# Comparação e alinhamento de sequências

# Comparar sequências

- A comparação de sequências de proteínas ou DNA/RNA é uma ferramenta essencial na procura da existência de relações de semelhança entre o todo ou parte dessas sequências, e na avaliação da sua proximidade
- Alinhamento e comparação são problemas que podem ser expressos de forma matemática e para os quais existem algoritmos robustos, contudo:
- A parametrização do problema deverá reflectir o nosso conhecimento biológico (escolha das funções de score, gap penalties e outros parâmetros que afectam as soluções oferecidas pelos algoritmos)

# Para quê comparar sequências?

- Identificação de regiões conservadas entre duas ou mais sequências evidencia zonas importantes para a estrutura e/ou função das proteínas correspondentes.
- Estimativa da distância evolutiva entre os organismos dos quais provêm as sequências: maior disparidade das sequências geralmente reflecte uma maior divergência evolutiva
- Identificar, de entre as sequências presentes numa base de dados, aquelas que possuem semelhança significativa com uma determinada sequência de busca (identificação de homólogos)
- · Identificação de uma sequência a partir de um fragmento

#### Comparar sequências não é trivial



- (a) Sequências muito aparentadas: cadeias a e  $\beta$ -hemoglobina humanas
- (b) Sequências aparentadas: a-hemoglobina humana e leghemoglobina vegetal
- (c) Sequências  $N\tilde{AO}$  aparentadas: a-hemoglobina humana e GST-7 de C. Elegans

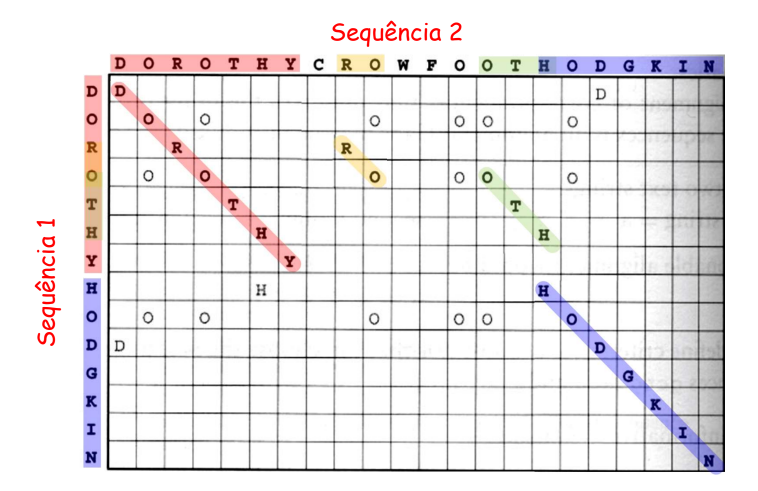
#### Homologia vs. semelhança

Os termos homologia, semelhança e identidade têm significados distintos no contexto da análise de sequências biológicas:

- ·Homologia: descreve um parentesco evolutivo entre duas sequências que poderão corresponder a proteínas de funções homologas em diferentes organismos (exemplo: citocromo c humano e citocromo c bovino).
- •Semelhança: descreve o grau de parecença entre duas sequências, independentemente do seu contexto ou significado biológico. É quantificada através de um método matemático de alinhamento e depende da escolha do "scoring scheme" (matriz de scoring).
- •Identidade: a percentagem de identidade entre duas sequências alinhadas é geralmente definida como sendo a razão entre o número total de resíduos idênticos e o número total de resíduos do alinhamento (incluindo gaps).

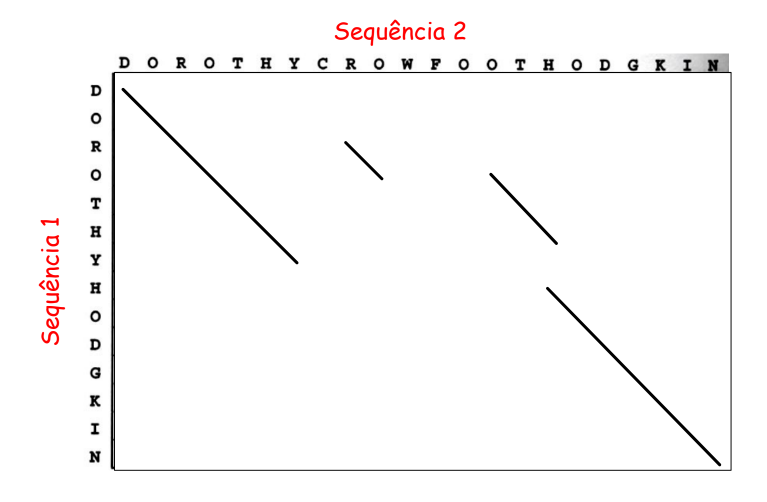
#### Comparar sequências: dot plots

Um "dot plot" é um modo de comparação de duas sequências baseado na construção de uma matriz de N linhas e M colunas, em que N e M são os comprimentos das duas sequências a comparar.



