

Instituto de Ciências Exatas Departamento de Ciência da Computação

## Alguma coisa de bioinformática

Gabriella de Oliveira Esteves

Monografia apresentada como requisito parcial para conclusão do Bacharelado em Ciência da Computação

Orientador Prof. Dr.ª Maria Emília Machado Telles Walter

> Brasília 2016

Universidade de Brasília — UnB Instituto de Ciências Exatas Departamento de Ciência da Computação Bacharelado em Ciência da Computação

Coordenador: Prof. Dr. Rodrigo Bonifácio de Almeida

Banca examinadora composta por:

Prof. Dr.ª Maria Emília Machado Telles Walter (Orientador) — CIC/UnB

Prof. Dr. Professor I — CIC/UnB

Prof. Dr. Professor II — CIC/UnB

#### CIP — Catalogação Internacional na Publicação

Esteves, Gabriella de Oliveira.

Alguma coisa de bioinformática / Gabriella de Oliveira Esteves. Brasília : UnB, 2016.

49 p.: il.; 29,5 cm.

Monografia (Graduação) — Universidade de Brasília, Brasília, 2016.

1. Biologia Molecular, 2. Bioinformática

CDU 004.4

Endereço: Universidade de Brasília

Campus Universitário Darcy Ribeiro — Asa Norte

CEP 70910-900

Brasília-DF — Brasil



Instituto de Ciências Exatas Departamento de Ciência da Computação

#### Alguma coisa de bioinformática

Gabriella de Oliveira Esteves

Monografia apresentada como requisito parcial para conclusão do Bacharelado em Ciência da Computação

Prof. Dr.ª Maria Emília Machado Telles Walter (Orientador) CIC/UnB

Prof. Dr. Professor II Prof. Dr. Professor II CIC/UnB CIC/UnB

Prof. Dr. Rodrigo Bonifácio de Almeida Coordenador do Bacharelado em Ciência da Computação

Brasília, 26 de Abril de 2016

## Dedicatória

Dedicatória

# Agradecimentos

Agradecimento

## Resumo

Resumo em português

Palavras-chave: Biologia Molecular, Bioinformática

## Abstract

Abstract in english

 ${\bf Keywords:}\ {\bf molecular}\ {\bf biology},\ {\bf bioinformatics}$ 

# Sumário

1	Intr	odução	1
	1.1	História da Genética	1
		1.1.1 Origens da Vida	3
		1.1.2 Análise do Núcleo Celular	3
		1.1.3 Estudo do genoma	3
	1.2	Sequenciamento genético	3
	1.3	Definição do Problema	4
	1.4	Justificativa	4
	1.5	Objetivo	4
	1.6	Descrição dos Capítulos	4
2	Bio	ogia Molecular e Bioinformática	5
	2.1	Ácidos Nucléicos	5
		2.1.1 DNA	6
		2.1.2 RNA	6
	2.2	Síntese de Proteína	7
		2.2.1 Proteína	7
		2.2.2 Código Genético	8
		2.2.3 Transcrição e tradução	9
	2.3	Bioinformática	10
		2.3.1 Sequenciamento	10
		2.3.2 Desafio das ômicas	10
3	Rec	es Metabólicas	11
4	Bar	co de Dados NoSQL	12
5	Res	ıltados	13
6	Cor	clusão	14
7	Tra	palhos Futuros	15
8	$\mathbf{Cro}$	nograma	16
		ncias	17

# Lista de Figuras

1.1	Pai da bio	3
2.1	imagem de um nucleotídeo e das bases nitrogenadas. Mostrar backbone da pentose 1'5'. Adaptado de : [3].	5
2.2	Adaptado de : [3]	7
2.3	Adaptado de : [2]	8

