Multiple Sequence Alignment (MSA) di sequenze SARS-CoV-2

Edoardo Silva 816560 Davide Marchetti 815990

A.A.: 2019/2020

1 Abstract

La seconda parte del progetto prevede di elaborare i file prodotti in precedenza ricavando informazioni relative alle alterazioni rilevate e producendo in output una tabella riassuntiva contenente:

- il gene id del gene in cui cade la variazione con lo start e l'end della sua CDS rispetto alla reference
- il codone (o i codoni) alterato della reference, con posizione di inizio rispetto alla CDS, sequenza del codone e amminoacido codificato
- il nuovo codone generato dalla variazione (o i nuovi codoni generati) specificando la sequenza del codone e il nuovo amminoacido codificato

2 Espressione genica

I passi fondamentali per capire come un gene esprime una particolare proteina prevedono:

- 1. Trascizione: sostituzione della Timina (T) con Uracile (U), ottenendo pre-mRNA
- 2. Splicing: eliminazione delle sequenze introniche e concatenazione degli estroni per ottenere mRNA (oppure trascritto)
- 3. Traduzione: traduzione in proteine dei **codoni** (triplette di basi) della CDS (sottostringa dell'mRNA)

Risulta triviale come un'alterazione della sequenza di DNA iniziale possa protrarsi fino alla fase di traduzione, andando ad alterare la produzione delle proteine di un particolare gene.

Attraverso le informazioni raccolte in questa fase saremo in grado di identificare in quali geni si concentrano le variazioni rilevate, dove queste avvengano e in che modo alterino i codoni e le rispettive proteine codificate.

3 Formato di output

Ad ogni variazione analizzata corrisponde un entrata nella struttura dati a lista contenente le seguenti informazioni:

- gene_id: id del gene in cui cade la variazione
- gene_start: inizio del gene in cui cade la variazione (1-based)
- gene_end: fine del gene in cui cade la variazione (1-based)
- cds_start: inizio della Coding DNA Sequence della porzione del gene in cui cade la variazione (1-based)
- cds_end: fine della Coding DNA Sequence della porzione del gene in cui cade la variazione (1-based)
- relative_start: inizio della variazione in rispetto all'inizio della cds (1-based)
- relative_end: fine della variazione in rispetto all'inizio della cds (1-based)
- alteration: sequenza della variazione
- original_codone: codone della reference prima della modifica
- original_aminoacid: amminoacido codificato da original_codone
- altered_codone: codone della reference modificati dalla variazione
- encoded_aminoacid: amminoacido codificato da altered_codone