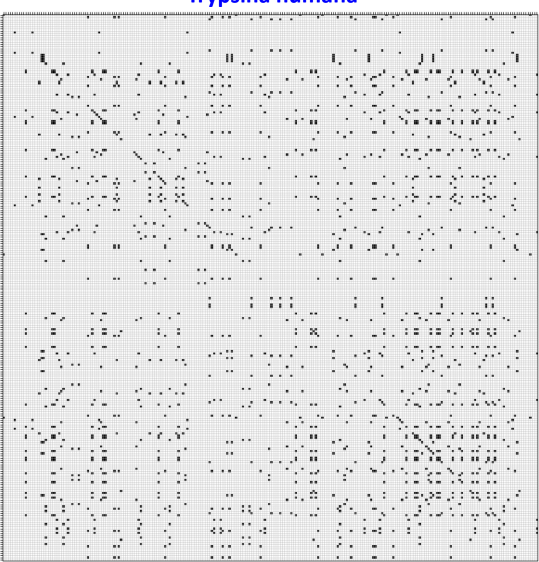
#### Comparar sequências: dot plots

Um "dot plot" é um modo de comparação de duas sequências baseado na construção de uma matriz de N linhas e M colunas, em que N e M são os comprimentos das duas sequências a comparar.



### Exemplo de dot plot (1)

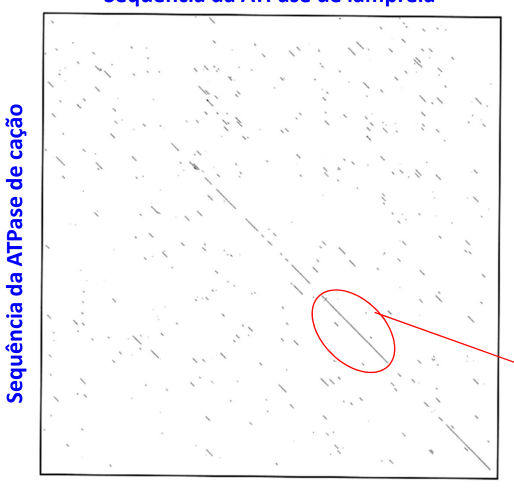
#### **Trypsina humana**



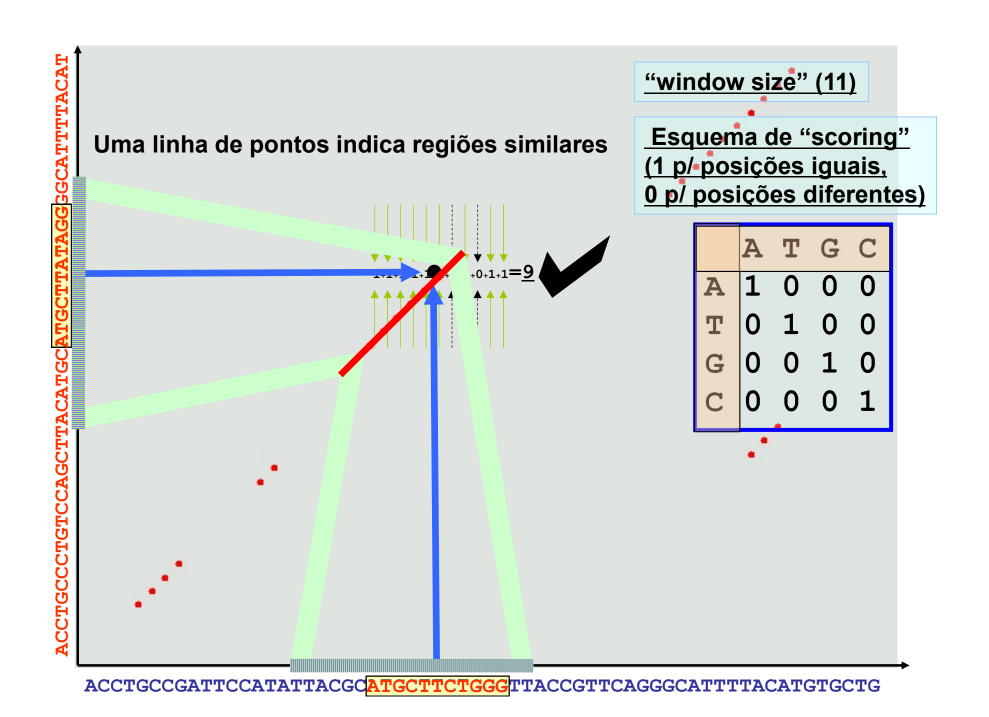
Tripsina de salmão

## Exemplo de dot plot (2)

#### Sequência da ATPase de lampreia



Identidade das duas sequências



#### Comparações usando "dot plots"

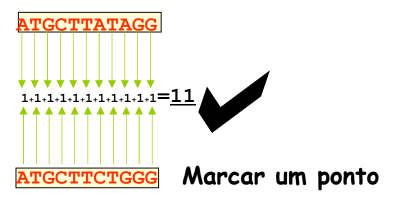
Detecção de correspondências exactas entre regiões

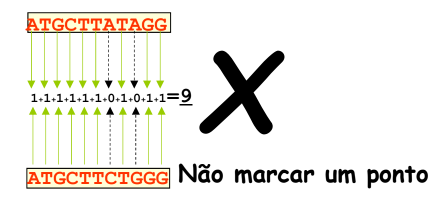
1) Escolher um esquema de score

	A	T	G	С
A	1	0	0	0
Т	0	1	0	0
G	0	0	1	0
С	0	0	0	1

e um tamanho de janela

Para cada par de janelas, calcular o score usando a matriz, e no caso do score máximo (11) ser atingido:

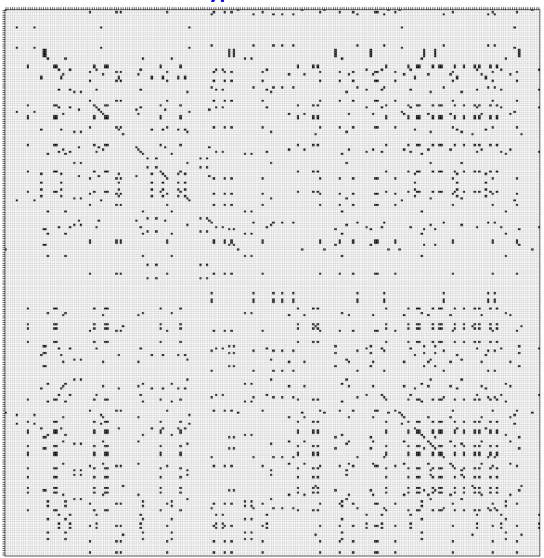




Neste caso o score de cut-off usado foi 11, mas podia ser um valor mais baixo

#### Dot plot com window size = 1

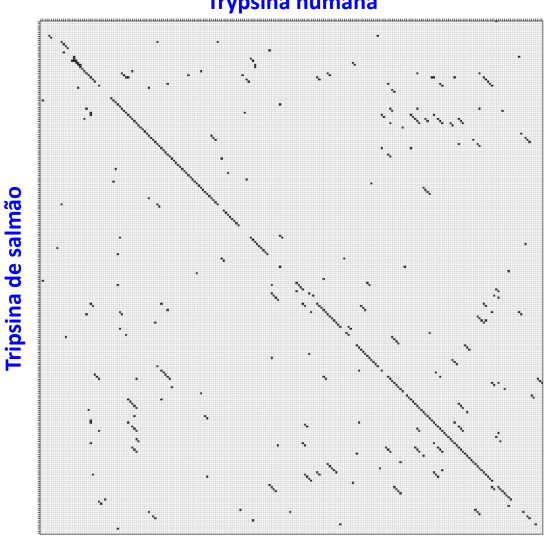
#### **Trypsina humana**



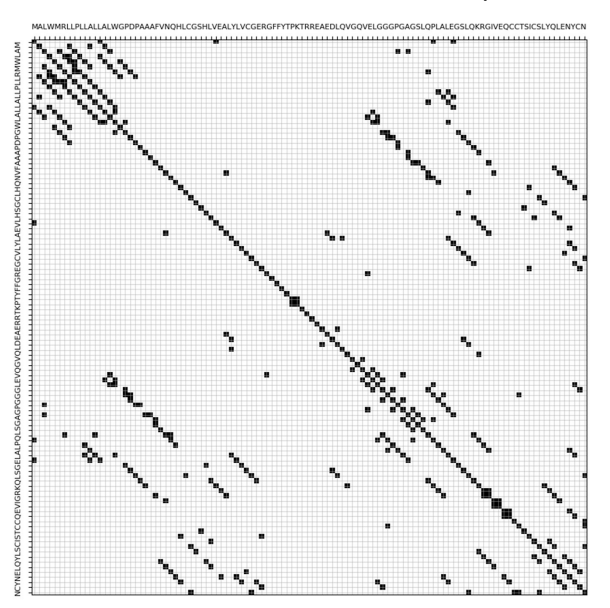
Tripsina de salmão

### Dot plot com window size = 15



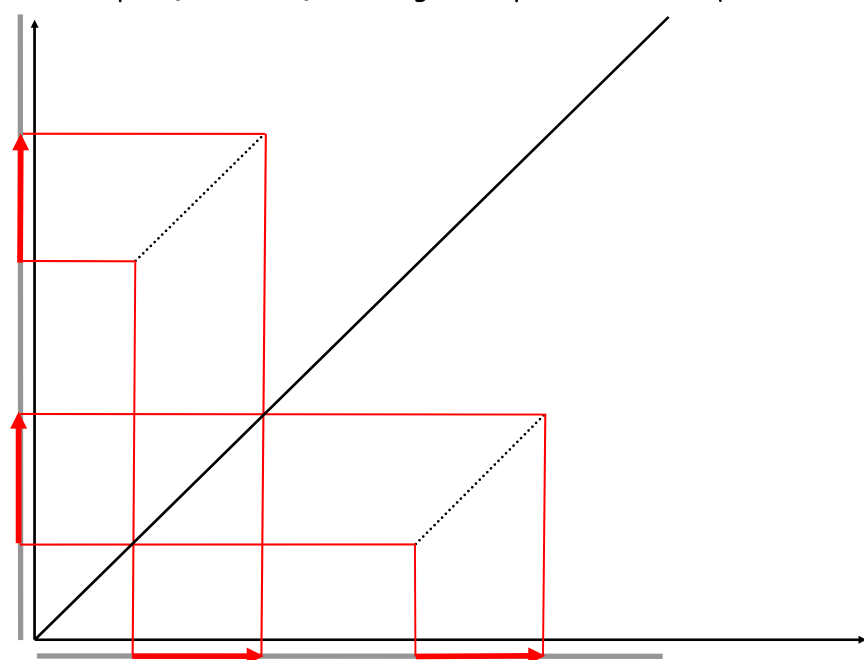


#### Insulina Humana: autocomparação

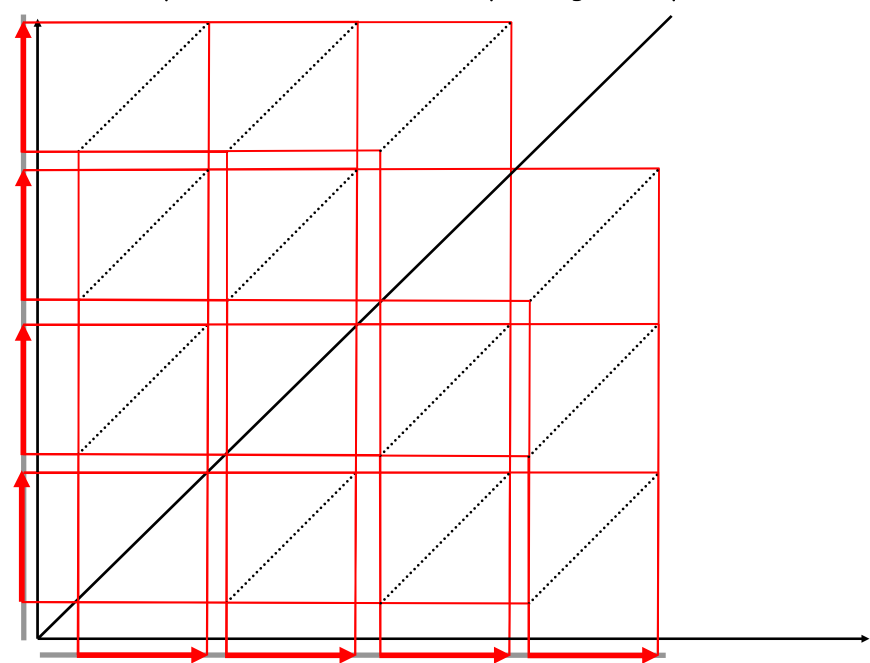


Window size = 15

Autocomparação: detecção de regiões repetidas numa sequência



#### Autocomparação: detecção de mútiplas regiões repetidas



# Problema da comparação de strings

· Consideremos as duas sequências de caracteres:

**GAATTCAGTTA** 

**GGATCGA** 

 Pretendemos alinhar estas sequências de modo a obter um score máximo na sua comparação

## O que se entende por "alinhar"?

 Alinhar é estabelecer uma correspondência entre as duas sequências, o que pode ser feito inserindo espaços:

GAATTCAGTTA

G-G--AT--CGA

