UNIVERZITET U BEOGRADU MATEMATIČKI FAKULTET

MASTER RAD

Bioinformatička analiza povezanosti funkcije i neuređenosti proteina

Autor:
Goran VINTERHALTER

Mentor: dr Jovana Kovačević

ČLANOVI KOMSIJE:

prof. dr Gordana Pavlović-Lažetić prof. dr Saša Malkov doc. dr Jovana Kovačević



Beograd, 2018

Sažetak

Korelacija između molekulske funkcije proteina i inherentne neuređenosti predstavlja bitan aspekt izučavanja odnosa (zavisnosti) između funkcije, sekvence i strukture. Istraživanje u ovom radu je inspirisano statističkom metodom za ocenu korelacije predloženom u referentnom radu *Xie et al.* [1]. U navedenom radu izučen je odnos između strukture i funkcije proteina pri čemu su proteini preuzeti iz baze *Swiss-Prot* a funkcije opisane ključnim Svis-Prot-rečima (ključnim rečima).

U ovom radu skup proteina čini trening skup sa CAFA3 takmičenja, dok su funkcije pored ključnih reči opisane i terminima molekulske funkcije iz ontologije gena (GO-termini). Analiza je izvedena i nad ključnim rečima i nad GO-terminima, ali je ograničena (respektivno) na kategoriju molekulskih funkcija (MF).

Prediktor PONDR VSL2b korišćen je za karakterizaciju preko 66000 CAFA3proteina kao putativno uređenih ili neuređenih, dok su funkcijske anotacije (ključne reči i GO-termini) preuzete iz Swiss-Prot baze. Od 186 ključnih MF-reči koje anotiraju minimum 20 proteina, utvrđeno je da su 53 korelirane sa uređenim, a 44 sa neuređenim proteinima. Pod istim uslovima, od 1781 MF-termin 699 je korelirano sa uređenim, a 616 sa neuređenim proteinima. Dodatno, rezultati MF-termina predstavljeni su kao interaktivni graf koji prikazuje kompleksnu hijerarhijsku strukturu ontologije gena. Dobijeni rezultati nad ključnim MF-rečima upoređeni su sa rezultatima iz referentnog rada i upoređeni su sa rezultatima nad MF-terminima. Komparacija dve funkcijske nomenklature, GO i ključne reči, pokazala je konzistentne rezultate za adekvatna preslikavanja. Međutim, komparacija referentnih i novih rezultata otkrila je da funkcije koje opisuju molekulsko vezivanje preovlađuju među novim rezultatima (neuređenih funkcija) dok se u starim rezultatima ne javljaju. Zbog malog broja poznatih veza u preslikavanju između ključnih reči i GO-termina, predložena je nova metoda za izvođenje najverovatnijih nedostajućih veza tako što se verovatnoća ocenjuje sličnošću (Žakardov indeks) između skupova proteina anotiranih različitim funkcijama. Pored toga, metod iz referentog rada dopunjen je saznanjem da se pod istim uslovima korelacija između dužine proteina i njegove klasifikacije (kao putativno neuređenog) može aproksimirati i slučajno generisanim proteinskim sekvencama.

Sadržaj

Sa	ii			
1	Osn 1.1 1.2 1.3	Centralna dogma molekularne biologije	1 3 3 4 6 7 8	
2	Inhe 2.1 2.2 2.3	Eksperimentalno ispitivanje neuređenosti	9 10 11 12 12	
3	3.1 3.2	Ontologije gena	14 15 15 16 17 18	
4	Pod. 4.1	Podaci 4.1.1 Podaci iz referentnog rada	22 22 23 25 25 26 29	
5	5.1 5.2 5.3	Objedinjavanje CAFA3-skupa i baze <i>Swiss-Prot</i> Grupisanje proteina po GO-terminima Preslikavanje između GO-termina i ključnih reči 5.3.1 Metod indirektnih preslikavanja 5.3.2 Metod sličnih anotacija	30 31 31 34 36	
6	Rez	ultati	39	

7	Disl	kusija	47
	7.1	Međusobno upoređivanje ključnih MF-reči	47
	7.2	Upoređivanje ključnih MF-reči i MF-termina	47
	7.3	Grafovski prikaz MF-termina	48
	7.4	Odnos statističke značajnosti p sa neuređenošću (<i>avg_dis</i>) i prosečnom	
		dužinom proteina (avg_len)	48
	7.5	Statistička značajnost, neuređenost i broj proteina	48
	7.6	P_L random model	48
	7.7	Klasifikacija neuređenog proteina	49
	7.8	Zaključak	49
Bi	bliog	rafija	50

Glava 1

Osnovni pojmovi

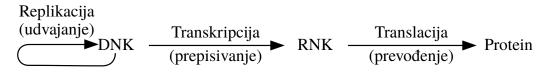
Svi živi organizmi sastoje se od jedne ili više ćelija, a svaka ćelija od molekula. Veliki¹ molekuli (makromolekuli) organskog porekla obično² su sačinjeni od ponavljajućih strukturnih jedinica **monomera** (mono- = jedan, mer- = deo) međusobno povezanih **kovalentnim** vezama. Takav molekul zovemo **polimer** (poli- = mnogo, -mer= deo). Skup monomera možemo da smatramo azbukom koja gradi jezik polimera. Mali broj različitih monomera je dovoljan za strukturnu kompleksnost bilo koje ćelije. Tri najznačajnija tipa bioloških polimera i njihovi monomeri prikazani su u Tabeli 1.1.

Polimer	Monomer		
Ugljeni hidrati	Monosaharid (šećeri)		
Nukleinska kiselina (DNK)	Nukleotid		
Protein	Aminokiselina		

TABELA 1.1: Najznačajniji biološki polimeri

1.1 Centralna dogma molekularne biologije

Centralna dogma molekularne biologije prikazana Slikom 1.1 objašnjava protok informacija kroz generacije i ćeliju.

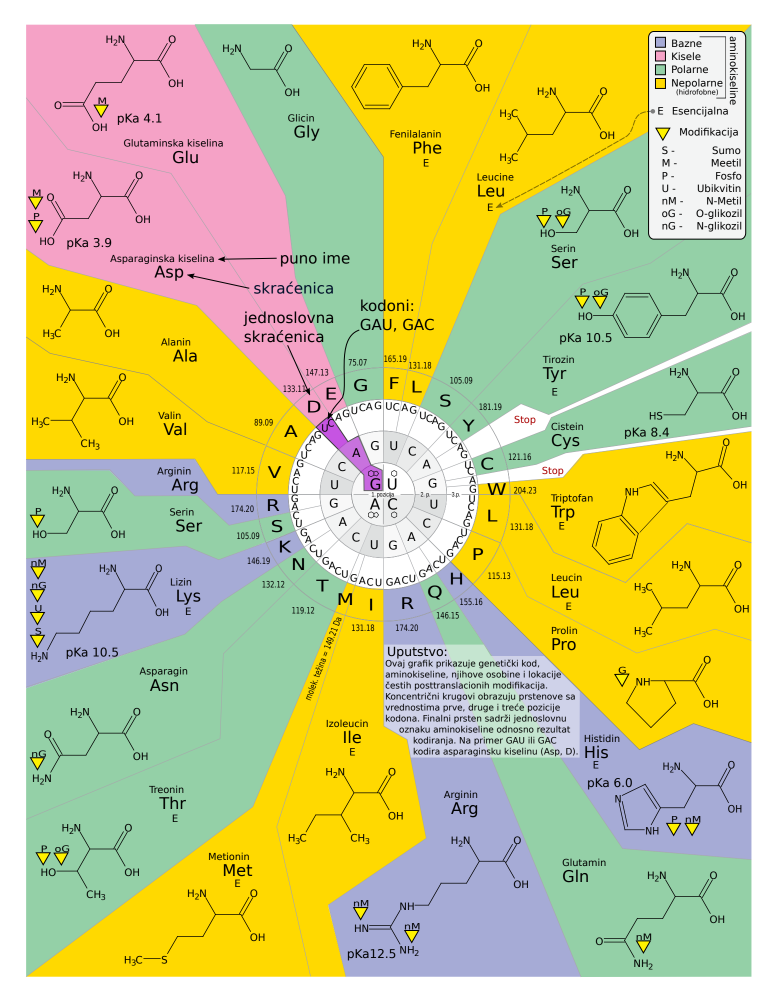


SLIKA 1.1: Centralna dogma molekularne biologije

Dezoksiribonukleinska kiselina, kraće **DNK** se procesom replikacije (tokom deobe ćelije) udvaja u dve kopije. Za života ćelije, regioni DNK molekula tzv. **geni** bivaju transkribovani (prepisani) u oblik ribonukleinske kiseline, kraće **RNK**. Glasnička RNK (engl. *messenger RNA*), kraće **mRNK** dobijena transkripcijom tzv. **kodirajućeg gena** sadrži kodirane informacije za sintezu proteina i biva transportovana do molekulskih mašina ribozoma. Ribozom dekodira poruku mRNK odnosno translira (prevodi) mRNK u protein. Pomenuti kod prikazan centralnim delom Slike 1.2 zove se **genetički kod** i opisuje preslikavanje uzastopnih trojki baza nukleinske kiseline tzv. **kodona** u aminokiseline ili stop kodona. Na primer, trojka baza: guaninadenin-uracil (GAU) ili guanin-adenin-citozin (GAC) prevode su u asparaginsku kiselinu.

 $^{^{1}}$ Obično se molekulska masa od 1000Da (Daltona) uzima kao granica između malih molekula i makromolekula.

² Lipidi recimo nisu polimeri, ali su principijalno slični.



SLIKA 1.2: Genetički kod, aminokiseline, osobine AK i lokacije PTM (Originalna Slika pripada vikimedija javnom domenu, autor Bromomir)

1.2. Homologija 3

Genetički kod smatra se univerzalnim za sva živa bića (poznat kao kanonski). Ipak, sitne razlike u tumačenju nekih kodona javljaju se kod malog broja vrsta, obično nekih arhea, bakterija ali i mitohondrija.

Gen je region DNK sekvence koji biva transkribovana u RNK. Neki geni su tzv. nekodirajući geni i transkribuju se u funkcionalne RNK molekule dok gore pomenuti kodirajući geni služe sintezi proteina. Proces prepisivanja gena u funkcionalnu jedinicu još se naziva ekspresija gena, a rezultat genski produkt. Kompletan DNK kod nekog organizma predstavlja njegov genom, dok svi transkribovani RNK molekuli čine transkriptom, a svi sintetisani proteini proteom. Tri velike oblasti bioinformatike koje prikupljaju i analiziraju ove podatke su: genomika, transkriptomika i proteomika. U bioinformatici gene i genske produkte najjednostavnije predstavljamo sekvencama njihovih respektivnih monomera.

Centralnu dogmu predložio je Frensis Krik 1958. godine. Ipak, do danas su otkriveni i razni specijalni slučajevi toka informacija, prvenstveno kod virusa i bakterija. U ovom radu nećemo ih razmatrati.

1.2 Homologija

Dve sekvence su **homologe** ako dele zajedničkog evolutivnog pretka (originalna sekvenca). Skup homologih proteina čini **proteinsku familiju**. Homologi proteini skoro uvek dele sličan trodimenzionalan oblik. Međutim, isto se ne može reći za sličnost samih sekvenci jer sadržaj sekvence brže divergira od oblika koji se njima kodira. Razlikujemo dva tipa homologa:

- Dve sekvence su ortologe (orto pravi) ako predstavljaju u osnovi istu sekvencu (isti gen, protein) u različitim vrstama nastalu specijacijom. Na primer, geni mioglobina kod čoveka i kod pacova su ortolozi. Ortolozi uvek obavljaju istu funkciju u ćeliji.
- Dve sekvence su paraloge ako su nastale duplikacijom originalne sekvence. U slučaju duplikacije, jedna sekvenca može da se promeni i služi različitoj funkciji. Na primer, ljudski alfa globin i beta globin su paralozi.

Pošto je tačan trodimenzionalan oblik retko poznat, pronalaženje homologa se oslanja na sličnost sekvenci. Postoje razne metode za poređenje (poravnanje) sekvenci od kojih se za pronalaženje homologa najčešće koriste PSI-BLAST (ili noviji, osetljiviji DELTA-BLAST). PSI-BLAST (engl. position-specific iterated BLAST, ψ -BLAST) prvo gradi PSSM matricu originalne sekvence (od bliskih, sličnih sekvenci) koju dalje koristi u pretrazi udaljenih proteinskih sekvenci. PSSM (engl. Position-Specific Scoring Matrix) je $20 \times n$ matrica koja sadrži verovatnoću pojavljivanja aminokiselina za svaku od n pozicija sekvence. PSSM se generiše iz poravnanja nekoliko sličnih sekvenci. Rezultat pretrage može se agregirati u novu PSSM koja predstavlja evolutivni profil i opisuje familiju proteina.

1.3 Proteini

Proteini (belančevine) su najčešći biološki makromolekuli koji čine i do 80% suve mase organizma. Strukturno, protein je linearan polimer sačinjen od lanca **amino-kiselina** (monomeri) skraćeno AK.

1.3.1 Aminokiseline

Aminokiseline koje translacijom mRNK ulaze u sastav proteina poznate su kao **proteinogene**³. Do danas, otkrivene su 22 proteinogene aminokiseline od kojih je 20 kodirano kanonskim genetičkim kodom tzv. **standardne** AK, dok se 21. AK (selenocistein) i 22. AK (pirolizin) prevode specijalnim tumačenjem stop kodona i to samo kod nekih organizama⁴.

Proteinogene aminokiseline imaju strukturu predstavljenu Slikom 1.3a. Centralni alfa ugljenikov atom (C_{α}) povezan je sa **amino grupom** ($-NH_2$), **karboksilnom grupom** (-COOH), atomom vodonika i tzv. **R grupom**. Vrsta aminokiseline određena je R grupom još poznatom po nazivu **bočni niz** ili **bočni ostatak** (engl. *residue*).

Reakcijom kondenzacije prikazane na Slici 1.3b dve aminokiseline grade kovalentnu tzv. peptidnu vezu rezultujući peptidom (dipeptid na slici). Dakle, peptid je polimer aminokiselina koje su međusobno povezane peptidnim vezama. Peptid duži od 10 AK (Slika 1.3c) se smatra polipeptidom (skraćeno pp). Ponavljajući elementi $N-C_{\alpha}-C$ ($-N-C_{\alpha}-C$)* $-N-C_{\alpha}-C$ čine tzv. **pp lanac** ili **kičmu peptida** sa koje štrče bočni nizovi. Polipeptidi se zapisuju u smeru u kome su sintetisani pa zato početak (levi kraj) nazivamo N-terminus (zbog amino grupe), a desni kraj C-terminus (zbog karboksilne grupe).

Prema fizičkim i hemijskim osobinama bočnog niza, aminokiseline se mogu klasifikovati na nekoliko načina prikazanih Slikama 1.2 i 1.4 od čega izdvajamo sledeću klasifikaciju najadekvatniju u odnosu na domen istraživanja:

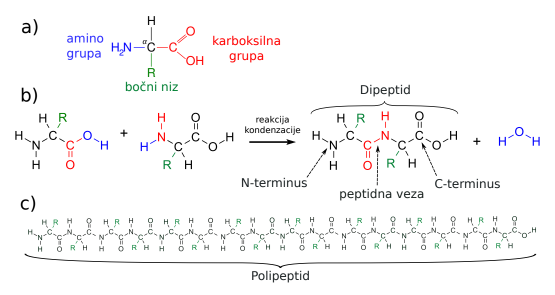
- Nepolarne AK zbog manjka asimetrije u naelektrisanju R grupe ovi molekuli nisu rastvorljivi u vodi (koja je polaran molekul). Hidrofobni su (ne vole vodu). Obično se ove aminokiseline nalaze u unutrašnjosti savijenog proteina gde je kontakt sa vodom mimimalan.
- Nenaelektrisane polarne AK rastvorljive u vodi (vole vodu). Uglavnom se nalaze na spoljnim delovima proteina, često na hemijski aktivnim delovima.
- Naelektrisane polarne AK veoma hidrofilne. Dodatno se dele na pozitivno i negativno naelektrisane.
- Aromatične AK najteže, jer u bočnom nizu sadrže aromatični prsten (jedan ili više) od ugljenikovih atoma.

Za vreme života proteina (nakon translacije) aminokiseline koje ga čine mogu biti modifikovane od strane raznih enzima, na primer pravljenjem kovalentnih veza sa novim funkcionalnim grupama. Ovaj proces poznat je kao **posttranslaciona modifikacija**, kraće **PTM**. Na Slici 1.2 prikazane su najčešće PTM i gde se javljaju.

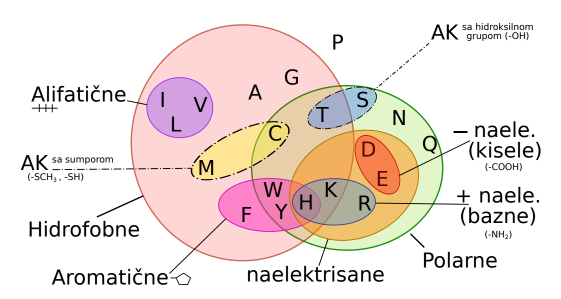
³U prirodi se javljaju stotine različitih AK, ali one ne ulaze u sastav proteina.

⁴ selenocistein se javlja u svim domenima života (arhea, bakterija i eukariota), ali ne i kod svih vrsta organizama, dok se pirolizin javlja samo kod određenih bakterija i arhea.

1.3. Proteini 5



SLIKA 1.3: a) Šematski prikaz aminokiseline b) Spajanje aminokiselina reakcijom kondenzacije c) šematski prikaz polipeptida



SLIKA 1.4: Veneov dijagram osobina bočnih nizova aminokiselina

1.3.2 Struktura proteina

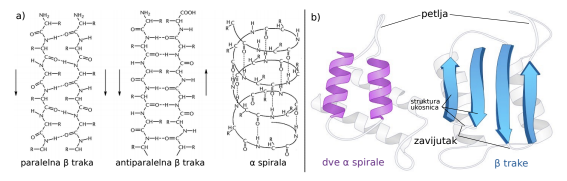
Protein je sačinjen iz jednog (monomerni) ili više (oligomerni) polipeptidnih lanaca. Proteinska struktura (oblik) opisuje se kroz četiri nivoa rastuće složenosti.

