# Comparación de especies y generación de árboles evolutivos de felinos y camélidos del Perú y de África.

#### Integrantes:

Reewos Erwin Talla Chumpitaz Konrad Benjamin Trejo Chavez

#### 1. Resumen ejecutivo:

El proyecto consiste en la creación y desarrollo de una aplicación, basada en lenguaje Python y utilizando librerías y software Open Source, que permita el análisis bioinformático entre especies de la fauna peruana, específicamente la clase Mammalia (mamíferos). Sin embargo, debido a la gran cantidad de animales encontrados, se decidió por analizar específicamente la familia Felidae (felinos), y compararlos con otras especies que se encuentran en otros lugares, específicamente en África, ya que es el lugar donde hay una mayor cantidad de felinos. Además, se analizará la familia Camelidae (camélidos) presentes del Perú, así como las especies que se encuentran en África para su comparación. A partir de los resultados, elaborar árboles filogenéticos y analizar las relaciones evolutivas.

#### 2. Abstract:

The project consists in the creation and development of an application, based on Python language and using libraries and Open Source software, which allows bioinformatic analysis among species of Peruvian fauna, specifically the Mammalia class (mammals). However, due to the large number of animals found, it was decided to specifically analyze the Felidae family (felines), and compare them with other species found elsewhere, specifically in Africa, since it is the place where there is a greater amount of cats From the results, develop phylogenetic trees and analyze evolutionary relationships.

# 3. Descripción del Proyecto (genes a estudiar):

Se utilizó primeramente una base de datos de animales endémicos del Perú [1] y un csv de genomas disponibles de mamíferos descargado del NCBI [2] para comparar y extraer los animales que tienen su genoma completo en la base de datos del NCBI para su análisis. Los cuales son los siguientes:

- Felidae (genoma completo):
  - Puma concolor (Puma)
  - > Panthera onca (Jaguar)
- Camelidae (genoma completo):
  - Vicugna pacos (Alpaca)

Además, se optó por analizar otras especies que no tienen su genoma completo, pero que se tiene registrado proteínas o genes. Para ello se utilizó la página de Taxonomy [5] y se comprobó si existen registros de los felinos encontrados de [1]. También se analizó para el caso de los camélidos.

- Felidae (con genes y proteínas disponibles):
  - Leopardus jacobitus (Gato andino)
  - Leopardus colocolo (Gato del pajonal)
  - Leopardus pardalis (Ocelote)
  - ➤ Leopardus tigrinus (Tigrino)

- ➤ Leopardus wiedii (Huamburushu o Margay)
- > Puma concolor (Puma)
- Puma yagouaroundi (Yahuarundi)
- Panthera onca (Jaguar)
- Camelidae (con genes y proteínas disponibles):
  - ➤ Lama guanicoe (Guanaco)
  - > Lama glama (Llama)
  - Vicugna vicugna (Vicuña)
  - Vicugna pacos (Alpaca)

De los felinos, se analizarán lo siguiente:

- Genes:
  - o CYTB
  - o ND5

De los camélidos, se analizarán:

- Genes:
  - o CYTB

A modo de comparación, se tomará en cuenta otras especies que pertenecen al continente africano. Para ello primero evaluaremos los felinos y camélidos que se encuentren en África. Se tiene entre ellos:

- Felidae (genoma completo):
  - Acinonyx jubatus (Guepardo o Chita)
  - ➤ Panthera pardus (Leopardo)
- Camelidae (genoma completo):
  - Camelus dromedarius (Dromedario)

Se tomará en cuenta otras especies que no tengan genomas completos, pero que se tenga registrado genes y proteínas de la especie.

- Felidae (con genes y proteínas disponibles):
  - ➤ Leptailurus serval (Serval)
  - Acinonyx jubatus (Guepardo o Chita)
  - Panthera pardus (Leopardo)
  - ➤ Panthera leo (León)
- Camelidae (con genes y proteínas disponibles):
  - Camelus dromedarius (Dromedario)

De igual modo, se utilizará los genes y proteínas anteriormente señalados para estas especies.