# Lista de Tabelas

2.1	Código Genético	 9
8.1	Cronograma	 16

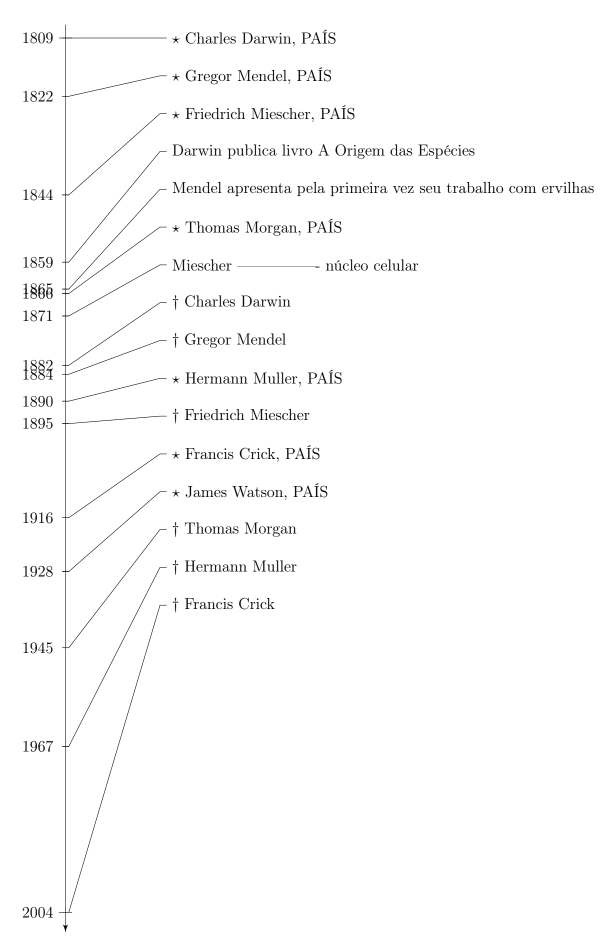
## Introdução

#### 1.1 História da Genética

O estudo do núcleo celular começou no século XIX com o objetivo de «««»»». pesquisa era do bioquímico suíço Friedrich Miescher, «««»»». Duas teorias divergetes marcaram esta época: enquanto Charles Darwin afirmava que a evolução era um evento demorado e o ser «««»»»sobrevivente«««»»» era escolhido aleatoriamente, Gregor Mendel insistia que a evolução acontecia a cada geração e, ainda, podia ser controlada. Foi apenas nas pesquisas do grupo de Thomas Morgan que essas duas teorias vieram a se «««»»»unir«««»»».

A partir do século XX, o foco passou a ser a compreensão da produção de proteínas nos seres vivos e, para isso, «««»»».

A linha do tempo abaixo tem o objetivo de auxiliar na localização temporal da história da biologia molecular ao passo que apresentam as datas de nascimento e morte dos principais pesquisadores da área, cujos trabalhos serão descritos neste capítulo.



## 1.1.1 Origens da Vida

•••

#### 1.1.2 Análise do Núcleo Celular

..

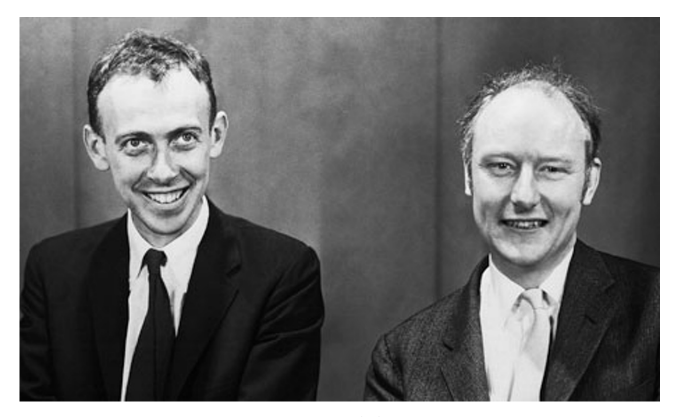


Figura 1.1: Pai da bio

## 1.1.3 Estudo do genoma

..

## 1.2 Sequenciamento genético

. . .

#### 1.3 Definição do Problema

Contruir uma visualização interativa de redes metabólicas aramazenadas em *Graph Databases* que permita ao pesquisador explorar os aspectos biológicos do organismo estudado.

#### 1.4 Justificativa

Atualmente, a quantidade de dados ««»» estudados pelos pesquisadores é extensa e complexa. Uma maneira de amenizar o esforço feito para analisar os dados e compreendêlos é oferecer uma ferramenta que aproxime o usuário (pesquisador) e os dados em forma de grafo(redes metabólicas). Esta ferramenta deverá permitir que o usuário visualize e interaja com os dados dinamicamente, além de disponibilizar mecanismos de busca em grafos, úteis para sua pesquisa.

#### 1.5 Objetivo

Constrir um sistema que acesse redes metabólicas armazenadas em bancos de dados em grafo e gere uma visualização interativa

- Implementar uma busca das vias metabólicas de interesse a apartir de parâmetros informados pelo pesquisador no sistema
- Recuperar a informação desejada e exibí-la para o pesquisador de forma ergonômica
- Implementar algoritmos de busca em grafos para recuperar a informação solicitada e/ou sugerir informação relevante

#### 1.6 Descrição dos Capítulos

No Capítulo 1 fez-se uma breve introdução aos ... No Capítulo 2 são estabelecidas as principais definições utilizadas neste trabalho mais profundamente, tais como ... Ainda, são apresentados ... Também são descritos ... O Capítulo 3 faz referência à implementação do...

