# 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 codifcato
- il nuovo codone generato dalla variazione (o i nuovi codoni generati) specifcando la sequenza del codone e il nuovo amminoacido codifcato

Attraverso le informazioni raccolte in questa fase saremo in grado di identificare in quali geni si concentrano le variazioni rilevate, all'interno di essi, dove queste avvengono e come alterino i codoni causando la produzione di una proteina diversa.

# 2 Algoritmo

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

- 1. Caricamento della sequenza reference dal fasta corrispondente memorizzato in /project-1/input/reference.fasta.
- 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 Genes-CDS.xlsx contenente le informazioni sui geni e le CDS della sequenza di reference. 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. Recupera le informazioni del gene associato alle CDS rilevate calcolando le posizioni globali e relative alla CDS dell'alterazione.
- 3. 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.
- 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.

Al termine dell'elaborazione di tutte le alterazioni, viene costruito un oggetto di tipo DataFrame fornito dalla libreria pandas.

Le chiavi utilizzate nella costuzione della struttura dati a lista diventeranno le colonne del DataFrame. Questo sarà esportato in CSV per permettere una visualizzazione più semplice tramite programmi terzi (come riportato in fig. 1)

#### 3 Informazioni memorizzate

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

Σ Z	26523 27191 28274 29533 2877 29533	29533 29533 29533	26523 28274 28274	29533	197	197 C 1100 A	GUG GAG	GUC	> <u>B</u> -	V
N OBE10	28274	29533	28274	29533	1100	1100 A	GAG	GAA	ш.	В
N OBE10	78374	29533	28274	CCHOC					-	
N CREATO	1707	29533	-	29333	414	414 C	UUG	CUG	-	7
ORF10	28274	1	28274	29533	561	561 C	UCA	CCA	S	Ь
ORF10	28274	29533	28274	29533	556	556 U	UCC	UUC	S	ш !
ORF10	787/4	29533	587/4	29533	/09	609 AAC	AGGGGA	AAACGA	KG.	XX
ORF10	28274	29533	28274	29533	604	604 A	AGU	AAU	S	Z
	29558	29674	29558	29674	4	5 U	J99	099	9	9
	266	21555	592	13483	1131	1131 A	GUA	AUA	> .	-
	266	21555	266	21555	1131	1131 A	GUA	AUA	>	_
	266	21555	266	13483	10817	10817 U	UUG	nnn	7	ш
	266	21555	266	21555	10817	10817 U	UUG	nnn	7	ш
	266	21555	266	21555	18111	18111 U	ACA	UCA	_	S
	266	21555	266	13483	793	793 U	ACC	AUC	_	_
	266	21555	266	21555	793	793 U	ACC	AUC	_	_
	266	21555	266	13483	2771	2771 U	UUC	nnn	ш	ш
	266	21555	266	21555	2771	2771 U	UUC	nnn	Œ.	ш
	266	21555	266	21555	14142	14142 U	CCU	ncn	Ь	S
	266	21555	266	13483	3637	3637 U	CCA	CUA	Ь	7
	266	21555	266	21555	3637	3637 U	CCA	CUA	Ь	
	266	21555	266	13483	9248	9248 G	UUA	nne	7	7
	266	21555	266	21555	9248	9248 G	UUA	nne	7	
	266	21555	266	13483	13110	13110 G	ACC	229	_	A
	266	21555	266	21555	13110	13110 G	ACC	229	_	A
	266	21555	266	13483	13210	13210 U	909	ene	А	>
ORF1ab	266	21555	266	21555	13210	13210 U	NGC	nnc	C	ш
	266	21555	266	21555	19218	19218 U	GCU	ncn	A	S
	266	21555	266	13483	8441	8441 C	GGU	GGC	g	9
	266	21555	266	21555	8441	8441 C	GGU	299 O	g	9
	266	21555	266	21555	20621	20621 A	AAA	AAA	~	¥
	266	21555	266	13483	47	47 U	CUC	CUU	7	7
	266	21555	266	21555	47	47 U	CUC	CUU	_	1
	266	21555	266	13483	8516	8516 U	AGC	AGU	S	S
	592	21555	592	21555	8516	8516 U	AGC	AGU	S	S
	266	21555	266	13483	618	618 U	CGU	UGU	~	C
	266	21555	592	21555	618	618 U	CGU	UGU	2	C
	266	21555	592	13483	1082	1082 U	200	CCU	Д.	Ь
	266	21555	592	21555	1082	1082 U	222	CCU	Ь	Ь
	266	21555	592	13483	8893	8893 U	noo	CUU	Д.	7
	592	21555	592	21555	8893	8893 U	CCU	CUU	Ь	
	266	21555	592	13483	9455	9469	CAUUUCUAUUGGUUCUUU	CA	HFYWFF	
	592	21555	592	21555	9455	9469	CAUUUCUAUUGGUUCUUU	CA	HFYWFF	
	266	21555	266	21555	19250	19270	AGAUUGUAUCUCGAUGCUUAUAAC		C RLYLDAYN	
ORF8	27894	28259	27894	28259	250	250 C	UUA	UCA	7	S
	21563	25384	21563	25384	64	64 U	ACU	AUU		-
	21563	25384	21563	25384	1172	1172 U	UGC	UGU	C	C
v	21563	25384	21563	25384	1840	1840 G	GAU	099	Q	9
,	21563	25384	21563	25384	905	005 U	ACG	ACU	⊢	_
	21563	25384	21563	25384	3751	3751 U	GGA	GUA	9	>
	21563	25384	21563	25384	2313	2313 A	GUU	AUU	^	_

