

Universidad Nacional de Córdoba

Trabajo especial de la Licenciatura en Ciencias de la Computación

Diseño de vacunas atenuadas con menor probabilidad de sufrir reversión a la virulencia

Autor:
Santiago VIDELA

Directora:
Dra. Laura Alonso
Alemany

Resumen

Las denominadas vacunas vivas o atenuadas, han sido ampliamente utilizadas para prevenir enfermedades como la viruela, la poliomielitis, el sarampión o la fiebre amarilla. Sin embargo, uno de los peligros potenciales del uso de este tipo de vacunas es la probabilidad de reversión a la virulencia, produciendo la enfermedad que intentan prevenir.

Se han desarrollado varios enfoques para reducir la probabilidad de reversión, tales como priorizar el uso de determinados codones o pares de codones, sin modificar la secuencia aminoacídica[6] o seleccionar polimerasas más fidedignas[16].

En este trabajo se propone un desarrollo complementario, que consiste en la implementación de un software para maximizar el número de mutaciones necesario para que la secuencia de Ribonucleic acid (RNA) de la vacuna, alcance secuencias semejantes a las patógenas o revertantes, manteniendo las propiedades que le otorgan la atenuación, poniendo especial hincapié en la conservación de la estructura secundaria.

Prefacio

Palabras alusivas

Índice general

Ι	Preliminares	4
1.	Introducción 1.1. Para los ansiosos 1.2. Sobre las vacunas 1.3. Motivación 1.4. Antecedentes 1.5. Propuesta	5 5 6 7
II	La Biología y las Ciencias de la Computación	9
2.	Biología 2.1. Lo esencial	10 10 13 14
3.	Bioinformática y Biología computacional 3.1. Bio*	16 16 17 17 18
4.	Diseño de vacunas atenuadas 4.1. Diseño clásico	20 20 21 21 22
II	I Desarrollo del Software	24
5.	Proceso de desarrollo	25
6.	Requerimientos	26
7.	Diseño	27
8.	Predicción directa e inversa de estructura secundaria	28

9. Búsqueda local	
IV Conclusiones	30
10.Todo concluye al fin	31
10.1. Aportes	31
10.2. Trabajo futuro	31
Bibliografía	32
A. Acrónimos	34

Parte I Preliminares

Introducción

A foolish faith in authority is the worst enemy of truth.

Albert Einstein

1.1. Para los ansiosos

El objetivo de este trabajo es el diseño y desarrollo de un software que sirva como soporte para el diseño de vacunas atenuadas. En este sentido, la propuesta es encontrar un conjunto de secuencias de RNA que conserven las propiedades que le otorgan la atenuación a la vacuna y que al mismo tiempo, tiendan a maximizar el numero de mutaciones necesarias para alcanzar secuencias semejantes a las patógenas o revertantes¹.

En los capítulos 2 y 3 se introducen los conceptos biológicos básicos y algunos de los problemas característicos de la bioinformática, profundizando en aquellos que están mas relacionados con este trabajo. Luego, en el capítulo se describen la metodología clásica para el diseño de vacunas atenuadas, algunos antecedentes del diseño racional y finalmente, la solución propuesta. Por último, en la parte III se describen los detalles puramente técnicos y mas relevantes sobre el desarrollo del software.

1.2. Sobre las vacunas

Existen diferentes posiciones sobre la efectividad de las vacunas en la prevención de las enfermedades. Por un lado, la *versión oficial* sostiene que representan la principal herramienta para combatir enfermedades y epidemias. Pero al mismo tiempo, hay quienes aseguran que las vacunas son en muchos casos, las causantes de las enfermedades que intentan prevenir. Se cuestionan además, sus ingredientes tóxicos (aluminio, mercurio, cloroformo), en algunos casos cancerígenos o supuestamente relacionados con diferentes enfermedades como el autismo.

 $^{^1\}mathrm{Para}$ el lector ajeno a la biología, qué producen la enfermedad que la vacuna debiera prevenir.

Aun así, su uso esta ampliamente aceptado en la mayoría de los países del mundo siendo, las campañas masivas de vacunación, una de las principales políticas publicas de salud.

No es el objetivo de este trabajo, profundizar en este tema ni tampoco llegar a una conclusión apresurada sobre la bondad de las vacunas, sino simplemente hacer mención a que es un debate abierto. El lector interesado, podrá consultar la bibliografía tanto a favor como en contra del uso masivo de vacunas según lo crea conveniente.

Un cacho de historia

El origen de las vacunas se remonta al año 1796 durante la epidemia del virus de la viruela en Europa. El medico rural, Edward Jenner, observo que las mujeres que ordeñaban las vacas, eventualmente contraían una especie de "viruela vacuna" por el contacto con las ubres y que luego la viruela común no les producía ningún efecto. Efectivamente, la viruela vacuna es una variante de la viruela común que no produce efectos de consideración en las personas y que dio origen a lo que hoy se conocen como vacunas vivas o atenuadas.

1.3. Motivación

Siendo brutalmente honesto, lo que motivó este trabajo fue la necesidad imperiosa de terminar la Licenciatura. Aunque a medida que me fui interiorizando en el tema, la problemática que se describe a continuación lo podría haber motivado perfectamente.

Dejando de lado la discusión planteada anteriormente, el objetivo básico de una vacuna es estimular el sistema inmune sin producir la enfermedad en cuestión. En este sentido, las vacunas atenuadas presentan algunas ventajas frente a las denominadas vacunas inactivas.

- Proveen inmunidad a largo plazo.
- Bajos costos.
- Pocas dosis son suficientes para adquirir inmunidad.
- Fáciles de aplicar.

Sin embargo, este tipo de vacunas también presentan una importante desventaja, como es la probabilidad de revertir a la virulencia y que da origen a este trabajo.