## O que se entende por "score"?

 Um score é um número que é associado a cada um dos possíveis alinhamento e que pode ser definido de várias maneiras

Exemplo: associar um valor de 1 a cada posição idêntica nas duas sequências, e 0 a posições diferentes

Alinhamento

Matriz de score

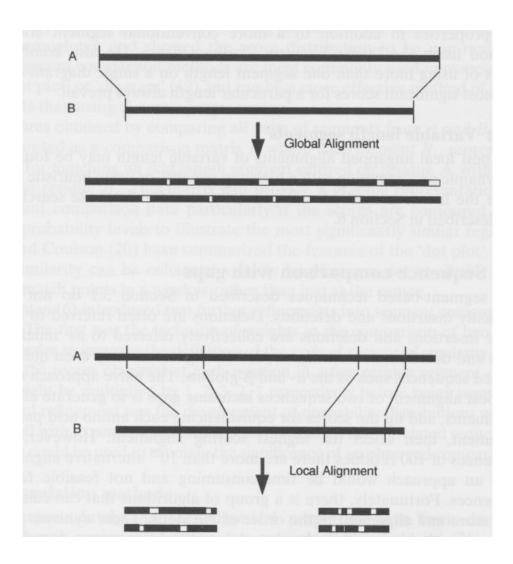
#### Como achar o score máximo?

 Podíamos tentar experimentar TODOS alinhamentos possíveis, e escolher aquele que produzisse o score máximo?...

…em geral, a reposta é não!

- Para o caso apresentado, existem mais de 3000 alinhamentos possíveis... maas para duas sequências de 250 caracteres (uma sequência de proteína de tamanho médio) já existem mais de 10<sup>149</sup> alinhamentos, um número que está muita para lá da potência computacional de que dispomos no planeta!
- O alinhamento óptimo, que é aquele que maximiza o score, pode ser encontrada sem ter que listar de forma exaustiva o conjunto de todos os alinhamentos possíveis. Para este efeito existem vários algoritmos computacionais de grande eficiência.

