedné generace
  - u vývojových sítí tato odezva sedí líp lepší řízení vývojových procesů

#### 5.1.4 Propojená dopředná smyčka v B. subtilis sporulační sítí

- sporulace proces tvorby spor buňka sloužící k dlouhodobému přežití bakterie v nepříznivých podmínkách
- b.subtilis bacil senný
- ve vývojových sítích FFL často jen část větších a složitějších obvodů, než u senzor.sítí
- při hladovění se buňky přestanou dělit a diferencuje do odolných sporů
  - spory obsahují mnoho proteinů, co se v bakterii při růstu nevyskytují
  - odpočívající buňka, skoro úplně dehydrovaná přežije dlouho, spící stav
  - při správných podmínkách se tranformuje zpět na normální bakterii
- při tvorbě sporu je třeba změnit tvorbu sady proteinů sporulace
  - potřeba stovek genů spínání ON a OFF ve vlnách každá specifický vliv na formaci sporu
  - síť tvořena několika transkr.fak. sežazenými ve spojeném C1 a I1-FFL
  - nakomibování FFLs pro využití jejich zpoždění a generování pulsů časový program genetické exprese
  - kaskádově sežazené FFLs generují 2 pulsy genů následované třetí pozdním

## 5.2 Síťové motivy v signálových transdukčních sítích

- signálová transdukční síť mnohem rychlejší zpracovávání informací než 1 generace
- interake mezi signálovými proteiny
- vycítit informaci z okolí, zpracovat, regulovat aktivitu transkr.fak
- vstupy obvykle detekovány receptorovými proteiny
  - jeden konec mimo buňku, druhý uvnitř v cytoplasmě
    - mimobuněčný konec detekuje molekuly zvané ligandy
      - navázáním konformační změna v receptoru, vnitří část se stane aktivní a katalyzuje dané chemické modifikace do difusního messenger proteinu v buňce
        - poslání 1 bitu informace z receptoru do messengeru
      - modifikace funguje v rámci sekund až minut

### 5.3 Informace zpracovávaná pomocí vícevrstvých perceptronů

- v signálových transdukčních sítích jsou nody signálové proteiny a hrany interakce
- silné 2 4-nodové motivy bi-fan, diamant
- diamant vícevrstvý vzor, podobný strukturám DOR v kaskádě s DOR, který dostává informaci z nadřazeného DORu
  - vzory DOR se ale normálně nevskytují v kaskádě
- vícevrstvé perceptrony podobná struktura využívaná v umělé inteligenci a neuronových sítích

#### 5.3.1 Tréninkový model pro perceptrony proteinové kinázy

- kináza enzym, který přenáší fosfátovou skupinu z vysokoenergetické donorové molekuly (např. ATP) na určitou cílovou molekulu (substrát)
- kaskáda proteinové kinázy cesty zpracování informací nalezené ve většině eukaryotických organismů
- aktivace kaskády, když se receptor naváže na ligand a aktivuje první kinázu  $X \rightarrow$ 
  - $\rightarrow$  X fosforylace kinázy Y na dvou daných místech  $\rightarrow$  Y dvojně zfosforylovaná  $\rightarrow$
  - $\rightarrow$  začne fosforylovat Z  $\rightarrow$  po dvojné fosforylaci fosforyluje transkr.fak.  $\rightarrow$  exprese genu
- fosfatázy enzymy proteinů postupně defosforylující kinázy také obsažené v kaskádách
- často využito lešenářské proteiny držící kinázy u sebe
- adaptorové proteiny můžou spojit danou kaskádu k rozdílným vstupním receptorům v odlišném typu buňky
  - kaskády tedy znovuvyužitelné moduly
  - stejná kaskáda transdukuje rozdílný signál v rozdílné tkáni
- kaskády většinou ve vrstvách, často 3
  - v 1. řadě kinázy  $X_1, X_2...$  aktivují další řadu kináz  $Y_1, Y_2...$  ...
    - formování vícevrstvého perceptronu který může integrovat vstupy z více receptorů
- kinetika prvního řádu nejednodušší kinetika pro kinázy
  - míra fosforylace Y z X je proporční vůči koncentraci aktivního X násobené koncentrací jeho substrátu nefosforylované Y, značení  $Y_0$

$$rate of phosphorylation = vXY_0 (5.1)$$

míra v kinázy X - kináza Y fosforylovaná 2 rozdílnými vstupními kinázami -  $X_1$   $X_2$  fosforylovaná forma  $Y_p$ , nefosforylovaná forma  $Y_o$ 

$$Y = Y_o + Y_p \tag{5.2}$$

$$dY_{p}/dt = v_{1}X_{1}Y_{o} + v_{2}X_{2}Y_{o} + \alpha Y_{p}$$
(5.3)

