Сравнение распределения длин белков Escherichia coli и Saccharomyces cerevisiae

Введение

Escherichia coli (E. coli) является широко изученным прокариотическим организмом, в то время как Saccharomyces cerevisiae (дрожжи) служат модельным организмом для эукариот. Оба они играют важную роль в биологических исследованиях и биотехнологии. Цель данного анализа — сравнить распределения длин белков этих двух организмов и выявить различия.

(Первые несколько дней ссылка в домашнем задании не работала, поэтому данные были собраны вручную) Данные для этого анализа были получены из UniProt и загружены в виде несжатых TSV по следующим ссылкам:

- E. coli data¹
- Yeast data²

Датасеты содержат следующую информацию: entry name, protein names, gene names, organism, length.

Для их прочтения и получения длин был использован следующих код:

```
import pandas as pd

# Load data
ec_data = pd.read_csv('ecoli_data.tsv', sep='\t')
yeast_data = pd.read_csv('yeast_data.tsv', sep='\t')

# Extract lengths
ec_lengths = ec_data['Length']
yeast_lengths = yeast_data['Length']
```

Код 1: Чтение Данных

В дальнейшем была использована таблица, приложенная к домашнему заданию. В результате ее прочтения:

 $^{^{1}}$ Также используемые данные для *E. coli*, organism id 83333 можно посмотреть тут

²Также используемые данные для Yeast, organism id 559292 можно посмотреть тут

```
import pandas as pd

file_path = '/content/Protein lengths.xlsx'
data = pd.ExcelFile(file_path)

ecoli_data_raw = data.parse('Бактерии')
yeast_data_raw = data.parse('Эукариоты')

def extract_lengths(dataframe, suffix):
    names = dataframe.filter(like='Name').stack().reset_index(drop=True)
    lengths = dataframe.filter(like='Length').stack().reset_index(drop=True)
    combined = pd.DataFrame({'Name': names, 'Length': lengths})
    filtered = combined[combined['Name'].str.endswith(suffix, na=False)]
    return filtered['Length']

ecoli_lengths = extract_lengths(ecoli_data_raw, '_ECOLI')
yeast_lengths = extract_lengths(yeast_data_raw, '_YEAST')
```

Код 2: Чтение таблицы

Были получены такие же результаты как и при чтении данных с UniProt

Использованные библиотеки

В этом анализе использовались следующие библиотеки Python:

- pandas: Для обработки и очистки данных.
- matplotlib: Для создания визуализаций, включая гистограммы, диаграммы ящиков и ECDF.
- seaborn: Для улучшенного визуального оформления диаграмм ящиков.
- numpy: Для числовых операций и предварительной обработки данных.

Методы

Анализ включал следующие методы:

- Гистограмма: используется для визуализации распределения частот длин белков.
- Box Plot: отображает центральную тенденцию ($медиану^3$), изменчивость ($меж-квартильный размах^4$), усы⁵ и выбросы⁶ в длинах белков.
- ECDF (эмпирическая кумулятивная функция распределения): иллюстрирует *кумулятивные вероятности*⁷ для сравнения распределений.

Результаты

Гистограммы

Гистограмма отображает распределение частот длин белков для *E. coli* и дрожжей.

```
import matplotlib.pyplot as plt

# Plot histogram
plt.hist(
    ec_lengths, bins=50, alpha=0.7, label='E. coli', color='blue', density
        =True
)
plt.hist(
    yeast_lengths, bins=50, alpha=0.7, label='Yeast', color='orange',
        density=True
)
plt.xlabel('Protein Length (Amino Acids)')
plt.ylabel('Frequency')
plt.title('Joint Histogram of Protein Lengths')
plt.legend()
plt.show()
```

Код 3: Гистограмма

³Медиана — значение, делящее набор данных на две равные части.

 $^{^4}$ Межквартильный размах — разница между третьим (Q3) и первым (Q1) квартилями, показывающая диапазон значений в центральных 50% данных.

 $^{^5}$ Усы — линии, выходящие за границы межквартильного размаха и простирающиеся до минимального и максимального значений без выбросов.

⁶Выбросы — значения, значительно отличающиеся от остальных и находящиеся за пределами усов.

 $^{^{7}}$ Кумулятивные вероятности — это вероятности, показывающие долю значений, меньших или равных заданному значению.

Получим:

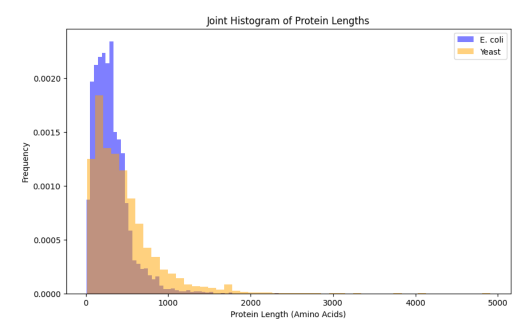


Рис 1: Гистограмма длин белков для *E. coli* и дрожжей.