## Alinhamento global vs. local



Alinhamento global: as sequências A e B são comparadas na totalidade do seu comprimento, sendo as diferenças de comprimento da sequência compensadas com "gaps" (inserções)

Alinhamento local: consiste na identificação de regiões isoladas de elevada similaridade entre as duas sequências, independentemente do seu contexto.

Needleman, S.B & Wunsch, C.D (1970) J.Mol.Biol. 48:443

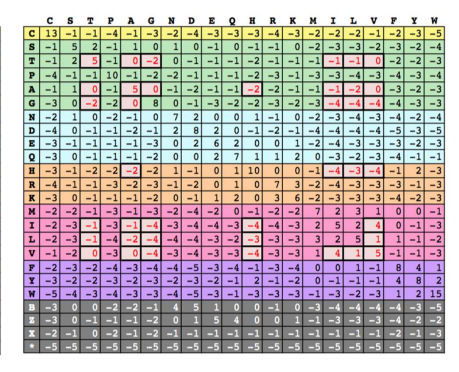
- É um algoritmo de programação dinâmica capaz de encontrar o alinhamento óptimo global de duas sequências.
- Como ponto de partida necessitamos apenas de uma matriz com o score de alinhamento para cada par de aminoácidos (ou bases nucleotídicas) e uma gap penalty (função que atribui um score de "penalização" para a criação de um espaço, ou "gap", na sequência).
- Este algoritmo produz unicamente o alinhamento óptimo, não permitindo identificar outros alinhamentos com scores próximos do óptimo e que poderão ser biologicamente relevantes (alinhamentos sub-óptimos).