28274 29533 2 28274 29533 2 28674 2 266 21555 2		GUG GAG UUG UCA AGG GUA GGC GUA ACA ACC UUG CCA CCA CCA ACC ACC ACC ACC ACC ACC AC	GUC GAA CCGA UUC AAACGA AAACGA AUA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU U	> <u> </u>	> = 1 - 4 - 8 × × × × × × × × × × × × × × × × × ×
28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 29558 29674 29558 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	11 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	95A	GAA CCCA UUC AAACGA AAACGA AAU GGU UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU U		
28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 29528 29674 29528 206 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	96A	CUG CCA AAACGA AAACGA AUA AUA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU U		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 28274 29533 28274 286 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	10 10 10 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13	909	CCA AAACGA AAAU AAAU AAAU AUA UUU UUU UUU UUU UU		4 T X Z D T T V T T V T
28274 29533 28274 28274 29533 28274 2828 29674 29538 2858 29674 29588 29674 29588 29674 2958 29674 29588 296 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 <tr< td=""><td>10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1</td><td>96A</td><td>UUC AAACGA AAU GGU GGU GGU UUU UUU UUU UUU UUU U</td><td></td><td>8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8</td></tr<>	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	96A	UUC AAACGA AAU GGU GGU GGU UUU UUU UUU UUU UUU U		8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
100 28274 29533 28274 28274 29533 28274 2958 29674 29528 206 21555 266 </td <td>10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1</td> <td>96A</td> <td>AAACGA AAU GGU GGU GGU AUA AUA AUA AUC AUC AUC CUA CUA UUG</td> <td></td> <td>N N N N N N N N N N N N N N N N N N N</td>	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	96A	AAACGA AAU GGU GGU GGU AUA AUA AUA AUC AUC AUC CUA CUA UUG		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
28274 29533 28274 29558 29578 2958 266 21555 266	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		AAU AUA AUA AUCA AUC AUC AUC CCU AUC CCU AUC CCU AUC CCU AUC CCU AUC CU AUC AUC		N D L L S L L S L
10 29558 29674 29558 266 21555 266			GGU AUA AUA UUU UUU UUU UUU UCU CUA UUG		9 # # & # # & #
266 21555 266 266 <th></th> <th></th> <th>AUA AUA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU</th> <th></th> <th></th>			AUA AUA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU		
266 21555 266 266 <th></th> <th></th> <th>AUA UUUU UCA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU</th> <th></th> <th></th>			AUA UUUU UCA UUU UUU UUU UUU UUU UUU UUU		
266 21555 266 266 <th></th> <th></th> <th>uuu uca Auc Auc uuu uuu uuu cou auu</th> <th></th> <th></th>			uuu uca Auc Auc uuu uuu uuu cou auu		
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>UUU AUC AUC AUC OUU UUU CCU CUA</td> <td></td> <td>*</td>			UUU AUC AUC AUC OUU UUU CCU CUA		*
166 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>UCA AUC AUC UUU UCU CUA UUG</td> <td></td> <td>S L L S J J J</td>			UCA AUC AUC UUU UCU CUA UUG		S L L S J J J
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>AUC AUC UUU UCU CUA UUG</td> <td>F F L L L L L L L L L L L L L L L L L L</td> <td></td>			AUC AUC UUU UCU CUA UUG	F F L L L L L L L L L L L L L L L L L L	
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>AUC UUU UCU UCU CUA UUG</td> <td>F & & & & & J - J + F</td> <td></td>			AUC UUU UCU UCU CUA UUG	F & & & & & J - J + F	
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>uuu ucu cua cua uug</td> <td></td> <td>F F &</td>			uuu ucu cua cua uug		F F &
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>uuu ucu cua cua uug</td> <td></td> <td>4 S 1 1 1</td>			uuu ucu cua cua uug		4 S 1 1 1
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>UCU CUA CUA UUG</td> <td>a a a ı ı ı</td> <td>S</td>			UCU CUA CUA UUG	a a a ı ı ı	S
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>CUA CUA UUG</td> <td><u> </u></td> <td></td>			CUA CUA UUG	<u> </u>	
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>CUA UUG UUG</td> <td>a 1 1 F</td> <td></td>			CUA UUG UUG	a 1 1 F	
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>UUG</td> <td>J F</td> <td></td>			UUG	J F	
266 21555 266 266 <td>1 1 1</td> <td></td> <td>UUG</td> <td> +</td> <td>7</td>	1 1 1		UUG	+	7
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td></td> <td>F</td> <td></td>				F	
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>229</td> <td></td> <td>A</td>			229		A
266 21555 266 266 <td></td> <td></td> <td>209</td> <td>_</td> <td>A</td>			209	_	A
10 266 21555 266 266 21555 266		909	GUG	А	>
266 21555 266 266 <td>13210 13210 U</td> <td>UGC</td> <td>UUC</td> <td>C</td> <td></td>	13210 13210 U	UGC	UUC	C	
266 21555 266 266 <td>19218 19218 U</td> <td>GCU</td> <td>UCU</td> <td>А</td> <td>S</td>	19218 19218 U	GCU	UCU	А	S
266 21555 266 266 <td>8441 C</td> <td>GGU</td> <td>96C</td> <td>9</td> <td>G</td>	8441 C	GGU	96C	9	G
266 21555 266 266 21555 266	8441 C	099	299	9	g
266 21555 266 266 21555 266	20621 20621 A	AAA	AAA	×	К
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	47 47 U	CUC	CUU	_	
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	47 47 U	CUC	CUU		_
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	8516 8516 U	AGC	AGU	S	S
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	8516 U 8516 U		AGU	S	S
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266	618 618 U		UGU	~	C
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266			UGU		U
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266			CCC		Ь
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266			CCC	Ь	Ь
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266		CCU	CUU	Ь	
266 21555 266 266 21555 266 266 21555 266			D	Ь	
266 21555 266 266 21555 266				HFYWFF	
266 21555 266			CA0	HFYWFF	
	19	JUGUAUCUCGAUGCUUAUAAC	AGC	RLYLDAYN	
28259 27894	7		UCA		S
25384 21563			AUU		_
25384 21563			UGU		O
25384	1840 1840 G	GAU	GGU	0	9
21563 25384 21563			ACU	—	-
25384 21563			GUA	g	^
21563 25384 21563 25384	2313 A 2313 A	GUU	AUU	>	