## Biologia Molecular e Bioinformática

Neste capítulo serão descritos os conceitos básicos da biologia molecular. A seção ??

#### 2.1 Ácidos Nucléicos

Os ácidos nucléicos são biomoléculas responsáveis pelo armazenamento, transmissão e tradução das informações genéticas dos seres vivos. Isto é possível devido ao processo de síntede de proteínas que permite, assim, a base da herança biológica. Os acidos nucléicos são polímero, macromoléculas formadas por estruturas menores chamadas monômeros, que nesse caso são nucleotídeos. Nucleotídeos são compostos de três elementos: um radical fosfato (HPO<sub>4</sub>), uma pentose, ou seja, um monossacarídeo formado por cinco átomos de carbono, e uma base nitrogenada. Existem cinco tipos de bases nitrogenadas que podem compor um nucleotídeo: Adenina(A), Timina(T), Citosina(C), Guanina(G) e Uracila(U).

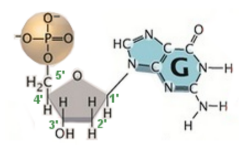


Figura 2.1: imagem de um nucleotídeo e das bases nitrogenadas. Mostrar backbone da pentose 1'...5'. Adaptado de : [3].

Na figura 2.1, observa-se que no backbone do nucleotídeo existe uma numeração de 1' à 5', que representam os carbonos presentes na pentose. Para a criação de uma fita de ácido nucléico, no processo de polimerização fomar-se uma ligação fosfodiéster entre o carbono da posição 5' do backbone de um nucleotídeos e o carbono de posição 3' do backbone de outro [4]. Por definição o sentido da leitura de uma fita de ácido nucléido é  $5' \rightarrow 3'$ , o que é deve ser levado em consideração ao se fazer interpretação de dados do material genético.

Dois tipos de ácidos nucléicos são encontrados nos seres vivos: ácido desoxirribonucleico (DNA) e ácido ribonucleico (RNA). Eles diferenciam-se tanto na estrutura do *backbone* e nas bases nitrogenadas, quanto em suas funções. A seguir serão apresentadas as definições de DNA e RNA.

#### 2.1.1 DNA

Os DNAs (ou ADN - Ácido Desoxirribonucleico) são as biomoléculas que armazenam as informações referentes ao funcionamento de todas as células dos seres vivos de maneira específica: sequências de pares de bases nitrogenadas. Nesse sentido, além de haver a ligação fosfodiéster entre os nucleotídeos, cada um também se liga a partir de suas bases nitrogenadas, formando assim um eixo helicoidal tridimensional chamada de dupla hélice [4]. Esta estrutura foi descoberta em 1953, pelo biólogo James Watson e pelo físico Francis Crick [3], porém os ácidos nucléicos já eram estudado desde 1869 na Suíça pelo químico-fisiológico Friedrich Miescher.

Em relação à estrutura dos monômeros do DNA, o backbone dos nucleotídeos é uma desoxirribose, indicada na figura 2.2. Para a formação da dupla hélice, os pares são feitos com uma base nitrogenada do grupo de purinas, composto orgânico que possui um anel duplo de carbono, e outra base do grupo de pirimidinas, composto orgânico que possui um anel simples de carbono. No caso do DNA, somente quatro das cinco bases são empregadas: as purinas Adenina(A) e Guanina(G), que se ligam com as pirimidinas Timina(T) e Citosina(C) respectivamente. Desta forma, A e T são bases complementares, assim como G e C. Uma fita de DNA pode conter centenas de milhões de nucleotídeos.

A representação do DNA, seja nos livros ou computacionalmente, é dada por um par em paralelo de strings de letras A, T, G e C. Como explicado no início dessa seção, o sentido padrão da leitura de uma fita é de  $5' \rightarrow 3'$ , mas no caso do DNA, as hélices são dispostas de maneira antiparalela, ou seja, uma é lida de  $5' \rightarrow 3'$  e a outra, de  $3' \rightarrow 5'$ . Observa-se que a partir de uma hélice, pode-se inferir a sequência de sua hélice complementar. Seja, por exemplo, uma hélice H1 igual a AGTAAGC; então H2 em seu sentido oposto é H2' igual a TCATTCG, e no sentido regular, igual a GCTTACT. A figura 2.2 apresenta a estrutura do DNA como explicada nesta seção.