Primarna struktura opisana je redosledom peptidnih veza kičme peptida, odnosno redosledom aminokiselina. Primarna struktura predstavlja **sekvencu proteina** i kompaktno je zapisujemo azbukom od minimum 20 karaktera.

Tercijarna struktura predstavlja prostorni oblik koji protein zauzima usled interakcija bočnih nizova aminokiselina. Ovaj korak poznat je kao savijanje (engl. folding). Pod poznavanjem tercijarne strukture podrazumeva se opisivanje prostornih koordinata svih atoma polipeptida. Primer dijagrama tercijarne strukture dat je Slikom 1.5b. Najveći uticaj na formiranje sekundarne strukture ima polarnost aminokiselina. Tercijarna struktura proteina obično je podeljena u jedan ili više domena koji predstavljaju rigidne savijene regione pp lanca. Domeni su obično sačinjeni od nekoliko elemenata sekundarne strukture koja logički sledi nakon primarne, međutim tercijarna struktura je suštinska a sekundarna šematska na osnovu nje.

Sekundarna struktura najčešće nastaje formiranjem vodoničnih veza između atoma kiseonika i azota istog lanca peptida stvarajući na taj način dva različita oblika koja su prikazana na Slici 1.5:

- α -spirala (engl. α -helix) spiralna struktura u kojoj R grupe štrče spolja
- β -traka (engl. β -sheet) spoj dva ili više (anti)paralelnih delova polipeptidnog lanca.



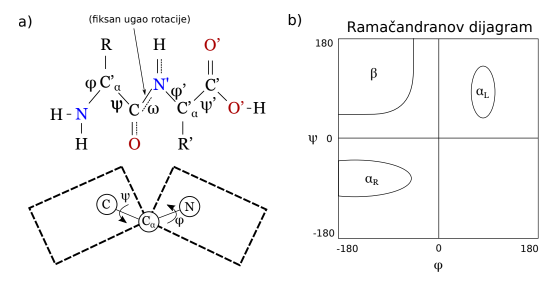
SLIKA 1.5: Sekundarna struktura α -spirala i β -traka. Levi deo slike preuzet je sa [2]. Desni deo slike preuzet je sa [3].

Formiranje sekundarne strukture, prvenstveno α -spirale i β -trake naziva se **lo-kalno savijanje** (engl. *local folding*). Delovi pp lanca koji povezuju navedene strukture (Slika 1.5b) često nemaju uređenje i po dužini ih delimo na kraći zavijutak i duže petlje (engl. *short turn, long loop*). Specijalno, β -ukosnica (engl. β -hairpin) je kratak zavijutak lanca na krajevima antiparalelne β -trake.

Usled deljenja elektrona, peptidna veza se ponaša slično dvostrukoj kovalentnoj vezi i onemogućava rotaciju ograničavanjem mogućih konformacija pp lanca. Ovakvo ponašanje dozvoljava kreiranje pravilnih sekundarnih struktura dodatnim ograničavanjem vrednosti tzv. diedralnih uglova ψ i ϕ prikazanih na Slici 1.6a. Sekundarne strukture (α -spirala i β -traka) imaju specifične kombinacije vrednosti ψ i ϕ uglova. Ove kombinacije ilustrovane su skicom Ramačandranovog dijagrama (Slika 1.6b) koji se dobija kao tačaksti dijagram (engl. *scatter plot*) svih ψ i ϕ vrednosti jednog polipeptida.

1.3. Proteini 7

Pored gore navedenih, elementima sekundarne strukture takođe se smatraju disulfidni most⁵, cinkovi prsti i ukosnica. Postoje i drugi oblici spirala i traka, ali ih nećemo navoditi.



SLIKA 1.6: a) Prikazuje, ψ , ϕ i ω uglove. Ugao ω je fiksan zbog specifičnosti peptidne veze omogućavajući rotiacije samo oko ψ i ϕ uglova. b) Skica Ramačandranovog dijagrama, prikazuje najčešću raspodelu vrednosti uglova i sekundarne strukture koje oni obrazuju. (Dijagrami su preuzeti iz [4])

Kvaternerna struktura opisuje proteinske komplekse (oligomerne proteine) sastavljene iz nekoliko savijenih polipeptida. Na primer, hemoglobin je proteinski kompleks.

Savijanje proteina u funkcionalan oblik (oblik koji indukuje biološku funkciju) odnosno njegova tercijarna ili kvaternerna struktura direktno zavise od primarne strukture tj. sekvence. Dovoljna je zamena jedne aminokiseline u sekvenci pa da protein promeni svoj prostorni oblik, a time i tercijarnu i sekundarnu strukturu gubeći mogućnost izvršavanja biološke funkcije. Familija proteina obično je okarakterisana sličnošću domena, pa još kažemo da su domeni **konzervirani** ili očuvani. Konzervirani elementi sekundarne strukture domena predstavljaju **strukturne motive**, kraće **motive** i okarakterisani su velikom sličnošću primarne strukture. Promena okruženja (ph, temperature) dovodi do promene tercijarne strukture ili potpunog gubitka strukture (denaturacija).

1.3.3 Enzimi

Život na ćelijskom nivou tj. održavanje balansa (homeostaze) zahteva hemijske reakcije koje se pri fiziološkim uslovima⁶ ne izvršavaju dovoljno brzo ili uopšte ne vrše. **Katalizator** je molekul koji ubrzava (olakšava) hemijsku reakciju a da se sam pri tome ne menja, pa može ponovo da se koristi. **Enzim** je katalizator biološkog porekla, najčešće protein. Molekul koji biva **katalizovan** odnosno promenjen u interakciji sa enizmom zovemo **supstrat**. Mesto enzima koje interaguje sa supstratom naziva se **aktivni region**. Skoro svaka reakcija u živom organizmu ubrzana je enzimskom katalizom. Ime enzima obično se završava sa '-za' (engl. -ase). Karakteristika enzima je da katalizuje reakciju specifičnog molekula.

⁵ Disulfidni most se formira izvan ćelije, nakon što je protein već savijen, i služi stabilizaciji 3D strukture.

⁶Pod fiziološkim uslovima podrazumevaju se normalni uslovi u živoj ćeliji (ph, temperatura, ...).

1.3.4 Funkcija proteina

Primeri uloga koje protein može da ima uključuju: formiranje strukture, zaštitna uloga (tzv. antigeni), transport, katalizacija hemijskih reakcija (enzimi), regulacija procesa u ćeliji itd. Postoji nekoliko sistema (nomenklatura) za razdvajanje proteina po funkciji. Na primer, specijalno za enzime postoji numerička klasifikacija po hemijskoj reakciji koju katalizuju. Pomenuta klasifikacija grupiše enzime u hijerarhiju podskupova. Ovaj pristup nije adekvatan u opštem slučaju jer skupovi i podskupovi nisu adekvatni za reprezentaciju ponašanja svih proteina.

Ontologija predstavlja podobniju strukturu koja je oblika acikličkog usmerenog grafa. Ontologije su nastale u cilju opisivanja sveta, odnosno stvari koje ga čine, njihove međusobne relacije i predstavlja oblast filozofije. Gore navedena klasifikacija enzima može se predstaviti kao specijalan slučaj ontologije tj. stablo sa jednim tipom roditeljske veze (*is_a* veza).

Protein može biti sagledan iz nekoliko uglova, na primer kom procesu pripada, gde se taj proces odvija u ćeliji i koja je molekulska funkcija koju obavlja tokom izvršavanja pomenutog procesa. Sve tri stavke daju uvid u funkciju proteina i mogu biti predstavljene ontologijama. U ovom radu od interesa je isključivo molekulska funkcija proteina. Detaljan opis molekulske funkcije i ontologije koja je predstavlja dat je u Poglavlju 3.1 i Potpoglavlju 3.1.3.

Glava 2

Inherentno neuređeni proteini

Funkcionalni proteini sa delimičnim ili potpunim izostankom strukture (pri fiziološkim uslovima) nalaze se svuda u živom svetu, do te mere da ima više smisla upitati "gde se oni ne nalaze?" nego obratno [5]. Danas je neuređenost proteina uzrokovala nastanak velikog broja hipoteza, od D^2 koncepta bolesti [6] pa sve do evolucije višećelijskih organizama [7] i osobina prvih oblika života [5, 8]. Početkom 21. veka broj naučnih radova koji se bave ovom temom doživljava skoro eksponencijalan porast [9], ali da bi se razumela popularnost i perspektiva koju polje donosi neophodno je osvrnuti se na istoriju.

Fišerova¹ analogija o **bravi i ključu**, koju su ponovo otkrila nezavisna istraživanja Hsien Wu, Mirski i Paulinga postavila je temelje opšteprihvaćene paradigme **struktura-funkcija** [10]. Ova paradigma sugeriše da su funkcionalne (operativne) osobine proteina posledica njihovog jedinstvenog prostornog oblika (konformacije) tj. "the characteristic specific properties of native² proteins we attribute to their uniquely defined configurations" [11]. Predloženi model prilagođen je funkcionisanju enzima, čija sposobnost da katalizuju zavisi od jasno definisanog geometrijskog oblika koji moraju da zauzmu odnosno u koji moraju da se saviju. Supstrat (ključ ili funkcija) diktira oblik enzima (brave ili strukture) [12]. Kontrapozicijom sledi da nedostatak strukture vodi izostanku funkcije.

Prvi kontraprimer navedene teorije javio se još 1950. Protein krvne plazme, serum albumin pokazivao je veliku mogućnost vezivanja za različite partnere [10]. Ovo otkriće ukazivalo je na to da specifične karakteristike enzima ne treba generalizovati na sve proteine. Ipak model brave i ključa i njena poboljšana varijanta, **teorija indukovanog fita**³ (engl. *induced-fit theory*) dominirale su krajem prošlog veka, zanemarujući konstantno rastući skup funkcionalnih "ne-nativnih" proteina čije postojanje nisu mogle da objasne. Sa druge strane tehnološki napreci u razlučivanju strukture proteina jasno su demonstrirali obimno postojanje funkcionalnih proteina bez uređene 3D strukture (pri fiziološkim uslovima) od kojih su neki bili neuređeni celom dužinom [10]. Nova paradigma je bila neophodna.

Hipoteza proteinskog trojstva [10] (nastala tek početkom 21. veka) predlaže da funkcija proteina može zavisiti od bilo kog od tri stanja ili tranzicije između tih stanja. Predložena stanja predstavljaju nativne oblike proteina i analogna su najčešćim stanjima materije u prirodi (čvrsto, tečno i gasovito). Model je naknadno dopunjen još jednim stanjem:

1. **Uređen protein -** analogno čvrstom stanju materije u prirodi

¹Emil Fišer bio je nemački hemičar koji je 1894. predložio analogiju brave i ključa opisujući karakteristike enzima pivske plesni [10].

²Nativno stanje proteina je savijeno, operativno, funkcionalno stanje [10]. Ovaj termin bio je isprepleten sa paradigmom struktura-funkcija.

³Teorija indukovanog fita omekšava rigidnost modela brava-ključ sugerišući da interakcija sa supstratom indukuje konačni oblik enzima maksimizujući reakciju [12].

- 2. **Topljiva globula** (engl. *molten globule*) analogno tečnom stanju materije u prirodi
- 3. **Pre-topljiva globula** (engl. *pre-molten globule*) međustanje Usled nejasne tranzicije između stanja topljivog globula i nasumičnog klupka (suprotno analogiji tečnog i gasovitog stanja materije u prirodi [10]) model je dopunjen.
- 4. **Nasumično klupko** (engl. *random coil*) analogno gasovitom stanju materije u prirodi

Povezanost sekvence sa strukturom sugeriše da je neuređenost enkodirano inherentno⁴ svojstvo [10] stoga ove proteine nazivamo **inherentno**⁵ **neuređeni proteini** (engl. *Intrinsically Disorderd Proteins*) skraćeno **IDP**, a njihove neuređene ali funkcionalne regione skraćeno označavamo **IDPr** [5]. U ovom radu pod neuređenošću proteina podrazumevaćemo inherentnu neuređenost osim ako to nije drugačije naglašeno⁶.

Današnje procene zastupljenosti pokazuju da 19% aminokiselina kod eukariota, 6% kod bakterija i 4% kod arhea pripadaju IDPr [13]. Čak 50% proteina eukariota ima bar jedan IDPr duži ili jednak 30 uzastopnih AK [14] dok je za 6% do 17% predviđeno da su neuređeni celom dužinom [15]. Ovi podaci bude veliko interesovanje naučnika da istraže funkciju i ponašanje IDP i IDPr.

2.1 Osobine i uticaj na funkciju

Detaljno opisivanje osobina i posledica neuređenosti proteina prevazilazi obim rada zalazeći u biohemiju i biofiziku. Sa druge strane, količina novih saznanja raste veoma brzo. Na primer, u časopisu *Nature* objavljen je rad [16] koji kratko sumira najnovija saznanja koja fundamentalno menjaju poglede na mogućnost jakog vezivanja potpuno neuređenih proteina u dinamične komplekse. Iz tih razloga navodimo samo globalne osobine IDP i IDPr kao i osobine relevantne za ovo istraživanje.

- Neuređenost je inherentno svojstvo sekvence [10]. Pokazano je da nisko očekivanje indeksa hidropatije⁷ zajedno sa visokim ukupnim naelektrisanjem predstavlja bitan preduslov koji sprečava savijanje proteina u fiziološkim uslovima [5]. Statističkom analizom otkriveno je klasterovanje aminokiselina u one koje promivišu uređenost C, W, I, Y, F, L, M, H i N (engl. *order promoting*) i one koje promovišu neuređenost P, E, S, Q i K (engl. *disorder promoting*). [5, 9]. Opisane osobine daju validnost primeni mašinskog učenja u predviđanju neuređenih regiona proteina [9].
- Post translacione modifikacije proteina (PTM) značajno utiču na kontrolu i proširenje funkcije pogotovo neuređenih delova proteina. Postoji značajno preklapanje gore pomenute klasifikacije aminokiselina sa skupom AK koje su često modifikovane [5]. Iako su PTM povezane sa neuređenošću i sugeriše veliki uticaj na funkciju proteina [5], kompleksnost ove teme prevazilazi obime ovog istraživanja.

⁴Inherentno ili prirođeno, nasleđeno.

⁵U nedostatku adekvatne domaće reči koristimo najbliži sinonim reči (engl. *intrinsic*) tj. (engl. *inherent*), koja čuva suštinu originalnog značenja.

⁶Tumačenje neuređenosti zavisi od konteksta i može da označava denaturisane ili na drugi način dobijene nefunkcionalne proteine.

⁷Mera hidrofobnosti.

- IDP i IDPr su po zastupljenosti AK prostije⁸ sekvence u poređenju sa domenima savijenih proteina. Ipak, usled manje restrikcija (obaveznog savijanja) mogućnost interakcije sa više partnera je mnogo veća što moguće funkcije čini raznolikim [5]. Pomenuta interakcija kod nekih neuređenih proteina vodi do njihovog potpunog ili parcijalnog savijanja dok neki i dalje ostaju neuređeni [5]. Primena izreke manje je više proizvela je brave koje otključava nekoliko ključeva i ključeve koji otključavaju nekoliko brava.
- IDP i IDPr teško je strukturno kategorizovati [9, 10] iako su rani pokušaji napravljeni u radu [10]. Najopštiji opis strukture ovih proteina dat je kao kombinacija različitih tipova foldona⁹ [5]:
 - foldon (engl. foldon) je nezavisno organizujuća jedinica (region) proteina.
 - indukativni foldon (engl. inducible foldon) je IDPr koji savijanje lanca proteina postiže barem delom vezivajući se za partnera.
 - ne-foldon (engl. non-foldon) je IDPr koji nikad ne postiže uređenost.
 - polu-foldon (engl. semi-foldon) je IDPr koji ostaje polovično neuređen i nakon vezivanja za partnera.
 - anti-foldon (engl. *unfoldons*) je region proteina koji iz uređenog prelazi u neuređeno stanje u cilju izvršavanja funkcije.
- Gore pomenut opšti prikaz strukture nastao je iz raznih opažanja interakcije, prvenstveno vezivanja proteina za partnere. Detaljan opis i iscrpna lista ovih i drugih pojava može se naći u radovima [5, 17, 18].

2.2 Eksperimentalno ispitivanje neuređenosti

Postoji veliki broj eksperimentalnih metoda za karakterizaciju strukture i osobina proteina. Svaka od njih ima prednosti, mane i nivo pouzdanosti. Da bi se protein potpuno okarakterisao korisno je sagledati rezultate nekoliko eksperimentalnih metoda. Isto važi i za karakterizaciju neuređenih regiona proteina. *DisProt* [19] baza neuređenih proteina verzija 7 na svojoj veb stranici nabraja čak 36 eksperimentalnih tehnika. Eksperimentalne tehnike koje se najčešće koriste za karakterizaciju neuređenosti proteina su [10]:

- Kristalografija X zracima (engl. X-ray crystallography)
- Spektrosokopija Nuklearnom Magnetnom Rezonancom (NMR) (engl. *NMR spectroscopy*)
- Cirkularni dihroizam (engl. Circular dichroism (CD) spectroscopy)
- Senzitivnost na proteolizu (engl. *Sensitivity to proteolysis*)

⁸Prostije u smislu da sadrže više ponavljanja i manje raznolikosti što se ogleda malim Šenonovim indeksom (mera kvaliteta informacije poistovećena sa brojem bitova potrebnih za njeno kodiranje).

⁹Zbog nove prirode termina i manjka prevedene literature autor je odlučio da usvoji naziv u originalu.

2.3 Predikcija neuređenosti

Do danas je napravljeno preko 60 prediktora inherentno neuređenih proteina [20]. Prediktor je program koji računarskim metodama predviđa osobine proteina. Primer računarske metode predstavljaju tehnike **mašinskog učenja** (skraćeno ML). U radu [21] se hronološkim redosledom prikazuju karakteristike i dostupnost tridesetak popularnih prediktora neuređenosti.

