



# Metodi funzionali per valutare la conservazione evolutiva delle sequenze regolatrici

---

Relatore: Prof. Paolo Provero

Candidato: Stefano Gilotto

Università degli Studi di Torino

Dipartimento di Biotecnologie Molecolari e Scienze per la Salute

Miglioramento delle tecniche di analisi:

- grande mole di dati di carattere biologico

Miglioramento delle tecniche di analisi:

- grande mole di dati di carattere biologico
- funzionalità delle regioni non-coding e del 'junk-DNA'

Miglioramento delle tecniche di analisi:

- grande mole di dati di carattere biologico
- funzionalità delle regioni non-coding e del 'junk-DNA'
- necessità di prevedere quali regioni siano funzionali

modelli basati sulla conservazione delle sequenze

cow	ATG---ACTAACATTTCGAAGTCCACCCACTAATAAAATTGTAAAC
sheep	ATG---ATCACATCCGAAAAACCCACCCACTAATAAAATTGTAAAC
goat	ATG---ACCAACATCCGAAGACCCACCCATTAATAAAATTGTAAAC
horse	ATG---ACAAACATCCGGAATCTCACCCACTAATTAAATCATCAAT
donkey	ATG---ACAAACATCCGGAATCCACCCGCTAATTAAATCATCAAT
ostrich	ATGGCCCCAACATTTCGAATTCGCACCCCTGCTCAAAATTATCAAC
emu	ATGGCCCCTAACATCCGGAATCCACCCCTTACTCAAAATCATCAAC
turkey	ATGGCACCCATATCCGGAATCACACCCCTATTAAAAACATCAAC

modelli basati sulla conservazione delle sequenze

- non si basano su caratteristiche funzionali

cow	ATG---ACTAACATTTCGAAGTCCACCCACTAATAAAATTGTAAAC
sheep	ATG---ATCACATCCGAAAAACCCACCCACTAATAAAATTGTAAAC
goat	ATG---ACCAACATCCGAAGACCCACCCATTATAAAATTGTAAAC
horse	ATG---ACAAACATCCGGAATCTCACCCACTAATTAAATCATCAAT
donkey	ATG---ACAAACATCCGGAATCCACCCGCTAATTAAATCATCAAT
ostrich	ATGGCCCCAACATTTCGAATTCGCACCCCTGCTCAAAATTATCAAC
emu	ATGGCCCCTAACATCCGGAATCCACCCCTTACTCAAAATCATCAAC
turkey	ATGGCACCCATATCCGGAATCACACCCCTATTAAAAACATCAAC

- numerose evidenze a favore dell'utilizzo di modelli basati sulla conservazione

- numerose evidenze a favore dell'utilizzo di modelli basati sulla conservazione
- esistono sequenze la cui funzione è conservata, ma non la loro sequenza



- numerose evidenze a favore dell'utilizzo di modelli basati sulla conservazione
- esistono sequenze la cui funzione è conservata, ma non la loro sequenza

Sono presentate delle tecniche per poter prevedere e testare queste sequenze attraverso analisi di carattere funzionale.

## Conservation of RET Regulatory Function from Human to Zebrafish Without Sequence Similarity

Shannon Fisher<sup>1,2,\*</sup>, Elizabeth A. Grice<sup>1,\*</sup>, Ryan M. Vinton<sup>1</sup>, Seneca L. Bessling<sup>1</sup>, Andrew S. McCallion<sup>1,3,†</sup>

**Ipotesi:** la funzione regolatrice di regioni non-coding può essere conservata, in assenza di conservazione di sequenza.

**Oggetto di studio:** il *locus* del gene *Ret*, i cui esoni sono ben conservati, al contrario delle regioni limitrofe.

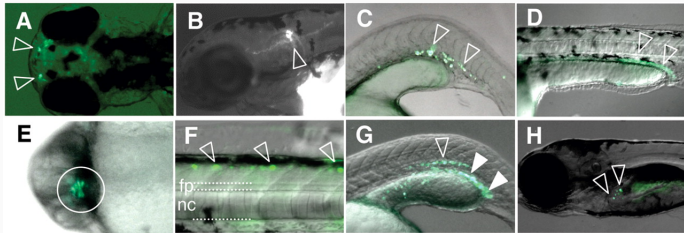
**Metodo:** Si confronta l'espressione delle regioni regolatrici tra i teleosti (Zebrafish) e i mammiferi (Uomo).

