## **M2 Mycologie**

Approches phylogénétiques



Phylogénie moléculaire

## **Principes**

- arbre phylogénétique : représentation graphique des relations (de proximité) entre différents organismes, dans un contexte d'évolution temporelle à partir d'un ancêtre commun à tous les descendants
- relations de similarité et phénomène de divergence extraites à partir de l'alignement des séquences
- phylogény moléculaire : analyse des données génétiques (ADN) et des différences moléculaires héréditaires
- objectif: caractériser le processus évolutif ayant permis de générer la diversité observée [1, 3]

1

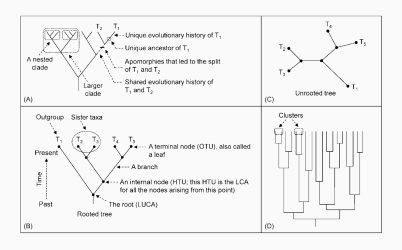
#### Classification de séquences

- séquences non redondantes, séquences consensus
- aggrégation/classification (EST, OTU, famille de protéines)
- · mesure de distance, blast, autre
- logiciels : cd-hit, vsearch, OrthoFinder

#### Etapes de construction d'un arbre

- sélection des organismes ou famille de gènes
- choix des marqueurs moléculaires
- amplification, séquençage et assemblage
- alignement (ClustalW, MSA, MAFFT, T-Coffee)
- · choix d'un modèle évolutionnaire
- analyse phylogénétique (Paup, PAML, PHYLIP, MEGA, Raxml, MrBayes)
- construction de l'arbre phylogénétique
- évaluation de l'arbre phylogénétique (bootstrap, parsimonie/distance, vraisemblance)

#### **Nomenclature**



# Méthodes de classification

## Classification automatique (en statistiques)

#### Approche non supervisée :

- statut inconnu
- identifier des groupes d'unités statistiques partageant des caractéristiques communes ou présentant un certain degré de similarité
- mesurer la co-occurence d'événements ou la fréquence de motifs plus ou moins réguliers
- Exemples : classification automatique ("clustering"), système de recommendation et filtrage collaboratif, text mining, etc.

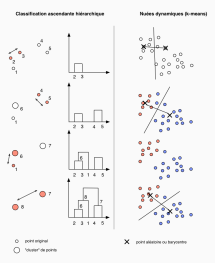
#### Classification hiérarchique

- mesure de dissimilarité ou de distance entre chaque paire d'observation: ||x - y||<sub>2</sub> (euclidienne), ||x - y||<sub>2</sub>, ||x - y||<sub>1</sub>
- "aggrégation ascendante": chaque observation définit son propre cluster, puis on regroupe les clusters par paires et on itère jusqu'à n'avoir plus qu'un seul cluster
- "aggrégation descendante": on part d'un seul cluster et on divise
- critère d'agglomération : complete, single, average, centroid, diminution de la variance intra-classe (Ward), etc.

## Nuées dynamiques (k-means)

- "aggrégation en centres mobiles": regroupement itératif des observations par minimisation de la variance intra-cluster, après initialisation aléatoire des centres de classe
- choix d'une fonction distance : euclidienne, Manhattan (k-medians), et bien d'autres (k-medoids ou PAM)

#### Illustration



Tiré de B. Falissard, Comprendre et utiliser les statistiques dans les sciences de la vie, Masson 2005

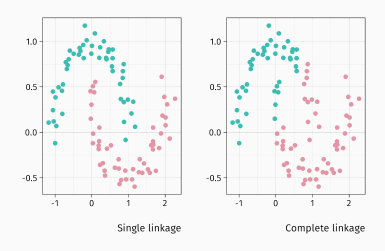
#### **Application R**

```
library(mclust)

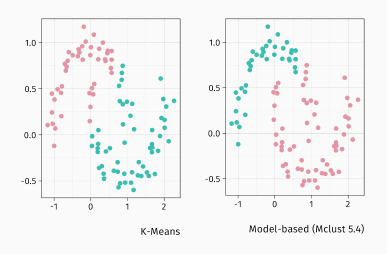
hc.s ← hclust(dist(moon), method = "single")
hc.c ← hclust(dist(moon), method = "complete")

km ← kmeans(moon, centers = 2, nstart = 25)
mc ← Mclust(moon, G = 2)
```

# Application R (2)



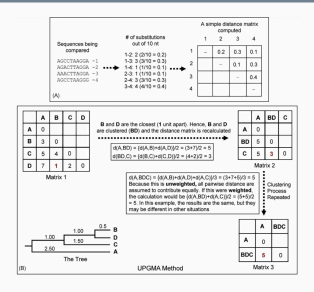
# Application R (3)



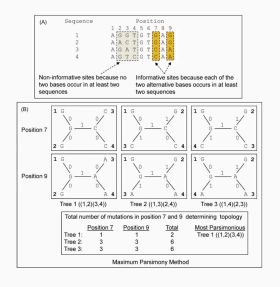
## Classification automatique (en phylogénie)

- UPMGA: simple (proche de l'approche agglomérative) mais peu réaliste (suppose que la vitesse d'évolution est constante)
- NJ: tient compte de la vitesse d'évolution (additivité des distances) mais fournit un arbre non enraciné (et non ultramétrique); utile comme arbre initial pour les approches par vraisemblance
- parcimonie: minimiser le nombre de "pas" (mutations / substitutions) nécessaires pour passer d'une séquence à une autre (suppose les sites indépendants).