Istorijski posmatrano razlikujemo tri epohe razvoja [21]:

- Prva generacija (1979¹⁰-2001)
 Prvi prediktori oslanjali su se na razne fizičko-hemijske osobine proteina uključujući i osobine aminokiselina.
- Druga generacija (2002-2006)
 Ovaj period okarakterisan je korišćenjem relativno jednostavnih prediktivnih modela: prediktore isključivo zasnovane na osobinama AK sekvence ali i popularne ML metode. Kao ulaz, pored sekvence, neke metode su podržavale i evolutivne profile.
- Treća generacija (2007-)
 Prediktori današnjice koriste komplikovanije ML modele. Uglavnom se podrazumeva meta-prediktor koji kombinuju rezultate nekoliko običnih ML modela.
 Na primer, kombinacija ANN, SVM i K-najbližih suseda tehnikom glasanja.

2.3.1 PONDR familija prediktora i VSL2b

PONDR familija (engl. *Predictors of Natural Disordered Regions*) je grupa prediktora druge generacije zasnovanih na veštačkim neuronskim mrežama, u nastavku samo neuronskim mrežama, kraće NN. Neuronske mreže sa propagacijom unapred (engl. *feed forward NN*) sa veličinom prozora između 9 i 21 AK trenirane su na različitim trening skupovima proteinskih sekvenci. Finalni prediktor predstavlja kombinaciju nekoliko neuronskih mreža od kojih je svaka specijalizovana za regione određene dužine ili položaja. PONDR familija sadrži nekoliko prediktora koji se razlikuju po izboru trening skupova. Oznaka "VSL" kodira tipove i poreklo atributa proteinskih trening skupova.

- V Opisuje eksperimentalnu tehniku kojom je neuređenost utvrđena na trening skupu (engl. *X-ray, NMR, circular dichroism*)
- S Prediktor je treniran na skupu proteina sa kratkim neuređenim regionima (< 30 AK)
- L Prediktor je treniran na skupu proteina sa dugim neuređenim regionima (> 30 AK)

CASP (engl. *Critical Assessment of protein Structure Prediction*) je takmičenje u predikciji strukture proteina (ili neuređenosti) gde se objektivno ocenjuje kvalitet razvijenih prediktora i počev od 1994. održava se svake dve godine. Tokom CASP7 takmičenja 2006. VSL2b je evaluiran je kao prediktor sa ukupnim najtačnijim predviđanjima neuređenosti [22]. Međutim, po današnjim merilima [20] VSL2b ipak se smatra zastarelim. Ali, kako je VSL2b nezavisan paket koji se lako može pokrenuti na kućnom računaru i projektovan je da bude brz (visoko propustan), ovo istraživanje temelji se upravo na njemu.

¹⁰ Nakon 1979. godine drugi prediktor nastao je tek 1997. [21].

VSL2b kao ulaz prima proteinsku sekvencu¹¹ minimalne dužine 9 AK kodiranih po jednim karakterom i podržava azbuku od 20 standardnih AK. Rezultat predikcije je niz ocena (verovatnoća) za svaku poziciju sekvence koje govore da li je pozicija uređena ili neuređena. Pozicija sa vrednostima iznad 0.5 smatra se neuređenom, a suprotno uređenom.

 $^{^{11}}$ Postoje varijante prediktora koje kao ulaz primaju evolutivni profil, ali zbog dodatne složenosti koraka PSI-BLAST pretrage ovaju pristup nije korišćen.

Glava 3

Baze podataka u bioinformatici

Automatizacija bioloških i hemijskih analiza početkom 21. veka omogućila je ubrzanu i paralelnu analizu velikog broja uzoraka. Ove tehnologije žargonski su poznate kao **tehnologije velike propusnosti** (engl. *high throughput technology*). Primera radi, tehnologije **sekvenciranja nove generacije** (engl. *Next-Generation Sequencing*) ili skraćeno *NGS* neprekidno napreduju spuštajući cenu čitanja genoma i eksponencijalno povećavajući količinu dostupnih očitanih sekvenci. Da bi se razumeo uticaj *NGS* tehnologije navodimo sledeći primer. Od sveže sekvencionisanih nepoznatih genoma predviđaju se potencijalni geni, a od gena potencijalne proteinske sekvence. Dobijene proteinske sekvence mogu se dalje klasterovati u familije, automatski anotirati, predviđati im se struktura, osobine itd. Zatim, moguće je uraditi analize za oktrivanje novih bioloških znanja. Povezanost između funkcije i neuređenosti proteina je jedan primer biološkog znanja. Ovaj primer ilustruje dve bitne stvari:

- 1. Eksponencijalni rast podataka uvodi bioinformatiku u oblast *Big Data*, posebno njene discipline poznate pod nazivom omike (na primer, genomike, proteomika itd.)
- 2. Veliku povezanost između bioloških podataka.

Povezanost podataka preslikava se na baze podataka. Većina baza podataka je usko specijalizovana za jedan tip informacije ili jedan organizam, ali zato sadrži reference ka drugim (spoljnim) bazama podataka, naučnim radovima ili manje formalnim, ali informativnim resursima (veb strane, vikipedija, itd...). Specijalne baze podataka kao što je *UniProtKB*, pored primarnog sadržaja održavaju i veliki broj referenci ka drugim bazama podataka (tzv. dbxref (engl. *database cross reference*)) pokušavajući da međusobno povežu sve dostupne informacije. Konkrentno *Uni-ProtKB* (feb. 2018) održava reference ka čak 164 različite baze podataka¹. Dakle, bioinformatika kao disciplina podrazumeva da će analize biti obavljene kombinacijom informacija koje potiču iz nekoliko različitih baza podataka. Zbog raznovrsnosti i svrhe prikupljenih informacija postoji veliki broj kategorija² (vrsta) baza podataka. Na adresi [23] autori Čen, Huang i Vu kategorizovali su i prikazali novije, javno dostupne i visoko kvalitetne proteinski orijentisane baze podataka (prikazana lista nije iscrpna) [24]. Za temu ovog rada od značaja su naredne tri kategorije:

• Baze sekvenci.

Ove baze podataka sadrže sve poznate javno dostupne sekvence i kontrolišu dodeljivanje identifikacionog broja sekvence.

- Proteinske sekvence: *UniProtKB*

 $^{^{1}}$ www.uniprot.org/docs/dbxref

²Baze podataka ne pripadaju ekskluzivno samo jednoj kategoriji.

- DNK sekvence: EMBL-Bank, GenBank, DDBJ, ...
- Baze strukture: DisProt, D2P2, MobiDB, PDB, ...
- Baze ontologija: Gene Ontology, Protein Ontology

3.1 Ontologije gena

Ontologija Gena (engl. *Gene Ontology*) ili skraćeno **GO**, predstavlja znanje o funkciji gena odnosno genskog produkta (protein, nekodirajuća RNK ili makromolekulski kompleks) [25]. Baza podataka GO sačinjena je iz dve komponente:

- 1. **Ontologija gena** definiše skup termina, takozvanih **GO-termina** (engl. *GO terms*) i njihove međusobne relacije.
- 2. anotacije pridruživanje termina ontologije genskim produktima.

GO-termini predstavljaju biološke termine (koncepte) koji opisuju funkciju. Ontologija gena sagledava funkciju genskog produkta iz tri aspekta koji se u terminologiji ontologije nazivaju prostori imena (engl. *namespace*):

- **Molekulska funkcija (MF)** biohemijska aktivnost (uključujući specifično vezivanje za ligande³ ili strukture) genskog produkta.
- Ćelijske komponente (CC) mesto u ćeliji gde je genski produkt aktivan.
- Biološki procesi (BP) procese kome genski produkt doprinosi.

Tvorci ontologije gena zasnovali su ovu nomenklatoru na opažanju da različiti organizmi (pogotovo eukarioti) dele veliki broj ortologih gena. Većina uočenih konzerviranih funkcija (ortologih gena) ispostavila se neophodnom za osnovne biološke procese bilo kog živog organizma. Iz ovog opažanja rodila se ideja o definisanju jednog skupa termina koji će opisivati genske proizvode svih vrsta organizama, ontologija gena [26].

3.1.1 GO-termini

Skup GO-termina se stalno menja. GO-termin može biti zastareo u kom slučaju se relacijom **replaced_by** pokazuje na noviji termin. Relacija **consider** ukazuju na postojanje mogućih ekvivalentnih termina. Pored glavnog skupa termina postoje i podskupovi⁴ termina tzv. *GO slim* (prikazani u donjem desnom delu Slike 3.1).

GO-termini takođe sadrže informacije kao sto su definicija, komentar, autor, datum nastanka, sinonimi itd. Pored ovih takođe postoje dodatne informacije u obliku referenci ka drugim veb stranama i bazama podataka koje često dopunjuju definiciju ali i druge osnovne informacije. Uz GO-termin obično se navode sinonimi koji odgovaraju imenu termina, ali se razlikuju po opsegu:

- exact sinonim je ekvivalentan imenu termina
- broad sinonim ima širi smisao od imena termina
- narrow sinonima ima uži smisao od imena termina
- related sinonim i ime termina su na neki način povezani

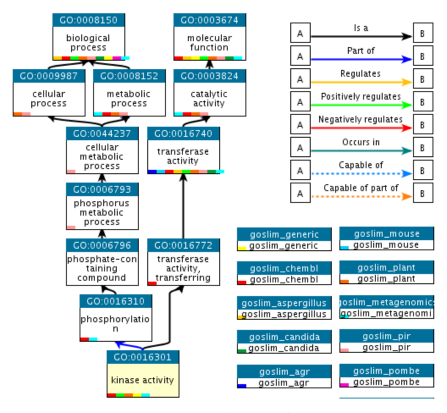
³ U ovom kontekstu ligand je protein koji se vezuje za receptor u cilju izvršavanja biološke funkcije. Termin podrazumeva vezivanje (engl. *binding*).

⁴Uglavnom ovi podskupovi predstavljaju model organizme.

3.1.2 Relacije između GO-termina

Suštinu ontologije čine relacije između termina i pravila dedukcije koja se nad njima mogu primenjivati. Osnovnu strukturu ontologije čini usmereni aciklički graf (engl. *Directed Acyclic Graph, DAG*) obrazovan roditeljskom vezom (relacijom) **is_a**. Prateći ovu relaciju, termini jednog prostora imena, na primer MF, neće nikad preći u druga dva CC i BP. Zato razlikujemo tri ontologije sa korenim čvorovima: MF, CC i BP [27]. Primer strukture (acikličkog usmerenog grafa) sa dva korena čvora (BP i MF) prikazan je na Slici 3.1. Pored relacije **is_a** postoje dodatne relacije od kojih su najčešće:

- part_of je deo (relacija agregacije, ne znači da je uvek deo vezanog termina)
- has_part sadrži (relacija kompozicij, deo uvek postoji)
- regulates pozitivna ili negativna regulacija
- positvely_regulates pozitivna regulacija (is_a termin koji reguliše)
- negatively_regulates negativna regulacija (is_a termin koji reguliše)



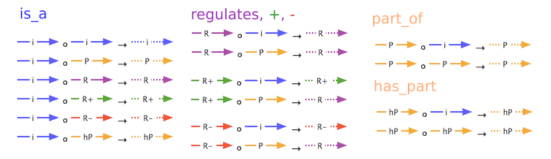
SLIKA 3.1: Struktura ontologije (preuzeto sa [28])

Vremenom se GO ontologija proširuje novim tipovima relacija koje su van okvira ovog rada. Svaka relacija ima strogo definisana pravila kompozicije koja omogućavaju automatsko rezonovanje. Na primer, relacija **is_a** ima svojstvo tranzitivnosti [29] prikazano Slikom 3.2, a siže pravila rezonovanja (nad relacijama) prikazan je na Slici 3.3.

Jedan od najčešće korišćenih formata je ravni .obo format, a pored njega su u upotrebi RDF/XML i OWL formati. Poslednja dva formata namenjena su automatskom rezonovanju unutar specijalizovanih softvera i upitnih jezika (*protégé*, *SPARQL*, ...).

A is_a B
$$\wedge$$
 B is_a C \Longrightarrow A is_a C A part_of B \wedge B is_a C \Longrightarrow A part_of C

SLIKA 3.2: Tranzitivnost relacije is_a i uticaj na relaciju part_of



SLIKA 3.3: Pravila rezonovanja (isprekidane relacije su rezultat). Elementi slike su preuzeti sa [28].

3.1.3 Molekulska funkcija

Funkcija genskog produkta predstavlja posao koji on obavlja ili osobinu koju on ima. Razmotrimo narednu analogiju [30]. U kompaniji radnik (genski produkt) ima titulu (ime genskog produkta) i vrši poslove odnosno obavlja funkcije (molekulska funkcija) zarad izvršavanja nekog cilja tj. zadatka (biološki proces). Na primer, funkcije vozača bile bi upravljanje volanom, stiskanje kvačila, utovarivanje prtljaga itd, ali ne bi bilo korektno reći da je funkcija vozača "vozačka funkcija", jer se zavisno od firme ili prevoznog sredstva menja skup radnji koje vozač obavlja. Na primer, vozač hidrauličnog bagera neće utovarivati prtljag ali će zato upravljati kašikom ili rotirati kabinu.

Najbitnije karakteristike molekulske funkcije su [30]:

- MF nije specifična za jedan genski produkt već važi za sve organizme. Dakle, ne treba mešati MF sa imenom genskog produkta.
- MF nije biološki proces jer se BP sastoji od nekoliko MF-ja.
- Granularnost staje na nivou molekula. MF ne opisuje reakcije na nivou atoma.
 Ako se reakcija može izvršavati na nekoliko načina, onda za svaki od njih postoji poseban MF-termin.

Postoji nekoliko standardnih definicija i šablon naziva koji se pripisuju genskom produktu *x* (ili nekom enzimu) [30]:

- *x binding* interaguje selektivno i nekovalentno sa *x*
- *<enzyme> activity* katalizuje reakciju (reakcija katalizovan od strane enzima)
- *x receptor activity* vezuje se sa *x* zarad incijacije neke ćelijske aktivnosti
- *x transporter activity* omogućava direktno pomeranje *x* u ćeliju, iz ćelije, unutar ćelije ili između ćelija

Osim korenskog čvora MF i *x binding* termina svi ostali MF-termini sadrže sufiks *activity*. Ovo je uvedeno iz filozofskih razloga jer za razliku od entiteta, MF-termini predstavljaju događaje, procese ili aktivnosti [30].

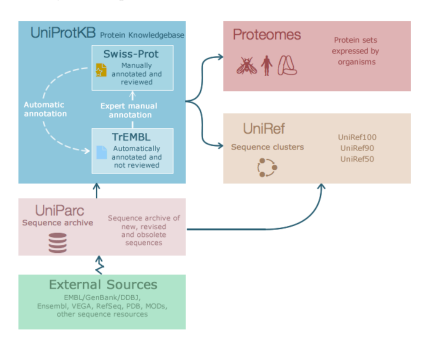
MF-termini takođe imaju prepoznatljiv standardni sinonim za *x binding* [30]:

- x receptor ligand
- x <name> binding

3.2 UniProtKB/Swiss-Prot

UniProt skraćeno od *Universal Protein Resource* je konzorcijum nastao 2002. izmedju tri organizacije: Evropski Bioinformatički Institut (*EBI*), Švajcarski Institut za Bioinformatiku (*SIB*) i Resurs Proteinskih Informacija (*PIR*).

UniProt obuhvata nekoliko baza i podbaza sa striktno definisanim tokom informacija Slika 3.4. Od prikazanih najbitnija je baza *UniProtKB* (engl. *UniProt Knowledge Base*) sačinjena od 2 podbaze.



SLIKA 3.4: Šematski prikaz povezanosti *UniProt* baze (preuzeto sa [31])

- 1. *Swiss-Prot* sadrži visoko kvalitetne anotacije **neredundantnih** (termin je definisan u narednom nabrajanju, stavka 6) proteinskih sekvenci. Informacije o sekvenci su dobijene iz postojeće literature, a automatski predviđene anotacije su ručno proverene i verifikovane od strane biokuratora (stručnjaci koji se brinu da podaci koji postanu deo baze *Swiss-Prot* budu kvalitetni). Kao baza podataka, *Swiss-Prot* postoji preko 30 godina.
- 2. *TrEMBL* (engl. *Translated EMBL*) je nadskup sekvenci iz baze *Swiss-Prot* dobijen prevođenjem sekvenci iz baze *EMBL* (ali i sa drugih resursa). Automatskom računarskom analizom sekvence su anotirane funkcijom i osobinama, ali zbog obimne količine sekvenci ti rezultati još nisu ručno provereni. Ove sekvence su **redundantne**, a njihova obimnost posledica je masovne primene *NGS* tehnologija. U februaru 2018. god baza *TrEMBL* je sadržala 107 627 435 sekvenci što je oko 200 puta više u poređenju sa 556 568 ručno proverenih sekvenci iz baze *Swiss-Prot* . Sve nove sekvence prvo ulaze u sastav *TrEMBL* da bi ručnom proverom napredovale u *Swiss-Prot* što se ogleda na Slici 3.4.

Distribucije baze *Swiss-Prot* dostupne su u nekoliko tekstualnih formata: ravna datoteka (engl. *flat file*), *XML* i *RDF/XML*. Zbog standardizacije, ravni tekstualni format prati *EMBL-Bank* ravni format [32]. Unos u bazu se zove **slog** (engl. *record*) i sadrži sve informacije vezane za jedan protein. Jedan slog predstavljen u formatu ravne datoteke ilustrovan je uprošćenim prikazom na Slici 3.5. Ključne informacije koje čine slog i osobine baze *Swiss-Prot* su:

- 1. Ime sloga (**ID**) (engl. *entry name*) je mnemonički zapis koji kodira taksonomske informacije o genu i proteinu. ID je podložan promenama i ne može se koristiti kao identifikator [34].
- Identifikacioni broj (AC) (engl. accession number) deli se u dve vrste. Prvi u listi identifikatora naziva se primarni i služi da jednoznačno odredi slog. Ostatak identifikatora čine tzv. sekundarani AC i nastaju iz dva moguća razloga [32, 34]:
 - Unifikacija postojećih proteina u jedan novi slog.
 - Specijalizacija jednog proteina u više različitih.

U oba slučaja stari (primarni) AC se zadržava kao sekundarni AC u novom slogu.

