Biopython

Descrizione

- Il progetto Biopython è un'associazione di sviluppatori di codice Python liberamente disponibile per bioinformatica
- La homepage del progetto è http://www.biopython.org
- Il codice viene fornito come una serie di librerie Python
- Le librerie forniscono tra l'altro:
 - oggetti sequenza specificatamente sviluppati per sequenze biologiche
 - funzioni di parsing di formati di file comunemente usati in bioinformatica
 - funzioni per l'allineamento di sequenze
 - funzioni di interfacciamento ai principali database bioinformatici online
- Vedremo alcuni esempi delle funzionalità di Biopython. Altri probabilmente li scoprirete durante il corso di studi

Biopython

Installazione

- Biopython può essere facilmente scaricato ed installato a partire dalla homepage del progetto
- Il modo più semplice per installarlo è con l'installer per pacchetti python

```
pip install biopython
```

• E' possibile installarlo anche usando il packet manager della distribuzione, ad esempio per distribuzioni Debianlike (tipo Ubuntu):

```
sudo apt-get install python-biopython
```

• E' utile installare anche la documentazione:

```
sudo apt-get install python-biopython-doc
```

Oggetti Biopython

Sequenze

- La sequenza è uno degli elementi centrali della bioinformatica
- Esistono vari tipi di sequenze: DNA, RNA, proteine, etc
- Ogni tipo ha il suo alfabeto di riferimento, e metodi specifici, nonché metodi per la conversione da un tipo all'altro (trascrizione, traduzione)
- Biopython fornisce un oggetto Seq che implementa tutti questi tipi di sequenza
- L'oggetto è definito nel modulo Bio. Seq

Sequenze

Oggetto Seq

• Una sequenza generica si crea con:

```
>>> from Bio.Seq import Seq
>>> s = Seq("ACCGTTTAAC")
>>> s
Seq('ACCGTTTAAC', Alphabet())
```

• Ad un oggetto sequenza è associato un alfabeto, che dipende dal tipo di sequenza in questione. Se non specificato, si usa un alfabeto generico

Sequenze

Alfabeti

- Specificare l'alfabeto di una sequenza permette di utilizzare i metodi specifici del tipo di sequenza (e.g. la stringa complemento del DNA)
- Gli alfabeti sono definiti nel modulo Bio. Alphabet. IUPAC
- Per creare una sequenza con uno specifico alfabeto, lo si scrive come secondo argomento:

```
>>> from Bio.Seq import Seq
>>> from Bio.Alphabet import IUPAC
>>> s = Seq("ACCGTTTAAC",
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> s
Seq('ACCGTTTAAC', IUPACUnambiguousDNA())
```

Sequenze

Alfabeti

• Gli alfabeti di base definiti nel modulo IUPAC :

```
IUPAC.unambiguous_dna una sequenza di DNA completamente specificata IUPAC.unambiguous_rna una sequenza di RNA completamente specificata IUPAC.protein una sequenza proteica
```

Sequenze

Oggetti di tipo sequenza

- Le sequenze Biopython sono estensioni delle stringhe Python, con una serie di attributi e metodi specifici
- Sono quindi manipolabili con gli operatori definiti per le stringhe:

```
>>> from Bio.Seq import Seq
>>> s = Seq("ACCGTTTAAC")
>>> len(s)
10
>>> s[9]
'C'
>>> s[1:3] # sottosequenza Biopython
Seq('CC', Alphabet())
```

Sequenze

Oggetti immutabili

• Come le stringhe Python, le sequenze Biopython sono oggetti immutabili

Sequenze

Somma di sequenze

- Alcuni operatori sono soggetti a restrizioni dovute al tipo di sequenza
- Ad esempio è possibile sommare sequenze dello stesso tipo o di tipo generico

```
>>> s
Seq('ACCGTTTAAC', Alphabet())
>>> s2 = Seq('AAACCCGATTA')
>>> s + s2
Seq('ACCGTTTAACAAACCCGATTA', Alphabet())
```

Sequenze

Somma di sequenze

• Ma sommare sequenze di tipo diverso non generico genera un errore

Sequenze

Conversioni

• E' sempre possibile ottenere una stringa Python da una sequenza con la funzione str():

Sequenze

Mutabilità

- Biopython fornisce anche oggetti sequenza MutableSeq di tipo mutabile
- E' possibile generare una sequenza mutabile da una immutabile con il metodo tomutable ()

Metodi specifici del tipo

Complementazione

- · Nel caso di DNA ed RNA, è utile l'operazione di complementazione che rende la sequenza complementare
- Tale operazione è fornita dal metodo complement

```
>>> s = Seq('CCGTTAAAAC',
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> s.complement()
Seq('GGCAATTTTG', IUPACUnambiguousDNA())
```

