# 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

```
ATG---ACTARCATTCGARAGTCCCACCCACTARTARAAATTGTARAC
COV
sheep
          ATG---ATCAACATCCGAAAAACCCACCCACTAATAAAAATTGTAAAC
quat
          ATG---ACCRACATCCGRARGACCCACCCATTRATARRARTTGTRARC
horse
          ATG---ACARACATCCGGARATCTCACCCACTAATTAAAATCATCAAT
donkey
          ATG---ACARACATCCBAARATCCCACCGCTAATTAAAATCATCAAT
          ATGGCCCCCAACATTCGAAAATCGCACCCCCTGCTCAAAATTATCAAC
ostrich
emu
          ATGGCCCCTAACATCCGAAAATCCCACCCTCTACTCAAAATCATCAAC
          ATGGCACCCAATATCCGAAAATCACACCCCCTATTAAAAACAATCAAC
turkey
```

### modelli basati sulla conservazione delle sequenze

• non si basano su caratteristiche funzionali

```
ATG---ACTARCATTCGARAGTCCCACCCACTARTARAAATTGTARAC
COV
sheep
          ATG---ATCAACATCCGAAAAACCCACCCACTAATAAAAATTGTAAAC
quat
          ATG---ACCARCATCCGRARGACCCACCCRTTRATARRARTTGTRARC
horse
          ATG---ACARACATCCGGRAATCTCACCCACTAATTAAAATCATCAAT
donkey
          ATG---ACARACATCCBAARATCCCACCGCTAATTAAAATCATCAAT
estrich
          ATGGCCCCCAACATTCGAAAATCGCACCCCCTGCTCAAAATTATCAAC
emu
          ATGGCCCCTARCATCCGAAAATCCCACCCTCTACTCAAAATCATCAAC
          ATGGCACCCARTATCCGAAAATCACACCCCCTATTAAAAACAATCAAC
turkey
```

• 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 1.2.\*.†, Elizabeth A. Grice 1.\*, Ryan M. Vinton 1, Seneca L. Bessling 1, Andrew S. McCallion 1.3.†

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.

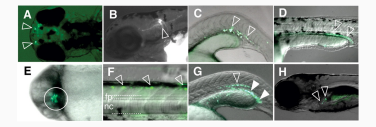
Metodo: Si confronta l'espressione delle regioni regolatrici tra i teleosti (Zebrafish) e i mammiferi (Uomo).

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 motifs, che presentano sequenze capaci di potersi legare a TF noti.

b		Shared motifs in zli enhancers	Enrichment (P value)	Number of enhancers with motif (phastCons mean ≥0.5)	Candidate transcription factors
	1	AGA(A/T)GATTAAAA	0.02	7 (6)	Otx1,2; Dobox5; Pitx1, Pitx2, Pitx3; Gsc
	2	TGCATT	0.09	7 (5)	Sox1; Pou3f3; Pou2f2, Pou2f3; Tead2; Oct-1
	3	(TA)TTGGCAGATA(AA)	0.02	7 (6)	Oct-1; Tgif2; Foxa2
	4	ACGAAT	0.04	7 (6)	
	5	G(A/G)AGAT	0.02	6 (5)	
	6	CAATTA(A/G/T)	0.07	4 (3)	Barhi2; Hmx1, Hmx2, Hmx3; Msx3
Opc Ch X. trop Coela	picalis acanth	toopppagsacataattgaggatgppgcggagctoca-gatgacaataattcaggcttggaggactoca-actgacaataattggaggagactoct-gpgagsactoca-gatgacaataattcaggccttgggagaactoca-gatgacaataattcaggccttgggagaac	tettettigesticestettettigesticestettettigesticestettettigesticestettettigestices	Modif 5 Motif 3 action-papers of the policy	pastett totget-ggsattangan-gget thatett konlegt tilcoopgestgaag ig tig pastettetget-ggsattanggg-gtiltzattt totloogittetet givetspak tige pastettetgegeen til-ligggtilaittik totloogstytetej estganing ge pecceleogoocaageet gepaagtigtete tiltatte totloogstytetege stigen tiggi pastettet ggettiggaagtieteegtilaittik took pasteteerogiestgaan tiggig pastettet ggettiggaagtieteegtilaittik took pasteteerogiestgaan tiggi

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

- 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 motifs 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 motifs 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 sovrappongo quelle degli altri tessuti

### Conservazione delle sequenze:

- 84% delle regione predette nel tessuto cardiaco non sovrappongo 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 sovrappongo 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