- stabilní stav  $dY_p/dt = 0$
- řešení

$$Y_p/Y = f(w_1 X_1 + w_2 X_2) (5.4)$$

f - rostoucí saturující funkce

$$f(u) = \frac{u}{1+u} \tag{5.5}$$

w - váhy vstupů

$$w_1 = v_1/\alpha \tag{5.6}$$

- koncentrace fosforylovaného Y je rostoucí funkce vážených sum dvou aktivit kinázy
- když je Y kináza, která musí být fosforylována na dvou místech aby byla aktivní, vstupní funkce je strmější

$$f(u) = \frac{u^2}{1 + u + u^2} \tag{5.7}$$

- S-shaped vstupní funkce vedou k aktivaci Y pouze pokud je suma vstpů větší než mezní hranice tady  $1\,$
- hranice aktivace  $w_1X_1 + w_2X_2 = 1$ 
  - přímka v ploše vymezené vstupními aktivitami

#### 5.3.2 Vícevrstvé perceptronu mohou provést detailní výpočty

- jednovstvý perceptron  $X_1$ - $X_2$  rozdělí plochu přímkou do 2 částí přidáním vstvy možnost složitějších výpočtů
- 2 vstvy  $Y_1$  a  $Y_2$  mají vlastní sady mezí ze 2 vstupů  $X_1, X_2$  rozdělení v půlce
  - oblasti nízké a vysoké aktivity
- kinázy  $Y_1$  a  $Y_2$  můžou fosforylovat kinázu Z pouze pokud jsou fosforylované

$$Z_p/Z = f(w_{z1}Y_1 + w_{z2}Y_2) (5.8)$$

- když jsou váhy wmalé, Y musí být fosforylované pro překročení hranice
  - Z je fosforylované pouze na ploše  $X_1$ - $X_2$ , když jsou Yny aktivní
  - oblast dána průsečíky dvou regionů aktivity  $Y_1$  a  $Y_2$ 
    - aktivace Z v regionu vyhrazeném 2 úsečkami
- když v prostřední vrstvě místo kinázy specifická fosfatáza fosfatáza odstraní fosforylní úpravu negativní váha
  - složitější aktivační regiony
- diskriminace schopnost rozeznat jistý stimulující vzor
  - nastavením vah možnost rozeznat od sebe velmi podobné stimulující vzory
- generalizace "vyplňování mezer" v částečných stimulujících vzorech
  - vpuštěním neúplného vzoru obdov reaguje jako by byl celý, pokud je mu daná část podobná
- pozvolná degradace vadou na prvcích sítě nedojde k úplnému ukončení
  - výkon se zhoršuje úměrně poškození
- tyto 3 fenomény můžou charakterizovat funkcionalitu signálové transdukční sítě v buňce

# 5.4 Kompozitní síťové motivy: záporná zpětná vazba a oscilátorové motivy

- zatím proteinové signálové sítě a transkripční sítě zvlášť v buňce ale pracují pospolu
  - často výstup signáloé transduční cesty je transrk.fak
- spojená síť se 2 barvami hran transripční a protein-protein interakce
- motivy
  - 3 nody trnaskr.fak. X transkripčně reguluje 2 geny Y a Z, protein.prod. pak přímo interagují
     např. Y fosforyluje Z
  - kompozitní zpětnovazební smyčka ze 2 proteinů, které spolu interagují různými barvami
    - X transkr.fak aktivující gen Y, produkt Y interaguje s X na proteinové úrovni
      - často opačným způsobem
      - Y naváže na X a potlačuje jeho aktivitu transkr.faktoru bráněním přístupu k DNA
        - nejčastěji se objevuje v genetickém systému bakterie-člověk
      - pomalá aktivace Y, rychlé potlačování X negativní stabilizace
        - stabilnější, než 2 pomalé interakce
- homeostáza stabilita okolo fixovaného stavu v mnoha systémech žádoucí
- oscilační dynamika chování u některých systémů
  - cyklus buňky, kdy se periodicky duplikují genomy
  - cirkadiánské hodiny pozoruhodně přesné biochemické obvody produkující oscilace na škále jednoho dne

...