#### Exemplo:

Pretende-se alinhar as sequências GVTAH e AVTLI

· A matriz de score usada vai ser a BLOSUM50

	C	S	T	P	A	G	N	D	E	Q	H	R	K	M	I	L	V	F	Y	W
C	13	-1	-1	-4	-1	-3	-2	-4	-3	-3	-3	-4	-3	-2	-2	-2	-1	-2	-3	-5
S	-1	5	2	-1	1	0	1	0	-1	0	-1	-1	0	-2	-3	-3	-2	-3	-2	-4
T	-1	2	5	-1	0	-2	0	-1	-1	-1	-2	-1	-1	-1	-1	-1	0	-2	-2	-3
P	-4	-1	-1	10	-1	-2	-2	-1	-1	-1	-2	-3	-1	-3	-3	-4	-3	-4	-3	-4
A	-1	1	0	-1	5	0	-1	-2	-1	-1	-2	-2	-1	-1	-1	-2	0	-3	-2	-3
G	-3	0	-2	-2	0	8	0	-1	-3	-2	-2	-3	-2	-3	-4	-4	-4	-4	-3	-3
N	-2	1	0	-2	-1	0	7	2	0	0	1	-1		-2	-3	-4	-3	-4	-2	-4
D	-4	0	-1	-1	-2	-1	2	8	2	0	-1	-2	-1	-4	-4	-4	-4	-5	-3	-5
E	-3	-1	-1	-1	-1	-3	0	2	6	2	0	0	1	-2	-4	-3	-3	-3	-2	-3
Q	-3	0	-1	-1	-1	-2	0	0	2	7	1	1	2	0	-3	-2	-3	-4	-1	-1
H	-3	-1	-2	-2	-2	-2	1	-1	0	1	10	0	0	-1	-4	-3	-4	-1	2	-3
R	-4	-1	-1	-3	-2	-3	-1	-2	0	1	0	7	3	-2	-4	-3	-3	-3	-1	-3
K	-3	0	-1	-1	-1	-2	0	-1	1	2	0	3	6	-2	-3	-3	-3	-4	-2	-3
M	-2	-2	-1	-3	-1	-3	-2	-4	-2	0	-1	-2	-2	7	2	3	1	0	0	-1
I	-2	-3	-1	-3	-1	-4	-3	-4	-4	-3	-4	-4	-3	2	5	2	4	0	-1	-3
L	-2	-3	-1	-4	-2	-4	-4	-4	-3	-2	-3	-3	-3	3	2	5	1	1	-1	-2
v	-1	-2	0	-3	0	-4	-3	-4	-3	-3	-4	-3	-3	1	4	1	5	-1	-1	-3
F	-2	-3	-2	-4	-3	-4	-4	-5	-3	-4	-1	-3	-4	0	0	1	-1	8	4	1 2
Y	-3	-2	-2	-3	-2	-3	-2	-3	-2	-1	2	-1	-2	0	-1	-1	-1	4	8	2
W	-5	-4	-3	-4	-3	-3	-4	-5	-3	-1	-3	-3	-3	-1	-3	-2	-3	1	2	15
В	-3	0	0	-2	-2	-1	4	5	1	0	0	-1	0	-3	-4	-4	-4	-4	-3	-5 -2
Z	-3	0	-1	-1	-1	-2	0	1	5	4	0	0	1	-1	-3	-3	-3	-4	-2	-2
X	-2	-1	0	-2	-1	-2	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-2	-1	-3 -5
*	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5	-5



Outro score que será usado:

- Inserção de gap no alinhamento tem um score **negativo** = -1
- 1) Construção da matriz de alinhamento

	d	G	V	Т	Α	Н
d						
Α						
V						
Т						
L						
I						

Todos possíveis alinhamentos são caminhos nesta matriz

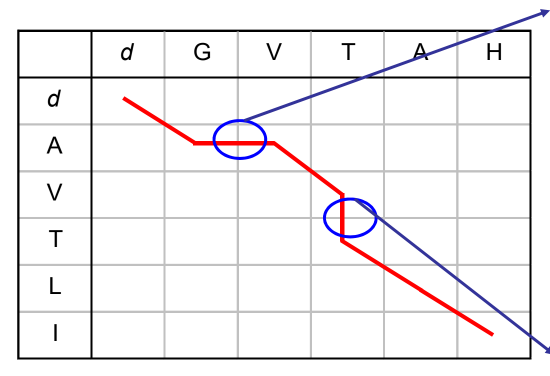
	d	G	V	Т	А	Н
d						
Α						
V						
Т						
L						
I						