En sucesivas replicaciones, el virus atenuado puede acumular mutaciones en su secuencia de RNA que le devuelvan su carácter patogénico, produciendo la enfermedad que se deseaba prevenir. A diferencia de los virus Deoxyribonucleic acid (DNA), los virus RNA poseen una alta frecuencia de mutaciones estimada en 0.1 a 10 mutaciones por genoma replicado[16].

Un caso paradigmático es el de la vacuna Sabin contra la poliomielitis, también conocida como Oral Polio Vaccine (OPV). Esta vacuna, desarrollada por Albert Sabin en 1957, es una vacuna atenuada administrada por vía oral para prevenir la poliomielitis.

A raíz de una campaña impulsada por la World Health Organization (WHO) en 1988 y utilizando la OPV, hacia finales de 2002, se había logrado interrumpir la transimisión endémica del poliovirus en 209, de los 216 países del mundo[2].

Sin embargo, la alta inestabilidad genética de esta vacuna dio lugar a una nueva familia de virus conocidos como circulating vaccine-derived polioviruses (cVDPV) que presentan propiedades similares a las del poliovirus salvaje, incluyendo neurovirulencia² y responsables de una nueva enfermedad denominada vaccine-associated paralytic poliomyelitis (VAPP).

Diferentes estudios muestran que VAPP ocurre a una tasa de aproximadamente 1 caso cada 750,000 a 1 millon de niños que reciben la primer dosis de OPV[2]. Mas aún, en Estados Unidos entre 1980 y 1999, el 95% de los casos registrados de poliomielitis paralitica, fueron VAPP[11].

En Argentina, el ultimo caso registrado de VAPP se produjo en el año 2009, en la provincia de San Luis[7]. Esto derivo en un Alerta Epidemiológico acompañado de fuertes campañas de vacunación con la vacuna OPV.

1.4. Antecedentes

Ante estos datos, se reconoce que uno de los obstáculos para erradicar la poliomielitis, es la OPV en si misma[5]. Luego, surge la necesidad de buscar nuevas formas de diseñar vacunas atenuadas que estén libres de riesgos, o al menos tengan menor probabilidad de revertir a la virulencia.

Es a partir de esto y de los avances en la virología molecular, que empieza a tomar fuerza la idea de **racionalizar el diseño de vacunas atenuadas**, de forma tal de poder controlar y cuantificar la atenuación de las vacunas[12].

Algunos de los métodos propuestos y que analizaremos con mayor detalle mas adelante, son la deoptimización de codones[6] y la fidelidad en la replicación del virus atenuado[16].

1.5. Propuesta

En este trabajo, realizado con la colaboración de la Fundación para el Desarrollo de la Programación en Ácidos Nucleicos (FuDePAN)³, se propone la implementación de un software, que hemos dado en llamar Combinatory Vaccine Optimizer (vac-o), para el diseño de secuencias de RNA que optimicen las vacunas atenuadas como un problema de "optimización combinatoria basado en restricciones".

Este tipo de problemas consiste en asignar valores a un conjunto finito de variables que satisfagan determinadas condiciones o restricciones. Estas variables conforman las "componentes de la solución", y las combinaciones de los distintos valores que puede tomar cada componente forman las potenciales soluciones del problema. Luego, usando una función de evaluación sobre las soluciones, se debe encontrar una solución, o varias, que maximicen o minimicen dicha función.[10].

En nuestro caso, las restricciones serán propiedades sobre partes de la secuencia de RNA, como la conservación de la secuencia aminoacídica y la estructura

 $^{^2\}mathrm{Tendencia}$ o capacidad de un microorganismo de afectar el sistema nervioso.

³http://www.fudepan.org.ar

secundaria. Las soluciones serán secuencias completas de RNA y la función de evaluación sobre estas soluciones, que deseamos maximizar, estará dada por el número de mutaciones necesario para alcanzar una secuencia revertante.

En este sentido, la principal innovación que presenta este trabajo, es la utilización de diferentes algoritmos para la predicción de estructura secundaria (directa e inversa), con el fin de determinar secuencias de RNA que conserven parte de la estructura secundaria del virus atenuado y en consecuencia, mantengan la atenuación y las propiedades como vacuna.

Para guiar el desarrollo del trabajo se tomo como caso testigo la vacuna OPV. Esto nos permitió establecer una serie de requerimientos básicos, que esperamos sean de utilidad para otras vacunas.

Desde el punto de vista de la implementación, se puso especial atención en utilizar diferentes principios y patrones de Object Oriented Programming (OOP) con el fin de lograr un software que sea altamente modular y que permita ser extendido en el futuro con nuevas funcionalidades.

El código fuente fue liberado bajo licencia GNU General Public License v3 (GPLv3) y puede ser accedido a través del repositorio Subversion (SVN) 4

⁴http://vac-o.googlecode.com

Parte II

La Biología y las Ciencias de la Computación

Biología

Essentially, all models are wrong, but some are useful.

George E. P. Box

Siendo este un trabajo desde las Ciencias de la Computación, seria absurdo intentar abordar rigurosamente todos los conceptos biológicos involucrados en, por ejemplo, la replicación de un virus dentro de una célula. Al mismo tiempo, para poder comprender la complejidad del problema que este trabajo se propone resolver y las decisiones que se tomaron a la hora de implementar el software, es necesario contar con ciertas definiciones y conceptos biológicos elementales que veremos a continuación.

2.1. Lo esencial

Mas allá de la complejidad que existe dentro de un célula, sus componentes y funcionamiento, se destacan tres macro moléculas fundamentales compuestas por moléculas pequeñas:

- DNA y RNA compuestas por nucleótidos.
- Proteína compuesta por aminoácidos.

El dogma central

El dogma central de la biología molecular establece que la información fluye del DNA al RNA y luego a las proteínas.

$$\mathbf{DNA} \longrightarrow \mathbf{RNA} \longrightarrow \mathbf{Proteinas}$$

Por supuesto, este es un modelo extremadamente simplificado al que le faltan componentes fundamentales para que todo funcione como corresponde. Podemos empezar diciendo que las flechas del modelo, implican transformaciones moleculares y por lo tanto, existen entidades encargadas de llevar adelante estas transformaciones.

