Matrizes de score

- ·As matrizes de score, ou matrizes de substituição, permitem obter um score para a comparação de cada um dos possíveis pares de aminoácidos
- Os valores destas matrizes expressam as diferentes tendências de conservação dos aminoácidos em posições homólogas de duas sequências
- Existem diferentes tipos de matrizes de score, baseados em diferentes análises e diferentes pressupostos sobre os mecanismos de substituição
- O processo de inserção (criação de *gaps*) é geralmente tratado separadamente.
- Os dois tipos de matrizes mais usados são:

Matrizes PAM: baseadas na comparação, por alinhamento global, de famílias de sequências muito próximas

Matrizes BLOSUM: baseadas no alinhamento de regiões de elevada similaridade (blocos) em diferentes grupos de proteínas.

Matrizes PAM

Matriz PAM 256

- As matrizes PAM são geradas a partir das frequências de substituição para sequências muito próximas (%id > 85%) e depois extrapoladas para sequências mais distantes
- Assume-se que a probabilidade de substituição numa posição é independentes das substituições anteriores e dos resíduos circundantes
- As matrizes PAM deverão ser escolhidas de acordo com o grau de proximidade esperado entre as sequências.

Exemplo:

PAM400 - sequências distantes PAM10 - sequências próximas

1 PAM = 1 Point Accepted Mutation per 100 aminoacids PAM250 ≈ 20% de identidade entre as sequências

Alinhamento de sequências de citocromo b de primatas (fragmento)

```
P00156 CYB HUMAN
                                  MTPMRKTNPLMKLINHSFIDLPTPSNISAWWNFGSLLGACLILQITTGLFLAMHYSPDAS
Q9G0S9 CYB_MICMU
                                  MTNIRKTHPLMKIMNNSFIDLPAPSNISSWWNFGSLLGACLVIQIITGLFLAMHYTADTT
Q2Y067 CYB AOTAI
                                  MTSPRKTHPLAKIINESFIDLPTPSNISSWWNFGSLLGICLIIQITTGLFLAMHYTPDTS
Q34876 CYB LEMCA
                                  MTNIRKNHPLMKIMNSSFIDLPTPSNISSWWNFGSLLGACLALQIITGLFLAMHYTADTT
Q3YLC2 CYB MIRZA
                                  MTNIRKMHPLMKIMNSSFIDLPAPSNISSWWNFGSLLGACLAIQIITGLFLAMHYTADTA
047488 CYB CEPBA
                                  MTNLRKTHPLMKIINHSFIDLPAPSNISAWWNFGSLLGVCLGLQIVTGLFLAMHYTSDTM
Q9G946 CYB PROCO
                                  MTNIRKNHPLIKIMNSSFIDLPAPSNISSWWNFGSLLGACLALQIITGLFLAMHYTADTT
047892 CYB NOMLE
                                  MTPLRKTNPLMKLINHSLVDLPAPSNISMWWNLGSLLGTCLVLQIVTGLFLAMHYTPDAS
Q50DL8 CYB CHLAE
                                  MTPMRKSNPIMKMINHSLIDLPTPSNISMWWNFGSLLAFCLILQIITGLFLAMHYSPDTS
Q35930 CYB SAISC
                                  MTSPRKTHPLKKMINNSFIDLPTPSNISFWWNLGSLLGACLIIOITTGLFLAMHYTPDTO
035677 CYB PROTA
                                  MTNIRKNHPLIKIMNSSFIDLPAPSNISSWWNFGSLLGACLALOIITGLFLAMHYTADTT
Q34341 CYB DAUMA
                                  MTNIRKTHPLIKIINNSFIDLPTPSNISSWWNFGSLLGTCLILQILTGLFLAMHYTSDTT
Q35131 CYB NYCCO
                                  MTNIRKNHPLMKIINHSFIDLPAPSNISSWWNFGSLLGLCLTIQIVTGLFLAMHYTSDTS
                                   P00156 CYB HUMAN
                                  TAFSSIAHITRDVNYGWIIRYLHANGASMFFICLFLHIGRGLYYGSFLYSETWNIGIILL
Q9G0S9 CYB MICMU
                                  TAFSSVTHICRDVNQGWIIRYLHANGASMFFLCLFLHVGRGMYYGSFTLTETWNIGIILL
02Y067 CYB AOTAI
                                  TAFSSVAHITRDVNYGWMIRYMHANGASMFFVCLFLHIGRGLYYGSFLFLKTWNIGIILL
Q34876 CYB_LEMCA
                                  TAFSSVTHICRDVNYGWVIRYLHANGASMFFLCLFIHIGRGLYYGSFTLSETWNIGIILL
Q3YLC2 CYB MIRZA
                                  TAFSSVTHICRDVNQGWIIRYIHANGASMFFMCLFIHVGRGMYYGSFTLSETWNIGIILL
047488 CYB CEPBA
                                  TAFSSVTHICRDVNYGWLIRYLHANGASMFFMCLFMHVGRGLYYGSYTFLETWNIGILLL
Q9G946 CYB PROCO
                                  TAFSSVTHICRDVNYGWVIRYLHANGASMFFLCLFIHVGRGLYYGSFVLSETWNIGIILL
047892 CYB NOMLE
                                  MAFSSVAHITRDVNYGWVIRYLHANGASMFFICLFLHIGRGLYYGSFLYLETWNIGIILL
Q50DL8 CYB CHLAE
                                  SAFSSIAHITRDVNHGWIIRYLHANGASMFFICLFLHVGRSLYYGSFLLLKTWNTGIMLL
035930 CYB SAISC
                                  TAFSSVAHITRDVNHGWTIRYMHANGASMFFTCLFLHIGRGLYYGSFLSRETWNIGTILL
Q35677 CYB PROTA
                                  TAFSSVTHICRDVNYGWVIRYLHANGASMFFLCLFIHVGRGLYYGSFVLSETWNIGIILL
Q34341 CYB DAUMA
                                  SAFSSISHICRDVNYGWIIRYLHANGASMFFLCLFIHTGRGLYYGSFTYLETWNIGIILL
Q35131 CYB NYCCO
                                  TAFSSVAHICRDVNYGWIIRYIHANGASMFFFCLFIHIGRGLYYGSFTLLDTWNIGIMLL
                                   LATMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTDLVQWIWGGYSVDSPTLTRFFT
P00156 CYB HUMAN
Q9G0S9 CYB MICMU
                            121
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYMGTDLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
Q2Y067 CYB AOTAI
                            121
                                  LTTMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGSDLVQWXWGGFSVDKATLTRFFT
Q34876 CYB LEMCA
                            121
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTNLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
Q3YLC2 CYB MIRZA
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTSLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
047488 CYB_CEPBA
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGINLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
Q9G946 CYB PROCO
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTNLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
047892 CYB NOMLE
                                  LATMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAVPYIGTDLVQWVWGGYSVDNATLTRFFT
Q50DL8 CYB CHLAE
                                  FLTMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTDLVQWVWGGYSIGNPTLSRFFT
Q35930 CYB SAISC
                                  LTTMATAFMGYVLPWGQMSLWGATVITNLLSAIPYIGSNLVEWVWGGFSVDKATLTRFFT
Q35677 CYB PROTA
                                  FTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTNLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
Q34341 CYB DAUMA
                                  LTVMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSATPYIGTSLVEWIWGGFSVDKATLTRFFA
Q35131 CYB NYCCO
                                  IAVMATAFMGYVLPWGOMSFWGATVITNLLSAIPYIGTNLVEWVWGGFSVDKATLTRFFA
```