- typický charakter časování výrazně přesnější než amplituda
  - variace amplitudy způsobená měnícím se vnitřním šumem z produkce proteinů
- mnoho oscilátorů bývá implementováno pomocí 2-barevného motivu kompozitní negativní zpětnovazební smyčky
  - transkr.fak. X má pozitivní autoregulaci
    - robustní časování i přes fluktuace biochemických parametrů komponenty
    - rodina relaxačních oscilátorů
- zpětnovazebné smyčka složená z regulátorů poskládaných dokola tvořící negativní zpětnovazební smyčku
  - 3 represory za sebou represilátor
    - rodina oscilátorů zpoždění méně precizní časování

## 5.5 Síťové motivy v neuronové síti C.elegans

- Ceanorhabditis elegans háďátko obecné půdní červ cca 1000 buněk
  - nesouvisející sítě mají shodné motivy, anti-motivy a častěji se opakující různé vzory
- nody neurony
- $X \to Y$  X má synaptický spoj s Y
- podobné motivy jako v biochemických interakčních sítích i přes odlišné prostorové a časové vazby
  - komunikace mezi buňkami v rámci milisekund
  - v transkr.síti v rámci buňky v časoech od minut po hodiny
- FFL sprostředkovává přenos zašuměných signálů pomocí komponent šumu

#### 5.5.1 Vícevstupové FFL v neuronových sítích

- v obou motivy, ale FFL jsou zde spojeny jinak než v transkr.sítích
  - v transkr.sítích generalizací multi-output FFL nejčastější
  - v neuronových u C.elegans multi-input
- zjednosušeně model aktivity neuronů má rovnice podobné těm v transkr.sítích a signálových transdukčních sítích, molekulární mechanismy jsou ale velmi odlišné
- neurony komunikují přenosem elektrických signálů přes sinapse do dalších neuronů
- neurony mají časově závislý transmembránový rozdíl napětí aktivita neuronu
- u c.elegans odstupňované napětí X(t), Y(t), Z(t)
- integrate-and-fire model pro dynamiku neuronů sečtení synaptických vstupů ze vstupního neuronu
- Y má 2 synaptické vstupy ze 2 neronů  $X_1$  a  $X_2$ , změna napětí Y aktivována skokovou funkcí přes váhovou sumu napětí dvou vstupních neuronů

$$dY/dt = \beta \theta(w_1 X_1 + w_2 X_2 > K_y) - \alpha Y \tag{5.9}$$

 $\alpha$  - relaxační míra vůči úniku proudu přes membránu neuronové buňky váhy w - síla synaptických spojení - AND i OR brány

- **detekce náhody** krátkých vstupních signálů aktivace Z i když nebyly přítomné oba vstupní signály, ale oba jen na krátkou chvíli a chvíli po sobě
- časová odezva v desítkách milisekund

#### 5.5.2 Vícevrstvé perceptrony v neuronové sítí C.elegans

- podobné jako v signálových transdukčních sítích, zde větší hojnost vzájemných spojení
- zpracovávání informací, správnost závisí na přesnosti měření vah hran

# Robusnost proteinových obvodů: příklad bakteriální chemotaxe

- chemotaxe - pohyb organismu ve směru chemického gradientu - bílá krvinka k zánětu

### 6.1 Princip robustnosti

- výpočty v biologických obvodech závisí na biochemických parametrech koncentrace proteinu
- paramtery odlišné buňka od buňky náhodné jevy
- biologické obvody mají robustní konstrukci tak, že jejich základní funkce je téměř nezávislá na biochemických parametrech, které mají tendenci se měnit od buňky k buňce **robustnost** 
  - musí se uvést jaká vlastnost je robustní k jakému parametru
- fine-tuned nerobustní vlastnosti
  - značně se mění při odlišných biochemických parametrech
- robustnost vůči změám parametru není nikdy absolutní
- demonstrace principů robustnosti na proteinových signálových sítích obvod kontrolující bekteriální chemotaxi