	G	V	Т	Α	Н
Α	0	0	0	5	-2
V	-4	5	0	0	-4
Т	-2	0	5	0	-2
L	-4	1	-1	-2	-3
I	-4	4	-1	-1	-4

GVATH AVTLI

Score= 
$$0 + 5 + 5 + (-2) + (-4) = +4$$

Todos possíveis alinhamentos são caminhos nesta matriz



Gap na sequência inferior

	G	V	Т	Α	Н
Α	0	0	0	5	-2
V	-4	5	0	0	-4
Т	-2	0	5	0	-2
L	-4	1	-1	-2	-3
I	-4	4	-1	-1	-4

Gap na sequência superior

Score= 
$$0 + (-1) + 0 + (-1) + (-2) + (-4) = -8$$

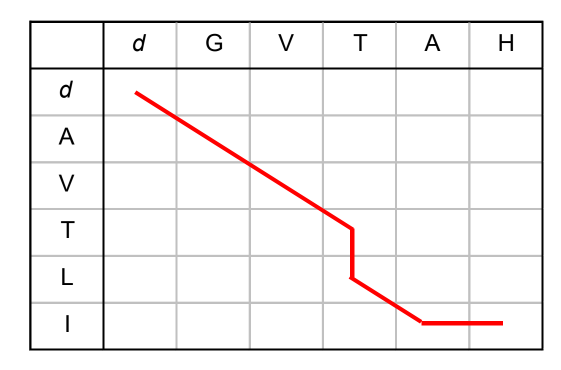
Todos possíveis alinhamentos são caminhos nesta matriz

	d	G	V	Т	Α	Н
d						
А						
V						
Т						
L						
I						

	G	٧	Т	Α	Н
Α	0	0	0	5	-2
V	-4	5	0	0	-4
Т	-2	0	5	0	-2
L	-4	1	-1	-2	-3
I	-4	4	-1	-1	-4

Score= 
$$(-1) + (-1) +$$

Todos possíveis alinhamentos são caminhos nesta matriz



	G	٧	Т	Α	Н
Α	0	0	0	5	-2
V	-4	5	0	0	-4
Т	-2	0	5	0	-2
L	-4	1	-1	-2	-3
I	-4	4	-1	-1	-4

Score= 
$$0 + 5 + 5 + (-1) + (-1) + (-1) = +7$$

2) Inserção dos valores da gap penalty

	d	G	V	Т	Α	Н
d	0	-1	-2	-3	-4	-5
Α	-1					
V	-2					
Т	-3					
L	-4					
I	-5					

Neste caso a gap penalty tem valor -1

3) Preenchimento da tabela, da esquerda para a direita e de cima para baixo, de acordo com seguinte regra:

$$H(i-1, j-1) \qquad H(i-1, j) \qquad H(i, j) = \max \begin{cases} H(i-1, j-1) + S(i, j) \\ H(i-1, j) + S(i, j) \\ H(i, j-1) + S(i, j) \end{cases}$$

**S(i,j)** é o score da matriz de score (BLOSUM50 neste caso), e S(-,j) e S(i, -) scores para inserção de um *gap* horizonal ou vertical

	d	G	V	Т	Α	Н
d	0	-1	-2	-3	-4	-5
Α	-1	0 +	-1 ←	-2	2 ←	<b>–</b> 1
V	-2	-1	5 <b>←</b>	<b>–</b> 4 <b>←</b>	<b>–</b> 3 <b>←</b>	- 2
Т	-3	-2 •	4	10 +	<b>–</b> 9 <b>←</b>	<b>-</b> 8
L	-4	-3	3	9	8 ←	<b>–</b> 7
I	-5	-4	2	8	` 8 ←	<b>- 7</b>