La entidad que transforma el DNA en RNA se denomina RNA polimerasa, y el proceso de transformación se conoce como transcripción. Por otro lado, la entidad que transforma el RNA en proteínas, se denomina ribosoma y el proceso de esta tranformación es conocido como traducción.

Ácidos nucleicos

Ambos DNA y RNA son, como mencionamos anteriormente, macro moléculas compuestas por moléculas pequeñas. Estas moléculas pequeñas que los componen se denominan nucleótidos. Para definir en detalle a los nucleótidos, deberíamos profundizar en conceptos químicos que no son relevantes para este trabajo. Sin embargo, podemos decir que en el DNA aparecen 4 nucleótidos, Adenina (A), Guanina (G), Timina (T) y Citosina (C). Mientras que en el RNA la T es reemplazada por Uracilo (U). Estos nombres, se corresponden con la base nitrogenada que conforma cada nucleótido y que es lo que diferencia uno del otro. Luego, tanto el DNA como el RNA suelen describirse por su secuencia de nucleótidos.

El DNA se presenta como una doble cadena de nucleótidos, en la que las 2 hebras están unidas a través de las bases complementarias (reglas de Watson-Crick¹), A con T y C con G.

En contraste con el DNA, el RNA se presenta como una cadena simple de nucleótidos. No obstante esto, el RNA también puede plegarse siguiendo las reglas de Watson-Crick (A-T, C-G) e inclusive usando pares menos estables como A-G. Esto da lugar a lo que se conoce como la estructura secundaria y que veremos con mayor detenimiento mas adelante.

El concepto de "estabilidad" que se acaba de mencionar esta relacionado con la cantidad de energía libre que se genera como consecuencia de la unión de dos bases de nucleótidos. Generalmente, predominan las uniones entre bases con menor energía libre (mas estables), aunque esto no siempre es así.

Proteínas

Al igual que lo ácidos nucleicos, las proteínas son macro moléculas compuestas por moléculas pequeñas, pero en este caso las moléculas que las componen, se denominan aminoácidos. También al igual que con los nucleótidos, dejaremos de lado la descripción química de los aminoácidos y nos centraremos en los aspectos que sean mas relevantes para este trabajo.

Existen 20 aminoácidos diferentes que suelen representarse por su nombre abreviado (usando 3 letras o 1 letra). Las proteínas son esencialmente secuencias de al menos 50 aminoácidos y son responsables de diferentes tareas fundamentales para el correcto funcionamiento de la célula. Sin ir mas lejos, el proceso de traducción, es decir la síntesis de proteínas, lo realizan los ribosomas, que están compuestos en parte por proteínas².

Del DNA a las proteínas

Como ya vimos mas arriba, el dogma central nos dice que la información en la célula fluye desde el DNA hasta convertirse en proteínas a través de transfor-

 $^{^1\}mathrm{Fracis}$ H. Crick y James D. Watson recibieron en 1962 el Premio Nobel en Fisiología o Medicina.

²El lector se preguntara, ¿qué fue primero, el ribosoma o la proteína?.

maciones moleculares denominadas transcripción y traducción. También vimos, en muy pocas palabras, que tanto el DNA como el RNA están compuestos por nucleótidos mientras que las proteínas están compuestas por aminoácidos. No profundizaremos en los procesos de transcripción y traducción, pero si nos interesa ver como se traducen los nucleótidos a los aminoácidos.

Para esto necesitamos introducir el concepto de código genético. El código genético es, precisamente, el conjunto de normas o reglas con las cuales el material genético (secuencia de nucleótidos) se traduce en proteínas (secuencia de aminoácidos). El código define una relación entre secuencias de 3 nucleótidos, llamadas codones, y los aminoácidos. A cada codon le corresponde a lo sumo un aminoácido, pero como veremos en seguida, cada aminoácido puede estar relacionado con mas de un codon.

Como vimos anteriormente, en el RNA aparecen 4 nucleótidos. Luego, la cantidad de codones posibles, esta dada por $4^3=64$ codones posibles. Por otro lado, dijimos que existen 20 aminoácidos, lo que rápidamente nos hace notar que la relación definida por el código genético, no puede ser inyectiva. En criollo, la misma secuencia de aminoácidos puede ser codificada por distintas secuencias de nucleótidos.

La tabla de código genético indica qué codones se traducen en qué aminoácido. Hay aminoácidos que son representados por tan solo un codon, mientras otros, son representados hasta por 6 codones. Mas adelante, veremos que una de las estrategias para racionalizar el diseño de vacunas atenuadas, se basa en determinar que codones es conveniente usar para codificar una secuencia de aminoácidos determinada, y como esto afecta la atenuación del virus.

Además, debemos mencionar la existencia de 4 codones especiales. Estos codones, 1 denominado de *START* y los otros 3 denominados de *STOP*, sirven como indicadores para el proceso de transformación desde el RNA hasta las proteínas (traducción).

Esto ultimo es fundamental para delimitar 2 tipos de regiones sobre una secuencia de RNA:

- Regiones traducidas: se las denomina Open Reading Frame (ORF) y son las partes de la secuencia que efectivamente se traducen en proteínas. Puede haber uno o varios ORF, pero cada uno debe empezar con un codon de START y terminar con uno de STOP.
- Regiones no traducidas: Se las denomina Untranslated Region (UTR) y se encuentran a izquierda y derecha de un ORF. Se suele hablar de un 5'-UTR y un 3'-UTR, para hacer referencia al extremo izquierdo y derecho respectivamente³.

Por ultimo, haremos referencia al Internal Ribosomal Entry Site (IRES). Un IRES es una secuencia de nucleótidos que permite el inicio del proceso de traducción y suele encontrarse en el 5'-UTR de los virus RNA. Esta secuencia y la estructura secundaria que formen, determina en gran medida la síntesis de proteínas del virus.

