Séquences génétiques et arbres phylogénétiques

UE IPFL – ENSIIE – S4

Avril 2021

Travail à rendre

Le projet est à réaliser en OCaml individuellement. Il sera accompagné d'un rapport qui doit contenir impérativement la description des choix faits, des types et des fonctions. Le code et le rapport fourniront également des cas de tests accompagnés des résultats retournés. Pour cela, vous pouvez utiliser des assertions. Vous devez rendre votre rapport (en pdf) et le(s) fichier(s) de code rassemblés dans une archive identifiée comme votre_prenom_votre_nom.tgz. Une archive qui ne contient pas les fichiers demandés ne sera pas excusable. Votre archive doit être déposée sur http://exam.ensiie.fr, dans le dépôt ipf_projet_2021, avant 23h59 le 17/05/2021. Vous devrez IMPERATIVEMENT respecter les noms des types/fonctions donnés dans le sujet, mais vous êtes libres de définir des types/fonction auxiliaires qui vous semblent utiles.

Attention:

Un squelette vous est fourni: http://web4.ensiie.fr/~stefania.dumbrava/ipf_template_projet.ml.

Séquences ADN/ARN

On représente un brin d'ADN comme une liste de *nucléotides*. Les quatres nucléotides de l'ADN sont l'*adénine*, la *cytosine*, la *guanine* et la *thymine*. On va les noter comme A, C, G et, respectivement, T.

L'ADN est constituée de deux brins qui sont liés de manière complémentaires deux à deux, c'est à dire que : l'adénine ne peut se lier qu'à la thymine et la cytosine ne peut se lier qu'à la quanine, comme dans la Figure 1.



FIGURE 1 – Structure en double brin de l'ADN

Les types OCaml correspondant à une nucléotide et à un brin d'ADN sont :

```
type nucleotide = A | C | G | T
type brin = nucleotide list
```

 Le contenu GC d'un brin d'ADN est la proportion de C ou de G parmi les nucléotides de la séquence. Écrire une fonction contenu_gc : brin -> float qui retourne le contenu GC d'un brin d'ADN passé en argument. Tester votre code.

```
# contenu_gc [A;T;G;T;T;G;A;C]
- : float = 0.375
# contenu_gc [C;T;T;A]
- : float = 0.25
# contenu_gc [A;A;A;T;A]
- : float = 0.
```

2. Écrire une fonction brin_complementaire : brin -> brin qui prend en argument un brin et calcule son complémentaire. Tester votre code.

```
# brin_complementaire [T]
- : brin = [A]
# brin_complementaire [C; T; T; C]
- : brin = [G; A; A; G]
# brin_complementaire [C; T; A; A; T; G; T]
- : brin = [G; A; T; T; A; C; A]
```

3. Écrire une fonction distance : brin -> brin -> int qui prend comme arguments deux brins de la même longueur (lever une exception sinon) et calcule leur distance d'édition, d_e, en comptant combien de nucléotides doivent être changés pour rendre les brins égaux. Tester votre code.

```
# distance [T] [T]
- : acide list = 0
# distance [T] [C]
- : acide list = 1
# distance [G; A; G] [A; G; G]
- : acide list = 2
```

4. Écrire une fonction similarite : brin \rightarrow brin \rightarrow float qui utilise la fonction précédante pour calculer la *similarité procentuelle*, s_p , entre deux brins de la même longueur (lever une exception sinon) avec la formule :

$$s_p(h_1, h_2) = 1 - \frac{d_e(h_1, h_2)}{|h_1|}$$

Tester votre code.

```
# similarite [C;G;A;T] [T;A;G;T]
- : float = 0.25
# similarite [A;G;C;T] [T;A;A;G]
- : float = 0.
# similarite [A;G;C;T] [A;G;C;T]
- : float = 1.
```

5. Des triplets de nucléotides (nommés aussi *codons*) peuvent encoder des acide aminés (valeurs de type acide) spécifiques, comme indiqué par la fonction codon_vers_acide.

