IFT3295 - TP4

Ce TP est à faire en équipe de deux ou seul. Vous devez le rendre au plus tard le mercredi 4 décembre avant la démo.

Vous trouverez sur la page web de la démo, un fichier de séquences protéiques proteines.fa en format fasta, une liste d'arbres arbres.nw et une matrice de mutation BLOSUM62.txt. Vous devez remettre votre programme sur le serveur du DIRO. Il n'est pas obligatoire de faire un rapport, mais il est impératif de produire un programme qui répond à toutes les questions du TP.

Évolution de gènes

Une étude phylogénétique a permis d'inférer, par parcimonie, un ensemble d'arbres candidats \mathcal{T} qui représentent potentiellement l'évolution d'un ensemble de protéines $\mathcal{P} = \{P_1, P_2, ..., P_k\}$. Tous les arbres de \mathcal{T} ont le même nombre k de feuilles, et à chaque feuille, correspond une protéine distincte. Nous avons l'alignement multiple des séquences des protéines de \mathcal{P} en format fasta, donné par l'ensemble de séquences $\mathcal{A} = \{A_1, A_2, ..., A_k\}$ où $(A_i$ est la séquence de P_i). Nous désirons maintenant comparer ces arbres candidats à celui obtenu par Neighbor Joining. Pour ce faire, on vous demande de répondre aux questions suivantes.

Représentation d'arbres phylogénétiques et d'alignement

Vous devez tout d'abord écrire du code pour représenter les arbres phylogénétiques et gérer les alignements de séquences.

Vous devez donc implémenter un programme qui prend en entrée un fichier contenant une liste d'arbres **binaires enracinés** ainsi qu'un fichier contenant des séquences alignées. Les grandes étapes du projet peuvent être résumées de la façon suivante :

- 1. Élaborer une structure de données permettant de représenter un arbre binaire enraciné. Votre structure d'arbre doit permettre d'effectuer un parcours en profondeur post-ordre (visiter un noeud seulement si tous ses descendants sont visités) et pouvoir stocker de l'information à chaque noeud. Vous n'avez pas le droit d'utiliser des structures d'arbres pré-existantes (sauf pour tester/valider votre code).
- 2. Convertir une chaîne newick en une instance de votre structure d'arbre. Vous devez implémenter cette conversion vous-même. Supposez que tous les arbres en entrée sont binaires, enracinés et sous un format newick valide. De l'information supplémentaire sur le format newick est disponible sur le site suivant : http://evolution.genetics.washington.edu/phylip/newicktree.html. Vous pouvez également vous référer à la page wikipédia : http://fr.wikipedia.org/wiki/Newick.
- 3. Être capable de calculer la distance RF entre deux instances de votre structure d'arbre. N'oubliez pas que la distance RF se calcule entre des arbres non-enracinés. Ainsi les deux branches incidentes à la racine (seul noeud interne de degré 2) représentent en fait une seule bipartition.
- 4. Lire et afficher un alignement de séquences en format fasta, ainsi qu'associer les feuilles de vos arbres aux séquences correspondantes. Vous devez également être en mesure de filtrer l'alignement afin d'enlever toutes les positions contenant des gaps. Tout le travail se fera sur cet alignement filtré sans gap. Faire afficher l'alignement filtré par votre programme.

Détermination de l'arbre NJ

Dans cette partie, vous devez reconstruire l'arbre NJ correspondant à l'alignement de séquences, puis le comparer en utilisant la distance RF avec les arbres en entrée afin de déterminer le meilleur candidat. Pour ce faire :

- 1. Calculer la matrice de distance entre les séquences à partir de l'alignement filtré. Le calcul de cette matrice de distance doit tenir compte de la matrice de poids de mutations (dans ce cas, la matrice de similarité blosum62). La cellule à la rangée r et à la colonne c donne le poids d'une substitution de l'acide aminé r vers l'acide aminé c.
 - La distance entre deux séquences A_i et A_j , peut être déterminée en

fonction de l'équation suivante :

$$p = \sum_{c_k} M(A_i(c_k), A_j(c_k))$$

$$q_i = \sum_{c_k} M(A_i(c_k), A_i(c_k))$$

$$q_j = \sum_{c_k} M(A_j(c_k), A_j(c_k))$$

$$d(i, j) = 1 - \left(\frac{p}{\max(q_i, q_j)}\right)$$

où M désigne la matrice de poids et c_k chaque colonne de l'alignement. Faire afficher la matrice de distance initiale obtenue.

- 2. Implémentez l'algorithme Neighbor Joining et appliquez le sur la matrice de distance précédemment calculée. Vous pouvez représenter l'arbre produit comme un arbre binaire enraciné à l'intérieur de votre code. Faire un affichage pour chaque itération de l'algorithme.
- 3. Calculez et affichez la distance RF entre l'arbre Neighbor Joining et chacun des arbres en entrée à l'aide de votre programme. Parmi les arbres candidats, lequel possède la plus petite distance RF, par rapport à l'arbre NJ?

Enracinement de l'arbre NJ

Neighbor Joining retourne un arbre non-enraciné, qu'on souhaite ensuite enraciner. Il est possible d'utiliser la méthode du mid-point pour enraciner cet arbre. L'enracinement par le mid-point place la racine au milieu de la plus longue branche de l'arbre. Proposez un enracinement par mid-point pour votre arbre non-enraciné.