Luego, se analizará utilizando alineamiento global y/o local para la creación de árboles filogenéticos. También, se revisará las proteínas y/o genes para su comparación utilizando alineamiento local.

# 2.1 Alcance del proyecto

- Con este proyecto deseamos llegar a realizar árboles filogenéticos de las principales especies del Perú, en este caso mamíferos de las familias Camelidae y Felidae.
- Llegar a clasificar las especies endémicas del Perú.

# 2.2 Cronograma

Fecha	Actividad
Lunes 23 Set - Viernes 27 set	<ul> <li>Investigar las secuencias genéticas y proteínas de especies endémicas del Perú disponibles en NCBI.</li> </ul>
	<ul> <li>Revisar la documentación de las Librerías y el Software a usar en el proyecto (BioPython,Clustalw,TKinter,PyQT)</li> </ul>
	<ul> <li>consensuar las especies a emplear en el análisis filogenético.</li> </ul>
	Consensuar las proteínas a analizar.
Lunes 28 Oct - Viernes 01 Nov	<ul> <li>Propuesta final consensuada las proteínas y genes a usar en los camélidos y felinos.</li> <li>Obtención de las secuencias genéticas en formato fasta de las especies endémicas y sus comparables en el mundo.</li> <li>Desarrollo de interfaces en Tkinter y QT (Básicas) para el análisis y la generación de árboles evolutivos de especies camelidae y felidae</li> </ul>
Lunes 18 Nov - Viernes 22 Nov	<ul> <li>Realización y análisis de alineamientos de genes y proteínas para la familia Camelidae</li> </ul>
	Realización y análisis de alineamientos

	de genes y proteínas para la familia Felidae  Integración de la UI desarrollado en QT con los controladores(clases y métodos en python que analizara las secuencias) para una mejor usabilidad del software
Lunes 25 Nov - Viernes 29 Nov	<ul> <li>Análisis y generación de Árboles</li> <li>Filogenéticos para la familia Camelidae</li> </ul>
	<ul> <li>Análisis y generación de Árboles</li> <li>Filogenéticos para la familia Felidae</li> </ul>
	Pruebas e integración final del proyecto.

# 4. Algoritmos e implementación computacional (falta colocar los algoritmos, explicación ventaja, desventaja):

Los códigos a utilizar son:

- Análisis y extracción de animales coincidentes: extractor\_coincidencias.py\*
- Algoritmos de Clustal:
  - Neighbor joining
  - Pairwise alignment

Herramientas computacionales a utilizar son:

- Python (librerías Biopython, etc.)
- Clustal
- Tkinter (como interfaz gráfica)

## 5. Resultados esperados:

Se espera que los árboles genéticos sean similares/iguales a los teóricos. Además que en el alineamiento de los genes y proteínas seleccionadas tengan una mayor similitud y tratar de proponer posibles respuestas a las diferencias que tuvieran.

#### 6. Apéndice:

Base de datos de mamíferos del NCBI:

https://drive.google.com/open?id=1PIPUGdN6fXwceH\_Yn3mhLJMrgT19miJr

Texto extraído de [1], mamíferos de Perú:

https://drive.google.com/open?id=1MD9WtDuHHUxj-NRHB4rRMEZCn2R34oYY

\*Extractor de coincidencias:

https://drive.google.com/open?id=1c6cX-H7WexbLe5lDOVDDeeQED7t6 ZHK

### 7. Bibliografía (forma apa):

- [1]: https://es.wikipedia.org/wiki/Anexo:Mam%C3%ADferos\_del\_Per%C3%BA
- [2]: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/genome/browse#!/eukaryotes/
- [3]: <a href="https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi">https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi</a>
- [4]: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/
- [5]: <a href="https://www.ncbi.nlm.nih.gov/Taxonomy/Browser/wwwtax.cgi?mode=Root">https://www.ncbi.nlm.nih.gov/Taxonomy/Browser/wwwtax.cgi?mode=Root</a>