 $^{^3{\}rm La}$ notación de 5' y 3' viene de la notación utilizada en química para numerar los carbonos de un compuesto orgánico.

2.2. La estructura secundaria

Como ya mencionamos, el plegamiento de una secuencia de RNA entre sus bases complementarias, determina lo que se denomina estructura secundaria de RNA. Conocer la estructura secundaria es fundamental para comprender el funcionamiento de los distintos tipos de RNA y de la célula en general. Existen diferentes tipos de RNA pero se distinguen 3 tipos principales:

- messenger RNA (mRNA).
- ribosomal RNA (rRNA).
- transfer RNA (tRNA).

Cada uno de estos tipos de RNA, desarrollan diferentes funciones en el modelo del dogma central con el fin de lograr las transformaciones moleculares de transcripción y traducción. Por lo tanto, los plegamientos o estructuras secundarias que forman, determinan en gran medida la actividad celular.

La existencia del termino estructura secundaria, nos hace suponer que existe también una estructura primaria. De hecho, ya vimos la estructura primaria de RNA cuando dijimos que el RNA, se suele representar como una secuencia de nucleótidos. Efectivamente, a esta secuencia se la denomina estructura primaria. También existe la estructura terciaria de RNA, pero la dejaremos de lado por no ser relevante en este trabajo.

Definición 1. Una estructura primaria de RNA S, es una secuencia de RNA de longitud $n, A = a_1 a_2 a_3 \dots a_n$ con $a_i \in \{A, U, G, C\}$

Definición 2. Dada una estructura primaria o secuencia de RNA de longitud n, la estructura secundaria, es un conjunto S de pares (i, j) con $1 \le i < j \le n$ tal que, $\forall (i, j), (i', j') \in S$ se satisfacen

- j i > 3
- $i = i' \Leftrightarrow j = j'$
- $i < i' \Rightarrow i < i' < j' < j \lor i < j < i' < j'$

Nótese que cada base de la secuencia puede estar a lo sumo "apareada" o "unida" con una sola base, o eventualmente con ninguna. Además, esta definición supone la ausencia de pseudo-knots. Un pseudo-knot son 2 pares de bases superpuestos, es decir, (i,j) y (i',j') con i < i' < j < j'. Esta suposición se debe principalmente a que de otra manera, los algoritmos que veremos mas adelante para la predicción de estructura secundaria, pasan de tener complejidad polinomial a ser NP-completos[13]. Sin embargo, esta suposición esta justificada en que la ocurrencia de pseudo-knots es poco frecuente en la naturaleza y en que además pueden ser considerados en análisis posteriores[17].

La estructura secundaria, el IRES y la atenuación de un virus

La importancia de la estructura secundaria en este trabajo radica, fundamentalmente, en su participación en la síntesis de proteínas del virus y en consecuencia, en su atenuación. Para los virus RNA, se puede decir que la estructura secundaria del IRES, determina la "afinidad" o "atracción" con los ribosomas.

Luego, esto incide fuertemente en el proceso de traducción de las proteínas que causan la enfermedad, o que están involucradas en el proceso de replicación del virus.

Una estructura secundaria con menor afinidad (que la estructura secundaria del virus), le permitiría al sistema inmune generar los anticuerpos necesarios para protegerse del virus antes de que se produzca la enfermedad.

2.3. Los virus RNA

Un virus RNA es esencialmente, aquel que tiene el RNA como su material genético. Como ya se menciono en la sección 1.3, una de las características de este tipo de virus, es su alta frecuencia de mutaciones. Esto se debe, principalmente, a la alta tasa de error en su RNA polimerasa⁴ (involucrada en el proceso de replicación del virus), estimada entre 1×10^{-3} a 1×10^{-5} errores por nucleótido por ciclo de replicación[16]. Debido a que los virus de RNA suelen tener menos de 10,000 nucleótidos, esto se traduce en 0.1 a 10 mutaciones por genoma replicado.

Si retomamos lo dicho en la sección 2.2 sobre la "afinidad" entre la estructura secundaria y los ribosomas, y cómo esto impacta en la atenuación del virus, se puede ver que esta alta frecuencia de mutaciones, conduce a la posibilidad de que en sucesivas replicaciones, el virus sufra mutaciones que le devuelvan su estructura secundaria original (o similar) y en consecuencia, pierda su atenuación.

Poliovirus

El poliovirus es un virus RNA de aproximadamente 7,500 nucleótidos de longitud, miembro del género *Enterovirus* de la familia *Picornaviridae* y causante de la poliomielitis. El poliovirus puede atacar el sistema nervioso y destruir las células nerviosas encargadas del control de los músculos. Como consecuencia, los músculos afectados dejan de cumplir su función y se puede llegar a una parálisis irreversible. En casos severos, la enfermedad puede conducir a la muerte.

La vacuna OPV

Ya presentamos en la sección 1.3 a la vacuna OPV contra la poliomielitis y sus principales complicaciones. Con los conceptos vistos hasta el momento, estamos en condiciones de profundizar sobre el porque de estas complicaciones.

Se han identificado 3 serotipos⁵ de poliovirus: Poliovirus type 1 (PV1), Poliovirus type 2 (PV2) y Poliovirus type 3 (PV3). Los 3 serotipos son extremadamente virulentos y producen los mismos síntomas de la enfermedad. Para cada uno de estos serotipos, se desarrolló su correspondiente virus atenuado Sabin 1, Sabin 2 y Sabin 3 respectivamente que luego fueron combinados en la vacuna OPV.

Cada uno de estos virus atenuados presentan diferentes niveles de riesgo o probabilidad de revertir a la virulencia. El 90% de los casos registrados de VAPP son causados por Sabin 2 o Sabin 3, mientras que tan solo el 10% restante, es causado por Sabin 1[14]. Esto se atribuye principalmente, a la cantidad de bases de nucleótidos en que difieren, cada serotipo con respecto a su correspondiente

⁴A diferencia de la DNA polimerasa que posee la capacidad de detectar y corregir errores.