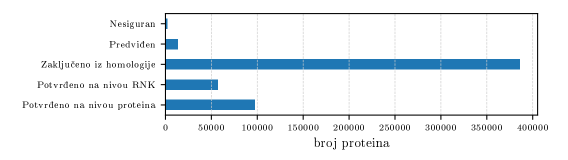
- 3. Za razliku od *TrEMBL*, anotacije GO-terminima u bazi *Swiss-Prot* se ručno proveravaju [34].
- 4. **Ključne reči (KW)** (engl. *keywords*) opisuju hijerarhisku strukturu kontrolisanog vokabulara (engl. *controlled vocabulary*, *CV*) namenjenog opisivanju funkcije proteina. Postoji 10 kategorija ključnih reči od kojih je za naše istraživanje bitna "Molekulska funkcija"[32]. Za razliku od GO čiji ideal je opis svih genskih produkta svih vrsta, ključne reči prilagođene su opisivanju sadržaja isključivo baze *Swiss-Prot* [34].
- 5. Sekvenca (**SQ**) još je poznata je kao **kanonska** (engl. *canonical*) sekvenca. Kanonska sekvenca predstavlja konsenzus sekvencu produkta (protein) gena jedne vrste organizma. **FT** linije sadrže različite osobine kanonske sekvence uključujući i razlike u odnosu na proteinske izoforme⁵. U našoj analizi korišćena je isključivo kanonska sekvenca. Detaljan opis pravila za utvrđivanje kanonske sekvence može se naći na [34].
- 6. *Swiss-Prot* je **minimalno redundantna** u smislu da svi proteini kodirani jednim genom, jedne vrste bivaju predstavljeni jednim slogom. Sve proteinske izoforme su grupisane pod jedan slog i jednu kanonsku sekvencu [35].
- 7. Nivo pouzdanosti postojanja proteina (**PE**) (engl. *Protein existance*) označava vrstu dokaza o postojanju proteina (Slika 3.6). Moguće vrednosti sortirane opadajuće po pouzdanosti su: potvrđeno na nivou proteina, potvrđeno na nivou RNK, zaključeno iz homologije, predviđen i nesiguran.

⁵Proteinska izoforma je alternativni oblik sekvence nastao usled: alternativnog splajsovanja, upotrebe više promotera, alternativnih start kodona ili alternativnih okvira čitanja.

```
Reviewed; 670 AA. | ime sloga, info
1 ID
       ACSA DROME
2 AC
       Q9VP61; Q24226; Q8IH30; Q9VP60;
                                                          | identifikacija
       19-SEP-2003, integrated into UniProtKB/Swiss-Prot. | ulazak u Svis-Prot
3 DT
4 DT
       01-MAY-2000, sequence version 1.
                                                           | ulazak u TrEMBL
5 DT
      25-OCT-2017, entry version 116.
                                                           poslednje
                                                             osvezavanje sloga
7 DE RecName: Full=Acetyl-coenzyme A synthetase;
8 DE
                EC = 6.2.1.1;
9 DE
       AltName: Full=Acetyl-CoA synthetase;
10 D.E.
                Short = ACS:
11 GN
      Name = AcCoAS; ORFNames = CG9390;
      Drosophila melanogaster (Fruit fly).
12 os
                                                           Taksonomija
13 n.c
       Eukaryota; Metazoa; Ecdysozoa; Arthropoda; Hexap...
14 DC
       Pterygota; Neoptera; Holometabola; Diptera; Brac...
15 oc
      Ephydroidea; Drosophilidae; Drosophila; Sophopho...
16 OX NCBI_TaxID = 7227 { ECO:0000312 | EMBL: AAL90278.1 };
17
18 RN
       [1] {ECO:0000305}
19 RP NUCLEOTIDE SEQUENCE (ISOFORM B).
20 RA
     Russell S.R., Heimbeck G.M., Carpenter A.T., Ash... | Autori
21 R.T
       "A Drosophila melanogaster acetyl-CoA-synthetase...| Naslov
22 R.L.
       Submitted (NOV-1994) to the EMBL/GenBank/DDBJ da...
23 RN
       [2]
                                                           Druga referenca
24 . . .
25 CC
      -!- FUNCTION: Activates acetate so that it can b... | Komentari
26 CC
           synthesis or for energy generation.
27 CC
           { ECO: 0000250 | UniProtKB: Q9NR19 }.
28 CC
      -!- CATALYTIC ACTIVITY: ATP + acetate + CoA = AM...
29 . . .
30 D.R.
       EMBL; Z46786; CAA86738.1; ALT_SEQ; mRNA.
                                                          reference ka
31 DR
       EMBL; AE014296; AAF51695.2; -; Genomic_DNA.
                                                          drugim bazama
32 ...
                                                           | (dbxref)
33 DR
      ExpressionAtlas; Q9VP61; differential.
34 DR
       Genevisible; Q9VP61; DM.
35 DR
       GO; GO:0005737; C:cytoplasm; IEA:UniProtKB-SubCell. | GO-termin <----
36 DR
       GO; GO:0003987; F:acetate-CoA ligase activity; I... | GO-termin <----
37 . . .
38 PE
       2: Evidence at transcript level;
39 KW
       Alternative splicing; ATP-binding; Complete proteome; Cytoplasm;
40 KW
       Ligase; Nucleotide-binding; Reference proteome.
                                {\tt Acetyl-coenzyme} \ {\tt A \ synthetase} \ .
41 FT
       CHAIN
                1 670
42 FT
                                    /FTId=PRO_0000208425.
43 FT
       VAR_SEQ 1 146
                                   Missing (in isoform B).
44 FT
                                    {ECO:0000303|PubMed:12537569}.
45 FT
                                    /FTId=VSP_008310.
46 FT
       CONFLICT 227
                          227
                                    C -> S (in Ref. 1; CAA86738).
                                    {ECO:0000305}.
47 FT
48 SQ
      SEQUENCE 670 AA; 75960 MW; CE24364755CDBFFC CRC64;
       MPAEKSIYDP NPAISQNAYI SSFEEYQKFY QESLDNPAEF WSRVAKQFHW ETPADQDKFL
51
       KKMVRERIGP FAMPDVIQNA PGLPKTRSGK IMRRVLRKIA VNDRNVGDTS TLADEQIVEQ
      LFANRPVEAK
53 // <--- oznacava kraj sloga
```

SLIKA 3.5: Uprošćen primer sloga, preuzet iz ravne datoteke uniprot_sport.data (preuzeto sa FTP servera [33])

- 8. Baza *Swiss-Prot* takđe vrši predikcije neuređenih regiona koristeći *DISOPRED2* i *CLADIST* prediktore. [21]. Međutim, ove informacije postale su irelevantne pojavom baza neuređenja *MobiDB*[36] i *D2P2*[37].
- 9. Zanimljiva zapažanja iz globalne statistike o bazi *Swiss-Prot* [uniprot]:
 - Većina proteina ima dužinu između 100 i 500 AK.
 - Dokaz postojanja za oko 70% proteina dobijen je iz homologije (Slika 3.6).
 - Zastupljeno je preko 1000 različitih organizama, ipak 90% proteina pripada malom broju organizama.



SLIKA 3.6: Histogram nivoa pouzdanosti postojanja proteina iz baze Swiss-Prot

Glava 4

Podaci i metode

Cilj rada je ispitivanje veze između molekulske funkcije proteina i njegove (ne)uređenosti tj. da li molekulska funkcija zavisi više od uređenosti ili neuređenosti. Istraživanje je motivisano radom[1]. Navedeni rad je prvi u seriji od tri rada i bavi se prvenstveno biološkim procesima i molekulskim funkcijama. U nastavku teksta pod terminima **referentni** rad, autori, podaci, metode i slično podrazumevaćemo navedeni rad, njegove autore, metode, podatke itd.

Najveća razlika u pristupu između referentnog i ovog istraživanja je što su referentni rezultati izraženi u terminima **ključnih Svis-Prot-reči** (nadalje samo **ključnih reči**) dok su u ovom istraživanju rezultati izraženi u **GO-terminima**. Oba pristupa proizvode listu funkcija koreliranih sa uređenim, odnosno neuređenim proteinima, ali GO-termini se zbog granularnosti prirodnije predstavljaju grafovski jer sadrže za red veličine više funkcija. Jedan od rezultata ovog istraživanja predstavlja poređenje ova dva pristupa.

4.1 Podaci

Za metode koje prezentujemo potrebne su tri vrste informacija:

- 1. Što više različitih proteina
- 2. Pouzdana anotacija funkcija
- 3. Informacije o funkcijama, prvenstveno međurelacije (međurelacije između funkcija su bitne ako ih je potrebno grupisati)

4.1.1 Podaci iz referentnog rada

U referentnom radu [1] korišćena je baza podataka *Swiss-Prot* (Poglavlje 3.2), verzija 48 iz 2005. Verzija 48 ima 201 560 proteina od kojih 196 326 imaju dužinu preko 40 aminokiselina (što je potrebno zbog Definicije 1 u nastavku). Funkcije pridružene proteinima izražene su **kontrolisanim vokabularom** (engl. *controlled vocabulary*) koji čine takozvane *UniProtKB* **ključne reči** (engl. *keywords*). U verziji 48, UniProtKB sadrži 874 ključnih reči. Zbog statističke značajnosti posmatrane su one ključne reči kojima je bilo anotirano barem 20 proteina, tj. 710 ključnih reči.

Kao što je pomenuto u Poglavlju 3.2, kanonske sekvence (proteini) iz baze *Swiss-Prot* nisu redundantne u smislu da jedan unos u bazi podataka predstavlja produkt jednog gena iz jedne vrste organizma. Međutim, za analizu funkcija baza *Swiss-Prot* **je statistički redundantna** [1] jer sadrže veliku količinu **homologih** proteina (prvenstveno ortologa). Zbog statističke redundantnosti referentni autori su izvršili klasterovanje *Swiss-Prot* proteina u **proteinske familije** dobivši 27 217 familija. Posledica klasterovanja je da svaki protein dobija težinu kojom doprinosi daljoj analizi. Težina

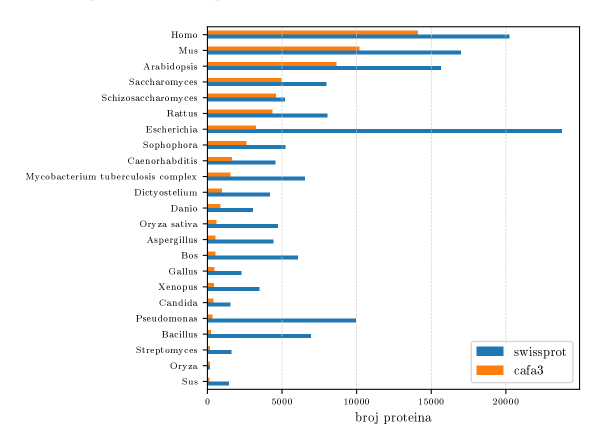
4.1. Podaci 23

svakog proteina u preseku klastera sa datom funkcijom je obrnuto proporcionalna veličini preseka tako da je zbir težina svih proteina jednaka veličini preseka.

4.1.2 Podaci korišćeni u ovom istraživanju

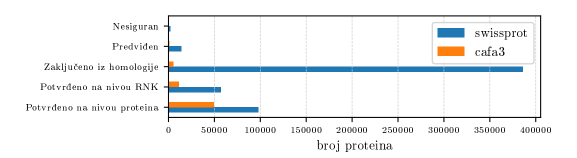
Ugledom na *CASP* takmičenja, *CAFA* (engl. *Critical Assessment of Functional Annotation*) takmičenje pokrenuto je zarad objektivnog ocenjivanja prediktora funkcije proteina i usmeravanja budućeg razvoja ove oblasti [38]. U ovom radu je korišćen trening skup proteina preuzet sa *CAFA3* takmičenja, održanog 2017. Trening skupovi su podaci na osnovu kojih prediktor uči, pa shodno tome ovaj skup treba da predstavlja dobar uzorak proteina odnosno njihovih funkcija.

Trening skup sa CAFA3 takmičenja (u nastavku samo CAFA3-skup ili CAFA3-podaci) je podskup baze *Swiss-Prot* (iz 2016.) koji uključuje proteine iz model organizama: *Human, Mouse, Rat, S. cerevisiae, S. pombe, E. coli, A. thaliana, Dictyostelium discoideum, Zebrafish, Bacillus cereus* sa izuzetokm sekvenci *Drosophila* i *Candida* koje su preuzete iz svojih genomskih baza podataka, respektivno. Slika 4.1 pruža detaljan taksonomski uvid o poreklu proteina iz CAFA3-skupa. Na primer, baza *Swiss-Prot* sadrži oko 20 000 ljudskih (*Homo*) proteinskih sekvenci dok njen CAFA3-podskup sadrži malo manje od 15 000. Vrste koje doprinose sa manje od 100 proteina nisu prikazane radi kompaktnosti.



SLIKA 4.1: Taksonomsko poreklo CAFA3 proteina.

Za razliku od proteina iz baze *Swiss-Prot* čije je postojanje pretežno utvrđeno iz homologije, 74% proteina iz CAFA3-podskupa identifikovani su na nivou proteina što je najveći stupanj sigurnosti da proteini zaista postoji. Na Slici 4.2 ilustrovana je razlika u odnosu na pouzdanost postojanja proteina.



SLIKA 4.2: Razlika izmedju pouzdanosti postojanja proteina iz baze *Swiss-Prot* i njenog CAFA3-podskupa.

Važno je naglasiti da je dalja analiza izvršena pod pretpostavkom da CAFA3-skup nije statistički redundantan, što znači da klasterovanje u proteinske familije nije potrebno. Isključivanje ove pretpostavke bi dovelo do komplikovanijih računarskih metoda za analizu što je van opsega ovog rada.

Sekvence u bazi *Swiss-Prot* su kodirani koristeći *IUPAC* kodove. U podacima se javljaju sekvence sa 21. i 22. aminokiselinom ('U' i 'O') kao i višeznačne oznake: 'B', 'J', 'X' i 'Z'. Ovakve sekvence nisu podržane od strane prediktora VSL2b i stoga ih tretiramo kao neispravne proteinske sekvence. Pod **validnom proteinskom sekvencom** smatraćemo sekvencu koja predstavlja ispravan ulaz za VSL2b, tj. čini je azbuka od 20 standardnih aminokiselina i ima minimalnu dužinu 9 AK.

CAFA3-podaci se sastoje od dve datoteke:

- 1. uniprot_sprot_exp.fasta sadrži 66 841 protein od kojih 66 599 predstavljaju validnu proteinsku sekvencu za našu analizu. Od tih proteina, 66 063 ima dužinu veću ili jednaku od 40 aminokiselina.
- uniprot_sprot_exp.txt proteinima pridružuje funkcije u obliku GO-termina. Zastupljeni su termini iz sva tri prostora imena: 16 117 ćelijskih komponenti, 5 966 molekulskih funkcija i 16 117 bioloških procesa. Jednom proteinu može biti pridruženo više GO-termina i obrnuto.

Analiza u ovom radu je primarno orijentisna ka korišćenju GO-termina za opisivanje funkcije što je razlikuje od referentnog pristupa korišćenja ključnih reči. Korišćenje GO-termina zahteva poznavanje prvenstveno roditeljske veze *is_a*. Takođe, tokom istraživanja bile su nam potrebne i ostale informacije o terminima. Pomenute informacije dobili smo iz datoteke go.obo [39] verzije 01.12.2017.

Preslikavanje između ključnih reči i GO-termina dostupno je sa dva izvora:

- keywlist.txt[40] verzija 20.12.2017 sadrži informacije o 1188 ključnih reči od kojih 195 pripada kategoriji molekulskih funkcija.
- uniprotkb_kw2go[41] sadrži samo preslikavanja a generiše ih GOA projekat [42].

U ovom radu je korišćena isključivo datoteka keywlist.txt. Iako je datoteka uniprot_kw2go sadržala veći broj preslikavanja, unosila je nepoželjnu višeznačnost. Više o preslikavanju biće izloženo u Potpoglavlju 5.3.

Pošto je referentni rad iz 2007. godine, postoje razlike u broju proteina, anotacijama ključnih reči, broju ključnih reči ali i primarnoj strukturi proteinskih sekvenci. Radi procene uticaja navedenih razlika na rezultat, odlučeno je da se analiza prvo ponovi referentnim pristupom, koristeći vokabular ključnih reči. Iz tog

4.2. Metod 25

razloga, CAFA3-podaci nisu mogli da se posmatraju kao crne kutije, već je bilo neophodno preslikati ih nazad na slogove baze *Swiss-Prot* čije su anotacije ključnim rečima poznate. Ovaj korak objedinjavanja baza podataka opisan je u Potpoglavlju 5.1. Dobijene anotacije ključnim rečima takođe su iskorišćene za proveru ispravnosti preslikavanja ključnih reči na GO-termine. Preslikavanja su detaljno opisana u Potpoglavlju 5.3

4.2 Metod

U **idealnom slučaju**, pretpostavimo da za proizvoljno odabranu molekulsku funkciju znamo sve strukturno različite proteine koji je obavljaju. Da bismo razumeli odnos između neuređenosti i odabrane funkcije moramo da znamo kako neuređenost pojedinačnog proteina utiče na njegovo ponašanje, i kako to ponašanje (tip neuređenosti) utiče na datu funkciju.

Nažalost, ograničenja današnjih podataka i razvijenih metoda su brojna:

- Baza eksperimentalno utvrđenih neuređenih regiona *DisProt* sadrži svega 803
 proteina sa opisanih 2167 neuređenih regiona [19]. Uz to, kvalitet navedenih
 informacija je diskutabilan zbog razlika u pouzdanosti među eksperimentalnim tehnikama koje su korišćene. Najveću pouzdanost nose regioni koji su
 eksperimentalno okarakterisani većim brojem laboratorijskih tehnika.
- Prediktori se treniraju na malom podskupu proteina iz DisProt i PDB baze. Čak
 i konsenzus nekoliko različitih prediktora ne daje dovoljno pouzdane rezultate
 o lokaciji neuređenog regiona.
- Pozitivna strana je najnoviji napredak, razvoj prediktora koji direktno pokušavaju da predvide funkciju koju neuređeni region obavlja [21].

Jednostavna alternativa idealnom slučaju je da se pretpostavi da veći udeo neuređenih u odnosu na uređene proteine podrazumeva da funkcija zavisi više od neuređenih regiona nego uređenih proteinskih domena.