Remarquer que, parmi ces acide aminés, on a aussi les acides aminés:

```
— START (encodé par le codon (T,A,C)) et le
— STOP (encodé par les codons (A, T, T), (A, C, T), (T, A, C) et (A, T, C)).
type acide = Ala | Arg | Asn | Asp | Cys | Glu | Gln | Gly | His | Ile |
                                            Leu | Lys | Phe | Pro | Ser | Thr | Trp | Tyr | Val | START | STOP
let codon_vers_acide n1 n2 n3 = match n1, n2, n3 with
| (A, A, A) \rightarrow Phe | (A, A, G) \rightarrow Phe | (A, A, T) \rightarrow Leu
                                                                                                                                                                                                      | (A, A, C) -> Leu
| (G, A, A) \rightarrow Leu | (G, A, G) \rightarrow Leu | (G, A, T) \rightarrow Leu
                                                                                                                                                                                                       | (G, A, C) -> Leu
| (T, A, A) \rightarrow Ile | (T, A, G) \rightarrow Ile | (T, A, T) \rightarrow Ile
                                                                                                                                                                                                      | (T, A, C) \rightarrow START
| (C, A, A) \rightarrow Val | (C, A, G) \rightarrow Val | (C, A, T) \rightarrow Val
                                                                                                                                                                                                      | (C, A, C) -> Val
| (A, G, A) \rightarrow Ser | (A, G, G) \rightarrow Ser | (A, G, T) \rightarrow Ser
                                                                                                                                                                                                      | (A, G, C) -> Ser
\mid (G, G, A) \rightarrow Pro \mid (G, G, G) \rightarrow Pro \mid (G, G, T) \rightarrow Pro
                                                                                                                                                                                                      | (G, G, C) -> Pro
|\hspace{.1cm} (T,\hspace{.1cm} G,\hspace{.1cm} A)\hspace{.1cm} ->\hspace{.1cm} Thr\hspace{.1cm} |\hspace{.1cm} (T,\hspace{.1cm} G,\hspace{.1cm} G)\hspace{.1cm} ->\hspace{.1cm} Thr\hspace{.1cm} |\hspace{.1cm} (T,\hspace{.1cm} G,\hspace{.1cm} T)\hspace{.1cm} ->\hspace{.1cm} Thr\hspace{.1cm} \\
                                                                                                                                                                                                       | (T, G, C) \rightarrow Thr
| (C, G, A) \rightarrow Ala | (C, G, G) \rightarrow Ala | (C, G, T) \rightarrow Ala |
                                                                                                                                                                                                      | (C, G, C) \rightarrow Ala
| (A, T, A) \rightarrow Tyr | (A, T, G) \rightarrow Tyr | (A, T, T) \rightarrow STOP | (A, T, C) \rightarrow
\mid (G, T, A) \rightarrow His \mid (G, T, G) \rightarrow His \mid (G, T, T) \rightarrow Gln
                                                                                                                                                                                                      | (G, T, C) \rightarrow Gln
| (T, T, A) \rightarrow Asn | (T, T, G) \rightarrow Asn | (T, T, T) \rightarrow Lys
                                                                                                                                                                                                       | (T, T, C) -> Lys
| (C, T, A) \rightarrow Asp | (C, T, G) \rightarrow Asp | (C, T, T) \rightarrow Glu
                                                                                                                                                                                                      | (C, T, C) \rightarrow Glu
| (A, C, A) -> Cys | (A, C, G) -> Cys | (A, C, T) -> STOP | (A, C, C) -> Trp
| (G, C, A) \rightarrow Arg | (G, C, G) \rightarrow Arg | (G, C, T) \rightarrow Arg
                                                                                                                                                                                                      | (G, C, C) \rightarrow Arg
| (T, C, A) -> Ser | (T, C, G) -> Ser | (T, C, T) -> Arg | (T, C, C) -> Arg
| (C, C, A) \rightarrow Gly | (C, C, G) \rightarrow Gly | (C, C, T) \rightarrow Gly | (C, C, C) \rightarrow Gly
```

Un brin encode des *chaînes* consécutivess d'acides aminés , chaque étant délimité par un acide aminé START (son début) et par un acide aminé STOP (sa fin).

On dit que le brin est *bien formé* s'il correspond bien a des chaînes consécutives, dont chaque commence par START et se finit par STOP.

Attention : ces chaînes sont potentiallement séparés par des nucléotides ; en particulier, la premiere chaîne peut être précédé par des nucléotides.

Écrire une fonction brin_vers_chaine : brin -> acide list qui prend en argument un brin et qui, si le brin est bien formé, décode les codons à l'intérieur (entre les délimiteurs) de sa première chaîne et les renvoie dans une liste d'acides aminés. Si le brin est mal formé, la fonction va lever une exception avec le message "brin invalide".

Tester votre code.

6. Question optionnelle : Écrire une fonction brin_vers_chaines : brin -> acide list list qui prend en argument un brin et décode toutes ses chaînes. Tester votre code.

Arbres phylogénétiques

Un arbre phylogénétique est un arbre binaire complet (c'est-à-dire dans lequel chaque nœud sauf les feuilles a deux enfants). Dans cette arbre, chaque nœud qui est une feuille contient un brin et chaque nœud qui n'est pas une feuille contient un couple formé par un brin, ainsi qu'une valeur (qu'on va appeler malus) qui correspond à la somme entre les distances d'édition entre le nœud et chaqu'un de ses deux enfants et celle de leur malus respectifs. Attention : tous les brins dans un arbre donné ont la même longueur! Un exemple est donné dans la figure suivante :

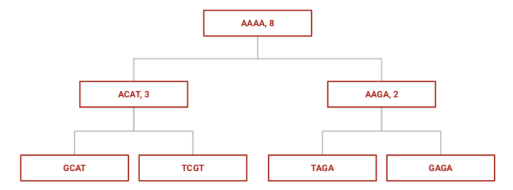


FIGURE 2 – Exemple d'arbre phylogénétique (A_1)

Par exemple, dans la Figure 2, on a que le malus correspondant au nœud contenant ACAT est $d_e(\text{ACAT}, \text{GCAT}) + d_e(\text{ACAT}, \text{TCGT}) = 1 + 2 = 3$, que celui correspondant au nœud contenant AAGA est $d_e(\text{AAGA}, \text{TAGA}) + d_e(\text{AAGA}, \text{GAGA}) = 1 + 1 = 2$ et, finalement, que celui que celui correspondant au nœud contenant AAAA est $d_e(\text{AAAA}, \text{ACAT}) + d_e(\text{AAAA}, \text{AAGA}) + 3 + 2 = 8$.