#### Modèles basés sur les distances (UPMGA)



#### Modèles basés sur les distances (parsimonie)



Approches par vraisemblance

#### Modèle de substitution

- plusieurs modèles de substitution : GTR +I/+G<sup>1</sup>
- GTR+I+Γ = 10 paramètres
- compromis bias-variance, sur-ajustement, cadre de raisonnement hypothétique

 $<sup>^{1} \</sup>texttt{https://www.hiv.lanl.gov/content/sequence/findmodel/findmodel.html}; [2]$ 

#### **Modèle GTR**

AIC-SELECTED MODEL: GTR: General Time Reversible plus Gamma (model 55)

LnL = -1315.630093 AIC = 2649.260186

Parameter details

The matrix on the right illustrates the different models considered by Findmodel.

Rate Parameters with the same color are assumed to have the same value.

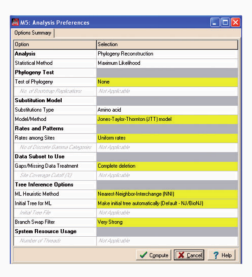
Base Frequencies are the same when they are shown as  $f_N$ , and different otherwise.

#### General Time Reversible



#### **Phyml**

- utilisable directement depuis Seaview (sur séquences déjà alignées), ou en ligne
- utilisable également sous R (plot et summary)
- disponible en ligne sur NGPhylogeny



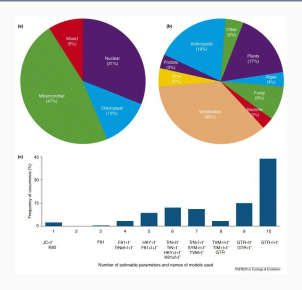
## IQ-TREE: modèle de substitution NN

Model	df	Explanation	Code
JC or JC69	0	Equal substitution rates and equal base frequencies (Jukes and Cantor, 1969).	000000
F81	3	Equal rates but unequal base freq. (Felsenstein, 1981).	000000
K80 or K2P	1	Unequal transition/transversion rates and equal base freq. (Kimura, 1980).	010010
HKY or HKY85	4	Unequal transition/transversion rates and unequal base freq. (Hasegawa, Kishino and Yano, 1985).	010010
TN or TN93	5	Like HKY but unequal purine/pyrimidine rates (Tamura and Nei, 1993).	010020
TNe	2	Like TN but equal base freq.	010020
K81 or K3P	2	Three substitution types model and equal base freq. (Kimura, 1981).	012210
K81u	5	Like K81 but unequal base freq.	012210
TPM2	2	AC=AT, AG=CT, CG=GT and equal base freq.	010212
TPM2u	5	Like TPM2 but unequal base freq.	010212
TPM3	2	AC=CG, AG=CT, AT=GT and equal base freq.	012012
TPM3u	5	Like TPM3 but unequal base freq.	012012
TIM	6	Transition model, AC=GT, AT=CG and unequal base freq.	012230
TIMe	3	Like TIM but equal base freq.	012230
TIM2	6	AC=AT, CG=GT and unequal base freq.	010232
TIM2e	3	Like TIM2 but equal base freq.	010232
TIM3	6	AC=CG, AT=GT and unequal base freq.	012032
тімзе	3	Like TIM3 but equal base freq.	012032
TVM	7	Transversion model, AG=CT and unequal base freq.	012314
TVMe	4	Like TVM but equal base freq.	012314
SYM	5	Symmetric model with unequal rates but equal base freq. (Zharkikh, 1994).	012345
GTR	8	General time reversible model with unequal rates and unequal base freq. (Tavare, 1986).	012345