 $^{^5\}mathrm{A}$ los fines prácticos y relevantes en este trabajo, formas en que se presenta un determinado virus.

virus atenuado. Mientras que la atenuación en Sabin 2 y Sabin 3, esta dada por el impacto de 2 o a lo sumo 3 mutaciones, la atenuación en Sabin 1 es mas compleja y esto justificaría su menor probabilidad de revertir a la virulencia[14].

Mas allá de estas diferencias, los tres virus atenuados, Sabin 1, Sabin 2 y Sabin 3, presentan mutaciones en la 5'-UTR que contribuyen a la atenuación. Además, de los aproximadamente 740 nucleótidos de la 5'-UTR, los primeros 620 se conservan en todos los poliovirus, mientras que las 100 bases que preceden el ORF son las mas divergentes. Todo esto sugiere que la 5'-UTR tiene un rol muy importante en el ciclo de vida de los poliovirus[14].

Bioinformática y Biología computacional

I can't be as confident about computer science as I can about biology. Biology easily has 500 years of exciting problems to work on. It's at that level.

Donald Knuth

Por tratarse de una disciplina relativamente nueva, nos permitimos una breve introducción, definición y repaso de los principales problemas abordados por la misma profundizando en aquellos problemas que están directamente relacionados con este trabajo. En particular, la predicción de estructura secundaria.

3.1. Bio*

La biología depende en gran parte de la química para poder avanzar y esto dio lugar a lo que se conoce como bioquímica. Análogamente, la necesidad de explicar fenómenos biológicos a nivel atómico, dio lugar a la biofísica. La biomatemática por su parte, se enfoca en el modelado de procesos biológicos utilizando técnicas matemáticas que permitan simular y predecir su comportamiento. La enorme cantidad de datos recopilados por los biólogos y la necesidad de herramientas para interpretarlos, dio origen a lo que hoy conocemos como bioinformática.

La bioinformática fue precedida por lo que se llamó, biología computacional. Aunque no hay una definición precisa para ninguno de los dos términos, la biología computacional se caracterizo por enfocarse en los aspectos teóricos/formales de las Ciencias de la Computación, mientras que la bioinformática supo estar mas relacionada con el procesamiento de grandes volúmenes de datos, usualmente, almacenados en la Internet. Actualmente, se suele hacer referencia a ambos términos de manera indiferente.

Problemas clásicos

A continuación presentamos algunos de los problemas o temas de investigación abordados por la bioinformática.

- Análisis de secuencias de DNA o RNA. TBD
- Diseño de secuencias de DNA o RNA. TBD
- Predicción de interacción entre proteínas. TBD

3.2. Predicción de estructura secundaria

Uno de los problemas que omitimos mencionar anteriormente y que describiremos con mayor detalle, es el que se conoce como "predicción de estructura secundaria".

Este problema consiste en, dada una estructura primaria o secuencia de RNA, determinar la estructura secundaria correspondiente. Además, diferentes secuencias de RNA pueden tener la misma estructura secundaria, por lo que también nos interesa determinar para una estructura secundaria dada, las secuencias de RNA que conservan esa estructura.

En ingles, se suele denominar a estos dos problemas "folding" e "inverse folding" respectivamente. A continuación describimos brevemente las diferentes aproximaciones a cada uno de ellos.

Por lo mencionado en la secciones 2.2 y 2.3, predecir la estructura secundaria de una secuencia de RNA y conocer las posibles secuencias que conservan una estructura secundaria determinada, es de gran importancia en este trabajo.

3.2.1. Predicción directa (folding)

Existen esencialmente 2 tipos de algoritmos para determinar o predecir la estructura secundaria de una secuencia de RNA.

- Predicción por minimal free energy (mfe). Propuesto e implementado por Michael Zuker en 1981[18], utiliza programación dinámica para encontrar la estructura secundaria que minimiza la energía libre.
- Predicción comparativa. Utiliza diferentes métodos para comparar secuencias y estructuras con el fin de obtener una estructura por "consenso" [8].

Si bien la "predicción comparativa" presenta un incremento en la fidelidad de los resultados obtenidos con respecto a la "predicción por mfe" [8], este tipo de algoritmos requieren la existencia de un conjunto de secuencias relacionadas entre si (homologas) y esto no siempre es posible. En particular para este trabajo nos interesa poder realizar predicciones de la estructura secundaria a partir de una sola secuencia, por lo que la "predicción comparativa" fue descartada.

Entre las implementaciones de la "predicción por mfe", se destacan $\mathbf{RNAfold}[9]$ y $\mathbf{Mfold}[18]$. Ambas implementan el algoritmo propuesto por Michael Zuker con complejidad $\mathcal{O}(N^3)$ donde N es la longitud de la secuencia, aunque $\mathbf{RNAfold}$ se presenta como una versión mejorada y mas eficiente en la práctica. Como ya mencionamos en la sección 2.2, para lograr esta complejidad polinomial, es

necesario suponer la ausencia de pseudo-knots. De lo contrario, esta demostrado que el problema es NP-completo[13].

A continuación, se puede ver un ejemplo de una predicción realizada con **RNAfold**.

```
sancho@mulata:~$ RNAfold
```

```
Input string (upper or lower case); @ to quit
...,...1...,...2...,...3...,...4...,...5...,..6...,..7.....8
AAAGGCAACGGCCAU
length = 15
AAAGGCAACGGCCAU
...(((...)))..
minimum free energy = -4.40 kcal/mol
```

El resultado obtenido es precisamente, la energía libre y la estructura secundaria representada con paréntesis y puntos. Donde los pares de paréntesis indican las bases "apareadas" o "unidas" y los puntos, las bases libres.