#### 2.1.2 RNA

Os RNAs são biomoléculas semelhantes ao DNA, porém contam com três diferenças básicas. A primeira é a estrutura do *backbone* dos nucleotídeos, que é composta por uma ribose ao invés de um desoxirribose. A segunda difereça é em relação às bases nitrogenadas, onde a pirimidina Uracila(U) substitui a Timita(T). Por fim, o RNA é formado por apenas uma hélice tridimensional.

Existem três tipos de RNAs presentes no citoplasma - espaço entre a membrama plasmática e o núcleo da célula. Cada um possui funções específicas que serão detalhadas na seção **transcricaoTraducaoSintese**. Em suma, O RNA mensageiro (mRNA) é responsável pela transferência de informação do DNA para o RNA ribossômico (rRNA), que por sua vez irá desanexar a proteína do RNA transportador (tRNA) combinando-o com o rRNA, executando assim, a síntese de proteína.

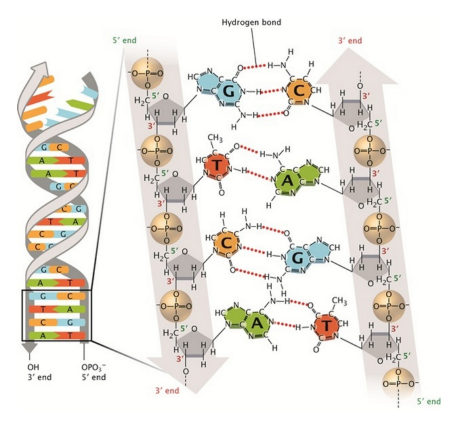


Figura 2.2: Adaptado de : [3]

#### 2.2 Síntese de Proteína

#### 2.2.1 Proteína

As proteínas são biomoléculas com diversas responsabilidades no corpo dos seres vivos. Se fizerem parte do no grupo de proteínas fibrosas, como o colágeno, irão compor a estrutura do corpo e para isso precisam ser resistentes e insolúveis em água. Caso estejam no grupo de proteínas globulares, como a hemoglobina, realizarão processos dinâmico pelo corpo tais como transportações e cataliações [1]. Cada tarefa é realizada por um proteína com uma estrutura específica e otimizada pra tal.

Assim como os ácidos nucléicos, as proteínas são polímeros, macromoléculas cujos monômeros são aminoácidos. Aminoácidos são moléculas que possuem cinco componentes: amina (NH<sub>2</sub>), carbono (C), hidrogênio (H), ácido carboxílico (COOH) e uma cadeia lateral que funciona como identificador de cada um dos 20 tipos de aminoácidos presentes nos seres vivos. A maneira como eles são criados será explicada com mais detalhes na subseção 2.2.3, pois envolve um processo complexo de síntese de proteína executado pelo ribossomo. A ligação, ou polimerização, de dois aminoácidos é feita unindo a amida de um com o ácido carboxílico do outro, liberando uma molécula de água (H<sub>2</sub>O) e formando uma cadeia chamada de dipeptídeo. Como houve liberação de água na ligação, o dipeptídeo não é formado por aminoácidos, mas sim resíduos dos mesmos. Nesse sentido, cadeias peptídicas de 100 à 5000 diferentes resíduos aminoácidos, ou cadeia polipeptídicas, constituem a proteína.

Existem quatro estruturas para caracterização de uma proteína [4]. A mais simples

é chamada de estrutura primária e é composta por uma sequência linear de resíduos aminoácidos. A estrutura secundária é tridimensional e estabiliza-se por meio de ligações de hidrogênio na cadeia principal, chamada de *backbone*. Dependendo da disposição dos resíduos de aminoácidos, esta cadeia pode se dar forma de hélice ou em forma de folha. A estrutura terciária é dada pela união de várias estruturas secundárias e, por fim, a estrutura quaternária é composta de múltiplas estruturas terciárias [2]. A figura 2.3 ilustra os quatro tipos de proteínas descritos.

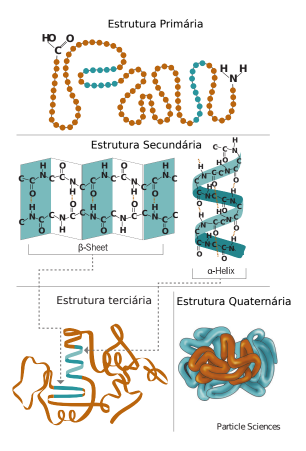


Figura 2.3: Adaptado de : [2]

#### 2.2.2 Código Genético

No núcleo de cada célula eucariota, ou no citoplasma das células procariotas, estão localizados as moléculas de DNA, chamadas individualmente por **cromossomo**. O número de cromossomos em cada célula varia por espécie. No caso dos chimpanzés, o núcleo das células possui 48 cromossomos e no caso dos seres humanos, 46. Note que não existe relação entre o grau evolutivo das espécies e o número de cromossomos nas células. **EXISTE RELAÇÃO ENTRE DUAS ESPÉCIES COM QUASE A MSM QUANTIDADE DE CROMOSSOMOS, THO??**.