• Il reverse_complement fornisce il complemento della sequenza letta da destra verso sinistra

```
>>> r = Seq('AAACCCGAUUA',
... IUPAC.unambiguous_rna)
>>> r.reverse_complement()
Seq('UAAUCGGGUUU', IUPACUnambiguousRNA())
```

Metodi specifici del tipo

Trascrizione

- La trascrizione è l'operazione con cui una stringa di DNA viene trascritta nel corrispondente RNA
- In Biopython, tale operazione viene eseguita dal metodo transcribe, che restituisce in uscita la corrispondente sequenza di RNA

```
>>> coding_dna = Seq('CCGTTAAAAC',
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> coding_dna.transcribe()
Seq('CCGUUAAAAC', IUPACUnambiguousRNA())
```

Attenzione

transcribe semplicemente sostituisce T con U, quindi si applica sul DNA codificante. Per trascrivere da DNA template si deve fare:

```
template_dna.reverse_complement().transcribe()
```

Metodi specifici del tipo

Trascrizione

• Il metodo back_transcribe converte da RNA messaggero a DNA codificante:

```
>>> r = Seq('CCGUUAAAAC',
... IUPAC.unambiguous_rna)
>>> r.back_transcribe()
Seq('CCGTTAAAAC', IUPACUnambiguousDNA())
```

• Applicare la trascrizione a sequenze del tipo sbagliato genera un errore:

```
>>> prot = Seq('MADAGHHFDCE', IUPAC.protein)
>>> prot.transcribe()
[...]
ValueError: Proteins cannot be transcribed!
```

Metodi specifici del tipo

Traduzione

- La traduzione è l'operazione con cui una stringa di RNA (messaggero) viene tradotta in una sequenza proteica
- In Biopython, tale operazione viene eseguita dal metodo translate

```
>>> rna = Seq('GCCAUUGUAAUGGGCCGC',
... IUPAC.unambiguous_rna)
>>> rna.translate()
Seq('AIVMGR', ExtendedIUPACProtein())
```

• Il metodo translate si può anche applicare direttamente a DNA codificante

```
>>> dna = Seq('GCCATTGTAATGGGCCGC',
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> dna.translate()
Seq('AIVMGR', ExtendedIUPACProtein())
```

Metodi specifici del tipo

Traduzione

- La traduzione si basa su una tabella di traduzione che associa triplette di DNA (e quindi corrispettivo RNA) a singoli aminoacidi.
- Esistono tabelle diverse a seconda del tipo di DNA in questione (oltre al DNA della cellula, anche alcuni organelli quali i mitcondri hanno un DNA proprio)
- E' possibile specificare tabelle diverse da quella standard come argomento di translate

```
>>> dna = Seq("GTAATGGGCCGCTGAAAGGGTGCC",
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> dna.translate()
Seq('VMGR*KGA', HasStopCodon(IUPACProtein(), '*'))
>>> dna.translate(table="Vertebrate Mitochondrial")
Seq('VMGRWKGA', IUPACProtein())
```

Metodi specifici del tipo

Traduzione

```
>>> dna = Seq("GTAATGGGCCGCTGAAAGGGTGCC",
... IUPAC.unambiguous_dna)
>>> dna.translate()
Seq('VMGR*KGA', HasStopCodon(IUPACProtein(), '*'))
```

- Il tipo della sequenza risultante specifica che è una proteina con un codone di terminazione
- Il codone di terminazione viene convertito in '*' e la traduzione continua con i nucleotidi successivi
- Per tradurre una sequenza solo fino al codone di terminazione (se presente) is usa l'argomento to_stop:

```
>>> dna.translate(to_stop=True)
Seq('VMGR', IUPACProtein())
```

Input ouput

Parsing di file

- Le sequenze biologiche vengono tipicamente scritte su file di testo arricchiti con annotazioni ed informazioni varie.
- Esistono vari formati di file di sequenze biologiche (ed altro materiale in biologia computazionale), tipicamente a seconda dell'entità che ha stabilito il formato e creato il database, e del tipo di informazioni in esso contenute.
- Le sequenze biologiche recuperabili dai grandi database disponibili online sono fornite in uno di questi formati, e riuscire a maneggiarli è indispensabile per poter lavorare con tali sequenze.