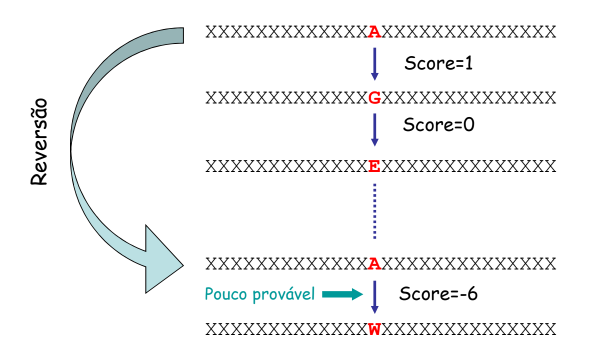
A similaride destas sequências é muito elevada pelo que podemos alinhá-las "manualmente"

As frequências de ocorrência das substituição de pares de amino ácidos podemo ser obtidas por contagem directa no alinhamento

Estas frequências de ocorrência podem ser convertidas numa matriz de probablidades de transição (mutação)

As frequências são extrapoladas para distâncias evolutivas maiores

Estes cálculos têm que ser feitos com milhares de sequências para serem estaticamente fiáveis!



Tempo

Distância PAM versus % de identidade

% identidade	Unidades PAM
99	1
95	5
90	11
85	17
80	23
75	30
70	38
66	47
60	56
55	67
50	80
45	94
40	112
35	133
30	159
25	195
20	246
15	328

% de identidade mínima para conseguir produzir um alinhamento

Table 3.2. Normalized probability scores for changing Phe to any other amino acid (or of not changing) at PAM1 and PAM250 evolutionary distances

Amino acid change	PAM1	PAM250
Phe to Ala	0.0002	0.04
Phe to Arg	0.0001	0.01
Phe to Asn	0.0001	0.02
Phe to Asp	0.0000	0.01
Phe to Cys	0.0000	0.01
Phe to Gln	0.0000	0.01
Phe to Glu	0.0000	0.01
Phe to Gly	0.0001	0.03
Phe to His	0.0002	0.02
Phe to Ile	0.0007	0.05
Phe to Leu	0.0013	0.13
Phe to Lys	0.0000	0.02
Phe to Met	0.0001	0.02
Phe to Phe	0.9946	0.32
Phe to Pro	0.0001	0.02
Phe to Ser	0.0003	0.03
Phe to Thr	0.0001	0.03
Phe to Trp	0.0001	0.01
Phe to Tyr	0.0021	0.15
Phe to Val	0.0001	0.05
SUM ^a	1.0000	1.00

Probablidade da Fenilalanina não mutar: 99% (1 PAM) 32% (250 PAM)

^aApproximate since scores are rounded off.