	G	V	Т	Α	Н
Α	0	0	0	5	-2
V	-4	5	0	0	-4
Т	-2	0	5	0	-2
L	-4	1	-1	-2	-3
I	-4	4	-1	-1	-4

Scores da matriz BLOSUM50

Cada célula mantém a informação da proveniência do valor anterior (setas)

4) Traçar o caminho desde o canto inferior direito, seguindo as setas. Cada movimento horizontal ou vertical corresponde a uma gap na sequência respectiva.

	d	G	V	Т	Α	Н
d	0 💌	-1	-2	-3	-4	-5
Α	-1	0 🗲	<del>-</del> -1 <b>◆</b>	-2	2 🛧	<b>-</b> 1
V	-2	-1 -1	5 🗲	<b>–</b> 4 <b>◄</b>	— 3 <b>◆</b>	- 2
Т	-3	-2 -4	4	10 🗲	<b>—</b> 9 <b>◆</b>	- 8 •
L	-4	-3 •	<b>⊤</b> 3	9	8 ◆	– <del>7</del>
I	-5	<del>1</del> -4	2	8	8 🛧	<b>-</b> 7

G V T — A H
A V T L I — Score: 7

Alinhamento óptimo

G V T - A H A V T L I -

Н

	gap	G	V	т	Α	н
gap	0,+0	-1	-2	-3,	-4	-5
A	-1 -	×-2 <b>O</b>	<u>1</u> −1 ←	2	+2←	<b>-+1</b>
V	-2	-1	<b>+5</b> ←	_ +4	_+3←	_+2
т	-3	-2	+4	+10 =	_+9 <i>←</i>	_ <b>+8</b>
L	-4	-3	+3	<b>* *</b>	_+8←	_+7
ı	-5	-4	+2	+8	+8←	_+7

#### Alinhamento local: algoritmo de Smith-Waterman

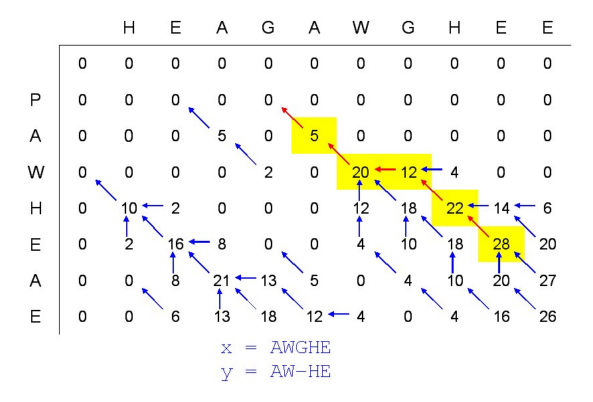
Smith, T.F. & Waterman, M.S (1981) J.Mol.Biol. 147:195-197

O algoritmo de Smith-Waterman é uma versão modificada de N-W que permite encontrar o alinhamento local óptimo entre duas sequências.

$$H(i, j) = \max \begin{cases} 0 \\ H(i-1, j-1) + S(i, j) \\ H(i-1, j) + S(-, i) \\ H(i, j-1) + S(i, -) \end{cases}$$

Se o valor calculado partir das células anteriores for <0, é substituído pelo valor zero e o alinhamento termina nesse ponto. O alinhamento local inicia-se na célula de valor mais alto da matriz de alinhamento.

#### Alinhamento local: algoritmo de Smith-Waterman



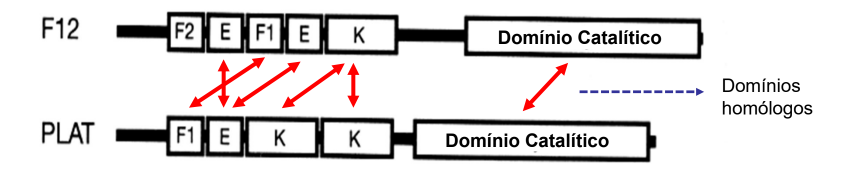
Para que este algoritmo funcione, é necessário que o score esperado para um alinhamento aleatório seja negativo, e que existam valores positivos na matriz de comparação

#### Importância do alinhamento local

Muitas proteínas apresentam uma estrutura **modular**, tendo regiões com proveniências evolutivas distintas e relacionadas com diferentes famílias.

A comparação local de duas sequências permite mais facilmente reconhecer estas regiões, mesmo quando na sua globalidade as sequências são largamente discrepantes.

#### Exemplo:



**PLAT** – plasminogen activator **F12** – coagulation factor XII