## 6.2 Bakteriální chemotaxe, jak bakterie myslí

#### 6.2.1 Chování chemotaxe

- pipeta s živinami k plujícím E.coli, jsou zaujaty a vytvoří obláček kolem atraktant
  - když se škodlivými, uplavou pryč **repelent**
  - bakteriální chemotaxe
- některé buňky pohyb za světlem (fototaxe), magnetickým polem (magnetotaxe)
- baktrie dokáží detekovat koncentrační gradienty malé jako změna molekuly na objem buňky na mikron a funkce v pozadí koncentrací přes 5 řádů
  - i přes lomcování Brownovým pohybem buňka chce rovně po dobu 10s orientace náhodně v rozsahu  $90^o$
- dočasné gradienty k řízení pohybu využití biased-random-walk
  - když buňka pluje od gradienty, zastaví se rychleji, aby našla nový směr
  - v tekutině se pohybuje náhodnou procházkou
  - běh udržování konstantního směru 1s
  - tumbles přemet změna směru 0.1s

- při přbližování snižování pravděpodobnosti přemetu (frerkvence přemetu) pokračování stejným směrem
- běhy a přemety jsou generovány různými stavy motoruů, které otáčí bičíky
  - clockwise CW, counterclockwise CCW
  - CCW pluje dopředu, jedna se změní na CW, konec pohybu, přemet, náhodná orientace
     motor na CCW znova pohyb dopředu

#### 6.2.2 Odezva a přesná adaptace

- pozorování buňky bez gradientu, běhy a přemety s průměrnou **ustálenou frekvencí přemetu** cca 1s
- atraktant ve vzduchu nad tekutinou, zatím žádný prostorový gradient, snížení frekvence přemetů
- buňky zjistí, že byly napáleny, zvýšní frekvence přemetů, i když je atraktant stále na místě **adap-**
- **přesná adaptace** frekvence přemetů zůstane stejná, když se objeví atraktant ve stejné míře jako předtím
  - ustálená frekvence přemetů je nezávislá na úrovni atraktantu

## 6.3 Chemotaxinový proteinový obvod E.coli

- proteinový obvod vykonávající odezvu a výpočty adaptace
  - vstup koncentrace atraktantu
  - výstup pravděpodobnost sepnutí motorů na CW určení frekvence přemetu
- receptory vnímání atraktorů a repelentů 5 druhů
  - část venku, druhá vevnitř navázání ligandů
  - uvnitř receptor navázaný na proteinovou kinázu (CheA) receptor a kináza dohromady X X rychle mezi 2 stavy aktivní  $X^*$ /neaktivní mikrosekundy
  - aktivní  $X^*$  změna na příslušný regulátor proteinu CheY, který je rozptýlenýv buňce
    - změna je přídavek fysforylační skupiny  $(PO_4)$ k CheY pro formování fosfo-CheY
    - značení CheY-P, fosforylace poslání bitů informací mezi signálovými proteiny
    - CheY-P naváže na motor bičíku, zvýší pravděpodobnost změny z CCW na CW
       čím všší koncentrace CheY-P, tím vyšší frekvence přemetů
    - fosforylace CheY-P je odstraněna enzymem CheZ
      - proti sobě působící CheZ a aktivní  $X^*$  ustálený stav CheY-P a frekvence přemetů

#### 6.3.1 Atraktanty snižují aktivitu X

- navázání ligandu, změna pravděpodobnosti aktivního stavu  $X^{*}$
- aktivita X koncentrace X v aktivním stavu
- navázáním atraktantu pokles aktivity redukce míry fosforylace CheY od X tedy i poklesu CheY-P
  - pokles pravděpodobnosti rotace motoru CW, redukce frekvence přemetu, delší plavba 1 směrem
  - repelenty opačný efekt

#### 6.3.2 Adaptace je díky pomalé modifikaci X, která zvyšuje jeho aktivitu

- obvod chemotaxe má druhou cestu věnovanou adaptaci
- metylační modifkace receptory mají pár biochemických tlačítek, která při stlačení zvyšují akti-

vitu a potlačují útlum X

- metylová skupina  $(CH_3)$  přidána na 4-5 míst receptoru
- metylace receptoru je katalyzována enzymem CheR a je odstraněna enzmem CheB metylové skupiny jimi průběžně přidávány a ubírány
  - pouze ale pokud bakterie necítí ligand
  - vypadá zbytečně, ale dává buňce možnost adaptace
- výrazně pomalejší než hlavní reakce z X na CheY do motoru
- design zpětné smyčky je takový, že je dosaženio přesné adaptace
  - zvyšující se metylace X přesně vyvažuje redukci aktivity, která je způsobena atraktantem