Matriz PAM 1 - probabilidades de transição

	Ala	Arg	Asn	Asp	Cys	Gln	Glu	Gly	His	Ile	Leu	Lys	Met	Phe	Pro	Ser	Thr	Trp	Tyr	Val
	A	R	N	D	C	Q	E	G	H	I	L	K	M	F	P	S	T	W	Y	7
Ala A	9867	2	9	10	3	8	17	21	2	6	4	2	6	2	22	35	32	0	2	1
Arg R	1	9913	1	0	1	10	0	0	10	3	1	19	4	1	4	6	1	8	0	
Asn N	4	1	9822	36	0	4	6	6	21	3	1	13	0	1	2	20	9	1	4	
Asp D	6	0	42	9859	0	6	53	6	4	1	0	3	0	0	1	5	3	0	0	
Cys C	1	1	0	0	9973	0	0	0	1	1	0	0	0	0	1	5	1	0	3	
Gln Q	3	9	4	5	0	9876	27	1	23	1	3	6	4	0	6	2	2	0	0	
Glu E	10	0	7	56	0	35	9865	4	2	3	1	4	1	0	3	4	2	0	1	
Gly G	21	1	12	11	1	3	7	9935	1	0	1	2	1	1	3	21	3	0	0	
His H	1	8	18	3	1	20	1	0	9912	0	1	1	0	2	3	1	1	1	4	
Ile I	2	2	3	1	2	1	2	0	0	9872	9	2	12	7	0	1	7	0	1	3
Leu L	3	1	3	0	0	6	1	1	4	22	9947	2	45	13	3	1	3	4	2	1.
Lys K	2	37	25	6	0	12	7	2	2	4	1	9926	20	0	3	8	11	0	1	
Met M	1	1	0	0	0	2	0	0	0	5	8	4	9874	1	0	1	2	0	0	
Phe F	1	1	1	0	0	0	0	1	2	8	6	0	4	9946	0	2	1	3	28	
Pro P	13	5	2	1	1	8	3	2	5	1	2	2	1	1	9926	12	4	0	0	
Ser S	28	11	34	7	11	4	6	16	2	2	1	7	4	3	17	9840	38	5	2	
Thr T	22	2	13	4	1	3	2	2	1	11	2	8	6	1	5	32	9871	0	2	
rp W	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	9976	1	(
Tyr Y	1	0	3	0	3	0	1	0	4	1	1	0	0	21	0	1	1	2	9945	
Val V	13	2	1	1	3	2	2	3	3	57	11	1	17	1	3	2	10	0	2	990

As probabilidades estão multiplicadas por 10000

Matriz PAM 1 - log odds scores

```
A 11 -26 -20 -19 -24 -20 -17 -16 -26 -22 -24 -26 -21 -27 -16 -14 -14 ### -26 -17
R -26 14 -25 ### -26 -16 ### -30 -16 -22 -28 -13 -20 -29 -20 -18 -26 -17 -31 -26
N -20 -25 14 -10 ### -20 -18 -19 -13 -21 -25 -15 ### -28 -24 -13 -16 -26 -20 -28
D -19 ### -10 13 ### -19 -9 -19 -21 -26 ### -21 ### ### -29 -20 -22 ### ### -27
C -24 -26 ### ### 15 ### ### -30 -25 -24 ### ### ### ### -27 -18 -28 ### -20 -23
Q -20 -16 -20 -19 ### 14 -11 -25 -12 -27 -21 -18 -19 ### -18 -22 -23 ### ### -25
E -17 ### -18 -9 ### -11 13 -21 -23 -22 -29 -21 -25 ### -23 -21 -25 ### -27 -24
G -16 -30 -19 -19 -30 -25 -21 10 -30 ### -31 -26 -28 -28 -25 -16 -25 ### ### -23
H -26 -16 -13 -21 -25 -12 -23 -30 15 -31 -23 -26 ### -23 -20 -24 -26 -26 -19 -23
| -22 -22 -21 -26 -24 -27 -22 ### -31 14 -16 -23 -15 -17 -29 -26 -17 ### -24 -11
L -24 -28 -25 ### ### -21 -29 -31 -23 -16 11 -27 -13 -18 -25 -28 -25 -23 -25 -18
K -26 -13 -15 -21 ### -18 -21 -26 -26 -23 -27 11 -16 ### -25 -20 -19 ### -29 -30
M -21 -20 ### ### ### -19 -25 -28 ### -15 -13 -16 18 -20 -28 -22 -20 ### ### -16
F -27 -29 -28 ### ### ### ### -28 -23 -17 -18 ### -20 14 -29 -23 -29 -21 -12 -29
P -16 -20 -24 -29 -27 -18 -23 -25 -20 -29 -25 -25 -28 -29 13 -16 -21 ### ### -23
S -14 -18 -13 -20 -18 -22 -21 -16 -24 -26 -28 -20 -22 -23 -16 11 -13 -21 -25 -25
T -14 -26 -16 -22 -28 -23 -25 -25 -26 -17 -25 -19 -20 -29 -21 -13 12 ### -24 -18
W ### -17 -26 ### ### ### ### -26 ### -23 ### ### -21 ### -21 ### 20 -22 ###
Y -26 -31 -20 ### -20 ### -27 ### -19 -24 -25 -29 ### -12 ### -25 -24 -22 15 -25
V -17 -26 -28 -27 -23 -25 -24 -23 -23 <mark>-11 -18 -30 -16 -29 -23 -25 -18 ### -25 12</mark>
                      QEGHILKMFPST
```

