# Desarrollo Tarea 1 - Introducción a la Bioinformática

# Nombres de los integrantes:

- Iñaki Oyarzun M.
- Vicente Alvarez A.

Import de librerías previas

```
import numpy
import matplotlib.pyplot as plt
import random
import pandas as pd
import numpy as np
import Levenshtein
```

### Pregunta 1

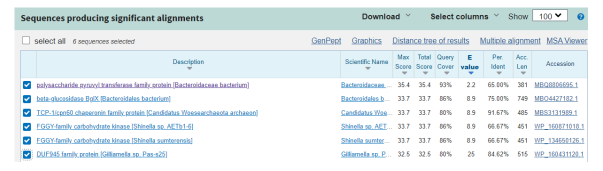
A partir de la siguiente combinación entre los nombres de los integrantes, se llega a la siguiente consulta a realizar como proteína:

VINAKIALVARESVN (Vinaki Alvarezun)

A partir de la siguiente configuración se procede a realizar la ejecución del algoritmo:

General Parameters	
•	
Max target sequences	100 🗸
	Select the maximum number of aligned sequences to display ?
Short queries	Automatically adjust parameters for short input sequences ?
Expect threshold	0.05
Word size	<b>6 ▼ ②</b>
Max matches in a query range	0
Scoring Parameters	
Matrix	BLOSUM62 ♥ ②
Gap Costs	Existence: 11 Extension: 1
Compositional adjustments	Conditional compositional score matrix adjustment
Filters and Marking	
Filters and Masking	
Filter	✓ Low complexity regions ②
Mask	Mask for lookup table only 3
	Mask lower case letters ?
BLAST	Search database nr using Blastp (protein-protein BLAST)  Show results in a new window

Obteniendo los siguientes resultados:



- a) De ello, seleccionando la primera proteína hallada se procede a generar los dos dot plots asociados, tomando en cuenta la misma distancia del largo de la query a al derecha y a la izquierda, obteniendo lo siguiente:
  - match: ikakialvareknlvpfsvn
  - match + extension derecha e izquierda: stpnssgtlltyildddgrikakialvareknlvpfsvnalenvkstsytyrlpsvetwl

```
In []: # Función que genera un dotplot a partir de dos secuencias.
# Obtenido de StackOverflow, realizado por John Coleman y complementado por Nick
# https://stackoverflow.com/questions/40822400/how-to-create-a-dotplot-of-two-dna-se
seq1 = "VINAKIALVARESVN"
seq2 = ("stpnssgtlltyildddgrikakialvareknlvpfsvnalenvkstsytyrlpsvetwl").upper()
```

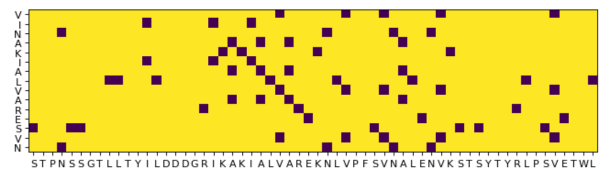
```
def delta(x,y):
    return 0 if x == y else 1

def M(seq1,seq2,i,j,k):
    return sum(delta(x,y) for x,y in zip(seq1[i:i+k],seq2[j:j+k]))

def makeMatrix(seq1,seq2,k):
    n = len(seq1)
    m = len(seq2)
    return [[M(seq1,seq2,i,j,k) for j in range(m-k+1)] for i in range(n-k+1)]

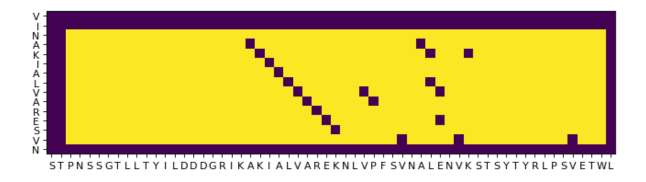
def generateDotplot(seqx, seqy, k):
    plt.figure(figsize=(10,15), dpi=80)
    dotplot=plt.imshow(numpy.array(makeMatrix(seqx,seqy,k)))
    xt=plt.xticks(numpy.arange(len(list(seqy))),list(seqy))
    yt=plt.yticks(numpy.arange(len(list(seqx))),list(seqx))
    plt.show()

generateDotplot(seq1, seq2,1)
```



Luego, simplificamos la matríz en una ventana 3 con un rigor de 2: (No considerar el borde coloreado generado debido a un problema de impresión en el matplotlib)

```
def window3(seq1,seq2):
In [ ]:
            matrix = makeMatrix(seq1,seq2,1)
            sizes = np.shape(matrix)
            reduced = np.zeros(sizes)
            for i in range(0,sizes[0]-3):
               for j in range(0,sizes[1]-3):
                 subM = matrix[i:i+3]
                 subM[0] = subM[0][j:j+3]
                 subM[1] = subM[1][j:j+3]
                 subM[2] = subM[2][j:j+3]
                 res = (subM[0][0]+subM[1][1]+subM[2][2] >= 2)
                 reduced[i+2][j+2] = res
            return reduced
        reduced_matrix = window3(seq1,seq2)
        plt.figure(figsize=(10,15), dpi=80)
        dotplot=plt.imshow(numpy.array(reduced_matrix))
        xt=plt.xticks(numpy.arange(len(list(seq2))),list(seq2))
        yt=plt.yticks(numpy.arange(len(list(seq1))),list(seq1))
        plt.show()
```



b) El alineamiento que entregó BLAST fue el siguiente:

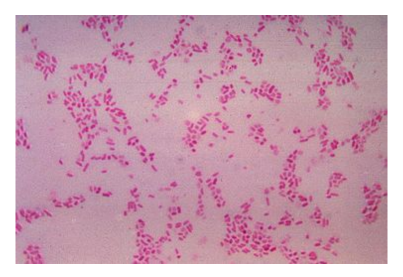
Query 2 INAKIALVARE-----SVN 15 I AKIALVARE SVN Sbjct 248 IKAKIALVAREKNLVPFSVN 267

De lo anterior se muestra que la diferencia entre la query realizada para BLAST y el segmento de la proteína se encuentra en un solo gap de tamaño 6 y un reemplazo de letra (Segunda letra K por una N)

c) Es una pyruvyl-transferasa, una enzima envuelta en biosintesis de polimeros asociados a peptidoglycanos, perteneciente a una familia de proteinas, como lo indica el nombre. Esta información se apoya en el siguiente link.

Su estructura se puede observar en el modelo generado en este sitio. Se observa que en gran parte del modelo de la estructura se tiene un alto porcentaje de certeza en cuanto a cómo es realmente.

d) Pertenece a una bacteria Bacteroidaceae. Estas son una clase de bacterias perteneciente al filo Bacteroidetes. Son medioambientales y comensales, a veces patógenos.



Luego, investigando sobre otros organismos que ha sido encontrada la proteína se pueden observar que está en las bacterias del tipo Rhizobium, las cuales son de la clase

Alphaproteobacterias, estas bacterias realizan el proceso de fijación de nitrógeno, Viviendo en simbiosis con las plantas en su raíz (leguminosas).



- e) De la información hallada sobre la proteína codificada en el segundo organismo, se puede encontrar que:
  - Su ubicación CDS es la 3450152 a 3451054, con una cantidad de 300 aa.
  - Encontrándose en una hebra primaria y siendo contínua.
  - Además es parte del genoma del cromosoma del organismo (Rhizobium)

#### Referencias:

Sobre la proteína NIH.

Genoma (aplicar ctrl + F y buscar "AIC28562.1")

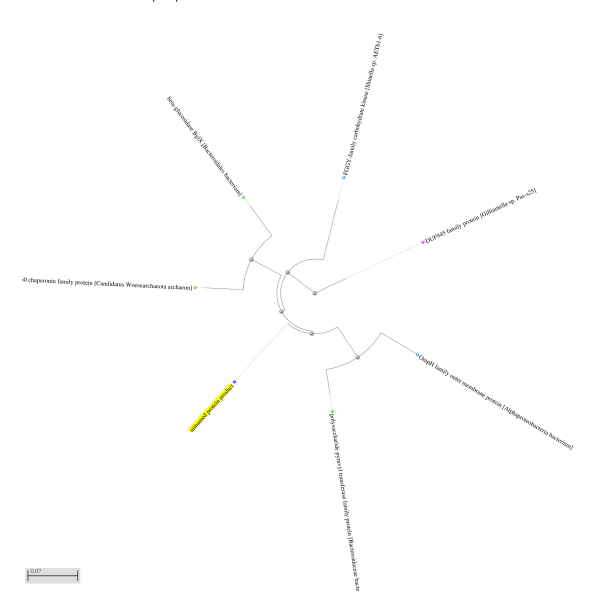
Sobre la secuencia en uniprot

f) Los datos vienen de 2 trabajos de Xie,F. El primero es *A highly-resolved spatial and functional map of the ruminant gastrointestinal microbiome*, el cuál no fué publicado. El segundo es una entrada directa al *Laoratorio de Microbiologia Gastrointestinal de la Universidad Agricultural de Nanjing*.

- g) Los siguientes 5 matches son de organismos distintos:
  - 1. **Bacteroidales bacterium** (beta-glucosidase BglX), asociada a organismos de la flora intestinal.
  - Candidatus Woesearchaeota archaeon (TCP-1/cpn60 chaperonin family protein, partial), son parte de un nuevo orden candidato del dominio de Archeas, de las cuales, recientemente solo se han hallado en la naturaleza. Sin embargo no ha sido posible ser cultivadas.
  - 3. **Shinella sp. AETb1-6** (FGGY-family carbohydrate kinase) Asociado a entidades que participan en el desarrollo de las plantas por lo general o procesos que ocurren dentro de ellas.

- 4. **Gilliamella sp. Pas-s25** (DUF945 family protein), Familia de bacterias asociadas a enfermedades, de importancia médica.
- 5. **Alphaproteobacteria bacterium** (OmpH family outer membrane protein), de la investigación realizada, se concluye que se encuentra en un conjunto de bacterias del tipo proteobacterias, que son parte de un conjunto mucho mas grande de patógenos.