## 6.4 Dva modely můžou vysvětlit přesnou adaptaci: robustní a finetuned

- zjednodušené modely zanedbávající mnoho detailů, cíl pochopení základní rysy systému
- oba kopírují základní odezvu systému chemotaxe a zobrazují přesnou adaptaci
  - fine-tuned závisí na přesné vyváženosti rozdílných biochemicých parametrech
  - robustní pro širší rozptyl parametrů

#### 6.4.1 Fine-tuned model

- zjednodušený model teoretického modelu chemotaxe
- receptorový komplex X může být metylován  $X_m$  v rámci akce CheR, demetylován CHeB
- ignorování přesného počtu metylových skupin na receptor, skupina všech metylovaných receptorů do jedné proměnné  $X_m$
- jen metylovaný receptor je aktivní, aktivita a \* 0 na metylovaný receptor
- takovýto model ztrácí přesnou adaptaci, když  $A_0$  (ustálený stav bez atraktantu) neni rovno  $A_2$  (ustálený stav s atraktantem)
  - zde změna v úrovni proteinu CheR o 20% trojásobný rozdíl v ustálených aktivitách s a bez ligandu
  - přesná adaptace je zde fine-tuned vlastnost

#### 6.4.2 Barkai-Leiblerův robustní mechanismus pro přesnou adaptaci

- mechanismus pro přesnou adaptaci na širokém rozptylu parametrů
- model má několik míst metylace, dalších detailů, reprodukuje mnoho pozorování na dynamiku systému chemotaxe
- robustnost přesné adaptace závisí na tom, že CheB pracuje pouze na aktivních receptorech a nedemetyluje receptory, které jsou neaktivní
  - nezbytné pro robustní adaptaci, není nereálné
  - povolením malého množství  $\epsilon$  pro CheB provádět akce na neaktivních receptorech způsobí ztrátu přesné adaptace faktorem  $\epsilon$

#### 6.4.3 Robustní adaptace a integrální zpětná vazba

- speciální zpětná vazba
  - míra demetylace je úměrná přímo aktivitě víc než jakékoliv jiné entitě
  - negativní zpětná vazba působí přímo na promměnou, která má být kontrolována

- souvisí s inženýrským řídícím principem integrální zpětné vazby
  - řízení signálem, který v čase integruje chybu mezi výstupem a žádaným výstupem
  - garantování navedení do chtěného stavu i přes změny v parametrech systému
  - často se ukazuje jako jedinné možné robustní řešení tohoto problému

Experimenty ukázaly, že přesná adaptace je robustní, zatímco ustálený stav aktivity a adaptační časy jsou fine-tuned

#### 6.5 Individualita a robustnost v bakteriálních chemotaxích

- identické buňky mají rozdílný charakter, jak provádějí chemotaxi
  - některé nervóznější a přemetují častěji, jiné klidnější
- individuální charakteristiky buněk trvají desítky minut
- čas adaptace na atraktant je také individuální
- ustálená frekvence přemetů a je inverzně korelovaná s adaptačním časem buňky
- obvod bakteriální chemotaxe má design takový, že klíčová vlastnost, jako je přesná adaptace, je robustní s ohledem na rozdílnost v úrovni proteinů