Figura 1: Tabella di output delle alterazioni

### 4 Analisi dei risultati e conclusioni

Come riportato in fig. 1 la maggior parte delle alterazioni coinvolgono un singolo codone e quelli ottenuti rimangono traducibili. 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.

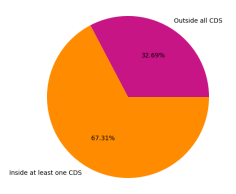


Figura 2: Percentuale di variazioni interne ed esterne alle CDS

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

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

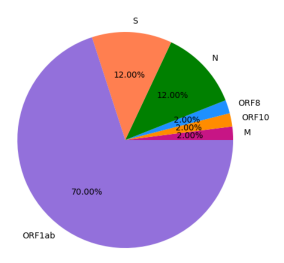


Figura 3: Percentuale di variazioni per gene

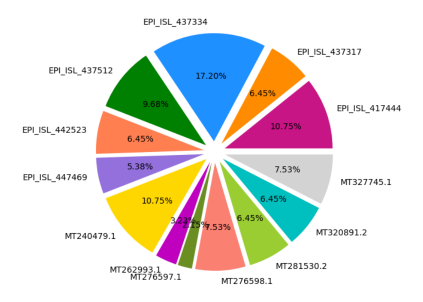


Figura 4: Tipologia di variazioni

#### 4.1 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.

# 5 Listati di codice

Code Listing 1: Tabella per la traduzione in amminoacidi

```
aminoacids_lookup_table = {
 1
 2
      'F': ['TTT', 'TTC'],
      'L': ['TTA', 'TTG', 'CTT', 'CTA', 'CTC', 'CTG'],
'I': ['ATT', 'ATC', 'ATA'],
 3
 4
      'M': ['ATG'],
 6
      'V': ['GTT', 'GTA', 'GTC', 'GTG'],
      'S': ['TCT', 'TCA', 'TCC', 'TCG', 'AGT', 'AGC'],
 7
      'P': ['CCT', 'CCA', 'CCC', 'CCG'],
 8
      'T': ['ACT', 'ACA', 'ACC', 'ACG'],
 9
      'A': ['GCT', 'GCA', 'GCC', 'GCG'],
'Y': ['TAT', 'TAC'],
'H': ['CAT', 'CAC'],
10
11
12
      'Q': ['CAA', 'CAG'],
13
      'N': ['AAT', 'AAC'],
14
      'K': ['AAA', 'AAG'],
15
      'D': ['GAT', 'GAC'],
16
      'E': ['GAA', 'GAG'],
17
      'C': ['TGT', 'TGC'],
18
19
      'W': ['TGG'],
      'R': ['CGT', 'CGA', 'CGC', 'CGG', 'AGA', 'AGG'],
20
      'G': ['GGT', 'GGA', 'GGC', 'GGG'],
21
22
      'START': ['ATG'],
23
      'STOP': ['TAA', 'TAG', 'TGA']
24
```