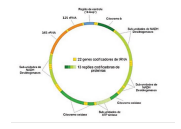


## Codon Usage Bias

- Código genético Degenerado
- Múltiplos códons Um mesmo aa
- Preferência por códons específicos
  - Viés de uso de codon (codon usage bias)
  - Comum no genoma mitocondrial

### Genoma Mitocondrial

- Menor genoma da célula metazoária
- Circular, RNA policistrônico
- Código genético próprio
- 37 features
  - 13 PCGs
  - 22 tRNAs (importa alguns do citoplasma)
  - 2 rRNAs



#### E o codon bias?

- Duas explicações. O mitogenoma "prefere" códons que:
  - Pareiam melhor com seus próprios tRNAs
  - Maximizem a transcrição de seus genes (e.g. mais A-T)

## Obtenção dos dados

- Clado escolhido: Primates
- Script python mitodownloader.py:
  - Baixa os dados pelo Portal RefSeq de organelas do NCBI
- tRNAscan-SE usado para identificar os anticodons
- Python de novo:
  - Pandas e Biopython
  - Calcular métricas de codon usage
  - Exportar para uma tabela
- Tudo disponível em:

https://github.com/gavieira/projeto\_bioestatistica

#### Tabela

Primeiras 6 linhas:

```
##
                         Species Translation Table Aminoacid Codon Anticodon
## 1 Allenopithecus_nigroviridis
                                                           Phe
                                                                TTT
                                                                          <NA>
## 2 Allenopithecus_nigroviridis
                                                          Phe
                                                                TTC
                                                                           GAA
## 3 Allenopithecus_nigroviridis
                                                                TTA
                                                                           TAA
                                                          Leu
## 4 Allenopithecus_nigroviridis
                                                  2
                                                                TTG
                                                          Leu
                                                                          <NA>
## 5 Allenopithecus_nigroviridis
                                                                CTT
                                                          Leu
                                                                          <NA>
## 6 Allenopithecus nigroviridis
                                                          Leu
                                                                CTC
                                                                          <NA>
     Number of Codon Occurences /1000 Fraction
##
## 1
                             99 25 98
                                           0.45
## 2
                             120 31.50
                                           0.55
## 3
                             102 26.77
                                           0.16
## 4
                             17 4.46
                                           0.03
## 5
                             97 25.46
                                           0.15
## 6
                             103 27.03
                                           0.16
```

- Dimensões da tabela:
- ## [1] 12736 8
  - Número de espécies
- ## [1] 199

## O que fazer com isso?

Eu também não sei direito.

# $\label{eq:hipótese} \mbox{Hipótese 1 - Mitocôndria prioriza codons complementares aos seus $tRNAs$$

Comparar os códons complementares aos tRNAs mitcondriais com os outros

#### Hipótese 2 - Códons com mais A-T são priorizados

Comparar os códons com 1, 2 ou 3 posições que possuam adenina ou timina entre si

Mas ainda falta ler mais sobre o assunto e (claro) aprender mais sobre estatística...