3.2.2. Predicción inversa (inverse folding)

Las principales implementaciones que abordan este problema, lo plantean como un Constraint Satisfaction Problem (CSP) y utilizan variantes de búsqueda local estocástica para resolverlo. La función objetivo y que se desea minimizar, es la distancia estructural¹ entre la estructura mfe de la secuencia solución² y la estructura secundaria dada.

Si bien la complejidad de este problema no esta determinada, a diferencia de otros CSP, la evaluación de las posibles soluciones es muy costosa ya que implica la "predicción mfe" sobre cada secuencia candidata $(\mathcal{O}(N^3))$. Luego, se deben utilizar diferentes técnicas que tiendan a minimizar el numero de predicciones realizadas sobre la secuencia completa.

En general, las diferentes implementaciones tienen como parámetros de entrada, la estructura secundaria y opcionalmente, una secuencia de RNA incompleta (algunas bases indefinidas, generalmente representadas con la letra N). Se distinguen dos pasos o etapas principales, que marcan las diferencias entre una y otra implementación:

- 1. **Inicialización:** determinar una secuencia inicial completando la secuencia dada como parámetro. En el caso de no recibir ninguna secuencia como parámetro, se asume una secuencias con todas las bases indefinidas.
- Búsqueda local: mejorar iterativamente la secuencia inicial hasta alcanzar una secuencia solución. Es decir, realizar cambios en la secuencia que tiendan a minimizar la distancia estructural con la estructura buscada.

Entre estas implementaciones, se destacan **RNAinverse**[9], **INFO-RNA**[4] y **RNA-SSD**[1]. Las últimas dos, se presentan como mejoras a la primera proponiendo diferentes formas de generar la secuencia inicial e implementando algoritmos de búsqueda local estocástica mas complejos.

¹Existen diferentes métodos y algoritmos para calcular la distancia entre estructuras cuya descripción exceden este trabajo.

²En este contexto, una secuencia solución es aquella cuya predicción de estructura secundaria da como resultado la estructura buscada.

Notar que las tres implementaciones dependen de la generación de números pseudo aleatorios y ya que la "semilla" utilizada es variable (salvo **RNA-SSD** que permite fijar la semilla), se debe tener en cuenta el no determinismo.

A continuación, mostramos un ejemplo de una predicción inversa usando **RNAinverse** sobre la estructura obtenida anteriormente con **RNAfold**.

sancho@mulata:~\$ RNAinverse

Nótese que la secuencia obtenida, conserva las bases que ya estaban definidas en la secuencia incompleta que se dio como parámetro y que además, es distinta a la secuencia sobre la que se hizo la predicción directa anteriormente.

Diseño de vacunas atenuadas

Science is always wrong. It never solves a problem without creating ten more.

George Bernard Shaw

Una vacuna atenuada es aquella que es creada reduciendo la virulencia de un patógeno pero aun así, manteniéndolo viable ("vivo"). Antes de adentrarnos en los detalles de lo que plantea este trabajo como metodología para racionalizar el diseño de vacunas atenuadas, veremos brevemente algunos antecedentes y cual fue, y sigue siendo, la metodología clásica para la producción de este tipo de vacunas.

4.1. Diseño clásico

La metodología para la producción de vacunas atenuadas ha sido históricamente, el pasaje del virus a través de cultivos de células distintas a las células huésped. De esta manera, el virus tiende a "evolucionar" para adaptarse al nuevo huésped y ser capaz de reproducirse.

Este concepto de "evolución", se traduce en alguna cantidad de mutaciones sobre la secuencia de nucleótidos del virus y que se espera, reduzcan su capacidad de reproducirse en el huésped original. Luego, son precisamente estas mutaciones las que le confieren la atenuación y dan lugar a la vacuna atenuada.

La principal desventaja en este proceso, es que las mutaciones que se producen son totalmente impredecibles y aun cuando estas mutaciones derivan en un virus atenuado, este podría revertir a la virulencia dependiendo de la naturaleza de las mutaciones que generan la atenuación[3]. Además, como vimos en la sección 2.3, la alta frecuencia de mutaciones que poseen los virus RNA aumenta la probabilidad de reversión a la virulencia. De hecho, esto es lo que ocurre con muchas vacunas atenuadas y en particular, con la OPV.

A pesar de este peligro de reversión a la virulencia, esta sigue siendo la principal metodología para la producción de vacunas atenuadas. Esto se debe,

fundamentalmente, a la falta de conocimiento sobre el significado o incidencia de las mutaciones en la atenuación de un determinado virus. Sin embargo, los recientes avances en la virología molecular, han permitido explorar nuevas técnicas que permitan controlar la replicación de un virus o su virulencia y esto abrió la puerta a lo que se denomina "diseño racional de vacunas atenuadas" [12].

4.2. Diseño racional

La idea central en esta nueva metodología, en la que se enmarca en este trabajo, es explotar el conocimiento que se ha producido en los últimos años acerca de la biología molecular de determinados virus. Pudiendo controlar la replicación de un virus o su virulencia, sería posible diseñar vacunas atenuadas "seguras" evitando la impredecibilidad de las atenuaciones empíricas obtenidas mediante el diseño clásico.

4.2.1. Antecedentes

Existen diferentes aproximaciones al diseño racional de vacunas atenuadas[12]. En general, todas estas aproximaciones se encuentran en fase experimental y todavía no se han aplicado en producción. A continuación hacemos mención a tan solo dos de ellas, fundamentalmente para marcar la diferencia con el diseño clásico que presentamos anteriormente.

Fidelidad en la replicación[16]

Como ya vimos en la sección 2.3, la alta frecuencia de mutaciones en los virus RNA se debe a la alta tasa de error en su RNA polimerasa. Luego, modificando la RNA polimerasa de tal manera que se reduzca su tasa de error, se obtendría un virus atenuado mas estable y con menor probabilidad de revertir a la virulencia en las sucesivas replicaciones.