Formati comuni

fasta

è un formato molto semplice per scrivere elenchi di sequenze, ciascuna con una sua intestazione (preceduta da >). Utilizzato come formato di ingresso da molti programmi per analisi di sequenze, allineamento etc

```
>sp|P25730|FMS1_ECOLI CS1 fimbrial subunit A precursor (CS1 pilin)
MKLKKTIGAMALATLFATMGASAVERTISVTASVDPTVDLLQSDGSALPNSVALTYSPAV
NNFEAHTINTVVHTNDSDKGVVVKLSADPVLSNVLNPTLQIPVSVNFAGKPLSTTGITID
SNDLNFASSGVNKVSSTQKLSIHADATRVTGGALTAGQYQGLVSIILTKST

>sp|P15488|FMS3_ECOLI CS3 fimbrial subunit A precursor (CS3 pilin)
MLKIKYLLIGLSLSAMSSYSLAAAGFTLTKELALNVLSPAALDATWAPQDNLTLSNTGVS
NTLVGVLTLSNTSIDTVSIASTNVSDTSKNGTVTFAHETNNSASFATTISTDNANITLDK
NAGNTIVKTTNGSQLPTNLPLKFITTEGNEHLVSGNYRANITITSTIK

>sp|P33781|FMS5_ECOLI CS5 fimbrial subunit precursor (CS5 pilin)
MKKNLLITSVLAMATVSGSVLAAVTNGQLFTNWQGVVPSAPVTQSSWAFVNGLDIPFTPG
TEQLNITLDSNKDITARSVKPYDFFIVPVSGNVTPGAPVTRDTSANINSVNAFLSSVPVS
NGFVGNKQLTLSTAVEAAKGEVAITLNGQALKVGSASPTVVTVASNKKESHISIDMNAKA
```

Formati comuni

genbank

è un formato più ricco, che contiene campi appositi per vari tipi di annotazioni, quali l'organismo in cui la sequenza si trova, i riferimenti bibliografici ad essa relativi, etc. E' associato al database omonimo, che è il principale deposito di sequenze genomiche annotate

```
LOCUS
                    SCU49845
                                         5028 bp
                                                                                     PLN
                                                                                                      21-JUN-1999
DEFINITION Saccharomyces cerevisiae TCP1-beta gene, partial cds, and Ax12p (AXL2) and Rev7p (REV7) genes, complete cds.
ACCESSION
                   U49845.1 GI:1293613
VERSION
                     Saccharomyces cerevisiae (baker's yeast)
  ORGANISM Saccharomyces cerevisiae
                    Saccharomyce cerevisiae
Eukaryota; Fungi; Ascomycota; Saccharomycetina; Saccharomycetes;
Saccharomycetales; Saccharomycetaceae; Saccharomyces.

1 (bases 1 to 5028)
REFERENCE
                   1 (bases 1 to 5028)
Torpey,L.E., Gibbs,P.E., Nelson,J. and Lawrence,C.W.
Cloning and sequence of REV7, a gene whose function is required for
DNA damage-induced mutagenesis in Saccharomyces cerevisiae
Yeast 10 (11), 1503-1509 (1994)
   AUTHORS
   TITLE
   PUBMED
                   7871890
FEATURES
                                 Location/Qualifiers
                                  /organism="Saccharomyces cerevisiae"
```

Formati comuni

swiss

è il formato del database UniProt (ottenuto combinando Swiss-Prot, TrEMBL and PIR). E' il corrispettivo di GenBank per le proteine: il più grande database di sequenze proteiche annotate

```
ID 143B_HUMAN STANDARD; PRT; 245 AA.

AC P31946;
DT 01_JUL-1993 (Rel. 26, Created)
DT 01_JUL-1993 (Rel. 26, Created)
DT 01_FEB-1996 (Rel. 33, Last sequence update)
D1 15-5EP-2003 (Rel. 42, Last annotation update)
D2 (KCIP-1) (Protein 1054).
D3 YWHAB.
D4 Homo sapiens (Human).
D5 Eukaryota; Metazoa; Chordata; Craniata; Vertebrata; Euteleostomi;
D6 C Eukaryota; Metazoa; Chordata; Craniata; Vertebrata; Euteleostomi;
D7 Mammalia; Eutheria; Primates; Catarrhini; Hominidae; Homo.
D8 NCBI_TaxID=9606;
D8 I1
D8 SEQUENCE FROM N.A.
TISSUES-Keratinocytes;
D8 MEDLINE=93294871; PubMed=8515476;
D8 Leffers H., Madsen P., Rasmussen H.H., Honore B., Andersen A.H.,
D8 Walbum E., Vandekerckhove J., Celis J.E.;
D8 Walbum E., Vandekerckhove J., Celis J.E.;
D8 Wholecular cloning and expression of the transformation sensitive epithelial marker stratifin. A member of a protein family that has been involved in the protein kinase C signalling pathway.";
```

Input

Parsing

- Le funzioni di input output sono fornite nel modulo Bio.SeqIO
- In particolare la funzione parse prende come ingresso un oggetto file e una stringa che indica il formato, e fornisce in uscita un oggetto iterabile
- L'oggetto fornito itera sui record del file, dove un record tipicamente corrisponde alle informazioni relative ad una sequenza
- i record letti dal file vengono memorizzati in oggetti SeqRecord, comprensivi di tutte le annotazioni

```
from Bio import SeqIO
f = open("sp.fasta")
for seq_record in SeqIO.parse(f, "fasta") :
    print(seq_record.id)
    print(seq_record.seq)
```