Família de Matrizes PAM

Família de matrizes de substituição — PAM 1, PAM 2, etc. — onde PAMn é adequada à comparação de sequências que distam entre si de n PAM n = (PAM 1) n

PAM2 = PAM1 × PAM1 PAM4 = PAM2 × PAM2 PAM8 = PAM4 × PAM4 PAM16 = PAM8 × PAM8 PAM32 = PAM16 × PAM16 PAM64 = PAM32 × PAM32 PAM128 = PAM64 × PAM64 PAM256 = PAM128 × PAM128

Não confundir com as matrizes PAM de substituição com as matrizes PAM de score.

Matrizes PAM de score são obtidas a partir das matrizes PAM de substituição calculando os logaritmos da razão das frequências observadas e esperadas ("log odds score")..

Os valores de score são logaritmos

$$S_{ij} = log_b (p_i M_{ij} / p_i p_j)$$

S_{ii} = score ("log odds" ratio)

M_{ii} = *score* da matriz de transição

p_i, p_j = probabilidades de ocorrência dos aminoácidos

b = base do logaritmo (arbitrária)

Odds ratio $(p_i \, \overline{M}_{ij}/p_i p_j)$ – razão entre a probabilidade de ocorrência de uma transição, e a probabilidade de ocorrência dessa mesma transição para num modelo aleatório

GALHIVH GGVNLVH

 $p_1*p_2*p_3*p_4*p_5*p_6*p_7$ = Pa (probabilidade de ocorrência do alinhamento)

dado que log(a*b) = log(a) + log(b) temos:

$$log(Pa) = log(p_1*p_2*p_3*p_4*p_5*p_6*p_7) = log(p_1) + log(p_2) + log(p_3) + log(p_4) + log(p_5) + log(p_6) + log(p_7)$$

Assim, se usarmos $log(p_i)$ como valor de score para cada para de resídudos, a soma destes valores produz o logaritmo do score total log(Pa)!

PAM2

A 10 -23 -17 -16 -21 -17 -14 -13 -23 -19 -21 -23 -18 -24 -13 -11 -11 -46 -23 -14 R -23 14 -22 -41 -23 -13 -39 -27 -13 -19 -25 -10 -17 -26 -17 -15 -23 -14 -28 -23 N -17 -22 14 -8 -41 -17 -15 -16 -10 -18 -22 -12 -38 -25 -21 -10 -13 -23 -17 -25 D -16 -41 -8 13 -47 -16 -6 -16 -18 -23 -44 -18 -42 -48 -26 -17 -19 -48 -42 -24 C -21 -23 -41 -47 **15** -47 -47 -27 -22 -21 -48 -47 -46 -45 -24 -15 -25 -49 -17 -20 Q -17 -13 -17 -16 -47 14 -9 -22 -9 -24 -18 -15 -16 -45 -15 -19 -20 -45 -43 -22 E -14 -39 -15 -6 -47 -9 13 -18 -20 -19 -26 -18 -22 -47 -20 -18 -22 -52 -24 -21 G -13 -27 -16 -16 -27 -22 -18 10 -27 -42 -28 -23 -25 -25 -21 -13 -22 -48 -46 -20 H -23 -13 -10 -18 -22 -9 -20 -27 **15** -28 -20 -22 -41 -20 -17 -21 -23 -23 -16 -21 1 -19 -19 -18 -23 -21 -24 -19 -42 -28 **14** -13 -20 -12 -14 -26 -23 -14 -46 -21 -8 L -21 -25 -22 -44 -48 -18 -26 -28 -20 -13 11 -24 -10 -15 -22 -25 -22 -20 -22 -15 K -23 -10 -12 -18 -47 -15 -18 -23 -22 -20 -24 11 -13 -46 -22 -17 -16 -43 -26 -27 M -18 -17 -38 -42 -46 -16 -22 -25 -41 -12 -10 -13 18 -17 -25 -19 -17 -45 -42 -13 F -24 -26 -25 -48 -45 -45 -47 -25 -20 -14 -15 -46 -17 **14** -26 -20 -25 -18 -9 -26 P -13 -17 -21 -26 -24 -15 -20 -21 -17 -26 -22 -22 -25 -26 13 -13 -18 -46 -46 -20 **S** -11 -15 -10 -17 -15 -19 -18 -13 -21 -23 -25 -17 -19 -20 -13 **11** -10 -18 -22 -22 T -11 -23 -13 -19 -25 -20 -22 -22 -23 -14 -22 -16 -17 -25 -18 -10 12 -44 -21 -15 W -46 -14 -23 -48 -49 -45 -52 -48 -23 -46 -20 -43 -45 -18 -46 -18 -44 20 -19 -49 Y -23 -28 -17 -42 -17 -43 -24 -46 -16 -21 -22 -26 -42 -9 -46 -22 -21 -19 15 -22 V -14 -23 -25 -24 -20 -22 -21 -20 -21 -8 -15 -27 -13 -26 -20 -22 -15 -49 -22 12 ARNDCQEGHILKMFPSTWYV