La principal desventaja de esta aproximación radica en que las posibles variantes sobre la RNA polimerasa deben ser determinadas y evaluadas experimentalmente para cada virus en particular.

(De-)Optimización de codones[15, 6]

Si recordamos lo dicho en la sección 2.1 sobre el código genético, vimos que cada aminoácido puede ser codificado hasta por 6 codones distintos. Es decir, distintas secuencias de nucleótidos resultan equivalentes en términos de los aminoácidos que codifican. Concretamente, una proteína de 300 aminoácidos puede ser codificada por aproximadamente, 10¹⁵¹ secuencias de nucleótidos.

Sin embargo, experimentalmente se pudo comprobar que algunos codones son mas frecuentes que otros ("codon bias"). Similarmente, pero de manera independiente, se comprobó que determinados pares de codones son mas frecuentes que otros ("codon pair bias"). Aunque todavía no esta claro a que se debe esta "parcialidad" en el uso de codones o pares de codones, se supone que afectaría el proceso de síntesis de proteínas (traducción).

Lo que se propone con esta aproximación, es determinar las secuencias de nucleótidos que conserven la secuencia aminoacídica del virus pero que al mismo tiempo, tiendan a usar codones y pares de codones menos frecuentes. De esta manera, la atenuación del virus se obtendría debilitando su capacidad de traducción y replicación.

Entre las ventajas que presenta esta metodología, se destaca por un lado que la atenuación es el resultado de un análisis sistemático y por lo tanto, aplicable a diferentes virus de manera automática. Por otro lado, la alta cantidad de cambios que se realizan sobre el virus original sugieren una menor probabilidad de revertir a la virulencia.

4.2.2. Propuesta

La propuesta que realizamos en este trabajo tiene algunos puntos en común con la "(de-)optimización de codones" que presentamos anteriormente. En particular, ambas aproximaciones comparten la idea de sistematizar el diseño de forma tal que pueda ser usado para diferentes virus. Esto implica fundamentalmente, plasmar la metodología en la implementación de un software que a partir de una serie de datos provistos por el usuario, devuelva como resultado una o varias secuencias de nucleótidos que representen posibles atenuaciones del virus.

De una forma mas abstracta, podemos pensar en un software para el diseño de secuencias de nucleótidos basado en restricciones. Fundamentalmente, lo que se busca es "generar" secuencias que satisfagan determinadas propiedades o restricciones. En particular, aquellas que permitan considerar a las secuencias generadas como virus atenuados.

En este sentido, se podría trazar una analogía con los algoritmos para la predicción inversa de estructura secundaria (*inverse folding*). En esencia, estos algoritmos "diseñan" secuencias de RNA que tengan como estructura secundaria mfe, la estructura dada por el usuario. De hecho, como mencionamos en la sección 3.2.2, el problema se plantea computacionalmente como un CSP.

La principal innovación de esta propuesta es que se pone el foco en la importancia del IRES y su estructura secundaria, en la traducción y replicación de diferentes virus RNA. En especial y tal como vimos en la sección 2.3, del poliovirus.

Lo que nos proponemos en este trabajo, es realizar un análisis sistemático de las posibles variantes al IRES de los virus atenuados Sabin (y eventualmente cualquier otro) que conserven la estructura secundaria y en consecuencia, la atenuación del virus. Luego, maximizando la cantidad de mutaciones necesarias para revertir a secuencias semejantes a las patógenas o revertantes, estaríamos reduciendo la probabilidad de que el virus atenuado sufra reversión a la virulencia.

En resumen, podríamos plantear el problema de la siguiente manera:

- Entrada: Genoma del virus atenuado, genoma del patógeno o revertantes y un conjunto de restricciones. Fundamentalmente, la conservación de la estructura secundaria del IRES del virus atenuado.
- Objetivo: Satisfaciendo las restricciones impuestas, maximizar la cantidad de mutaciones necesarias para convertir el virus atenuado en alguna secuencia patógena o revertante.
- Salida: Una o varias secuencias, candidatas a "mejorar" el virus atenuado.

Como mencionamos en la sección 1.5 esto puede ser visto como un problema de "optimización combinatoria basado en restricciones". Pero para hacerlo, primero se deben identificar algunos elementos fundamentales que permitan definir el problema.

Sea N la longitud de la secuencia de RNA del virus atenuado, y para $k \in \mathbb{N}$ sea S_k el conjunto de secuencias de RNA de longitud k. Entonces definimos:

- Espacio de soluciones: S_N
- Componentes variables de una solución: $s_1, s_2, ..., s_n$ tal que $s_i \in S_{N_i}$ con $1 \le i \le n$ y $0 < N_i \le N$
- Restricciones sobre las componentes: Conservación de la estructura secundaria o de la secuencia aminoacídica con respecto al virus atenuado, entre otras.
- Función "objetivo" o de evaluación: $f: \mathcal{S}_N \to \mathbb{R}$ tal que f(s) calcula la distancia entre la solución s y alguna secuencia patógena o revertante.

Lo primero que podemos mencionar es que para cualquier virus RNA, recorrer el espacio de soluciones de manera exhaustiva es inviable ya que por ejemplo, para el caso del poliovirus, $N \simeq 7,500$. Es decir que existen aproximadamente $4^{7,500}$ posibles secuencias de RNA.

Por otro lado, la posibilidad de evaluar los posibles valores para cada componente s_i de manera exhaustiva, dependerá fundamentalmente del tipo de restricción impuesta sobre esa componente y de la longitud N_i . En particular para los virus atenuados Sabin y la conservación de la estructura secundaria del IRES $(N_i \simeq 400)$, la evaluación exhaustiva sería inviable.

Por ultimo, nos queda por definir la función de evaluación $f: \mathcal{S}_N \to \mathbb{R}$. En principio se podría pensar que la imagen de la función, sea \mathbb{N} en lugar de \mathbb{R} . De hecho, este es el caso si la función calcula la distancia de Hamming estándar. Esto es, sumar 1 por cada una de las bases en las que difiere la secuencia solución de la secuencia patógena. Pero de esta manera se estaría suponiendo que la probabilidad de mutación entre las bases es uniforme y esto no es así necesariamente.