Input

Oggetto SeqRecord

• L'oggetto SeqRecord contiene una serie di attributi (la maggior parte opzionali) relativi alla sequenza che rappresenta. I principali:

```
seq la sequenza stessa, come oggetto Seq (obbligatorio)
id l'id della sequenza, tipicamento usato per riferirvisi, recuperarla da dizionari, etc.
name il nome della sequenza, più comprensibile dell'id
description una descrizione testuale delle caratteristiche della sequenza
```

Input

Oggetto SeqRecord: esempio

```
>>> from Bio import SeqIO
>>> f = open("sp.fasta")
>>> rec = next(SeqIO.parse(f, "fasta"))
SegRecord(seg=Seg('MKLKKTIGAMALATLFATMGASAVEKTISVT
ASVDPTVDLLQSDGSALPNSVALTYSPAVNNFEAHTINTVVHTNDSDKGV
VVKLSADPVLSNVLNPTLOIPVSVNFAGKPLSTTGITIDSNDLNFASSGV
NKVSSTQKLSIHADATRVTGGALTAGQYQGLVSIILTKST',
SingleLetterAlphabet()), id='sp|P25730|FMS1_ECOLI',
name='sp|P25730|FMS1_ECOLI', description='sp|P2573
0|FMS1_ECOLI CS1 fimbrial subunit A precursor (CS1
pilin) - Escherichia coli, and Escherichia coli
06.', dbxrefs=[])
>>> rec.id
'sp|P25730|FMS1_ECOLI'
>>> rec.name
'sp|P25730|FMS1_ECOLI'
```

Input

Oggetto SeqRecord: esempio

```
>>> from Bio import SeqIO
>>> f = open("data.genbank")
>>> rec = next(SeqIO.parse(f, "genbank"))
>>> rec
SeqRecord(seq=Seq('GATCCTCCATATACAACGGTATCTCCACCTC
AGGTTTAGATCTCAACAACGGAACCATTGCCGACATGAGACAGTTAGGTA
TCGTCGAGAGTTACAAGCTAAAACGAGCAGTAGTCAGCTCTGCATCTGAA
.....TGACTCAGATTCTAATTTTAAGCTATTCAATTTCTCTTTGATC',
IUPACAmbiguousDNA()), id='U49845.1', name='SCU49845',
description='Saccharomyces cerevisiae TCP1-beta gene,
partial cds, and Axl2p (AXL2) and Rev7p (REV7) genes,
complete cds.', dbxrefs=[])
```

Input

Oggetto SeqRecord: attributo annotations

- · L'attributo annotations contiene un dizionario delle annotazioni trovate nel fare il parsing del record da file
- Le annotazioni possono quindi essere recuperate dal dizionario specificandone il nome (che fa da chiave)

```
>>> rec.annotations.keys()
dict_keys(['sequence_version', 'source',
    'taxonomy','keywords', 'references',
    'accessions','data_file_division', 'date',
    'organism','gi'])
>>> rec.annotations["source"]
"Saccharomyces cerevisiae (baker's yeast)"
>>> rec.annotations["taxonomy"]
['Eukaryota', 'Fungi', 'Ascomycota',
    'Saccharomycotina', 'Saccharomycetes',
    'Saccharomycetales', 'Saccharomycetaceae',
    'Saccharomyces']
```

Input

Dizionari di sequenze

- L'attributo id della sequenza deve essere (per definizione) univoco, e può essere usato come chiave per creare un dizionario di sequenze
- Il metodo to_dict () prende in ingresso un oggetto creato da parse, e restituisce un dizionario dei SeqRecord contenuti nel file relativo, con chiave data dall'id

```
>>> dict = SeqIO.to_dict(SeqIO.parse(f,
... "genbank"))
>>> dict.keys()
dict_keys(['U49845.1', 'AF090832.1'])
>>> dict['AF090832.1'].description
'Drosophila melanogaster muscle LIM protein
at 84B (Mlp84B) gene, complete cds'
```

Output

Scrivere sequenze su file

- Il metodo write permette di scrivere una sequenza su file
- Prende in ingresso un oggetto iterabile con oggetti SeqRecord, un oggetto file, ed il formato in cui scrivere il record.
- E' possibile specificare un formato diverso da quello del record (e write al momento supporta pochi formati)

```
f = open("data.dst","w")
>>> SeqIO.write([dict['U49845.1']], f, "fasta")
```

Nota

- write prende come primo argomento un contenitore di oggetti SeqRecord NON un oggetto SeqRecord
- ho quindi convertito al volo l'elemento del dizionario di chiave 'U49845.1' in una lista racchiudendolo tra parentesi quadre