Przewidywanie właściwości sekwencji biologicznych w oparciu o analizę n-gramów

Michał Burdukiewicz

Zakład Genomiki, Uniwersytet Wrocławski

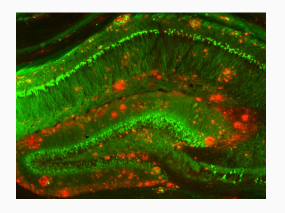
Prace eksperymentalne zazwyczaj poprzedza się analizami komputerowymi, które pozwalają optymalniej zaprojektować dalsze badania.

Przykłady:

- przewidywanie lokalizacji białek w komórce,
- modelowanie struktury przestrzennej białek oraz kwasów nukleinowych,
- wykrywanie miejsc wiązania czynników transkrypcyjnych,
- poszukiwanie sekwencji kodujących białko.

Białka amyloidowe

Białka związane z licznymi chorobami (np. choroby Alzheimera, Parkinsona, Creutzfeldta-Jakoba) tworzące szkodliwe agregaty.

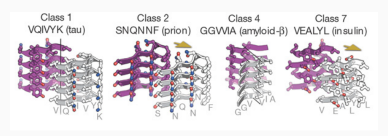


Agregaty amyloidowe (czerwony) wokół neuronów (zielony). Strittmatter Laboratory, Yale University.

Białka amyloidowe

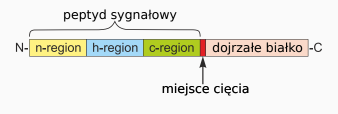
Hot-spots:

- krótkie (6-15 aminokwasów), ale bardzo zróżnicowane fragmenty białek amyloidogennych,
- miejsce inicjacji agregacji amyloidowej,
- ullet formują specyficzne struktury eta typu "zamka błyskawicznego".



Sawaya et al. (2007)

Peptydy sygnałowe

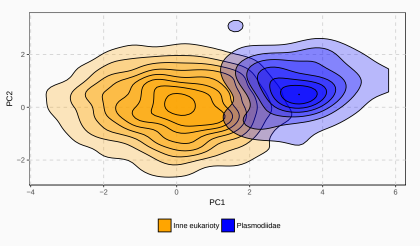


Peptydy sygnałowe:

- krótkie (15-30 aminokwasów) N-końcowe sekwencje,
- wystepują w białkach układu odpornościowego, strukturalnych, enzymach metabolicznych i hormonach,
- składają się z trzech regionów, gdzie preferowane są aminokwasy o określonych właściwościach fizykochemicznych.
- zróżnicowany skład aminokwasowy peptydów sygnałowych utrudnia ich rozpoznawanie.

Peptydy sygnałowe

Peptydy sygnałowe zarodźców malarii mają skład aminokwasowy różny od peptydów sygnałowych innych eukariontów.



PCA częstości aminokwasów w peptydach sygnałowych.

n-gramy

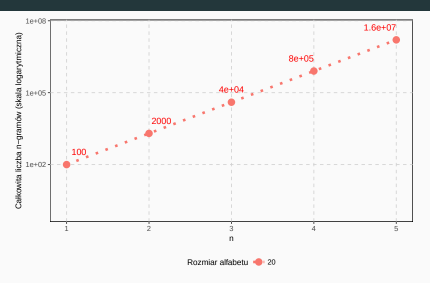
n-gramy (k-tuple, k-mery):

- podsekwencje (ciągłe lub z przerwami) o długości n,
- uwzględniają otoczenie danej reszty.

| | P1 | P2 | P3 | P4 | P5 |
|----|----|----|----|----|----|
| S1 | М | R | K | L | Υ |

- 2-gramy: MR, RK, KL, LY
- 2-gramy (przerwa 1): M K, R L, K Y
- 3-gramy: MRK, RKL, KLY

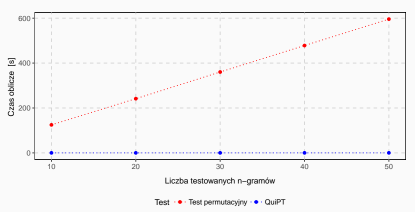
n-gramy



n-gramy tworzą duże i trudne do analizy zbiory danych.

n-gramy

QuiPT (Quick Permutation Test) szybko i efektywnie filtruje informatywne n-gramy.