4.2.1 Predikcija neuređenosti proteina

Referentni autori koristili su prediktor *PONDR VL3E* koji postiže tačnost od 87% pri unakrsnoj validaciji nad uravnoteženim test skupom. Zbog ekonomičnosti i dostupnosti u ovom radu korišćen je noviji prediktor druge generacije *PONDR VSL2b*. Relevantne karakteristike prediktora *VSL2b* opisane su u 2.3.1. Za potrebe analize referentni autori uveli su sledeću definiciju:

Definicija 1 Protein je **putativno neuređen** (engl. putatively disordered) (najverovatnije neuređen, u daljem tekstu **neuređen**) ako sadrži bar jedan region veći ili jednak od 40 uzastopnih aminokiselina takvih da im je predviđena neuređenost iznad 0.5.

Onda definišemo operator d takav da za svaku proteinsku sekvencu s_i važi:

$$d(s_i) = \begin{cases} 1 & \text{ako je } s_i \text{ neuredena (Definicija 1)} \\ 0 & \text{suprotno} \end{cases}$$

Prepoznajemo da je Definicija 1 (preuzeta iz referentnog rada) barem delom ograničena *VSL3* prediktorom koji je treniran nad skupom sekvenci sa dugim neuređenim regionima¹. Međutim, istraživanje alternativnih uslova za ocenjivanje neuređenosti prevazilazi obim rada.

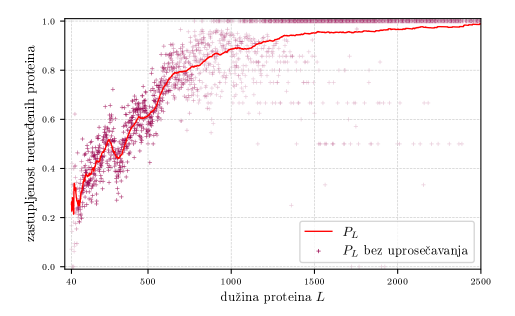
4.2.2 Zavisnost dužine proteina i predikcije neuređenosti

Verovatnoća da po Definiciji 1 protein bude klasifikovan kao neuređen raste sa porastom njegove dužine. Ovo utiče na statističku značajnost rezultata. Referentni autori predlažu narednu formulu za procenu pomenute verovatnoće.

Neka je S_L skup proteina sa dužinama iz intervala $[L-l,L+l]^2$ gde je $l=0.1 \cdot L$. Dobijamo sledeće formule:

$$S_L = \{s_i : |L - |s_i|| \le l\}, \quad |s_i|$$
 je dužina sekvence $P_L = rac{\sum_{s_i \in S_L} d(s_i)}{|S_L|}, \quad |S_L|$ je kardinalnost skupa

Grafik funkcije P_L u zavisnosti od promenljive L predstavljen je na Slici 4.3. Glatkoća rezulatata kontroliše se veličinom l koja predstavlja prozor uprosečavanja. Kako prozor uprosečavanja raste sa porastom dužine proteina $(l=0.1\cdot L)$ tako P_L postaje glađa sa veličinom promenljive L. Ovo je suprotno konstantnom prozoru uprosečavanja koji je tehnika još poznata kao *rolling average* ili *boxcar filter* i predstavlja prostu vrstu konvolucije.



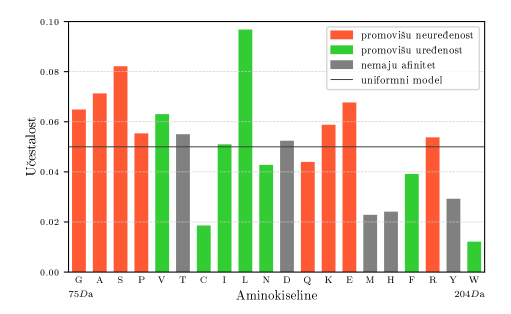
SLIKA 4.3: Zavisnost neuređenosti i dužine CAFA3 proteina minimalne dužine 40 AK (P_L sa prozorom uprosečavanja podrazumeva l=0.1L, dok krstići predstavljaju diskretne vrednosti L za l=0. Transparentnost krstića ilustruje brojnost proteina dužine L. Ako je krstić transparentan znači da sadrži manje od 100 proteina.)

 $^{^{1}}$ L označava duge regione, ≥ 30 AK.

²Na primer, skup S_{100} sadrži proteine iz intervala [90, 110], a S_{500} iz intervala [450, 550].

4.2. Metod 27

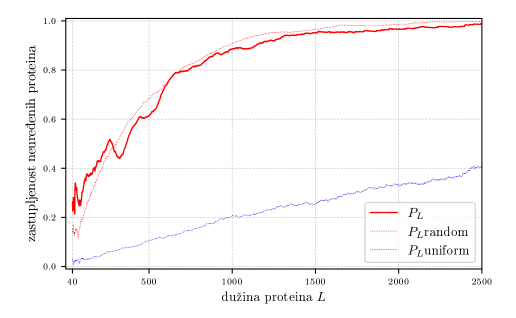
Pored gore prikazanog referentnog metoda predložićemo još jedan pristup procenjivanju veličine P_L . Razmotrićemo dva modela zasnovana na slučajno generisanim proteinima. Prvi, naivni model **uniformne verovatnoće** ($P_Luniform$) podrazumeva da se svaka aminokiselina javlja sa istom verovatnoćom, odnosno p=1/20. U statistici je ovaj model još poznat kao model jednakih verovatnoća (engl. *equiprobable model*, *EPM*). Drugi model koji ćemo zvati **slučajni ili** *random* **model**, kraće RM ($P_Lrandom$) predstavlja slučajnu promenljivu čija verovatnoća zavisi od učestalosti aminokiselina iz CAFA3-skupa i prikazana je na Slici 4.4. Na osnovu predstavljenih modela definisana su dva nova skupa sekvenci (EPMS i RMS) iste kardinalnosti kao polazni CAFA3-skup, u kojima su sekvence bile istih dužina kao u polaznom skupu. U EPMS, sekvence su generisane na osnovu uniformne raspodele aminokiselina, dok su u RMS sekvence definisane na osnovu učestalosti aminokiselina iz CAFA3-skupa.



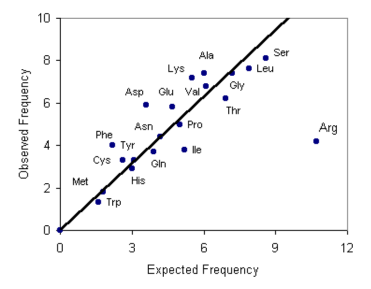
SLIKA 4.4: Učestalost aminokiselina u CAFA3-podacima (Učestalost prikazuje slučajni model, dok boja AK obeležava afinitet prema uređenosti ili neuređenosti. Aminokiseline su poređane u rastućem poretku od najlakše do najteže.)

Poređenje predloženih modela sa referentnim P_L prikazano je na Slici 4.5. Jasno se vidi da slučajni model predstavlja vizuelno dobru aproksimaciju dok model uniformne verovatnoće znatno odstupa rastući sporije (naizgled skoro linearno). Zbog znatnog vizuelnog odstupanja model uniformne verovatnoće nije korišćen u daljoj analizi.

Jedno od objašnjenja zašto je model uniformne verovatnoće naivan i toliko odstupa od prvobitnog metoda proizilazi iz činjenice da aminokiseline u prirodi imaju inherentno različitu učestalost. Naime, aminokiseline ne mogu imati istu verovatnoću pojavljivanja jer se broj njihovih kodona razlikuje. Neke aminokiseline su kodirane sa samo jednim, a druge i sa 6 kodona. Očekivano je da veći broj kodona povećava učestalost aminokiseline i ta korelacija uz izuzetke arginina predstavljena je Slikom 4.6 [43].



SLIKA 4.5: Upoređivanje P_L , P_L random i P_L uniform modela nad CAFA3-podacima



SLIKA 4.6: Očekivana i izmerena učestalost aminokiselina kod kičmenjaka (preuzeto sa [44]). Izmerena učestalost dobijena je analizom 53 kompletno sekvencionirana proteina iz kičmenjaka [45]. Očekivana učestalost kodona izračunata je kao proizvod učestalosti nukleinskih baza koje ga čine. Očekivana učestalost aminokiseline je zbir očekivanih učestalosti njenih kodona.

4.2. Metod 29

4.2.3 Ocenjivanje zavisnosti funkcije od neuređenosti

Neka je S_j skup proteina koji imaju pridruženu funkciju j. Tada se učestalost neuređenih proteina u oznaci F_j može izračunati kao:

$$F_j = \frac{\sum_{s_i \in S_j} d(s_i)}{|S_j|}$$

Definicija 2 *Neuređenost* funkcije (GO-termina ili ključne reči) je mera učestalosti neuređenih proteina (F_i) .

Nulta hipoteza za F_i je tvrdnja da F_i zavisi samo od dužine sekvence tj. P_L .

Neka je X_L Bernulijeva slučajna promenljiva oblika $X_L:\begin{pmatrix} 0 & 1 \\ P_L & 1-P_L \end{pmatrix}$.

Tada nultu hipotezu modeliramo raspodelom Y_j , koja za razliku od F_j koristi slučajnu promenljivu X_L umesto $d(s_i)$, odnosno:

$$Y_j = \frac{\sum_{s_i \in S_j} X_{|s_j|}}{|S_i|}$$

Ako F_j izlazi iz intervala poverenja raspodele Y_j onda funkcija j sadrži značajno mnogo predviđenih (ne)uređenih proteina (neuređenost je statistički značajna). Preciznije, ako je p-vrednost (engl. p-value) manja od 0.05 onda je funkcija j povezana (korelirana) sa neuređenim proteinima, a ako je p-value veća od 0.95 onda je funkcija j povezana (korelirana) sa uređenim proteinima. U suprotnom, povezanost (koreliranost) funkcije j sa (ne)uređenošću nije statistički značajna.

Definicija 3 Funkcija (GO-termin ili ključna reč) je **neuređena** ako je povezana (p < 0.05) sa neuređenim proteinima, a uređena ako je povezana (p > 0.95) sa uređenim proteinima.

Zbog matematičkog oblika X_L teško je analitički proceniti Y_j pa se se pribegava empirijskom računanju p-vrednosti. Empirijska p-vrednost određena je tako što je za 1000 realizacija Y_j izračunato očekivanje da je realizacija Y_j veća od F_j . Preciznije, vektor³ S_j sadrži k proteina $S_j = \{s_1, s_2, ..., s_k\}$. Protein s_i ima dužinu L_i za koju je izračunata verovatnoća P_{L_i} . Tada generatorom Bernulijevih slučajnih brojeva, za svaki protein p_i na osnovu P_{L_i} generišemo realizaciju X_L . Rezultat je vektor od k vrednosti nula ili jedan. Učestalost jedinica u rezultujućem vektoru predstavlja prvu realizacija Y_j . Postupak se ponavlja 1000 puta i broji se koliko puta je realizacija Y_j bila veća od F_i . Dobijeni zbir deli se sa 1000 i rezulatat je empirijska p-vrednost.

Referentni autori tvrde da se za veće skupove S_j , raspodela Y_j ponaša kao normalna. To znači da se ocena Z-skor može dobiti kao $Z_j = (F_j - \mu_j)/\delta_j$ gde je μ_j očekivanje, a δ_j standardna devijacija. Onda se Z-skor može koristiti za rangiranje (ne)uređenih funkcija po statističkoj značajnosti.

Definicija 4 *Statistički najznačajnije* uređene/neuređene funkcije (GO-termini ili ključne reči) su one koje imaju najmanji/najviši Z-skor.

³zamenili smo skup S_i za vektor S_i . Ovo je implementacioni detalj.

Glava 5

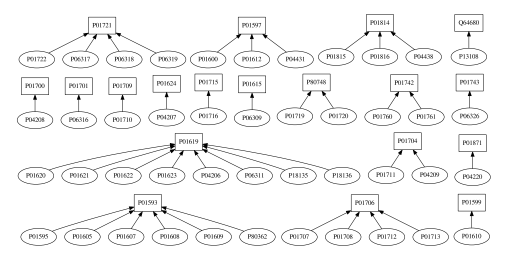
Priprema podataka

5.1 Objedinjavanje CAFA3-skupa i baze Swiss-Prot

Povezivanje proteina iz CAFA3-skupa sa slogovima iz baze *Swiss-Prot* je jedini način da se dođe do anotacija ključnim rečima. Takođe, ovim procesom dobili smo najnovije anotacije GO-termina ali i dodatne informacije, na primer taksonomsko poreklo proteina koje pomaže u razumevanju skupa podataka.

Iz CAFA3-skupa izdvojeni su svi validni proteini (dužine barem 9 i azbuke od 20 standardnih aminokiselina). U ovom koraku ne izbacujemo proteine kraće od 40 AK. Sadržaj baze *Swiss-Prot* preuzet je iz datoteke uniprot_sprot-only2017_12 [33] koja sadrži 556 196 proteina. Od 66 599 validnih proteina iz CAFA3-skupa 66 530 ima nepromenjen primarni identifikacioni broj (AC), dok 69 slogova iz baze *Swiss-Prot* sadrže nedostajuće primarne AC kao sekundarne. Kao što je navedeno u Potpoglavlju 3.2 ovo je posledica dva moguća mehanizma:

- 1. Specijalizacija jednog proteina iz CAFA3-skupa u više različitih slogova. Zbog moguće statističke redundantnosti ovi slogovi su zanemareni.
- 2. Unifikacija nekoliko proteina iz CAFA3-skupa pod novi slog.



SLIKA 5.1: Unifikacija starih (elipse) sa novim slogovima iz baze Swiss-Prot

Rezultat unifikacije prikazan je na Slici 5.1. Međutim, analizom ovih promena uspešno su rekonstruisana svega četiri nova sloga koja odgovaraju nedostajućim proteinima. Kako je četiri suviše malo, zbog jednostavnosti ih nismo ubrajali u dalju analizu te koristimo samo 66 530 slogova čiji su primarni identifikatori nepromenjeni.

Validini proteini iz CAFA3-skupa anotirani su sa 5 957 različitih GO-termina molekulske funkcije (MF) od kojih je 50 zastarelo i izbačeno iz go.obo datoteke. Za bazu *Swiss-Prot* nismo bili u mogućnosti da proverimo samo MF, ali ukupno je izbačeno 319 GO-termina. CAFA3-skup sadrži 67 MF koje se ne javljaju u anotacijama iz baze *Swiss-Prot* dok baza *Swiss-Prot* sadrži 888 MF koje se ne javljaju u anotacijama CAFA3-skupa. Pošto je korišćena verzija baze *Swiss-Prot* novijeg datuma, anotacija iz CAFA3-skupa su zanemarene u korist novijih anotacija iz baze *Swiss-Prot* . Ove razlike sumirane su Tabelom 5.1

	CAFA3	Swiss-Prot
MF-termini	5 957	7 471
nedostaje u go.obo	60 MF	319 MF, CC i BP
MF, samo u:	67	888

TABELA 5.1: Razlike u GO-terminima između CAFA3-skupa i baze Swiss-Prot

Dodatno, baza *Swiss-Prot* sadrži 194 proteina čije se sekvence razlikuju u odnosu na proteine iz CAFA3-skupa. Odlučili smo da zadržimo originalne proteine iz CAFA3-skupa.

5.2 Grupisanje proteina po GO-terminima

Kao što je bilo reči u Sekciji 4.2.2 sa S_A označavamo skup proteina koji obavljaju funkciju A, odnosno funkcija A anotira proteine grupisane skupom S_A . Ako je GOtermin A potomak GO-termina B tj. važi A is_a B i želimo da diskutujemo o funkciji B, onda i svi proteini anotirani funkcijom A (i time pripadaju skupu S_A) treba da budu sadržani i u skupu S_B . Primetili smo da anotacije ključnih reči već podrazumevaju opisano grupisanje. Na primer, ključna reč Ribosomalprotein anotira 1420 proteina, a njen predak (uopštenje) Ribonucleoprotein takođe anotira pomenutih 1420 proteina, plus dodatnih 478 proteina. Anotacije GO-terminima ne podrazumevaju ovakvo grupisanje u eksplicitnom smislu. Preciznije, zbog granularnosti ontologije bilo bi suviše redundantno ponavljati anotacije za svakog pretka GO-termina. Primer se može videti na Slici 5.3 iz Potpoglavlja 5.3.

Za implementaciju predloženog grupisanja koristili smo algoritam topološkog sortiranja. Ovako formirani skupovi koji sadrže manje od 20 proteina nisu bili od značaja za dalju analize zbog čega su odbačeni. Ovom metodom dobijen je 1781¹ MF-termin (od ukupno 11 135 validnih MF-termina) sa po najmanje 20 pridruženih proteina uključujući i koreni² termin. U ovom koraku uračunati su samo proteini minimalne dužine 40 AK.

5.3 Preslikavanje između GO-termina i ključnih reči

Kako je ovo istraživanje ograničeno na molekulske funkcije, u daljem tekstu biće razmatrana preslikavanja isključivo između ključnih reči kategorije MF koje zovemo **ključne MF-reči** i GO-termina iz prostora imena MF koje zovemo **MF-termini**. Po-kazaćemo da ovo nije trivijalan zadatak i da u opštem slučaju zbog razlika u nomen-klaturi preslikavanje ne postoji ili da pronađene funkcije nisu uvek ekvivalentne.

¹Bez ovog grupisanja imali bismo samo 1146 MF-termina koji zadovoljavaju uslov od najmanje 20 proteina.

²Koreni termin ili koreni čvor ontologije tj. termin *molecular function*.

U referentnom radu navodi se da je baza *Swiss-Prot* sadržala 143 ključne MF-reči dok datoteka keywlist.txt [40] iz 20.12.2017 sadrži 195. Nažalost, nismo pronašli keywlist.txt datoteku iz 2006. godine pa ne znamo egzaktnu razliku, ali jasno je da su neke ključne reči izbačene ili zamenjene a neke samo dodate. Datoteka keywlist.txt opisuje ključne reči, a sadrži i pridruživanja (relaciju) odgovarajućim GO-terminima. Pomenuta relacija pridružuje ključne MF-reči ne samo MF-terminima već i GO-terminima prostora imena BP i CC . Strogo posmatrano pridruživanja ne čine funkciju (preslikavanje), jer se neke ključne MF-reči pridružuju većem broju GO-termina čak i ako ograničimo sliku preslikavanja na samo MF³ ili samo BP-termine. Ipak, opisana pridruživanja nazivaćemo preslikavanja ili direktna preslikavanja. Direktna preslikavanja za ključne MF-reči sumirana su Tabelom 5.2. Za 20 ključnih MF-reči uopšte ne postoji preslikavanje dok je broj preslikavanja ka MF, BP i CC prostorima imena, redom 104, 54 i 11. Dakle, veliki broj preslikavanja ka MF-terminima nedostaje.