PAM150

A 4 -3 0 0 -3 -1 0 1 -3 -1 -3 -3 -2 -5 1 2 2 -9 -5 0 9 -1 -4 -5 1 -3 -5 2 -3 -5 4 -1 -7 -1 -1 -2 2 -7 -4 -1 **5** 3 -6 0 1 0 2 -3 -5 1 -3 -5 -2 1 0 -6 -3 -3 -4 **3 6** -8 **1 5** 0 0 -4 -7 -1 -5 -9 -3 0 -1 -10 -7 -4 C -3 -5 -6 -8 13 -8 -8 -6 -5 -4 -9 -9 -8 -7 -5 0 -4 -11 -1 -3 Q -1 1 0 1 -8 **7** 3 -3 4 -4 -3 0 -2 -8 0 -2 -2 -7 -6 -3 -3 **1 5** -8 **3 6** -1 0 -3 -5 -1 -4 -9 -2 -1 -2 -11 -6 -3 -5 0 0 -6 -3 -1 **7** -4 -5 -7 -3 -5 -7 -2 **1** -1 -10 -8 -3 2 0 -5 4 0 -4 **9** -5 -3 -1 -4 -3 -1 -2 -3 -4 -1 -4 -3 -3 -4 -4 -4 -3 -5 -5 **7** 2 -3 2 1 -4 -3 0 -8 -3 **5** -5 -5 -7 -9 -3 -5 -7 -3 2 **8** -5 **4 1** -4 -5 -3 -3 -3 **1** K -3 4 1 -1 -9 0 -1 -3 -1 -3 -5 **7** 1 -8 -3 -1 -1 -6 -7 -5 M -2 -1 -3 -5 -8 -2 -4 -5 -4 2 4 1 11 -1 -4 -3 -1 -7 -5 2 F -5 -7 -5 -9 -7 -8 -9 -7 -3 1 1 -8 -1 11 -7 -5 -5 -1 7 -3 P 1 -1 -2 -3 -5 0 -2 -2 -1 -4 -4 -3 -4 -7 8 1 0 -9 -8 -2 S 2 -1 1 0 0 -2 -1 1 -2 -3 -5 -1 -3 -5 1 4 2 -3 -4 -2 T 2 -2 0 -1 -4 -2 -2 -1 -3 0 -3 -1 -1 -5 0 2 5 -8 -4 0 W -9 2 -6 -10 -11 -7 -11 -10 -4 -8 -3 -6 -7 -1 -9 -3 -8 18 -2 -10 Y -5 -7 -3 -7 -1 -6 -6 -8 -1 -3 -3 -7 -5 7 -8 -4 -4 -2 12 -4 V 0 -4 -3 -4 -3 -3 -3 -3 -4 5 1 -5 2 -3 -2 -2 0 -10 -4 7 ARNDCQEGHILKMFPSTWYV