Box Plot

Box plot показывает медиану (центральную линию), межквартильный размах (IQR, представленный ящиком), усы (представляющие данные в пределах 1,5 IQR) и выбросы.

Код 4: Box Plot

Получим:

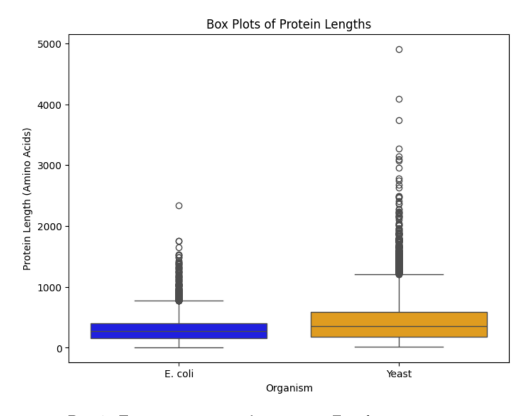


Рис 2: Диаграммы длин белков для *E. coli* и дрожжей.

ECDF

ECDF иллюстрирует кумулятивные вероятности, помогая выявлять различия в распределениях.

```
def ecdf(data):
    x = np.sort(data)
    y = np.arange(1, len(x) + 1) / len(x)
    return x, y

# Compute ECDF for both datasets
ec_x, ec_y = ecdf(ec_lengths)
yeast_x, yeast_y = ecdf(yeast_lengths)
```

```
# Plot ECDF
plt.plot(ec_x, ec_y, label='E. coli', color='blue')
plt.plot(yeast_x, yeast_y, label='Yeast', color='orange')
plt.xlabel('Protein Length (Amino Acids)')
plt.ylabel('Cumulative Probability')
plt.title('Empirical Cumulative Distribution Function (ECDF)')
plt.legend()
plt.show()
```

Код 5: ECDF

Получим: Также, для удобства, можно рассмотреть логарифмическую шкалу длин для

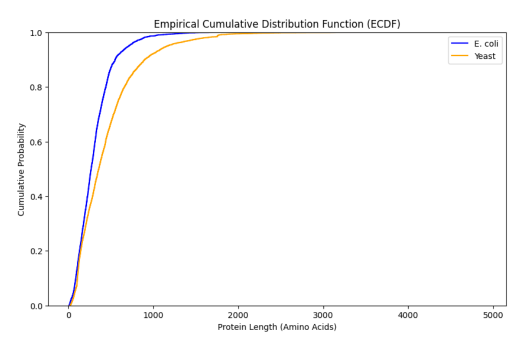


Рис 3: ECDF длин белков для *E. coli* и дрожжей.

ECDF.

```
plt.figure(figsize=(10, 6))
sns.ecdfplot(ecoli_lengths, label='E. coli', color='blue')
sns.ecdfplot(yeast_lengths, label='Yeast', color='orange')

# Set logarithmic scale for x-axis
plt.xscale('log')

plt.title('Empirical Cumulative Distribution Function (ECDF)')
plt.xlabel('Protein Length (Amino Acids, Log Scale)')
plt.ylabel('Cumulative Probability')
plt.legend()
plt.grid(True)
plt.show()
```

Код 6: ECDF log-scale

Получим:

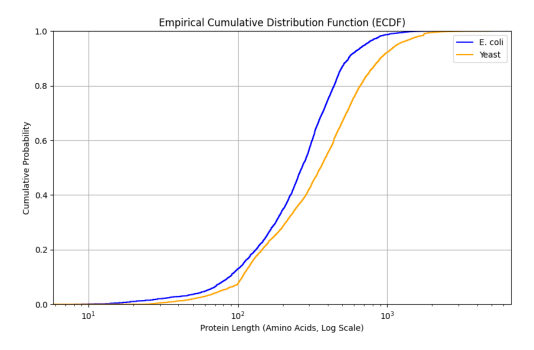


Рис 4: ECDF логарифмов длин белков для *E. coli* и дрожжей.

Результаты

Результаты показывают, что белки *E. coli* в целом короче и имеют более узкий диапазон длин по сравнению с белками дрожжей. Гистограмма (Рис. 1) демонстрирует, что белки дрожжей имеют более широкое распределение, а диаграмма размаха (Рис. 2) подчёркивает наличие большего количества выбросов у дрожжей, что указывает на большую изменчивость. ECDF (Рис. 3) подтверждает, что большая доля белков *E. coli* попадает в диапазоны меньшей длины по сравнению с белками дрожжей.

Эти различия, вероятно, связаны с большей сложностью эукариотических организмов, требующих более длинных и универсальных белков для выполнения клеточных функций.

Кроме того, вы можете ознакомиться с полным кодом и выполнить его для получения тех же результатов

Заключение

Данный анализ выявил значительные различия в распределении длин белков между E. coli и дрожжами, что отражает их различные биологические характеристики. Белки E. coli короче и менее вариативны, тогда как белки дрожжей характеризуются большей длиной и разнообразием, что свидетельствует о сложности эукариот.