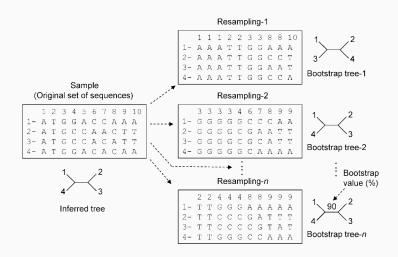
## IQ-TREE: modèle de substitution AA

ar oplast ar ar	SIL Cokes SUbstitution Matrix (Neurold and Neurold 1997). Note that \$1,000MR2 is not recommended for phylogenetic analysis as it was designed mainly for sequence alignments. Chicroplast matrix (Adach et al., 2000).  General matrix (Depfind et al., 1976).  Flewwars (E. e and Vehr), 2009).  Flewwars (E. e and Vehr), 2009).  Flewwars (E. e and Vehr), 2009).  General inner reversible models with 190 rate parameters. WARNING: Be careful when using the parameter of model as parameter eclamates using the department of the stable, especially when not having enough phylogenetic information (E. g. of their greenops) alignments).  **IV between-patient matrix HV-Rs, (lockie et al., 2007).  **HV between-patient matrix HV-Rs, (lockie et al., 2007).
ar ar	General matrix (Doyhoff et al., 1978).  Revesed Buyneff matrix (Goosia and Goldman, 2005).  Flavowiss (Le and Veril, 2009).  Influenza vivia (Doing et al., 2019).  Influenza vivia (Doing et al., 2019).  General time reversible models with 1901 orate parameters. WARNING: Be careful when using this parameter city model as parameter catemate might not be stable, especially when not having enough phylogenetic information (e.g. not long enough adjuncents).  HIV between-pasted in matrix HV-Buy (Volcke et al., 2007).
ar ral	Revised Dayhoff matrix (Kosiol and Goldman, 2005).  Flaviorus (Le and Vohr), 2029).  General time reversible models with 190 rate parameters. WAPNING: Be careful when using this parameter rich model as parameter estimates might not be stable, especially when not having enough phylogonetic information (e.g. not long rounds) alignments).  HIV between patient matrix HIV-B <sub>III</sub> (Nickle et al., 2007).
ral	Flavivrus (Le and Virih, 2020). Influenza wus (Dwing et al., 2010). General time reversible models with 150 rate parameters. WARNING. Be careful when using this parameter rich model as parameter estimates might not be stable, especially when not having enough physiopenes information (e.g. not long enough) alignments). HIV between-patient matrix HN-Bu, (Nickle et al., 2007).
ral	Influenza virus (Dang et al., 2010). General fine reversible models with 190 rate paremeters. WARNING: Be careful when soing this parameter viru hoof as parameter estimates might not be stable, especially when not having enough phylogenetic information (e.g. not forge enough adaptives). Who between patient mater NPAB, (volcate et al., 2007).
ral	General time reversible models with 190 rate parameters. WARNING: Be careful when using this parameter-inch model as parameter estimates might not be stable, especially when not having enough phylogenetic information (e.g. not long recopy) alignments). HIV between-patient matrix HIV-B <sub>m.</sub> (Neidsle et al., 2007).
ral	parameter-rich model as parameter estimates might not be stable, especially when not having enough phylogenetic information (e.g. not long enough alignments). HIV between-patient matrix HIV-B <sub>III</sub> (Nickle et al., 2007).
	HIV within-patient matrix HIV-W <sub>m</sub> (Nickle et al., 2007).
ar	
	General matrix (Jones et al., 1992).
ar	Revised JTT matrix (Kosiol and Goldman, 2005).
ar	General matrix (Le and Gascuel, 2008).
hondrial	Mitochondrial Arthropoda (Abascal et al., 2007).
hondrial	Mitochondrial Mammalia (Yang et al., 1998).
hondrial	Mitochondrial Vertebrate (Adachi and Hasegawa, 1996).
hondrial	Mitochondrial Metazoa (Animals) (Rota-Stabelli et al., 2009).
hondrial	Mitochondrial Metazoa (Vinh et al., 2017).
hondrial	Mitochondrial Vertebrate (Vinh et al., 2017).
hondrial	Mitochondrial Inverterbrate (Vinh et al., 2017).
ar	Non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated for birds (Jarvis et al., 2015).
ar	Non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated for insects (Misof et al., 2014).
ar	Non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated for mammals (Wu et al., 2018).
	General non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated from Pfam version 31 database (El- Gebali et al., 2018).
ar	Non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated for plants (Ran et al., 2018).
ar	Non-reversible Q matrix (Dang et al., 2022) estimated for yeasts (Shen et al., 2018).
	Equal amino-acid exchange rates and frequencies.
ar	Probability Matrix from Blocks, revised BLOSUM matrix (Veerassamy et al., 2004).
	hondrial hondrial hondrial ar ar ar ar

## Modèles d'évolution [1]



#### Stabilité de l'arbre (bootstrap)



## **Applications**

- Evaluer la qualité du modèle
- Comparaison d'arbres
- Extraction de clades
- · Combinaison d'arbres

#### Références i

- [1] Scot A. Kelchner and Michael A. Thomas. "Model Use in Phylogenetics: Nine Key Questions". In: TRENDS in Ecology and Evolution 22.2 (2006), pp. 87–94.
- [2] Posada, D. and K. A. Crandall. "Modeltest: testing the model of DNA substitution". In: *Bioinformatics* 14.9 (1998), pp. 817–818.
- [3] Ziheng Yang and Bruce Rannala. "Molecular phylogenetics: principles and practice". In: *Nature Reviews Genetics* 13 (2012), pp. 303–314.