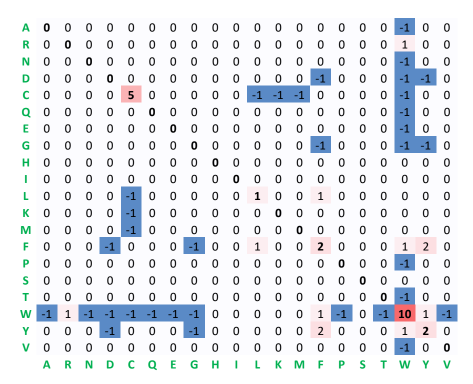
PAM50

A 8 -8 -3 -3 -7 -4 -2 -1 -8 -5 -7 -8 -5 -10 -1 1 1 -16 -9 -2 R -8 12 -6 -11 -10 -1 -10 -11 -1 -6 -10 2 -4 -11 -4 -3 -7 -1 -12 -9 N -3 -6 10 3 -12 -3 -1 -3 2 -6 -9 0 -10 -10 -6 1 -1 -10 -5 -9 D -3 -11 3 10 -17 -2 5 -3 -4 -9 -14 -4 -12 -17 -9 -3 -5 -18 -13 -9 C -7 -10 -12 -17 14 -17 -11 -9 -7 -18 -17 -16 -15 -10 -3 -9 -19 -4 -7 Q -4 -1 -3 -2 -17 12 3 -8 3 -9 -6 -2 -4 -15 -3 -6 -6 -15 -14 -8 E -2 -10 -1 5 -17 3 10 -4 -5 -6 -11 -4 -8 -17 -6 -4 -6 -20 -10 -7 G -1 -11 -3 -3 -11 -8 -4 9 -10 -12 -13 -8 -10 -11 -7 -1 -6 -18 -16 -6 H -8 -1 2 -4 -9 3 -5 -10 13 -10 -7 -6 -12 -7 -4 -6 -8 -9 -3 -7 1 -5 -6 -6 -9 -7 -9 -6 -12 -10 **12** 0 -7 1 -2 -10 -8 -2 -16 -7 4 L -7 -10 -9 -14 -18 -6 -11 -13 -7 0 10 -10 2 -2 -8 -10 -8 -7 -8 -1 K -8 2 0 -4 -17 -2 -4 -8 -6 -7 -10 **9** -1 -16 -7 -4 -3 -13 -11 -10 M -5 -4 -10 -12 -16 -4 -8 -10 -12 1 2 -1 16 -4 -9 -6 -4 -15 -13 0 F -10 -11 -10 -17 -15 -15 -17 -11 -7 -2 -2 -16 -4 13 -12 -8 -10 -5 4 -9 P -1 -4 -6 -9 -10 -3 -6 -7 -4 -10 -8 -7 -9 -12 11 -1 -4 -16 -16 -6 **S** 1 -3 1 -3 -3 -6 -4 -1 -6 -8 -10 -4 -6 -8 -1 **8** 2 -6 -8 -7 T 1 -7 -1 -5 -9 -6 -6 -6 -8 -2 -8 -3 -4 -10 -4 2 10 -15 -8 -2 W -16 -1 -10 -18 -19 -15 -20 -18 -9 -16 -7 -13 -15 -5 -16 -6 -15 19 -6 -19 Y -9 -12 -5 -13 -4 -14 -10 -16 -3 -7 -8 -11 -13 4 -16 -8 -8 -6 14 -9 V -2 -9 -9 -9 -7 -8 -7 -6 -7 4 -1 -10 0 -9 -6 -7 -2 -19 -9 10 ARNDCQEGHILKMFPSTWYV

PAM256

A 2 -1 0 0 -2 0 0 1 -1 0 -2 -1 -1 -3 1 1 1 -6 -3 0 R -1 6 0 -1 -4 1 -1 -2 2 -2 -3 3 0 -4 0 0 -1 2 -4 -2 N 0 0 2 2 -4 1 1 0 2 -2 -3 1 -2 -3 0 1 0 -4 -2 -2 D 0 -1 2 4 -5 2 3 1 1 -2 -4 0 -3 -5 -1 0 0 -7 -4 -2 C -2 -4 -4 -5 12 -5 -5 -3 -3 -2 -6 -5 -5 -4 -3 0 -2 -8 0 -2 Q 0 1 1 2 -5 4 2 -1 3 -2 -2 1 -1 -5 0 0 -1 -5 -4 -2 -1 1 3 -5 2 **4** 0 1 -2 -3 0 -2 -5 -1 0 0 -7 -4 -2 -2 0 1 -3 -1 0 **5** -2 -2 -4 -2 -3 -5 0 1 0 -7 -5 -1 2 2 1 -3 3 1 -2 6 -2 -2 0 -2 -2 0 -1 -1 -3 0 -2 -2 -2 -2 -2 -2 -2 -2 -2 **4** 2 -2 **2** 1 -2 -1 0 -5 -1 **4** -3 -3 -4 -6 -2 -3 -4 -2 2 **6** -3 **4** 2 -2 -3 -2 -2 -1 **2** K -1 3 1 0 -5 1 0 -2 0 -2 -3 5 0 -5 -1 0 0 -3 -4 -2 M -1 0 -2 -3 -5 -1 -2 -3 -2 2 4 0 6 0 -2 -2 -1 -4 -2 2 F -3 -4 -3 -5 -4 -5 -5 -5 -2 1 2 -5 0 9 -4 -3 -3 0 7 -1 0 0 -1 -3 0 -1 0 0 -2 -2 -1 -2 -4 6 1 0 -5 -5 -1 0 1 0 0 0 0 1 -1 -1 -3 0 -2 -3 1 2 1 -2 -3 -1 T 1 -1 0 0 -2 -1 0 0 -1 0 -2 0 -1 -3 0 1 2 -5 -3 0 W -6 2 -4 -7 -8 -5 -7 -7 -3 -5 -2 -3 -4 0 -5 -2 -5 **17** 0 -6 Y -3 -4 -2 -4 0 -4 -4 -5 0 -1 -1 -4 -2 7 -5 -3 -3 0 10 -2 V 0 -2 -2 -2 -2 -2 -1 -2 4 2 -2 2 -1 -1 -1 0 -6 -2 4 ARNDCQEGHILKMFPSTWYV