Um cromossomo pode ser representado por vários trechos contíguos de DNA, sendo que cada trecho é chamado de **gene**. Portanto, pode-se afirmar que o cromossomo é um conjunto (ou lista) de genes. No caso dos seres humanos, cada cromossomo possui de 20 mil à 25 mil genes, e cada gene possui em média 10 mil pares de base. **BUSCAR A FONTE** 

DISSO. http://www.sobiologia.com.br/conteudos/Corpo/Celula3.php. Um gene, por sua vez, pode ser representado por vários trechos de três pares de base, sendo que cada trecho é chamado de **códon**.

Normalmente cada proteína é formada a partir de um gene particular. Mais especificamente, cada aminoácido da proteína é formado a partir de um códon do gene. Entretanto, existem 64 códon possíveis  $(4^3_{ParesDeBase})$  mas somente 20 aminoácidos a serem codificados. Nesse sentido, é comum haver mais de um códon correspondendo à um aminoácio. A tabela 2.1 que apresenta a correspondência entre códons e aminoácios é chamada representa o **código genético**.

#### CONCLUIR

Tabela 2.1: Código Genético

Primeira	Segunda Posição				Terceira
Posição	G A C U		Posição		
	Gly	Glu	Ala	Val	G
	Gly	Glu	Ala	Val	A
G					
	Gly	Asp	Ala	Val	С
	Gly	Asp	Ala	Val	U
	Arg	Lys	Thr	Met	G
	Arg	Lys	Thr	Ile	A
A					
	Ser	Asn	Thr	Ile	С
	Ser	Asn	Thr	Ile	U
	Arg	Gln	Pro	Leu	G
	Arg	Gln	Pro	Leu	A
C					
	Arg	His	Pro	Leu	С
	Arg	His	Pro	Leu	U
	Trp	FIM	Ser	Leu	G
	FIM	FIM	Ser	Leu	A
U					
	Cys	Asp	Ala	Phe	С
	Cys	Asp	Ala	Phe	U

[4]

#### 2.2.3 Transcrição e tradução

rRNA, mRNA, tRNA síntese de proteína

## 2.3 Bioinformática

## 2.3.1 Sequenciamento

Mardis 2008

#### 2.3.2 Desafio das ômicas

 $Gen\^omica$ 

Conceitualização do algortimo.

Artigos: Introdução [introduction to bioinformatics for computer scientists]

# Capítulo 3 Redes Metabólicas

Dissertação do Waldeyr

# Capítulo 4 Banco de Dados NoSQL

 ${
m NOSQL},\,{
m NOT}$  ACID,  ${
m Neo4j},\,{
m Cypher}$ 

# Resultados

Neste capítulo serão apresentados os primeiros resultados experimentais obtidos.

## Conclusão

Neste capítulo serão apresentadas as considerações finais do trabalho, assim como as limitações e dificuldades encontradas.

## Trabalhos Futuros

A partir deste trabalho, foi possível identificar os seguintes pontos a serem melhorados:

• x

# Cronograma

O cronograma está apresentado na Tabela a seguir, mostrando o inicio das atividades em Janeiro de 2016 com a revisão literária e com término previsto para Junho de 2016, juntamente com a defesa do Trabalho de Conclusão de Curso.

Tabela 8.1: Cronograma

Atividades	2016							
Auvidades		Fev	Mar	Abr	Mai	Jun		
Revisão bibliográfica	X	X						
Familiaridade com –		X	X					
Implementação			X	X	X			
Interpretação dos resultado				X	X	X		
Defesa						X		

## Referências

- [1] Proteínas. http://www.professoraangela.net/documents/proteinas.html, visitado em 2016-01-02. 7
- [2] Protein structure, 2009. http://www.particlesciences.com/news/technical-briefs/2009/protein-structure.html, visitado em 2016-01-02. vi, 8
- [3] Leslie A. Pray. Discovery of dna structure and function: Watson and crick, 2008. http://www.nature.com/scitable/topicpage/discovery-of-dna-structure-and-function-watson-397, visitado em 2016-01-15. vi, 5, 6, 7
- [4] João Carlos Setubal and João Meidanis. Introduction to computational molecular biology. PWS Publishing Company, 1997. 5, 6, 7, 9