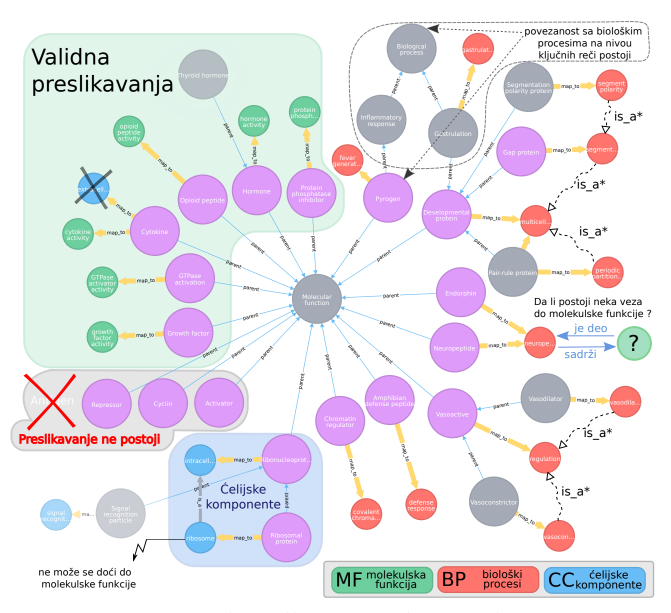
	ukupno	nema pres.	pres. MF	pres. BP	pres. CC.
ključne MF-reči	195	20	104	54	11

TABELA 5.2: Direktna preslikavanja za ključne MF-reči

Nedostajuća preslikavanja ka MF-terminima pogotovo dolaze do izražaja kod neuređenih ključnih MF-reči (Definicija 3) .Slika 5.2 prikazuje direktna preslikavanja za 20 statistički najznačajnijih (Definicija 4) neuređenih ključnih MF-reči preuzetih iz referentnog rada [1]. Tri ključne MF-reči nemaju direktno preslikavanje, dve se preslikavaju na ćelijske komponente, osam na biološke procese i svega šest na molekulske funkcije dok ključna MF-reč *Antigen* više ne postojii. Sa druge strane, od 20 statistički najznačajnijih uređenih ključnih MF-reči iz referentnog rada samo jednoj fali direktno preslikavanje.

Nedostajuća preslikavanja ka MF-terminima (skoro polovina ključnih MF-reči) ne samo da otežavaju poređenje pojedinačnih ključnih MF-reči već predstavljaju metodološki problem za poređenje nomenklatura. Referentni rezultati su uređeni prema statističkoj značajnosti (Z-skor za F_i) i predstavljaju dve tabele od 20 statistički najznačajnijih neuređenih odnosno 20 uređenih ključnih MF-reči (zanemarujući roditeljski odnos između njih). Na nivou ključnih MF-reči ovo nije problem, ali ako bi se isti postupak primenio na MF-termine poredili bi manje od 200 ključnih MFreči sa potencijalno preko 11 000 MF-termina. Potrebno je odabrati dovoljno opšte MF-termine, takve da čine reprezentativan uzorak molekulskih funkcija i da njihovo sortiranje po Z-skoru (kao u referentnom radu) ima smisla. Biće predložena dva pristupa za automatsko biranje opisanih MF-termina dok je ručni odabir izvan obima ovoga rada. Oba pristupa imaju sličnu ideju koja podrazumeva izdvajanje samo onih MF-termina koji su pridruženi ključnim MF-rečima . Međutim, kako polovina preslikavanja nedostaju (Tabela 5.2), neophodno je dopuniti nedostajuća preslikavanja zarad smislenosti poređenja. Automatski metodi koje ćemo predložiti razlikuju se u načinu pronalaženja ovih nedostajućih preslikavanja. Treba primetiti da, čak i da nema nedostajućih preslikavanja, ovaj pristup zanemaruje statistički značajne MF-termine koji nemaju ekvivalentne ključne MF-reči.

 $^{^3}$ Samo DNA invertase se preslikava u dva različita MF-termina (DNA binding i recombinase activity).



SLIKA 5.2: Direktno preslikavanje 20 statistički najznačajnijih neuređenih ključnih MF-reči [1] na GO-termine. Statistički najznačajne ključne MF-reči su ljubičaste dok radi kompletnosti navodimo neke njihove specijalizacije i generalizacije koje su obojene sivo. GO-termini su predstavljeni manjim kružićima.

5.3.1 Metod indirektnih preslikavanja

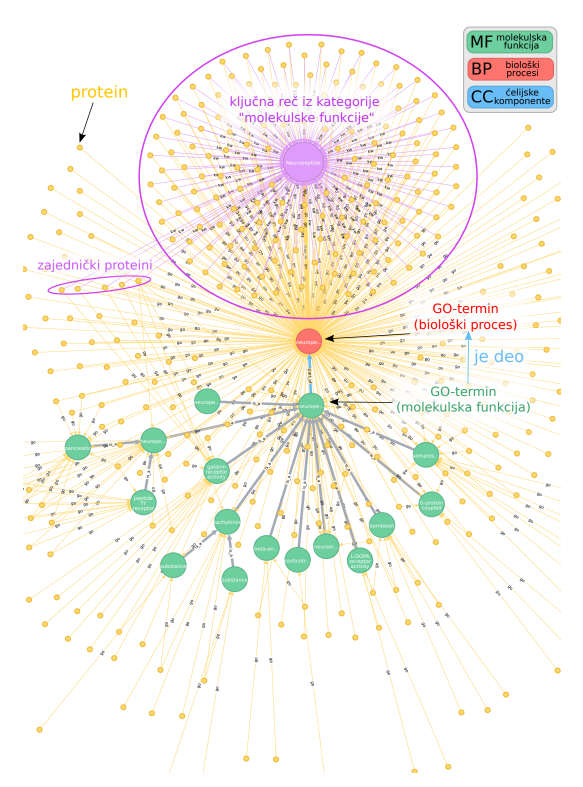
Rezonujući nad relacijama ontologije gena, moguće je doći do **indirektnih preslikavanja** koja preko BP ili CC termina vode ka MF-terminima. Neki MF-termini su relacijama **part_of** i **has_part** povezani sa BP ili CC terminima, mada postoje MF-termini koji nikako nisu povezani sa terminima ostalih ontologija. Traženje indirektnih preslikavanja izvršeno je korišćenjem **Neo4j** grafovkse baze. Za sve ljubičaste BP-termine sa Slike 5.2 i sve njihove specijalizacije provereno je da li su nekom (bilo kojom) relacijom u vezi sa nekim (bilo kojim) MF-terminom. Pronađeno je samo jedno indirektno preslikavanje, zajedničko za ključne MF-reči *Neuropeptide* i *Endorphin*. Za tri pomenuta CC termina indirektna preslikavanja nisu pronađena.

Razmotrimo pronađeno preslikavanje za ključnu MF-reč *Neuropeptide* i proteine koji su anotirani razmatranim MF-terminima. Slika 5.3 generisana je **Cypher**⁴ upitom koji koji pored GO-termina takođe vraća anotirane proteine. Preciznije, upit prvo pronalazi direktno preslikavanja (BP-termin) a zatim sve potomke (indirektne MF-termine) i na kraju anotirane proteine. Proteini su preuzeti iz CAFA3-skupa.

MATCH p=(:Keyword {name: "Neuropeptide"})--(:GOTerm)<-[*0..]-(:GOTerm)<--(:Prot) RETURN p

Sa Slike 5.3 jasno se uočava da ključna MF-reč *Neuropeptide* deli svega 5 anotacija sa svim pronađenim MF-terminima. Smatramo da je zbog male sličnosti u anotacijama pronađeno indirektno preslikavanje nevalidno, jer se očigledno ključna MF-reč *Neuropeptide* i MF-termin *Neuropeptide receptor activity* koriste u različitim kontekstima. Zapravo, šablonski naziv pronađenog MF-termina (po pravilima iz Potpoglavlja 3.1.3) označava da se termin koristi za anotiranje proteina koji se *vezuju za neuropeptid zarad inicijacije neke ćelijske funkcije*, a ne samih neuropeptida. Takođe, treba primetiti da je pronađeni MF-termin povezan na BP-termin relacijom **part_of**. Ovo može da predstavlja još jedan razlog zašto je pronađeno preslikavanje nevalidno. Veza **part_of** podrazumeva agregaciju a ne kompoziciju. Agregacija podrazumeva da molekulska funkcija postoji nezavisno od biološkog procesa što je suprotno od kompozicije koja predstavlja relaciju **has**. Nažalost, nijedan od osam pomenutih BP-termina nema relaciju **has** ka nekom MF-terminu.

⁴Cypher je upitni jezik za Neo4j grafovsku bazu.



SLIKA 5.3: Preslikavanje ključne MF-reči **Neuropeptide** na MF-termin *Neuropeptide receptor activity* preko relacije **part_of**. Dobijeno preslikavanje rezultuje malim brojem zajednički anotiranih proteina.

Kao što je bilo reči u Potpoglavlju 3.1.3, molekulske funkcije ne mogu da predstavljaju gene ili genske produkte već funkcije koje oni obavljaju. Ključna reč **Neuropeptide** po definiciji predstavlja peptide koje neuronske ćelije oslobađaju ili hormone koji se oslobađaju iz drugih tipova ćelije. Jasno je da ekvivalentan MF-termin ne može da postoji. Nažalost, postoji veliki broj ključnih MF-reči koje iz ovog razloga ne mogu da imaju ekvivalentan MF-termin, na primer: *Neurotoxin, Endorphin, Pyrogen, Milk protein, GAP protein, Motor protein, Myosin,* Veliki broj ovakvih ključnih MF-reči objašnjava zašto skoro pola direktnih preslikavanja na MF-termine ne postoji. Zbog svih navedenih problema, zaključili smo da indirektna preslikavanja nisu adekvatna za primene u ovom radu.

Ipak, treba pretpostaviti da je za neke ključne MF-reči moguće pronaći MF-termin koji predstavlja zajedničku molekulsku funkciju za skup proteina anotiran polaznom ključnom MF-reči . U cilju pronalaženja takvih MF-termina u nastavku predlažemo jednostavan metod zasnovan na sličnosti skupova.

5.3.2 Metod sličnih anotacija

Metod sličnih anotacija pretpostavlja da dve ekvivalentne funkcije (iz dve različite nomenklature) anotiraju sličan skup proteina. Jedan način da se definiše sličnost između dva skupa A i B je preko **Žakardovog indeksa** (engl. *Jaccard index*), kraće **Ji** definisanog sledećom formulom:

$$J(A,B) = \frac{|A \cap B|}{|A \cup B|} = \frac{|A \cap B|}{|A| + |B| - |A \cap B|}$$
$$J(A,B) \in [0,1]$$
$$J(A,B) = \begin{cases} 1, & A = B \\ 0, & A \cap B = 0 \end{cases}$$

Za realizaciju ove metode korišćeni su svi proteini iz baze Swiss-Prot, ne samo iz CAFA3-podskup. Neka skup A predstavlja proteine koje anotira ključna MF-reč kw_A a skup B proteine koje anotira MF-termin t_B . Zbog jednostavnosti računske metode, skup B nije dobijen grupisanjem opisanim u Potpoglavlju 5.2, dakle ne sadrži proteine specifične za potomke termina t_B već samo sirove anotacije iz baze Swiss-Prot. Za kw_A najverovatnije preslikavanje predstavlja MF-termin t_B , takav da je Žakardov indeks J(A,B) najveći. Ipak, ne treba očekivati da će najveći Žakardov indeks nužno značiti i najpogodnije preslikavanje. Iz tog razloga potrebno je sagledavati nekoliko najboljih predloga za preslikavanje, sortiranih opadajuće po veličini Žakardovog indeksa. Preslikavanja dobijena ovim postupkom zvaćemo **izvedena preslikavanja**.

Pouzdanost predloženog metoda testirana je nad 104 ključne MF-reči sa poznatim direktnim preslikavanjem. Za svaku ključnu MF-reč izdvojili smo maksimum pet najverovatnijih izvedenih preslikavanja. Izvedna preslikavanja sa najvećim Žakardovim indeksom poklapaju se sa poznatim direktnim preslikavanja za 61 ključnu reč (59%). Razmatranjem izvedenih preslikavanja nižeg Žakardovog indeksa moguće je povećati broj korektnih preslikavanja na 90 (85%).

Opisani metod uz razmatranje maksimum 5 najpogodnijih izvedenih preslikavanja primenili smo nad 91 ključnu MF-reč sa nedostajućim direktnim preslikavanjem. Izvedena preslikavanja sa Žakardovim indeksom manjim od 0.1 nisu razmatrana što je automatski eliminisalo 25 ključnih MF-reči iz daljeg razmatranja. Nakon ručnog pregledanja dobijena su 64 izvedena preslikavanja. Zbog domena problema, ne

možemo da tvrdimo da su pronađena preslikavanja korektna. Pogotovo su problematična preslikavanja sa niskim Žakardovim indeksom (ispod 0.3). Ipak, treba uzeti u obzir da niži Žakardov indeks može biti posledica izostanaka grupisanja (Potpoglavlje 5.2) proteina po MF-terminima.

Tabela 5.3 prikazuje izvedena preslikavanja sa minimalnim Žakardovim indeksom 0.2 izuzev poslednja tri reda. Poslednja tri reda i ostali redovi sa zadebljanim tekstom (engl. *bold text*) predstavljaju nedostajuća direktna preslikavanja sa Slike 5.2.

Dakle, od ukupno 195 ključnih MF-reči za 104 postoje direktna preslikavanja ka MF-terminima (ukupno 105 pridruživanja) što je dopunjeno sa još 64 izvedena preslikavanja. Ukupno je dobijeno 169 pridruživanja između 168 ključnih reči MF i 138 MF-termina.

ključna MF-reč	n_kw	Ji	n_go	MF-termin	
Dermonecrotic toxin	148	0.96	142	phospholipase D activity	
Ribosomal protein	49054	0.91	48096	structural constituent of ribosome	
Complement system impairing toxin	160	0.81	142	phospholipase D activity	
Hemagglutinin	397	0.75	299	host cell surface receptor binding	
Mutator protein	255	0.75	288	damaged DNA binding	
Antifreeze protein	10	0.7	7	ice binding	
Light-harvesting polypeptide	90	0.68	61	bacteriochlorophyll binding	
Cyclin	197	0.61	124	cyclin-dependent protein serine/t-	
				hreonine kinase regulator activity	
Defensin	55	0.55	32	CCR6 chemokine receptor binding	
Ribonucleoprotein	50698	0.54	28317	rRNA binding	
Neurotoxin	2734	0.53	4145	toxin activity	
Photoprotein	40	0.48	19	alkanal monooxygenase (FMN-	
•				linked) activity	
Endorphin	48	0.45	32	opioid peptide activity	
Mobility protein	7	0.43	3	DNA topoisomerase type I activity	
Protein synthesis inhibitor	150	0.43	67	rRNA N-glycosylase activity	
Neuropeptide	561	0.42	267	neuropeptide hormone activity	
Signal transduction inhibitor	157	0.38	158	GTPase activator activity	
Mitogen	282	0.37	284	growth factor activity	
Repressor	8177	0.33	7798	DNA binding	
Chaperone	11245	0.31	7412	ATP binding	
Myosin	372	0.31	275	motor activity	
Viral nucleoprotein	727	0.31	486	structural molecule activity	
Pair-rule protein	24	0.29	16	RNA polymerase II sequence- specific DNA binding transcription factor binding	
Prion	91	0.28	217	copper ion binding	
Milk protein	96	0.27	83	transporter activity	
Motor protein	919	0.27	251	microtubule motor activity	
Pyrogen	43	0.27	41	interleukin-1 receptor binding	
Activator	7081	0.26	7798	DNA binding	
Bence-Jones protein	8	0.26	26	antigen binding	
Serine protease homolog	57	0.26	21	hemoglobin binding	
Thyroid hormone	28	0.25	32	thyroid hormone binding	
Antiviral protein	40	0.23	25	ribonuclease III activity	
Ligand-gated ion channel	460	0.23	111	acetylcholine-gated cation-selective channel activity	
Actin capping	168	0.22	367	actin binding	
Presynaptic neurotoxin	307	0.22	251	phospholipase A2 acti-	
J 1				vity (consuming 1 & 2-dipalmitoylphosphatidylcholine)	
Retinal protein	267	0.22	64	G-protein coupled photoreceptor activity	
Fungicide	157	0.21	76	chitin binding	
Receptor	6753	0.21	1565	G-protein coupled receptor activity	
Neurotransmitter	34	0.21	32	opioid peptide activity	
Vasoactive	243	0.17	489	hormone activity	
Chromatin regulator	1939	0.17	861	chromatin binding	
Developmental protein	6285	0.12	2464	sequence-specific DNA binding	

TABELA 5.3: Izvedena preslikavanja (n_kw i n_go obeležavaju arnost skupa proteina koje anotira ključna MF-reč i skupa proteina koje anotira MF-termin)

Glava 6

Rezultati

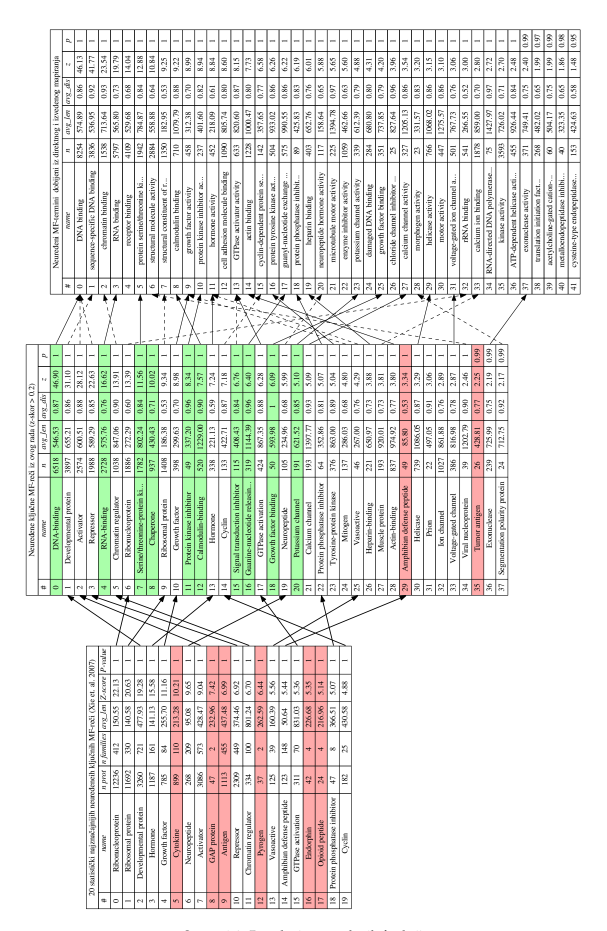
Računarska analiza implementirana je u jeziku Pajton (engl. *Python*) verzija 3.6. Kompletan projekat može se naći na *github* adresi [46]. Za potrebe projekta napravljene su dve baze podataka: relaciona baza podataka (*PostgreSQL* v9.5) i grafovska baza podataka (*Neo4j* v3.1).