On peut réprésenter ces arbres phylogénétique en OCaml avec le type arbre_phylo:

```
type arbre_phylo = Lf of brin | Br of arbre_phylo * brin * int * arbre_phylo
```

- 1. Écrire une fonction arbre_phylo_vers_string : arbre_phylo -> string qui prend en argument un arbre et retourne une representation unique de cet arbre sous forme de chaîne de caractères. Tester votre code.
- 2. Écrire une fonction similaire: arbre_phylo -> arbre_phylo list -> arbre_phylo qui calcule, pour un arbre phylogénétique donné et une liste d'arbres qui on tous la même forme (donc même hauteur, car ils sont tous d'arbres binaires complètes), l'arbre le plus similaire avec lui.

Pour calculer la similarité S entre deux arbres on va comparer leurs éléments deux par deux, en suivant le même parcours, et calculer la moyenne de leur similarité procentuelle (voire la question 6 de la partie précédante). Par exemple, en utilisant un parcours préfixe (racine - sous-arbre gauche - sous-arbre droit), on peut calculer la similarité $S(A_1, A_2)$ entre les arbres A_1 (Figure 2) et A_2 (Figure 3) avec la formule suivante :

```
s_p(\mathtt{AAAA},\mathtt{AATA}) + s_p(\mathtt{ACAT},\mathtt{GCTT}) + s_p(\mathtt{GCAT},\mathtt{GAAT}) + s_p(\mathtt{TCGT},\mathtt{CAGT}) + s_p(\mathtt{AAGA},\mathtt{AAGA}) + s_p(\mathtt{TAGA},\mathtt{TAGA}) + s_p(\mathtt{GAGA},\mathtt{GTGA})
```

Tester votre code.

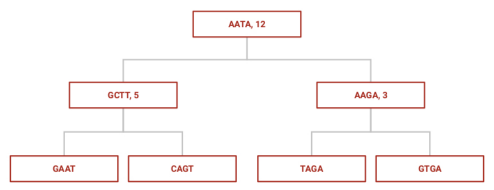


FIGURE 3 – Autre exemple d'arbre phylogénétique (A_2)

- 3. Écrire les fonctions auxiliaires suivantes :
 - get_root : arbre_phylo -> brin qui extrait le brin de la racine d'un arbre_phylo.
 - get_malus : arbre_phylo -> int qui extrait le malus de la racine d'un arbre_phylo.
 - br : arbre_phylo * brin * arbre_phylo -> arbre_phylo qui permet de construire un arbre_phylo à partir d'un sous-arbre gauche, d'un brin et d'un sous-arbre droit. Tester votre code.
- 4. Écrire une fonction gen_phylo : brin -> brin -> brin -> arbre_phylo list qui prend en paramètres trois brins de la même taille et renvoie la liste de tous les arbres phylogénétiques que l'on peut générer avec ces brins. Tester votre code.
- 5. Écrire une fonction min_malus : arbre_phylo list -> arbre_phylo qui prend en paramètre une liste d'arbres phylogénétiques et renvoie celui qui a la valeur minimale de malus global (le malus de la racine). Par exemple, si on passe à cette fonction la liste contenant les arbres \(\mathcal{A}_1 \) et \(\mathcal{A}_2 \), elle va retourner l'arbre \(\mathcal{A}_1 \), car la valeur 8 de son malus global est plus petite que la valeur 12, correspondant au malus global de l'arbre \(\mathcal{A}_2 \). Tester votre code.
- 6. Écrire une fonction gen_min_malus_phylo : brin list -> arbre_phylo qui prend en paramètre une liste de brins de la même taille et renvoie l'arbre phylogénétique qui a comme feuilles ces brins et qui a la plus petite valeur du malus global parmi tous les arbres qu'on puisse générer. Expliquer l'algorithme conçu. Tester votre code.

Astuce 1 : Utiliser les fonctions auxiliaires définis précédemment.

Astuce 2 : Utiliser une approche diviser pour régner¹ (comme vu aussi en cours) en décomposant le problème en des sous-problèmes plus petits (par exemple, avec l'aide d'une fonction qui permet de découper de toutes les façons possibles une liste de brins en deux sous-listes de tailles qui conviennent).

Vérifier que votre algorithme est correct, en comparant la similarite entre l'arbre réponse obtenu à partir d'une liste de trois brins et celui obtenu en appelant la fonction min_malus sur la liste d'arbres générés avec gen_phylo.

^{1.} https://fr.wikipedia.org/wiki/Diviser_pour_r%C3%A9gner_(informatique)