QuiPT jest szybszy niż klasyczne testy permutacyjne i zwraca dokładniejsze p-wartości.

Uproszczone alfabety:

- opierają się na grupowaniu aminokwasów o podobnych właściwościach fizykochemicznych,
- ułatwiają modelowanie i przewidywanie właściwości sekwencji (Murphy et al., 2000),
- tworzą łatwiej interpretowalne modele.

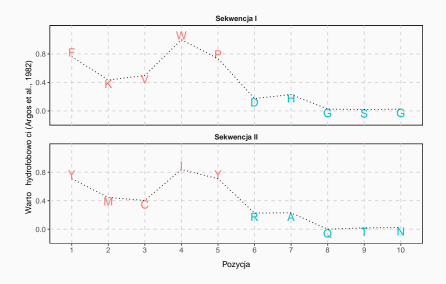
Dwie sekwencje zupełnie różne pod względu składu aminokwasowego mogą być identyczne pod względem właściwości reszt.

Sekwencja I:

FKVWPDHGSG

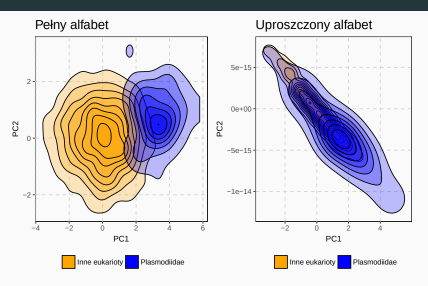
Sekwencja II:

YMCIYRAQTN



| Nr podgrupy | Aminokwasy | | |
|-------------|------------------------------|--|--|
| 1 | C, I, L, K, M, F, P, W, Y, V | | |
| 2 | A, D, E, G, H, N, Q, R, S, T | | |

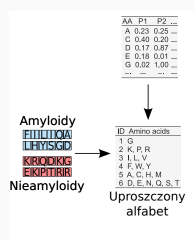
Sekwencja I: FKVWPDHGSG \rightarrow 1111122222 Sekwencja II: YMCIYRAQTN \rightarrow 1111122222

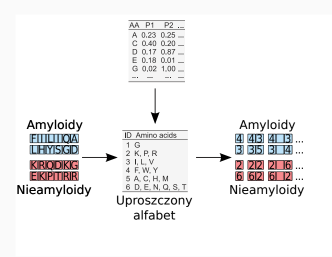


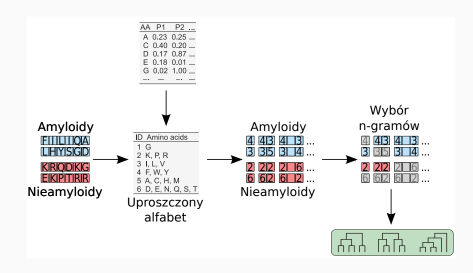
PCA częstości pojedynczych aminokwasów w peptydach sygnałowych innych eukariotów i zaródźców malarii.

AmyloGram: oparte o redukcję alfabetów i kodowanie n-gramowe narzędzie do predykcji białek amyloidogennych (Burdukiewicz et al., 2016).

Amyloidy
|FIIILIIIQIA
|LIHIYISIGID
|KRIQIDKIG
|EKIPITRIR
|Nieamyloidy







Porównanie z innymi klasyfikatorami

| Klasyfikator | AUC | МСС |
|---|--------|--------|
| AmyloGram | 0.8972 | 0.6307 |
| PASTA 2.0 (Walsh et al., 2014) | 0.8550 | 0.4291 |
| FoldAmyloid (Garbuzynskiy et al., 2010) | 0.7351 | 0.4526 |
| APPNN (Família et al., 2015) | 0.8343 | 0.5823 |

AUC (Area Under the Curve): miara jakości predykcji (1: idealny dobry klasyfikator, 0: idealnie zły klasyfikator).