Od 186 ključnih MF-reči koje anotiraju bar 20 proteina, 97 je statistički značajno od čega su 53 uređene (p<0.05), a 44 neuređene (p>0.95) (po Definiciji 3). Od 1781 MF-termina sa preko 20 pridruženih proteina (dobijeno grupisanjem, Potpoglavnje 5.2), 1315 je statistički značajno od čega su 699 uređeni, a 616 neuređeni. Tabela 6.1 prikazuje razlike u odnosu na referentne rezultate.

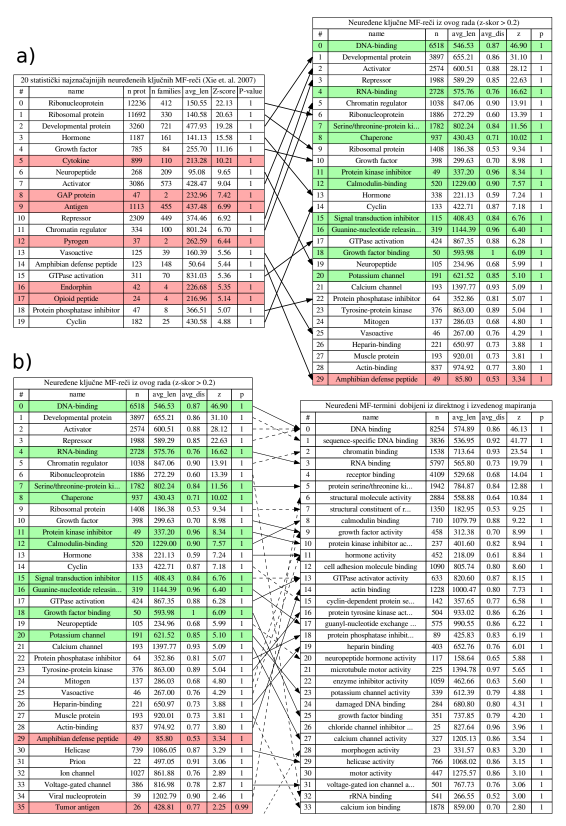
	referentni rezultati	entni rezultati novi rezultati	
	Xie2007 kw	k.r. MF	MF-termini
ukupno ($br.prot \ge 20$)	143	186	1781
p<0.05 (uređene)	37	53	699
p>0.95 (neuređene)	51	44	616

TABELA 6.1: Uopšteno poređenje rezultata

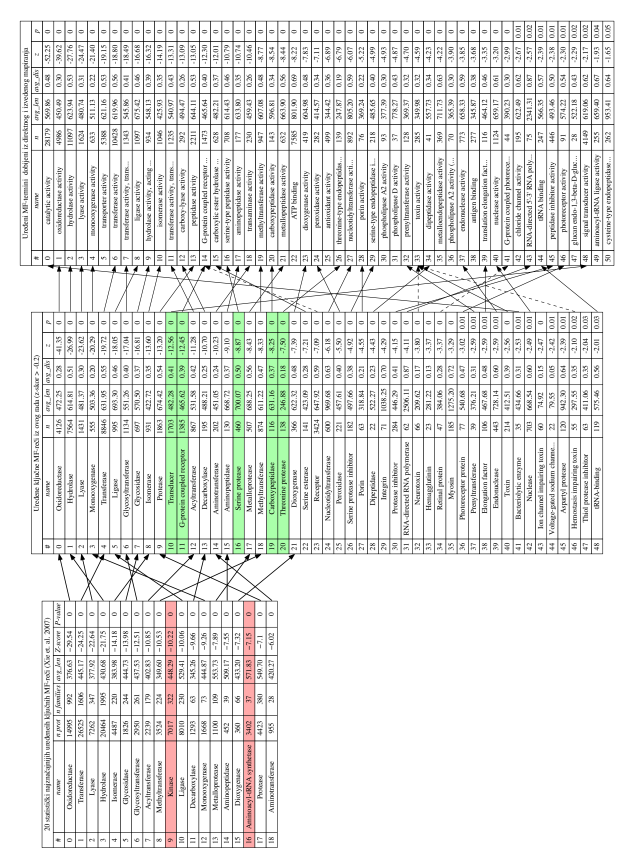
Slika 6.1 sadrži tri tabele neuređenih funkcija koje sadrže: rezultate iz referentnog rada (levo), nove rezultate za ključne MF-reči (sredina) i rezultate za preslikane MFtermine (desno). Sve tabele su uređene po Z-skoru opadajuće (statistička značajnost neuređenosti opada). Leva tabela sadrži samo 20 statistički najznačajnijih (Definicija 4) neuređenih ključnih MF-reči dok je srednja tabela ograničena na Z-skor veći od dva. Redovi leve tabele su crveni ako se odgovarajuća ključna MF-reč ne nalazi u srednjoj tabeli. Redovi srednje tabele su zeleni ako se nalaze među prvih 20 a ključna MF-reč se ne javlja u levoj tabeli. Desna tabela MF-termina sadrži samo one termine koji su rezultat direktnog ili izvedenog preslikavanja. Punim strelicama prikazana su direktna preslikavanja, a isprekidanim izvedena. Nedostatak veze između srednje i desne tabele sugeriše da suprotna funkcija nije statistički značajna, a crvena boja redova u srednjoj tabeli označava da ni direktno ni indirektno preslikavanje ne postoji. Srednja i desna tabela pored kolona Z-skor i p vrednosti sadrže i neuredjenost (u oznaci avg_dis) (učestalost neuređenih proteina, Definicija 2). Slike 6.2a, 6.2b pojednostavljuju sagledavanje pojedinačnih razlika među rezultatima, međutim zbog ograničenja formata slike neke tabele su skraćene. Slike 6.3 i 6.4 imaju ekvivalentan format poređenja kao i Slike 6.1 i 6.2, ali predstavljaju uređene funkcije.



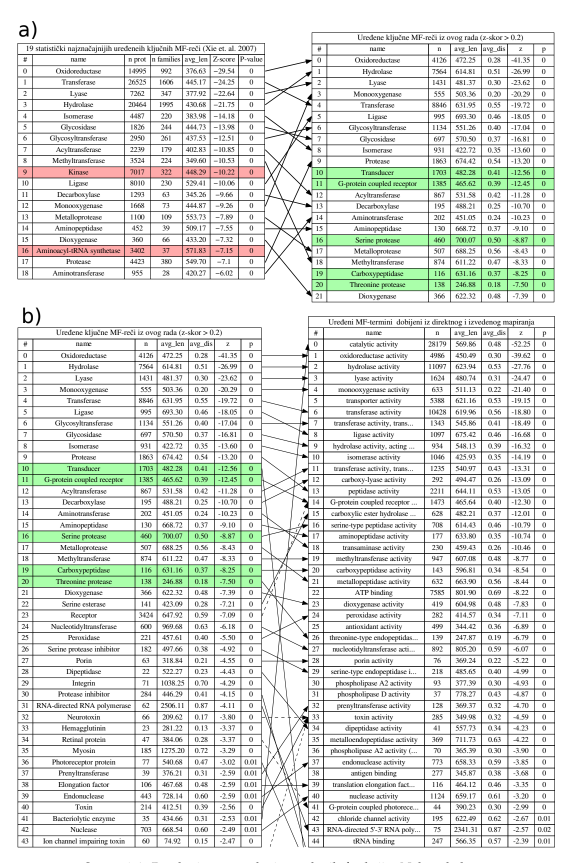
SLIKA 6.1: Poređenje neuređenih funkcija



SLIKA 6.2: Razdvojeno poređenje neuređenih funkcija. Neke tabele su skraćene.

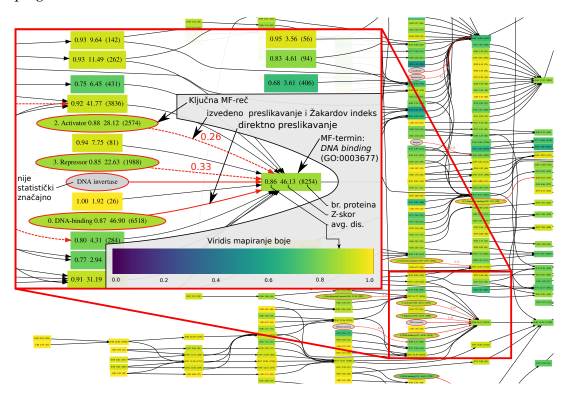


SLIKA 6.3: Poređenje uređenih funkcija



SLIKA 6.4: Razdvojeno poređenje uređenih funkcija. Neke tabele su skraćene.

Tabelarni pristup sa Slika 6.1 i 6.3 prikazuju samo mali podskup svih statistički značajnih MF-termina. Kompletna analiza grupisanja po MF-terminima predstavljena je grafovski, slikama disorder.svg i order.svg koje se nalaze na veb adresi [47]. Isečak rezultata disorder.svg prikazan je Slikom 6.5. Pozadinska boja funkcija kodira njihovu **neuređenost** (avg_dis), a kodirana je viridis [48] preslikavanjem boja. Viridis preslikavanje nulu predstavlja tamno ljubičastom a jedinicu svetlo žutom pa su tamniji, plavkasti termini uređeni dok su svetli, zelenkasti neuređeni. Rezultujuće .svg slike su namenjene da budu otvorene u internet pregledaču. Držanje kurzora miša iznad funkcija prikazaće dodatne informacije (ime, definiciju i sinonime), dok će levi klik miša preusmeriti korisnika na adekvatnu AmiGO¹ ili UniProt veb stranicu. Desnim klikom može da se odabere otvaranje stranice u novom tabu pregledača.

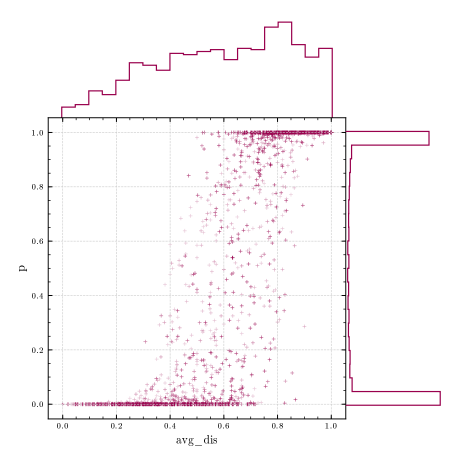


SLIKA 6.5: Isečak grafovskog prikaza rezultata (disorder.png).

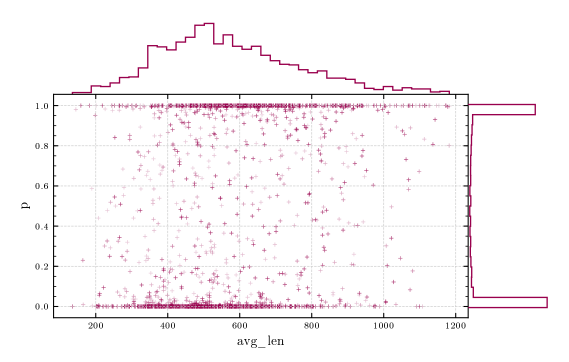
Odnos između p vrednosti i neuređenosti (*avg_dis*) predstavljeno je Slikom 6.6, dok je zavisnost između p vrednosti i prosečne dužine proteina (*avg_len*) predstavljeno Slikom 6.7. Prikazane funkcije čine svi MF-termini koji anotiraju barem 20 proteina.

Predloženi $P_L random$ (slučajni) model testirali smo na nivou ključnih reči izračunavši Z_{rand} i p_{rand} vrednosti za sve ključne MF-reči koje anotiraju bar 20 proteina. Rezultat poređenja između P_L modela (Z-skor) i $P_L random$ modela (Z_{rand} -skor) prikazan je na Slici 6.8. Prikazane su samo one ključne MF-reči koje su statistički značajne u odnosu na p ili p_{rand} vrednosti dok su crveno obeležene one ključne MF-reči koje su statistički značajne po jednoj ali ne i drugoj p vrednosti.

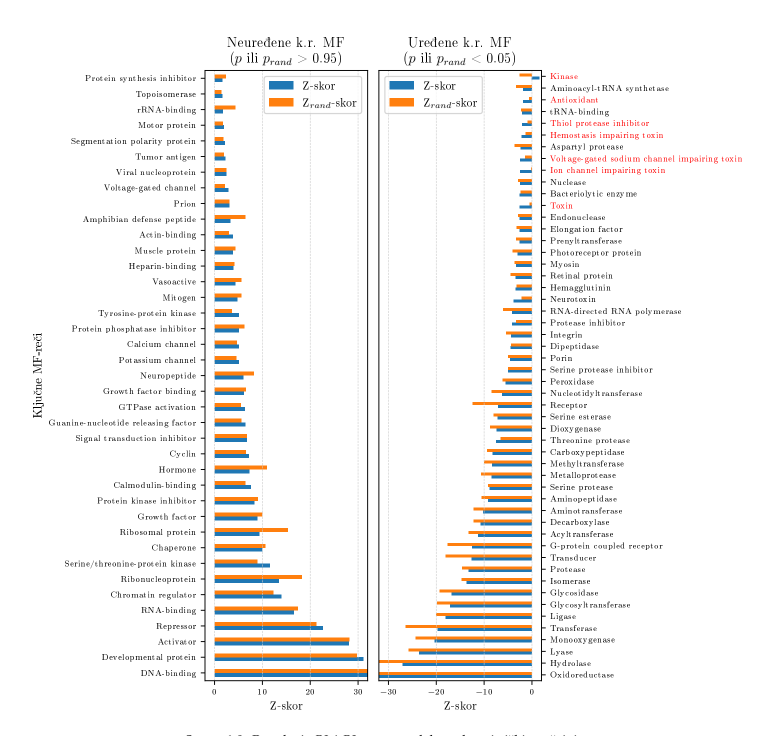
¹AmiGO je skup alat za pretraživanje i prikazivanje GO-termina.



SLIKA 6.6: Odnos između neuređenosti (*avg_dis*) i p vrednosti. Funkcije (krstići) čine svi MF-termini koji anotiraju barem 20 proteina.



SLIKA 6.7: Odnos između prosečne dužine proteina (avg_len) i p vrednosti. Funkcije (krstići) čine svi MF-termini koji anotiraju barem 20 proteina.



SLIKA 6.8: Poređenje PL i PL_{random} modela nad statistički značajnim (ne)uređenim ključnim MF-rečima

Glava 7

Diskusija

7.1 Međusobno upoređivanje ključnih MF-reči

Razmotrimo prvo Sliku 6.4a koja pokazuje da se referentni rezultati i novi rezultati ne razlikuju bitno za uređene ključne MF-reči . Međutim, razlike koje postoje kao i veći izuzeci (*Kinase* i *Aminoacyl-tRNA synthetase*) mogu biti posledica drugačijih podataka, ali i modifikacije metoda referentne analize ili čak kombinacije oba faktora. Pronalaženje egzaktnog uzroka ovih razlika zahteva dodatno istraživanje koje prevazilazi obim ovog rada.

Sa druge strane, **neuređene** ključne MF-reči prikazane na Slici 6.2a imaju znatno više razlika u odnosu na referentne rezultate. Šest referentnih ključnih MF-reči nije identifikovano u novim rezultatima. Ipak, *Antigen* u novoj verziji ključnih reči ne postoji dok su četiri ključne MF-reči izbačene iz analize jer anotiraju ispod 10 proteina (minimum je 20). Preostala, crvena ključna MF-reč *Cytokine* ima p vrednost 0.49 što je veliko odstupanje od referentnih rezultata. Značajnu razliku predstavljaju zeleno obeležene ključne MF-reči koje se ne javljaju u referentnim rezultatima, a nalaze se među 20 statistički najznačajnijih novih rezultata. Među njima je preovlađujući motiv *binding*, što se ne poklapa sa referentnim rezultatima. Za razliku od GO-termina, ključne reči ne sadrže datum dodavanja ili izmene pa ne možemo da proverimo da li su u pitanju nove ključne MF-reči koje nisu postojale 2006. godine.

Razlike u prosečnoj dužini proteina (*avg_len*) (Slika 6.2a) mogu se objasniti različitim skupovima podataka. Proteini iz CAFA3-skupa su pretežno eukariotskog porekla što ih u proseku čini dužim od proteina iz referentnog rada. Takođe, postoji značajna razlika u broju anotiranih proteina (n) između razmatranih ključnih MF-reči .

7.2 Upoređivanje ključnih MF-reči i MF-termina

Rezultati prikazni Slikama 6.2b i 6.4b sugerišu značajno poklapanje za statistički najznačajnije funkcije. Kao što je očekivano, sličnost rezultata Z-skor i neuređenost (avg_dis) pogotovo su izraženi za funkcije koje anotiraju slične skupove proteina. Veća nepoklapanja prisutna su prvenstveno kod ključnih MF-reči čije je preslikavanje problematično zbog razlika u nomenklaturi. Na primer, ključna MF-reč Bacteriolytic enzyme nalazi se na 42. mestu dok se njen direktno preslikani MF-termin catalytic activity nalazi na prvom mestu.