Le regione regolatrici sono definite attraverso il confronto di sequenze tra specie evolutivamente vicine.

- ZCS-Zebrafish Conserved Sequences:  
10 regioni conservate tra zebrafish e pesce palla
- HCS-Human Conserved Sequences:  
13 regioni conservate tra uomo e alcuni mammiferi

Le regioni regolatrici sono espresse in embrioni di zebrafish, attraverso costrutti transgenici con geni reporter.

- 9 su 10 ZCS hanno un'espressione simile al gene *Ret*
- 11 su 13 HCS hanno un'espressione simile al gene *Ret*, anche in tessuti non presenti nei mammiferi o anatomicamente diversi.



Le regioni regolatrici umane sono quindi funzionalmente analoghe a quelle di zebrafish.

## Cis-regulatory architecture of a brain signaling center predates the origin of chordates

Yao Yao, Paul J Minor, Ying-Tao Zhao, Yongsu Jeong, Ariel M Pani, Anna N King, Orsolya Symmons, Lin Gan, Wellington V Cardoso, François Spitz, Christopher J Lowe & Douglas J Epstein

**Ipotesi:** il controllo dello sviluppo della *zli-zona limitans intrathalamica* precede la comparsa dei vertebrati.

**Oggetto di studio:** il sistema di controllo della *zli* e in particolare il gene *Ssh* e il relativo enhancer **SBE1**.

**Metodo:** ricerca di nuovi enhancers attraverso caratteristiche funzionali

Si cercano enhancers espressi in tessuti e fasi dello sviluppo embrionale simili a SBE1.

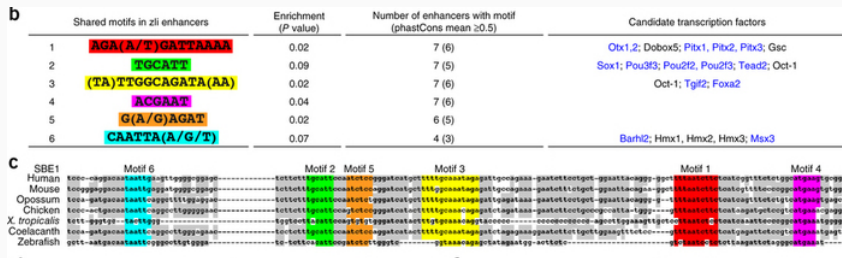
- vengono individuati 52 enhancers

Si cercano enhancers espressi in tessuti e fasi dello sviluppo embrionale simili a SBE1.

- vengono individuati 52 enhancers
- si cercano motifs e TFBS su questi



Vengono individuati 6 motivi, che presentano sequenze capaci di potersi legare a TF noti.



I motifs sono soggetti ad analisi per confermare la loro funzione di TFBS, tutti con esito positivo

- saggio *in vitro* con reporter luciferasi per enhancers con motifs deleti
- ChIPSeq sui motifs e i TF
- saggio *in vivo* con reporter LacZ per motifs mutati

La delezione di SBE1 non elimina l'espressione di *Ssh* nella zli.

- utilizzando le modificazioni istoniche arricchite in SBE1 è individuato [SBE5](#)

La delezione di SBE1 non elimina l'espressione di *Ssh* nella zli.

- utilizzando le modificazioni istoniche arricchite in SBE1 è individuato SBE5
- presenta gli stessi motivi di SBE1, ma non ci sono altre sequenze in comune

La delezione di SBE1 non elimina l'espressione di *Ssh* nella zli.