Figura 1: Tabella di output delle alterazioni

4 Algoritmo

L'algoritmo inizia caricando tutti i file necessari per l'elaborazione, in particolare quelli prodotti in output nella parte precedente del progetto:

- Caricamento della sequenza reference dal fasta della sequenza di Wuhan NC_045512.2.
- Caricamento di uno dei file di output prodotti nella prima parte di progetto. Nel nostro caso è stato utilizzata l'analisi dell'allineamento di ClustalW.
- 3. Lettura del file contenente le informazioni sui geni e le CDS della sequenza di riferimento. In particolare, una delle CDS analizzate derivava dall'unione (join) di due sequenze. In tal caso è possibile specificare il punto di unione della sequenza.

Dopo la lettura del materiale rilevante a questa fase di elaborazione, l'algoritmo itera le variazioni rilevate nell'allineamento e per ciascuna di esse esegue i seguenti step:

- 1. Identifica le CDS nelle quali avviene l'alterazione rispetto alla sequenza reference.
- 2. Effettua una sostituzione della Timina (T) con l'Uracile (U) nelle sezioni coinvolte delle sequenze.
- Recupera le informazioni del gene associato alle CDS rilevate calcolando le posizioni globali e relative alla CDS dell'alterazione.
- 4. Identifica i codoni alterati e ne effettua la ritraduzione in amminoacidi grazie ad una look-up table (listato 1). Vengono ignorate le alterazioni che presentano sequenze di soli -, derivate probabilmente da un sequenziamento errato o un'alterazione posta ai capi dell'allineamento.
- 5. Memorizza tutte le informazioni ricavate in una struttura dati apposita tramite cui derivare la tabella per l'output finale associando i valori a chiavi prestabilite.

La struttura dati così ottenuta sarà esportata in formato CSV per permettere una visualizzazione agevolata attraverso programmi terzi (come riportato in fig. 1).

5 Analisi dei risultati e conclusioni

Come riportato in fig. 1 la maggior parte delle alterazioni coinvolgono un singolo codone e, anche nel caso di cancellazioni, la CDS risultante rimane traducibile (rimane multipla di tre). In alcuni casi, l'amminoacido risultante dalla traduzione dell'alterazione non viene modificato.

Le ultime righe della tabella riportano delle alterazioni che determinano la cacellazione di alcune basi rispetto alla sequenza reference. Queste sono relative esclusivamente alla sola sequenza MT262993.1 e si pensa possano derivare da un errore in fase di sequenziamento.

5.1 Distribuzione delle variazioni all'interno delle CDS

Rispetto alle variazioni identificate ed analizzate, più del 65% risultano appartenenti ad almeno una CDS e riportate in tabella.

