

# Avance No 03

ALUMNO	PROGRAMA	CURSO
MSc. Vicente Enrique	Doctorado en Ciencias de la	Tópicos en Computación
Machaca Arceda	Computación	Gráfica

AVANCE	TEMA	FECHA
03	Predicción y modelado en 3D de	20-02-2021
	estructuras terciarias de proteinas a	
	partir del contact map	

#### 1. Introducción

Las proteínas son moléculas complejas que cumplen un rol crítico en nuestro cuerpo, estas cumplen la mayoria de funciones en la células (Anderson and Anderson, 1998). Además, la función de una proteína depende de su estructura (Rangwala and Karypis, 2010) y ultimanmente se ha descubierto que esta función tambien depende de las relación de una proteina con otras (Canzar and Ringeling, 2020). Mas aún, es importante saber, que la estructura de una proteina puede cambiar en el tiempo y su función tambien cambia en el tiempo.

Conocer la estructura de una proteína es de suma importancia para el análisis de su función, generación de medicamentos, etc. (Rangwala and Karypis, 2010). Además, lograr predecir y entender el funcionamiento de estas proteínas y la interacción de redes de proteínas es considerado el nuevo santo crial de la Binformática en estos tiempos (Srihari et al., 2017).

# 2. Conceptos previos

En esta sección detallaremos algunos conceptos previos del area de Bioinformática/*Proteomics* para comprender el trabajo.

#### 2.1. Estructura de las proteinas

Existen 4 tipos de estructuras de proteínas (Russell and Gordey, 2002):

- 1. Estructura primaría: Secuencia de aminoacidos (ver Figura 1 (a)).
- 2. Estructura secundaría: Pequeños patrones, los mas comunes son las elises  $\alpha$  y hojas  $\beta$  (ver Figura 1 (b)).
- 3. Estructura terciaría: Representa la unión de los segmentos de la estructura secundaría (ver Figura 1 (c)). En este caso solo estamos considerando una cadena de aminoacidos (las proteinas a veces son conformadas por varias cadenas de aminoacidos).
- 4. **Estructura cuaternaría:** Union de varias estructuras terciarias (varias cadenas de aminoacidos) (ver Figura 1 (d)).



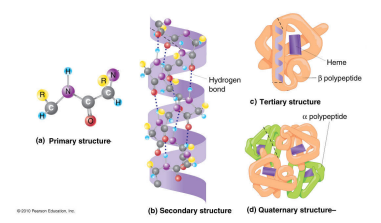


Figura 1: Ejemplo de las 4 estructuras de proteínas. Fuente: (Russell and Gordey, 2002)

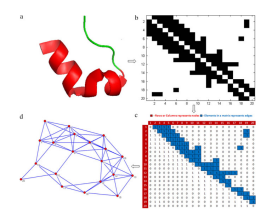


Figura 2: Ejemplo del contact map de una proteína.

# 2.2. Contact map

Representa la distancia de cada posible aminoacido, cuando forman proteínas. El contact map, es representado como un gráfico en 2D, y es el elegido por los modelos de machine learning en la predicción de las estructuras de proteínas. En la Figura 2, mostramos como es un contact map.

## 3. Avances

En esta sección, detallaremos el estado anterior del proyecto y los avances realizados estas dos ultimas semanas.

#### 3.1. Estado anterior

Se descargo las fuentes de CONFOLD2 Adhikari and Cheng (2018) y CNS para replicar los resultados de la predicción de estructuras de proteinas a partir del *contact map*. Dicha herramienta genera como salida un archivo .pdb que contiene la posición de cada atomo. Tambien se empezo el desarrollo de una herramienta que pueda visualizar los archivos .pdb, llamaremos a esta herramienta ArgosMol.



#### 3.2. Avance y estado actual

Se continuo con el desarrollo de la herramienta ArgosMol para visualizar archivos .pdb. Esta herramienta surge como una alternativa a herramientas desktop como: PyMol, VMD, JMol y Chimera. Además, considerando que en estos ultimos años, se ha priorizado el desarrollo de herramientas Web que hacen uso de WebGL <sup>1</sup>, Three.js <sup>2</sup> y 3DMol.js <sup>3</sup>; ArgosMol surge como como una alterntiva Web adicional, facil de usar y que sigue los principios presentados por Youkharibache (2017). La herramienta es presentada en la Figura 3 y esta disponible en la Web en ArgosMol.

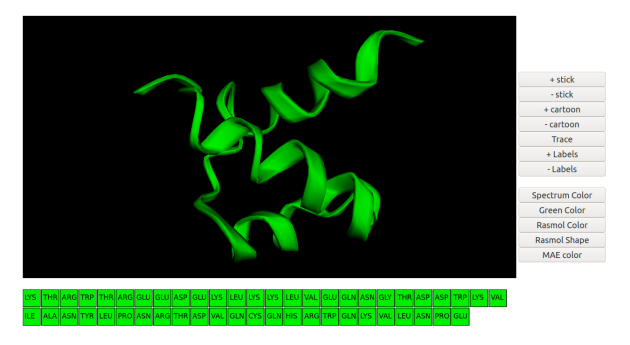


Figura 3: Ejemplo de visualización de proteínas con ArgosMol.

ArgosMol es una herramienta Web para la visualización en 3D de proteínas. Está influenciada en otras herramientas Web como:

wce

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Librería para el desarrollo de modelos 3D. Enlace.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Librería de alto nivel para el desarrollo de modelos 3D, hace uso de WebGL. Enlace.

 $<sup>^3\</sup>mathrm{Librer\'{i}a}$ para el modelado de átomos y moleculas, hace uso de WebGL. Enlace.



## Referencias

- Adhikari, B. and Cheng, J. (2018). Confold2: improved contact-driven ab initio protein structure modeling. *BMC bioinformatics*, 19(1):22.
- Anderson, N. L. and Anderson, N. G. (1998). Proteome and proteomics: new technologies, new concepts, and new words. *Electrophoresis*, 19(11):1853–1861.
- Canzar, S. and Ringeling, F. R. (2020). Protein-protein interaction networks.
- Rangwala, H. and Karypis, G. (2010). Introduction to protein structure prediction. *Introduction to Protein Structure Prediction*, 58.
- Russell, P. J. and Gordey, K. (2002). *IGenetics*. Number QH430 R87. Benjamin Cummings San Francisco.
- Srihari, S., Yong, C. H., and Wong, L. (2017). Computational prediction of protein complexes from protein interaction networks. Morgan & Claypool.
- Youkharibache, P. (2017). Twelve elements of visualization and analysis for tertiary and quaternary structure of biological molecules. *BioRxiv*, page 153528.