### ATASKAITA LAB1

Repozitorija – <a href="https://github.com/jokubassilgalys/bio-info-lab1">https://github.com/jokubassilgalys/bio-info-lab1</a>

Programos paleidimas: py find\_orfs.py viruses/data/

Paleidžiama per komandinę eilutę paduodant vieną fasta formato failą arba path direktorijos su keliais fasta failais. Vieno failo atveju, duotame genome randamos start/stop poros, jos filtuojamos ir sekos ilgesnės nei 100bp konvertuojamos į baltymus, rezultatai rodomi konsolėje. Kelių failų atveju, procesas vykdytas vienam failui yra padaromas visiem aplanke rastiem fasta failams ir papildomai apskaičiuojami baltymų dažniai (kodonams ir dikodonams atskirai). Pagal tai sudaromos dvi dažnių matricos ir išsaugomos codon\_distance.phy ir dicodon distance.phy failuose (išsaugomi ten pat kur randasi find orfs.py failas).

# Atstumo funkcijos apskaičiavimas

Kiekvienam virusui sudaromi du dažnių vektoriai: kodonų (21 aminorūgšties, įskaitant stop "\*") ir dikodonų (visų galimų aminorūgščių porų, 21x21).

Atstumui tarp baltymų skaičiuoti naudojama Euklidinė atstumo funkcija, taikoma normalizuotiems kodonų ir dikodonų dažnių vektoriams.

Atstumo formulė:

$$d(A, B) = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (f_{A,i} - f_{B,i})^2}$$

d(A, B) – atstumas tarp A ir B virusų

n – dažnių vektorių ilgis. Kodonų - 21, dikodonų - 441.

 $f_A$  ir  $f_B$  – dažnių vektoriai virusui A ir B

## Implementacija kode:

#### Normalizacija:

```
freq_arrays = [np.array([f[k] for k in keys]) / sum(f.values()) for f in frequency_list]
```

Atliekama atstumo matricos apskaičiavimo funkcijoje. Užtikrina, kad ilgesni baltymai neturėtų didesnės įtakos rezultatui, taip pat vienodą amino rūgščių išrykiavimą kiekviename dažnio vektoriuje.

#### Matricos sudarymas:

Kiekvienai i ir j virusų porai (atitinka A ir B porą iš aukščiau esančios formulės) apskaičiuojamas atstumas pagal Euklidinę atstumo formulę. Šia funkciją galima būtų paoptimizuoti simetrišku matricos užpildymu.

#### Rezultatai

kodonų matrica (codon\_distance.phy):

۶

bacterial1 0.000 0.056 0.029 0.030 0.056 0.086 0.065 0.114 bacterial2 0.056 0.000 0.039 0.059 0.050 0.043 0.067 0.069 bacterial3 0.029 0.039 0.000 0.033 0.042 0.066 0.068 0.094 bacterial4 0.030 0.059 0.033 0.000 0.062 0.088 0.069 0.114 mamalian1 0.056 0.050 0.042 0.062 0.000 0.060 0.074 0.085 mamalian2 0.086 0.043 0.066 0.088 0.060 0.000 0.103 0.036 mamalian3 0.065 0.067 0.068 0.069 0.074 0.103 0.000 0.125 mamalian4 0.114 0.069 0.094 0.114 0.085 0.036 0.036 0.125 0.000

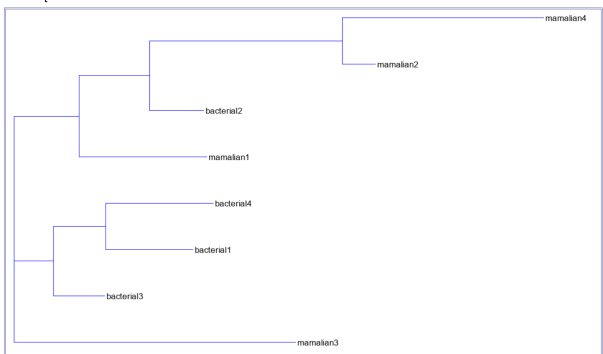
dikodonų matrica (dicodon\_distance.phy):

R

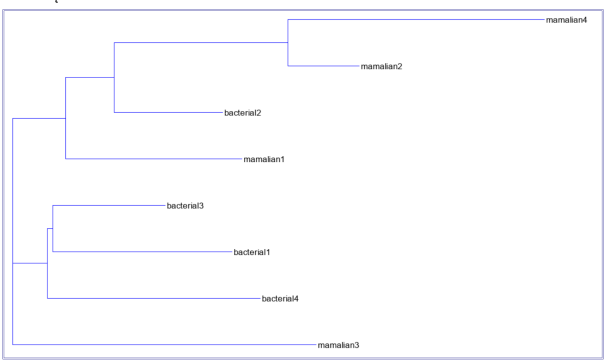
bacterial1 0.000 0.023 0.016 0.020 0.025 0.033 0.027 0.043 bacterial2 0.023 0.000 0.018 0.025 0.022 0.019 0.027 0.030 bacterial3 0.016 0.018 0.000 0.020 0.020 0.026 0.028 0.037 bacterial4 0.020 0.025 0.020 0.000 0.027 0.033 0.029 0.043 mamalian1 0.025 0.022 0.020 0.027 0.000 0.024 0.029 0.034 mamalian2 0.033 0.019 0.026 0.033 0.024 0.000 0.037 0.018 mamalian3 0.027 0.027 0.028 0.029 0.029 0.037 0.000 0.046 mamalian4 0.043 0.030 0.037 0.043 0.034 0.018 0.046 0.000

Bakterinių virusų tarpusavio atstumai yra nuo 0,029-0,059, žinduolių – 0,036-0,125. Bakterinių ir žinduolių virusų tarpusavio atstumai vidutiniškai 0,072, kas yra šiek tiek daugiau nei grupės viduje. Nors ir dikodonų matricoje atstumai yra mažesni, dėsningumas tas pats.

## kodonų medis:



# dikodonų medis:



Medžiai gauti naudojant <a href="https://www.trex.uqam.ca/index.php?action=trex&menuD=1&method=2">https://www.trex.uqam.ca/index.php?action=trex&menuD=1&method=2</a>, neighbor joining metodą ir proportional edge lengths.

Kodonų ir dikodonų medžiai šiek tiek skiriasi, šaka su bacterial1, bacterial3 ir bacterial4 grupuojama skirtingai. Kadango dikodonų analizei svarbi ne tik amino rūgščių bendra

visuma, bet ir lokalus kontekstas (kokia rūgštis šalia jo), tokių ne didelių skirtumų tarp medžiu galima buvo tikėtis.

Labiausiai išsiskiriantis virusas – mamalian3, kuris sudaro atskirą šaką abiejuose medžiuose.