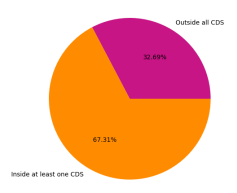


Figura 2: Percentuale di variazioni interne ed esterne alle CDS

Analizzando la distribuzione delle alterazioni che coinvolgono geni riportata in fig. 3, quasi i tre quarti del numero totale di variazioni si concentrano nel gene ORF1ab. Questo era un risultato atteso, essendo un gene composto da più di 21.000 basi.

Infine, dal grafico delle alterazioni appartenenti ad una CDS divise per sequenza (fig. 4) notiamo una distribuzione piuttosto omogenea, eccetto per le sequenze MT262993.1 e MT276597.1 dove abbiamo un basso numero di alterazioni. Al contrario, la sequenza nella quale si manifestano più alterazioni nelle CDS risulta essere EPI_ISL_437334, che anche nelle analisi precedenti

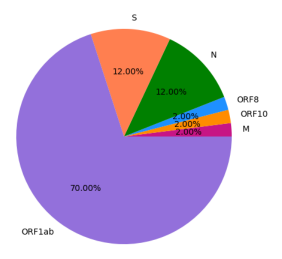


Figura 3: Percentuale di variazioni per gene

risultava avere il maggior numero di sostituzioni rispetto alle altre sequenze.

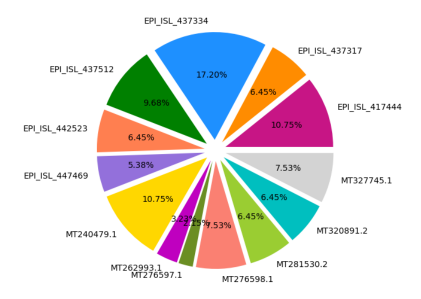


Figura 4: Tipologia di variazioni

5.2 Divisone del lavoro

Durante la realizzazione del progetto entrambi i componenti del gruppo hanno partecipato attivamente alla sua realizzazione. In particolare:

- Edoardo Silva si è occupato principalmente di recuperare e gestire l'output JSON del progetto1 e delle funzioni di supporto.
- Davide Marchetti si è occupato principalmente di generare i file di output e correggere le porzioni di codice relative alle letture delle reference.
- Entrambi hanno lavorato alla creazione ed elaborazione dei dati, alla matrice delle mutazioni e le traduzioni di quest'ultime.

6 Listati di codice

Code Listing 1: Tabella per la traduzione in amminoacidi

```
aminoacids_lookup_table = {
1
2
      'F': ['UUU', 'UUC'],
     'L': ['UUA', 'UUG', 'CUU', 'CUA', 'CUC', 'CUG'],
'I': ['AUU', 'AUC', 'AUA'],
3
4
      'M': ['AUG'],
5
6
      'V': ['GUU', 'GUA', 'GUC', 'GUG'],
      'S': ['UCU', 'UCA', 'UCC', 'UCG', 'AGU', 'AGC'],
7
      'P': ['CCU', 'CCA', 'CCC', 'CCG'],
8
      'T': ['ACU', 'ACA', 'ACC', 'ACG'],
9
      'A': ['GCU', 'GCA', 'GCC', 'GCG'],
10
      'Y': ['UAU', 'UAC'],
11
      'H': ['CAU', 'CAC'],
12
      'Q': ['CAA', 'CAG'],
13
      'N': ['AAU', 'AAC'],
14
      'K': ['AAA', 'AAG'],
15
     'D': ['GAU', 'GAC'],
16
      'E': ['GAA', 'GAG'],
17
      'C': ['UGU', 'UGC'],
18
19
      'W': ['UGG'],
      'R': ['CGU', 'CGA', 'CGC', 'CGG', 'AGA', 'AGG'],
20
      'G': ['GGU', 'GGA', 'GGC', 'GGG'],
21
22
      'STOP': ['UAA', 'UAG', 'TGA']
23
   }
```