## Robustní vzorování ve vývoji

- vývoj proces kdy se z vajíčka stává mnohobuněčný organismus mnoho rozdělení na vznik embrya
- všechny buňky stejný genom
  - kdyby všechny vyjadřovaly stejný protein, tělo by bylo beztvré a tvořené identickými buňkami
  - třeba tedy udělit osud, rozdíl v proteinech, které vyjadřují
- morfogeny signálové molekuly (často proteiny)
  - k vytvoření prostorového vzoru je třeba poziční informace, kterou nesou jejich gradienty
  - jejich produkce v daném zdrojovém místě, rozptyluje se do regionu který bude paternován
  - koncentrace vysoká v blízkosti zdroje, snižuje se vzdáleností
  - buňky v poli jsou ze začátku identické a můžoucítit morfogen pomocí receptorů
    - navázání morfogenu na receptor, aktivace signálových cest, exprese sady genů
      - jaké geny vyjadřovány a osud buňky závisí na koncentraci morfogenu
- Model Francouzské vlajky koncentrace morfogenu M(x), zdroj x=0
  - buňky cítí koncentraci vyšší hraniční hodnota  $T_1$  osud A
  - nižší než  $T_1$  a vyšší než hranici  $T_2$  osud B
  - nižší než  $T_2$  osud C
  - 3-regionální vzor normálně více než 3 osudy
- komplexní prostorové vzory se neformují najednou, sekvenční proces
- když hrubý vzor vytvořen, buňky vy regionech můžou skrývat další morfogeny pro generování jemnějších subvzorů
- některé vzory optřebují průsečík 2+ morfogenů vznik složitých prostorových rozloženítkání
- vývojová transkripční síť sekvenční regulace genů během vzorovacího procesu
- vzorování gradientů morfogenů díky rozptýlení molekul cítěných biochemickými obvody
  - citlivost vzorů na různost parametrů?
  - velmi robustní na s ohledem na širokou škálu genetických a prostorových poruch
  - nejčastěji se měnící parametr je produkční míra proteinů
- změnou míry produkce morfogenu často vede k malé změně velikostí a pozic formovaného regionu

## 7.1 Exponenciální profily morfogenů nejsou robustní

- nejjednodušší meganismus morfogen produkován ve zdroji x=0 a rozptyluje se do okolí s identickými buňkami
- degradace  $\alpha$  kombinací s rozptylem to vede k profilu morfogenu s klesající exponenciálou
- vzdálenost rozpadu  $\lambda$  vzdálenost, kterou po uražení morfogenu v poli začne degradovat
- čím větší konstanta rozptylu D, tím mneí je degradační míra  $\alpha$

- rozpad je dramatický vzdálenost $10\lambda$  koncentrace 5% a  $5.10^{-5}$  původní hodnoty
- $\lambda$  typická velikost regionu, která může být vzorována daným gradientem
- problém, když je produkční míra zdroje morfogenu porouchaná  $(M_0)$  dosažení jiné hranice, jiného osudu
- tento proces nevysvětluje robustnost pozorovanou ve vývojovém vzorování

### 7.2 Zvýšená robustnost se samozlepšnou degradací morfogenu

- použití nelineární míry degradace
- posun  $\delta$  (rozdíl mezi originální a posunutou hranicí) v morfogenním profilu po změně  $M_0$  je v prostoru jednotný
  - všechny regiony jsou posunuty o stejnou vzdálenost jako  $M_0$
- cílem zvýšit robustnost co nejmenší posun  $\delta$  při změně v  $M_0$  na  $M_0'$ 
  - míra rozpadu blízko x=0 co největší, dosažení  $M_0^\prime$  s malým posunem
    - lze klesajícím vzdáleností  $\lambda$  neakceptovatelné
      - rozsah morfogenu, tedy velikost vzoru, je silně redukována
      - potřeba najít profil s velkým dosahem a robustností
        - rychlý rozpad kolem x=0 k dosažení robustnosti při změně v  $M_0$
        - pomalý rozpad na velkém x k dosažení velkého rozsahu M
- nelineární samozlepšená degradace
  - vzpětnovazební mechanismus dělající degradační míru M rostoucí s koncentrací M
- samozlepšená degradace povoluje ustálený stav profilu morfogenu s mírou nestejnoměrného rozpadu
  - profil se rozpadá rychle kolem zdroje robustnost ve změnách produkce morfogenu
  - pomalý rozpad dále od zdroje vzorování ve velkém rozsahu

## 7.3 Motivy sítě, které provádí degradační zpětnou vazbu pro robustní vzorování

- navázání morfogenu na receptor, změna exprese genu
  - 2 typy smyček v rozdílných vývojových procesech
- zpětnovazební smyčka, kde receptor R zlepšuje degradaci M
  - morfogen vážící se k R spouští signalizaci, zvýšení exprese R
- degradace M způsobena zvedáním vazby morfogenu do receptoru a jeho poruchou v rámci buňky
  - M zlepšuje produkci R, R zlepšuje míru endocytózy a degradace M
- symčka, když R potlačuje degradaci M
  - navázáním M na R se spouští signalizace, represe exprese R
  - R potlačuje navázáním se degradaci M a potlačuje protein degradující M (mimobuněčná protáza) nebo represuje expresi protázy
- v obou případech M zvyšuje vlastní míru degradace, která podporuje robustní vrozování ve velkém rozsahu

# Kinetické korektury