Se ha podido observar o relacionar que las especies 3 y 5 observadas son cercanas al segundo origen encontrado del primer match. Donde por ejemplo se relaciona con la especie 3 en cuanto a pertenecer a procesos de las plantas. Y con la número 5 por pertenecer a la misma clase de las Alphaproteobacterias.



# Pregunta 2

A continuación se generá una función encargada de realizar lo mencionado, por otra parte, para el cálculo de la distancia de Levenshtein, se hará uso de una libreria ofrecida en python llamada "Levenshtein", la cual permite realizar este cálculo.

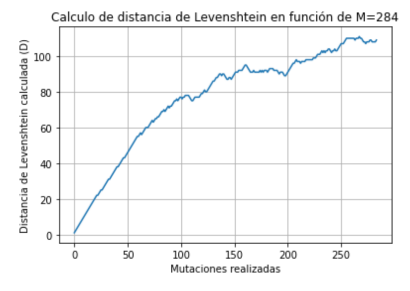
```
In [ ]: #Genera la secuencia aleatoria de 200 bases
def generateAlienSeq():
    res = ""
    for x in range(200):
```

```
res+=random.choice(["A","C","G","T","B","D"])
    return res
#Crea una mutacion de las 200 bases posibles
def mutateAlienSeq(seq):
    res = seq
   tipo = random.choice(["insert","del","swap"])
   index = random.choice(range(len(seq)))
    if(tipo == "insert"):
        res = res[:index]+random.choice(["A","C","G","T","B","D"])+res[index:]
    elif(tipo == "del"):
        res = res[:index]+res[index+1:]
    else:
        tomodify = ["A", "C", "G", "T", "B", "D"]
        tomodify.remove(res[index])
        res = res[:index]+random.choice(tomodify)+res[index+1:]
    return res
```

a) Se realizará el cálculo solicitado para luego ser graficado en la forma de un histograma.

```
In []: # Se almacenan los resultados y se genera la secuencia inicial
    res = []
    M = random.choice(range(301))
    init = generateAlienSeq()
    init0 = init
    for x in range(M):
        temp = mutateAlienSeq(init)
        res.append(Levenshtein.distance(init0,temp))
        init = temp

plt.plot(range(M),res)
    plt.xlabel("Mutaciones realizadas")
    plt.ylabel("Distancia de Levenshtein calculada (D)")
    plt.title("Calculo de distancia de Levenshtein en función de M="+str(M))
    plt.grid(1)
    plt.show()
```

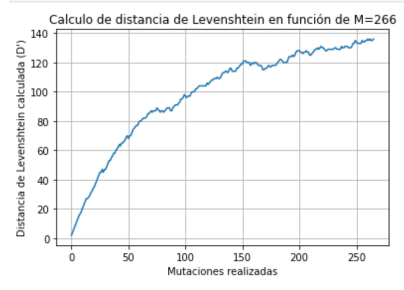


**b)** Para este caso, se hace uso de la misma metodología anterior, pero para este caso con dos secuencias.

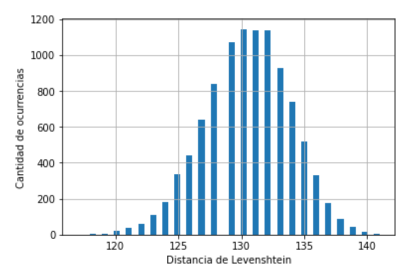
```
In [ ]: resb = []
```

```
Mb = random.choice(range(301))
seq = generateAlienSeq()
seq2= seq
for x in range(Mb):
    seq = mutateAlienSeq(seq)
    seq2 =mutateAlienSeq(seq2)
    resb.append(Levenshtein.distance(seq,seq2))

plt.plot(range(Mb),resb)
plt.xlabel("Mutaciones realizadas")
plt.ylabel("Distancia de Levenshtein calculada (D')")
plt.title("Calculo de distancia de Levenshtein en función de M="+str(Mb))
plt.grid(1)
plt.show()
```



**c)** En primer lugar se generarán pares de secuencias y se almacenarán sus distancias, para luego generar y presentar el histograma.



Media: 130.5247

Desviación estándar: 3.398762997032891

**d)** Analizando los datos, se observa que ya se genera una pérdida del parentesco a la altura de las 200 mutaciones aproximadamente, esto se puede observar en el punto b, cuando ya a partir de ese valor la distancia de levenshtein ya termina quedando estancada a ese punto (con un valor de 130-140 aprox), y ya siendo más notorio despues de las 200 mutaciones, dando a entender que el parentesco dejo de existir y se trata de dos secuencias completamente diferentes.

Igualmente y por otro lado se tiene lo observado en la pregunta c, la cual presenta una distribución del tipo campana en donde igualmente, se observa un estancamiento de la distancia en el valor 130-140, confirmando que ya el parentesco deja de existir luego de 200 mutaciones al concentrar una gran cantidad de los valores en ese sector, e igualmente con la media en ese valor.