- utilizzando le modificazioni istoniche arricchite in SBE1 è individuato SBE5
- presenta gli stessi motivi di SBE1, ma non ci sono altre sequenze in comune
- le analisi dei TFBS operate su SBE5 danno esito positivo

Vengono usati i motifs individuati come base per una ricerca in *S.kowalevskii*:

- **skSBE1**: omologia di sequenza presente solo a livello dei 6 motifs

Vengono usati i motifs individuati come base per una ricerca in *S.kowalevskii*:

- **skSBE1**: omologia di sequenza presente solo a livello dei 6 motifs
- **skSBE1** in embrioni di topo presenta il pattern di espressione di **mmSBE1**

Vengono usati i motifs individuati come base per una ricerca in *S.kowalevskii*:

- **skSBE1**: omologia di sequenza presente solo a livello dei 6 motifs
- **skSBE1** in embrioni di topo presenta il pattern di espressione di **mmSBE1**
- **mmSBE1/5** in embrioni di *S.kowalevskii* presentano il pattern di espressione di **skSBE1**



## ChIP-Seq identification of weakly conserved heart enhancers

Matthew J Blow, David J McCulley, Zirong Li, Tao Zhang, Jennifer A Akiyama, Amy Holt, Ingrid Plajzer-Frick, Malak Shoukry, Crystal Wright, Feng Chen, Veena Afzal, James Bristow, Bing Ren, Brian L Black, Edward M Rubin, Axel Visel & Len A Pennacchio

**Ipotesi:** l'utilizzo della conservazione ha individuato pochi enhancers legati allo sviluppo cardiaco. Quindi questi potrebbero non essere conservati.

**Oggetto di studio:** sviluppo del cuore nell'embrione di topo.

**Metodo:** ChipSeq con p300, coattivatore trascrizionale.

- 3597 regioni nel cuore
- 2759, 2786 e 3839 regioni nel prosencefalo, mesencefalo e negli arti

Conservazione delle sequenze:

- 84% delle regione predette nel tessuto cardiaco non sovrappongono quelle degli altri tessuti

### Conservazione delle sequenze:

- 84% delle regione predette nel tessuto cardiaco non sovrappongono quelle degli altri tessuti
- 6% delle regioni predette nel tessuto cardiaco si sovrappongono a regioni 'ultra-conserved' in PhastCons.  
In prosencefalo, mesencefalo e negli arti si ha il 44%, 39% e 30% rispettivamente.

### Conservazione delle sequenze:

- 84% delle regione predette nel tessuto cardiaco non sovrappongono quelle degli altri tessuti
- 6% delle regioni predette nel tessuto cardiaco si sovrappongono a regioni 'ultra-conserved' in PhastCons. In prosencefalo, mesencefalo e negli arti si ha il 44%, 39% e 30% rispettivamente.
- le regioni del prosencefalo sono 7 volte più presenti tra quelle conservate tra mammiferi e pesci

Test in vivo di 130 possibili enhancers predetti in cuore, usando un saggio transgenico in embrioni di topo:

- 81 su 130 sono enhancers attivi solo nel cuore durante lo sviluppo

Test in vivo di 130 possibili enhancers predetti in cuore, usando un saggio transgenico in embrioni di topo:

- 81 su 130 sono enhancers attivi solo nel cuore durante lo sviluppo
- arricchiti 13 volte nelle regioni di 10kb a monte dei geni definiti 'heart-development' in Gene Ontology.

Test in vivo di 130 possibili enhancers predetti in cuore, usando un saggio transgenico in embrioni di topo:

- 81 su 130 sono enhancers attivi solo nel cuore durante lo sviluppo
- arricchiti 13 volte nelle regioni di 10kb a monte dei geni definiti 'heart-development' in Gene Ontology.
- arricchiti 14 volte delle regioni di 10kb a monte di 1000 geni espressi durante lo sviluppo embrionale del cuore.

# Conclusione

La conservazione evolutiva delle sequenze rimane una grande risorsa per la predizione della funzionalità delle sequenze.

E' necessario ridefinire l'uso della conservazione delle sequenze per le regioni non-coding, basandosi maggiormente sulla funzionalità

Sottostimiamo il numero di regioni funzionali non conservate a livello di sequenza.



# Ringraziamenti

- Prof. Paolo Provero
- Elena Grassi e il team dell'Unità Computazionale di Bioinformatica