7.3 Grafovski prikaz MF-termina

Grafovski prikaz na slikama disorder.svg i order.svg pruža detaljan uvid u kompleksne hijerarhijske odnose između MF-termina. Ovaj prikaz otkriva strukture koje inače ne bi bile uočene. Opštiji MF-termini visoke statističke značajnosti okarakterisane su kompleksnom grafovskom strukturom potomaka. Ipak, treba naglasiti da ovu strukturu čine isključivo statistički značajni MF-termini jer bi suprotno rezultat bio teško saglediv.

7.4 Odnos statističke značajnosti p sa neuređenošću (*avg_dis*) i prosečnom dužinom proteina (*avg_len*)

Histogram p vrednosti sa Slike 6.6 sugeriše da je većina MF-termina uređena ili neuređena. Zanimljivo je da histogram za *avg_dis* nema slično ponašanje. Veća učestalost velikih *avg_dis* vrednosti u odnosu na male (ispod 0.3) može se objasniti korelacijom između dužine proteina i neuređenosti. Odnosno, za očekivati je da će veći broj proteina biti pogrešno klasifikovan kao neuređen nego obrnuto.

Slika 6.7 pokazuje da prosečna dužina proteina i statistička značajnost nisu korelirani.

7.5 Statistička značajnost, neuređenost i broj proteina

Učestalost neuređenih proteina tj. neuređenost (avg_dis) otkriva da funkcija ne mora da bude pretežno neuređena ili uređena da bi rezultat (F_J) bio statistički značajan. na tačkastom dijagramu sa Slike 6.6 može se primetiti postojanje uređenih MF-termina sa neuređenošću od preko 0.8. Razmotrimo nekoliko primera. MF-termin hydrolase activity (Slika 6.4a) ima Z-skor -27.76, međutim sadrži 53% neuređenih proteina. Ipak, prosečna dužina anotiranih proteina je 624, a verovatnoća da protein te dužine bude klasifikovan kao neuređen je 0.75. Takođe, veličina skupa anotiranih proteina (11 097 za hydrolase activity) povećava statističku značajnost rezultata. Verovatno je da veliki broj proteina smanjuje disperziju za Y_j raspodelu što vodi ka većim Z-skor vrednostima. Ovo je posebno izraženo kod MF-termina catalytic activity sa Slike 6.4a. Iz ovih razloga smatramo da je neophodno uzeti sve parametre u obzir, a ne samo Z-skor ili p vrednost.

7.6 P_Lrandom model

Sličnost rezultata P_L i P_L random modela prikazana je na Slici 6.8. Veća odstupanja Z_{rand} -skora kod ključnih reči Ribonucleoprotein, Ribosomal protein, Hormone i drugih ogledaju se povećanom statističkom značajnošću. Ovo se može objasniti znatno nižom prosečnom dužinom skupa anotiranih proteina (manje od 300 AK), dok se na Slici 4.5 uočava da je P_L random verovatnoća niža za proteine kraće od 300 AK. Obrnuto, uređene ključne MF-reči globalno imaju niži Z_{rand} -skor (veću statističku značajnost) što se takođe može objasniti kombinacijom globalno veće prosečne dužine proteina i većom P_L random verovatnoćom (Slika 4.5).

ključna MF-reč *Kinase* predstavlja zanimljivo odstupanje jer P_L random model predviđa statistički značajnu uređenost iako je njena neuređenost 0.71 i P_L model predviđa neuređenost. Takođe, MF-termin *Kinaseactivity* je statistički značajno neuređena (P_L model).

7.7 Klasifikacija neuređenog proteina

Definicija 1 (neuređenost proteina) iz Potpoglavlja 4.2.1 nije uvek idealna. Na primer, ako je dužina proteina 35 AK, a neuređenost je predviđena celom dužinom, onda je jasno da nema potrebe eliminisati protein iz analize već ga treba svrstati kao neuređeni. Takođe, ako je protein dug 50 AK i sadrži neuređeni region od 35 AK, onda treba pretpostaviti da neuređenost igra ulogu u funkciji. Ovi granični slučajevi čine suviše mali procenat proteina u CAFA3-skupu pa je opravdano zanemariti ih. Međutim, procentualno baza *Swiss-Prot* sadrži značajno više kratkih proteina što nas navodi da istaknemo ovaj problem.

7.8 Zaključak

Razvoj novih metaprediktora neuređenosti [21] svakako je razlog za nastavak istraživanja. Testiranje novih metoda analize, korišćenje drugih, većih skupova podataka i novih metaprediktora može rezultirati interesantnim rezultatima. Prikaz dobijenih rezultata bi trebalo da uključi razvoj korisničkog interfejsa koji omogućuje interaktivno istraživanje, poređenje i povezanost sa drugim resursima. Vizuelna komparacija različitih rezultata u grafovskom obliku samo je jedan od problema koje treba rešiti.

Računarsko istraživanje veze između funkcije i tipa neuređenosti je naredni pravac koji treba istražiti. Pod tipom neuređenosti, prvenstveno se misli na *DisProt* TRAN ontologiju [19]. Ipak, prediktori koji predviđaju ovaj tip neuređenosti prema saznanjima autora još ne postoje. Iz tog razloga buduće istraživanje treba da bude fokusirano na njihov razvoj.

Bibliografija

- [1] Hongbo Xie, Slobodan Vucetic, Lilia M. Iakoucheva, Christopher J. Oldfield, A. Keith Dunker, Vladimir N. Uversky, and Zoran Obradovic. "Functional Anthology of Intrinsic Disorder. 1. Biological Processes and Functions of Proteins with Long Disordered Regions". In: *Journal of Proteome Research* 6.5 (2007), pp. 1882–1898. DOI: 10.1021/pr060392u. URL: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17391014.
- [2] Slika alfa spirale i beta ploče a). https://www.nature.com/horizon/proteinfolding/background/figs/importance_f3.html. Pristupljeno: 24.03.2018.
- [3] Slika alfa spirale i beta ploče b). http://ib.bioninja.com.au/higher-level/topic-7-nucleic-acids/73-translation/protein-structure.html. Pristupljeno: 24.03.2018.
- [4] *Bioinformatics*. Springer Berlin Heidelberg, 2007. Chap. 9, p. 270. DOI: 10.1007/978-3-540-69022-1. URL: https://doi.org/10.1007/978-3-540-69022-1.
- [5] Vladimir N. Uversky. "Dancing Protein Clouds: The Strange Biology and Chaotic Physics of Intrinsically Disordered Proteins". In: *Journal of Biological Chemistry* 291.13 (2016), pp. 6681–6688. DOI: 10.1074/jbc.r115.685859. URL: https://doi.org/10.1074/jbc.r115.685859.
- [6] Vladimir N. Uversky, Christopher J. Oldfield, and A. Keith Dunker. "Intrinsically Disordered Proteins in Human Diseases: Introducing the D2 Concept". In: *Annual Review of Biophysics* 37.1 (2008), pp. 215–246. DOI: 10.1146/annurev.biophys.37.032807.125924.
- [7] P. R. Romero, S. Zaidi, Y. Y. Fang, V. N. Uversky, P. Radivojac, C. J. Oldfield, M. S. Cortese, M. Sickmeier, T. LeGall, Z. Obradovic, and A. K. Dunker. "Alternative splicing in concert with protein intrinsic disorder enables increased functional diversity in multicellular organisms". In: *Proceedings of the National Academy of Sciences* 103.22 (2006), pp. 8390–8395. DOI: 10.1073/pnas.0507916103.
- [8] E.N Trifonov. "Consensus temporal order of amino acids and evolution of the triplet code". In: *Gene* 261.1 (2000), pp. 139–151. DOI: 10.1016/s0378-1119(00) 00476-5. URL: https://doi.org/10.1016/s0378-1119(00)00476-5.
- [9] Christopher J. Oldfield and A. Keith Dunker. "Intrinsically Disordered Proteins and Intrinsically Disordered Protein Regions". In: Annual Review of Biochemistry 83.1 (2014), pp. 553–584. DOI: 10.1146/annurev-biochem-072711-164947. URL: https://doi.org/10.1146/annurev-biochem-072711-164947.
- [10] A.Keith Dunker, J.David Lawson, Celeste J Brown, Ryan M Williams, Pedro Romero, Jeong S Oh, Christopher J Oldfield, Andrew M Campen, Catherine M Ratliff, Kerry W Hipps, Juan Ausio, Mark S Nissen, Raymond Reeves, Chul-Hee Kang, Charles R Kissinger, Robert W Bailey, Michael D Griswold, Wah Chiu, Ethan C Garner, and Zoran Obradovic. "Intrinsically disordered protein". In: Journal of Molecular Graphics and Modelling 19.1 (2001), pp. 26–59. DOI: 10.1016/s1093-3263(00)00138-8. URL: https://doi.org/10.1016/s1093-3263(00)00138-8.

BIBLIOGRAFIJA 51

[11] Alfred Ezra Mirsky and Linus Pauling. "On the Structure of Native, Denatured, and Coagulated Proteins". In: *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 22.7 (1936), pp. 439–447. URL: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1076802/.

- [12] Burton S. Guttman. *Biology*. William C Brown Pub, 1998, pp. 66–107. ISBN: 0697223663.
- [13] Zhenling Peng, Jing Yan, Xiao Fan, Marcin J. Mizianty, Bin Xue, Kui Wang, Gang Hu, Vladimir N. Uversky, and Lukasz Kurgan. "Exceptionally abundant exceptions: comprehensive characterization of intrinsic disorder in all domains of life". In: *Cellular and Molecular Life Sciences* 72.1 (2014), pp. 137–151. DOI: 10.1007/s00018-014-1661-9. URL: https://doi.org/10.1007/s00018-014-1661-9.
- [14] Bin Xue, A. Keith Dunker, and Vladimir N. Uversky. "Orderly order in protein intrinsic disorder distribution: disorder in 3500 proteomes from viruses and the three domains of life". In: *Journal of Biomolecular Structure and Dynamics* 30.2 (2012), pp. 137–149. DOI: 10.1080/07391102.2012.675145. URL: https://doi.org/10.1080/07391102.2012.675145.
- [15] Peter Tompa. "Intrinsically unstructured proteins". In: *Trends in Biochemical Sciences* 27.10 (2002), pp. 527–533. DOI: 10.1016/s0968-0004(02)02169-2. URL: https://doi.org/10.1016/s0968-0004(02)02169-2.
- [16] Rebecca B. Berlow and Peter E. Wright. "Tight complexes from disordered proteins". In: (2018). DOI: doi: 10.1038/d41586-018-01694-y. URL: https://www.nature.com/articles/d41586-018-01694-y.
- [17] Vladimir N. Uversky. "Intrinsically disordered proteins from A to Z". In: The International Journal of Biochemistry & Cell Biology 43.8 (2011), pp. 1090–1103. DOI: 10.1016/j.biocel.2011.04.001. URL: https://doi.org/10.1016/j.biocel.2011.04.001.
- [18] Peter Tompa and Alan Fersht. Structure and Function of Intrinsically Disordered Proteins. Chapman and Hall/CRC, 2009. Chap. 10, 12 i 14. ISBN: 1420078925. URL: https://www.crcpress.com/Structure-and-Function-of-Intrinsically-Disordered-Proteins/Tompa-Fersht/p/book/9781420078923.
- [19] Damiano Piovesan, Francesco Tabaro, Ivan Mičetić, Marco Necci, Federica Quaglia, Christopher J. Oldfield, Maria Cristina Aspromonte, Norman E. Davey, Radoslav Davidović, Zsuzsanna Dosztányi, Arne Elofsson, Alessandra Gasparini, András Hatos, Andrey V. Kajava, Lajos Kalmar, Emanuela Leonardi, Tamas Lazar, Sandra Macedo-Ribeiro, Mauricio Macossay-Castillo, Attila Meszaros, Giovanni Minervini, Nikoletta Murvai, Jordi Pujols, Daniel B. Roche, Edoardo Salladini, Eva Schad, Antoine Schramm, Beata Szabo, Agnes Tantos, Fiorella Tonello, Konstantinos D. Tsirigos, Nevena Veljković, Salvador Ventura, Wim Vranken, Per Warholm, Vladimir N. Uversky, A. Keith Dunker, Sonia Longhi, Peter Tompa, and Silvio C.E. Tosatto. "DisProt". In: 45.D1 (2016), pp. D219–D227. DOI: 10.1093/nar/gkw1056. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gkw1056.
- [20] Fanchi Meng, Vladimir N. Uversky, and Lukasz Kurgan. "Computational Prediction of Intrinsic Disorder in Proteins". In: Current Protocols in Protein Science (2017), pp. 2.16.1–2.16.14. DOI: 10.1002/cpps.28.

52 BIBLIOGRAFIJA

[21] Fanchi Meng, Vladimir N. Uversky, and Lukasz Kurgan. "Comprehensive review of methods for prediction of intrinsic disorder and its molecular functions". In: *Cellular and Molecular Life Sciences* 74.17 (2017), pp. 3069–3090. DOI: 10.1007/s00018-017-2555-4. URL: https://doi.org/10.1007/s00018-017-2555-4.

- [22] Bo He, Kejun Wang, Yunlong Liu, Bin Xue, Vladimir N Uversky, and A Keith Dunker. "Predicting intrinsic disorder in proteins: an overview". In: *Cell Research* 19.8 (2009), pp. 929–949. DOI: 10.1038/cr.2009.87. URL: https://doi.org/10.1038/cr.2009.87.
- [23] database summary 2015. https://proteininformationresource.org/staff/chenc/MiMB/dbSummary2015.html. Pristupljeno: 13.02.2018.
- [24] Chuming Chen, Hongzhan Huang, and Cathy H. Wu. "Protein Bioinformatics Databases and Resources". In: (2017), pp. 3–39. DOI: 10.1007/978-1-4939-6783-4_1.
- [25] GO Consortium. "Expansion of the Gene Ontology knowledgebase and resources". In: *Nucleic Acids Research* 45.D1 (2016), pp. D331-D338. DOI: 10. 1093/nar/gkw1108. URL: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5210579.
- [26] Michael Ashburner, Catherine A. Ball, Judith A. Blake, David Botstein, Heather Butler, J. Michael Cherry, Allan P. Davis, Kara Dolinski, Selina S. Dwight, Janan T. Eppig, Midori A. Harris, David P. Hill, Laurie Issel-Tarver, Andrew Kasarskis, Suzanna Lewis, John C. Matese, Joel E. Richardson, Martin Ringwald, Gerald M. Rubin, and Gavin Sherlock. "Gene Ontology: tool for the unification of biology". In: *Nature Genetics* 25.1 (2000), pp. 25–29. DOI: 10. 1038/75556. URL: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3037419.
- [27] Ontology Structure. http://geneontology.org/page/ontology-structure. Pristupljeno: 22.02.2018.
- [28] GO veb sajt. http://www.geneontology.org/.
- [29] Ontology Relations. http://geneontology.org/page/ontology-relations#isa_reas. Pristupljeno: 22.02.2018.
- [30] Molecular Function Ontology Guidelines. http://geneontology.org/page/molecular-function-ontology-guidelines. Pristupljeno: 22.02.2018.
- [31] UniProt veb sajt. https://www.uniprot.org/.
- [32] B. Boeckmann. "The SWISS-PROT protein knowledgebase and its supplement TrEMBL in 2003". In: *Nucleic Acids Research* 31.1 (2003), pp. 365–370. DOI: 10.1093/nar/gkg095. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gkg095.
- [33] link. ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/previous_releases/release-2017_12/knowledgebase.
- [34] *UniProtKB manual*. https://www.uniprot.org/help/?query=*&fil=section:manual. Pristupljeno: 13.02.2018.
- [35] How redundant are the UniProt databases? http://www.uniprot.org/help/redundancy.Pristupljeno: 13.12.2017.

BIBLIOGRAFIJA 53

[36] Damiano Piovesan, Francesco Tabaro, Lisanna Paladin, Marco Necci, Ivan Mičetić, Carlo Camilloni, Norman Davey, Zsuzsanna Dosztányi, Bálint Mészáros, Alexander M Monzon, Gustavo Parisi, Eva Schad, Pietro Sormanni, Peter Tompa, Michele Vendruscolo, Wim F Vranken, and Silvio C E Tosatto. In: 46.D1 (2017), pp. D471–D476. DOI: 10.1093/nar/gkx1071. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gkx1071.

- [37] Matt E. Oates, Pedro Romero, Takashi Ishida, Mohamed Ghalwash, Marcin J. Mizianty, Bin Xue, Zsuzsanna Dosztányi, Vladimir N. Uversky, Zoran Obradovic, Lukasz Kurgan, A. Keith Dunker, and Julian Gough. "D2P2: database of disordered protein predictions". In: *Nucleic Acids Research* 41.D1 (2012), pp. D508–D516. DOI: 10.1093/nar/gks1226. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gks1226.
- [38] CAFA. http://biofunctionprediction.org/cafa/. Pristupljeno: 13.12.2017.
- [39] go.obo. http://purl.obolibrary.org/obo/go.obo. Pristupljeno: 01.12.2017.
- [40] keywlist.txt.www.uniprot.org/docs/keywlist.txt.Pristupljeno: 20.12.2017.
- [41] uniprotkb_kw2go. http://geneontology.org/external2go/uniprotkb_kw2go. Pristupljeno: 20.12.2017.
- [42] D. Barrell, E. Dimmer, R. P. Huntley, D. Binns, C. ODonovan, and R. Apweiler. "The GOA database in 2009–an integrated Gene Ontology Annotation resource". In: *Nucleic Acids Research* 37.Database (2009), pp. D396–D403. DOI: 10.1093/nar/gkn803.
- [43] Amino acid frequency. http://www.tiem.utk.edu/~gross/bioed/webmodules/aminoacid.htm. Pristupljeno: 13.13.2017.
- [44] Amino acid frequency. http://www.tiem.utk.edu/~gross/bioed/webmodules/aminoacid.htm.
- [45] J. L. King and T. H. Jukes. "Non-Darwinian Evolution". In: Science 164.3881 (1969), pp. 788-798. DOI: 10.1126/science.164.3881.788. URL: https://doi.org/10.1126/science.164.3881.788.
- [46] Adresa projekta. https://github.com/gvinterhalter/MASTER2.
- [47] rezultati. https://github.com/gvinterhalter/MASTER2/tree/master/data/ OUT/.
- [48] viridis. https://matplotlib.org/users/colormaps.html. Pristupljeno: 18.03.2018.