PAM500



Matrizes BLOSUM

Matriz BLOSUM62

- As matrizes BLOSUM são construídas a partir da alinhamentos locais sem gaps de regiões de elevada similaridade
- Estes alinhamentos (blocos) estão organizados numa base de dados chamada BLOCKS
- O número da matriz BLOSUM indica a percentagem de identidade usada para agrupar as sequências
- Quanto mais baixo o valor, maior a diversidade incorporada na criação da matriz

Exemplo:

BLOSUM90 - para sequências próximas BLOSUM20 - para sequências afastadas

BLOSUMn - são comparadas sequências com uma percentagem de identidade não superior n%.

BLOSUM N - construída a partir de blocos com similaridade não superior a N%

Exemplo de entrada na base de dados BLOCKS

Block PR00808A

```
ID AMLASEINHBTR; BLOCK
AC PR00808A; distance from previous block=(6,42)
DE Cereal trypsin/alpha-amylase inhibitor family signature
BL adapted; width=15; segs=34; 99.5%=771; strength=1203
O49864 ( 29) CAPGDALPHNPLRAC 28
049865
                  ( 29) CAPGDALPHNPLRAC 28
IAAE HORVU|P01086 ( 29) CAPGDALPHNPLRAC

        049861
        ( 29) CAPGDELPHNPLRAC 50

        049863
        ( 29) CAPGDALPANPLRAC 30

        023982
        ( 32) CSPGVAFPTNLLGHC 43

IAAD HORVU|P11643 ( 32) CSPGVAFPTNLLGHC 43
049862 ( 29) CAPGDALPANPLRAC 30
ITRF MAIZE | P01088 ( 34) CVPGWAIPHNPLPSC 50
024000 ( 32) CSPGVAFPTNLHGHC 100
IA03 WHEAT | P17314 ( 29) CVPGVAFRTNLLPHC 63
O49867 (29) CAPGDALPANPLRAC
IAAB HORVU|P32936 ( 30) CTPWTATPITPLPSC
IA16 WHEAT | P16159 ( 30) CTPWMSTLITPLPSC
IA02 WHEAT | P16851 ( 30) CYPGMGLPSNPLEGC
IAAA HORVU|P28041 ( 30) CYAGMGLPSNPLEGC 57
Q41540
       ( 30) CTPWTSTLITPLPSC 71
IAAT ELECO|P01087 ( 6) CIPGMAIPHNPLDSC 58
RA14 ORYSA|Q01882 ( 41) CQPGMGYPMYSLPRC 35
Q40652
                  ( 41) CQPGMGYPMYSLPRC 35
RAG2 ORYSA|Q01885 ( 41) CQPGMGYPMYSLPRC 35
IA01 WHEAT | P16850 ( 30) CYAGMGLPINPLEGC 53
P93602
                  ( 32) CQPGVAFPHNALATC 43
Q40655
        ( 42) CQPGMGYPMYPLPRC 30
( 41) CQPGIGYPTYPLPRC 36
Q40654
RA05 ORYSA|Q01881 ( 41) CQPGMGYPMYSLPRC 35
RA17 ORYSA|Q01883 ( 39) CRPGISYPTYSLPQC 71
IAA HORVU|P16969 ( 33) CQLGVDFPHNPLATC 98
IAA4 SORBI|P81367
                  ( 7) CAPGLAIPAPPLPTC 56
IAA1 WHEAT | P01085 ( 6) CYPGQAFQVPALPAC
049956
                  ( 37) CDPATGYKVSALTGC
IAA2 WHEAT | P01083 ( 7) CNPATGYKVSALTGC
IAA5 WHEAT | P01084 ( 6) CYPGQAFQVPALPGC
IAA2 HORVU|P13691 ( 37) CDPEMGHKVSPLTRC 96
```

http://blocks.fhcrc.org/

Matriz	Utilização	% identidade
PAM40	Alinhamentos curtos, elevada similaridade	70-90
PAM160	Detecção de membros de uma família	50-60
PAM250	Alinhamentos de sequências distantes	~20-30
BLOSUM90	Alinhamentos curtos, elevada similaridade	70-90
BLOSUM80	Detecção de membros de uma família	50-60
BLOSUM62	Eficaz na detecção de possíveis similaridades	30-40
BLOSUM30	Alinhamentos longos, sequências distantes	<30