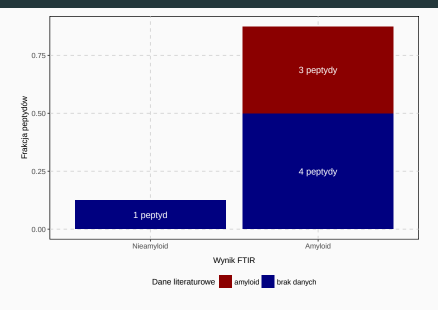
MCC (Matthew's Correlation Coefficient): miara jakości predykcji (1: idealny dobry klasyfikator, -1: idealnie zły klasyfikator).

AmyloGram porównano z innymi klasyfikatorami na zewnętrznym zbiorze danych pep424.

Walidacja eksperymentalna

- 1. Wszystkie nieamyloidowe peptydy z bazy AmyLoad zanalizowano AmyloGramem.
- Wybrano 8 peptydów z najwyższym prawdopodobieństwem amyloidogenności.
- Peptydy zbadano przy pomocy spektroskopii fourierowskiej (FTIR).
- 4. Wyniki potwierdzono esejami z czerwienią Kongo i tioflawiną.

Walidacja eksperymentalna



Podsumowanie

- 1. Stworzono algorytm efektywnie selekcjonujący informatywne n-gramy reprezentujące sekwencje aminokwasowe.
- 2. Opracowano metody poszukujące uproszczone alfabety aminokwasowe.
- Opracowaną metodologię zastosowano do przewidywania białek amyloidogennych tworząc pakiet R i web server AmyloGram (http:

//www.smorfland.uni.wroc.pl/shiny/AmyloGram/).

Perspektywy

- 1. Zastosowanie opracowanej metodologii do przewidywania lokalizacji subkomórkowej białek.
- 2. Upublicznienie rozwijanych metod w postaci pakietu *biogram* w środowisku programistycznym i statystycznym R.

Literatura

Burdukiewicz, M., Sobczyk, P., Rödiger, S., Duda-Madej, A., Mackiewicz, P., and Kotulska, M. (2016). Prediction of amyloidogenicity based on the n-gram analysis. Technical Report e2390v1, PeerJ Preprints.

Família, C., Dennison, S. R., Quintas, A., and Phoenix, D. A. (2015). Prediction of Peptide and Protein Propensity for Amyloid Formation. *PLOS ONE*, 10(8):e0134679.

References II

- Garbuzynskiy, S. O., Lobanov, M. Y., and Galzitskaya, O. V. (2010). FoldAmyloid: a method of prediction of amyloidogenic regions from protein sequence. *Bioinformatics (Oxford, England)*, 26(3):326–332.
- Murphy, L. R., Wallqvist, A., and Levy, R. M. (2000). Simplified amino acid alphabets for protein fold recognition and implications for folding. *Protein Engineering*, 13(3):149–152.
- Sawaya, M. R., Sambashivan, S., Nelson, R., Ivanova, M. I., Sievers, S. A., Apostol, M. I., Thompson, M. J., Balbirnie, M., Wiltzius, J. J. W., McFarlane, H. T., Madsen, A., Riekel, C., and Eisenberg, D. (2007). Atomic structures of amyloid crossspines reveal varied steric zippers. *Nature*, 447 (7143):453–457.

References III

Walsh, I., Seno, F., Tosatto, S. C. E., and Trovato, A. (2014). PASTA 2.0: an improved server for protein aggregation prediction. *Nucleic Acids Research*, 42(W1):W301–W307.