Luego, determinando empíricamente la probabilidad de mutación de cada base hacia cualquiera de las otras tres, se podría incluir esta información en la función de evaluación. Eventualmente, también se podrían considerar cálculos de distancia mas complejos como es el caso de la "Distancia de Levenshtein".

Con el problema planteado de esta manera, se pueden utilizar diferentes algoritmos de búsqueda local para que partiendo de una secuencia de RNA inicial, en este caso el virus atenuado, recorrer el espacio de búsqueda S_N teniendo como objetivo, maximizar la función de evaluación f.

Parte III Desarrollo del Software

Proceso de desarrollo

Requerimientos

Diseño

Predicción directa e inversa de estructura secundaria

Búsqueda local

Parte IV Conclusiones

Todo concluye al fin

Pase lo que pase, dirija quien dirija, todo el mundo sabe que la camiseta 10 de la selección será mía... Para siempre.

Diego Armando Maradona

- 10.1. Aportes
- 10.2. Trabajo futuro

Bibliografía

- [1] Mirela Andronescu, Rosalia Aguirre-Hernandez, Anne Condon, and Holger H. Hoos. Rnasoft: a suite of rna secondary structure prediction and design software tools. *Nucleic Acids Research*, 31(13), April 2003.
- [2] R. Bruce Aylward and Stephen L. Cochi. Framework for evaluating the risks of paralytic poliomyelitis after global interruption of wild poliovirus transmission. Technical report, World Health Organization, 2004.
- [3] Marty R. Badgett, Alexandra Auer, Leland E. Carmichael, Colin R. Parrish, and James J. Bull. Evolutionary dynamics of viral attenuation. *Journal of Virology*, 76(20), October 2002.
- [4] Anke Busch and Rolf Backofen. Info-rna a server for fast inverse rna folding satisfying sequence constraints. *Nucleic Acids Research*, March 2007.
- [5] Konstantin Chumakov and Ellie Ehrenfeld. New generation of inactivated poliovirus vaccines for universal immunization after eradication of poliomyelitis. Technical report, National Institute of Health, December 2008.
- [6] J. Robert Coleman, Dimitris Papamichail, Steven Skiena, Bruce Futcher, Eckard Wimmer, and Steffen Mueller. Virus attenuation by genome-scale changes in codon pair bias. *Science*, 320:1784, June 2008.
- [7] Dirección de Epidemiología. Programa Nacional de Erradicación de la Poliomielitis. Caso de poliomielitis sabin derivado en argentina. Technical report, Ministerio de Salud de la Nación, May 2009.
- [8] Paul P Gardner and Robert Giegerich. A comprehensive comparison of comparative rna structure prediction approaches. *BMC Bioinformatics*, September 2004.
- [9] I. L. Hofacker, W. Fontana, P. F. Stadler, L. S. Bonhoeffer, M. Tacker, and P. Schuster. Fast folding and comparison of rna secondary structures. *Monatshefte für Chemie*, 125(2), 1994.
- [10] Holger H. Hoos and Thomas Stützle. Stochastic Local Search Foundations and Applications. Morgan Kaufmann / Elsevier, 2004.
- [11] Nidia H De Jesus. Epidemics to eradication: the modern history of poliomyelitis. *Virology Journal*, July 2007.

- [12] Adam S Lauring, Jeremy O Jones, and Raul Andino. Rationalizing the development of live attenuated virus vaccines. *Nature Biotechnology*, 28(6), June 2010.
- [13] Rune B. Lyngsø and Christian N. S. Pedersen. Rna pseudoknot prediction in energy based models. *Journal of computational biology*, 2000.
- [14] Philip D. Minor. The molecular biology of poliovaccines. *Journal of General Virology*, 1992.
- [15] Steffen Mueller, J Robert Coleman, Dimitris Papamichail, Charles B Ward, Anjaruwee Nimnual, Bruce Futcher, Steven Skiena, and Eckard Wimmer. Live attenuated influenza virus vaccines by computer-aided rational design. Nature Biotechnology, 28(7), July 2010.
- [16] Marco Vignuzzi, Emily Wendt, and Raul Andino. Engineering attenuated virus vaccines by controlling replication fidelity. *Nature Medicine*, 14(2):154, February 2008.
- [17] Michael Zuker and David Sankoff. Rna secondary structures and their prediction. *Bulletin of Mathematical Biology*, 46(4), 1984.
- [18] Michael Zuker and Patrick Stiegler. Optimal computer folding of large rna sequences using thermodynamics and auxiliary information. *Nucleic Acids Research*, 9(1), 1981.

Apéndice A

Acrónimos

RNA	Ribonucleic acid	1
DNA	Deoxyribonucleic acid	6
OPV	Oral Polio Vaccine	6
WHO	World Health Organization	7
cVDPV	circulating vaccine-derived polioviruses	7
VAPP	vaccine-associated paralytic poliomyelitis	7
FuDePAN	Fundación para el Desarrollo de la Programación en Ácidos Nucleicos	7
vac-o	Combinatory Vaccine Optimizer	7
00P	Object Oriented Programming	8
GPLv3	GNU General Public License v3	8
SVN	Subversion	8
Α	Adenina1	1
G	Guanina1	1
Т	Timina	1
С	Citosina1	.1
U	Uracilo	1
mRNA	messenger RNA	.3
rRNA	ribosomal RNA1	.3
tRNA	transfer RNA1	.3
PV1	Poliovirus type 1	4
PV2	Poliovirus type 2	4
PV3	Poliovirus type 3	4
mfe	minimal free energy	7
CSP	Constraint Satisfaction Problem	8
ORF	Open Reading Frame1	2
UTR	Untranslated Region	2
IRES	Internal Ribosomal Entry Site	2