Matrizes de probabilidades de transição para nucleótidos

Transições: $A \leftrightarrow G$, $C \leftrightarrow T$

Transversões: $A \leftrightarrow T$, $G \leftrightarrow T$

 $A \leftrightarrow C$, $G \leftrightarrow C$

Frequências de mutação uniformes (1 PAM)

	A	T	G	С
A	0.99			
T	0.0033	0.99		
G	0.0033	0.0033	0.99	
C	0.0033	0.0033	0.0033	0.99

Transições mais frequentes (3x) que transversões

		•	•	
	A	T	G	С
A	0.99			_
T	0.0020	0.99		
G	0.0060	0.0020	0.99	
C	0.0020	0.0060	0.0020	0.99

Matrizes de score para nucleótidos (log odds)

$$S_{ij} = log_b (p_i M_{ij} / p_i p_j)$$

 S_{ij} = "log odds" score

M_{ii} = *score* da matriz de transição

 p_i , p_j = probabilidades de ocorrência dos nucleótidos b = base do logaritmo (arbitrária)

Frequências de mutação uniformes (1 PAM)

	Л	T	G	С
A	2			
T	-6	2		
G	-6	-6	2	
C	-6	-6	-6	2

$S_{AA} = \log_2(0.25*0.99 / 0.25*0.25) \approx 2$

$$S_{T,A} = log_2(0.25*0.0033/0.25*0.25) \approx -6$$

Transições mais frequentes (3x) que transversões

	A	T	G	С	
A	2				
T	-5	2			
G	-7	-7	2		
C	-5	-7	-5	2	

$$S_{T,A} = log_2(0.25*0.0020/0.25*0.25) \approx -5$$

$$S_{G,A} = log_2(0.25*0.0060/0.25*0.25) \approx -7$$

Gap penalties

A inserção ou deleção de porções de uma sequência são eventos raros que conduzem a divergências de comprimento entre sequências homólogas.

Estas diferenças de comprimento implicam a necessidade inserir espaços ("gaps") num alinhamento, mas esta inserção tem que ser pesadamente penalizada para estar de acordo com a raridade destes eventos.

Existem diferentes esquemas de penalização dos gaps ("gap penalties"), mas todos passam pela atribuição de um score negativo que está geralmente relacionado com o comprimento do gap. Esquemas mais comuns:

- Constante: o tipo mais simples, consistem a atribuir uma penalização constante cada vez que é criado um gap num alinhamento
- · Linear: a penalização é proporcional ao comprimento total dos gaps criados no alinhamento, não dependendo do seu número
- Afim (affine gap penalties): as penalizações possuem um termo constante para cada gap criado, e um termo proporcional ao comprimento do gap criado.

Affine gap penalties

Uma representação mais realista do processo de evolução das proteínas deveria penalizar de modo diferente a *criação* e a *extensão* de um *gap*. Para entender este facto, devemos considerar que os alinhamentos entre sequências tem tendência a conter poucos gaps, mas quase sempre com vários resíduos de comprimento.

Se atribuirmos uma penalidade c para a criação de um gap e uma penalidade e para a sua extensão, temos:

$$gp = c + n \times e$$
,
em que n é o comprimento do gap.

Não existe uma teoria rigorosa para a escolha de valores para este parâmetros!

Valores usuais:

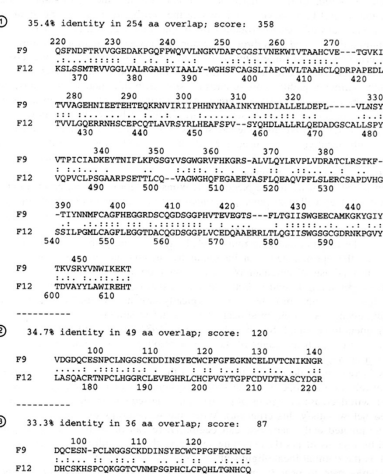
```
c = -10, e = -2 (FASTA)
c = -5... -10, e = -1, -2 (BLAST)
c = -12, -2 (Smith-Waterman)
```

O valor óptimo das gap penalties depende da matriz de score usada!

Reese, JT & Pearson, WR (2002) Bioinformatics, 18:1500-1507

Alinhamentos sub-óptimos: o programa LALIGN

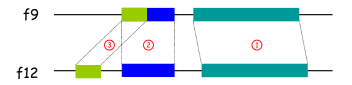
Comparison of:
(A) f9-human.aa >F9 gi|119772|sp|P00740|FA9_HUMAN COAGULATION FA (B) f12-hum.aa >F12 gi|119763|sp|P00748|FA12_HUMAN COAGULATION using protein matrix



120

100

110



- Neste caso o alinhamento 1 é o alinhamento local óptimo, e os alinhamentos 2 e 3 são alinhamentos subóptimos identificados pelo programa LALIGN
- Muitas vezes a análise de alinhamentos sub-óptimos permite a identificação de regiões de similaridade entre duas sequências, não imediatamente reconhecíveis num alinhamento óptimo

http://www.ch.embnet.org/software/LALIGN_form.html