Ejercicios2_algoritmos

Tania Gonzalo Daniel Parra

WORKSHEET

Ejercicio 1 (4 puntos)

En este ejercicio probarás el algoritmo Needleman-Wunsch en una secuencia corta de partes de hemoglobina (código PDB 1AOW) y mioglobina 1 (código PDB 1AZI). Aquí alineará la secuencia HGSAQVKGHG con la secuencia KTEAEMKASEDLKKHGT.

Las dos secuencias están dispuestas en una matriz en la Tabla 1. Las secuencias comienzan en la esquina superior derecha, y las penalizaciones por desfase inicial se enumeran en cada posición inicial de desfase. La penalización por desfase se considera -8. Las puntuaciones de similitud Si,j procedentes de la búsqueda de coincidencias proceden de la tabla BLOSUM40.

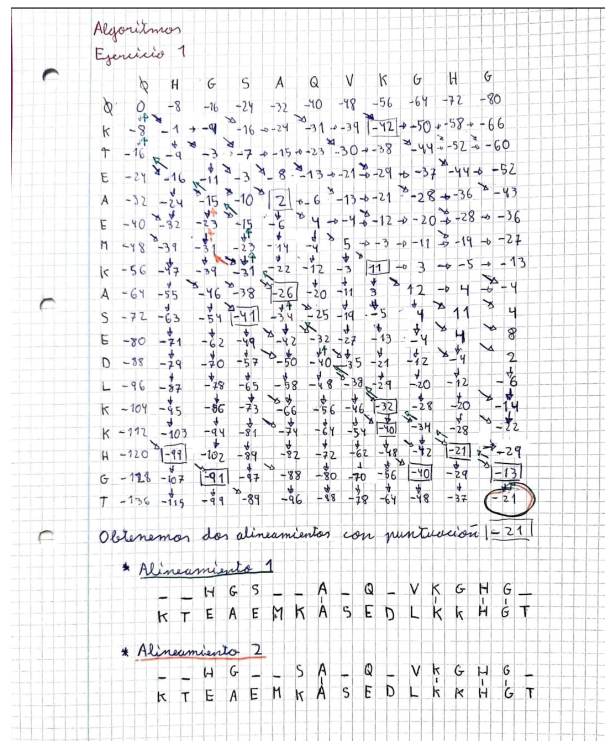


Figure 1: Matriz y alineamientos obtenidos

Como se puede observar, La puntuación obtenida es -21 y se han encontrado dos alineamientos globales posibles.

Ejercicio 2 (6 puntos)

Dado el conjunto de secuencias múltiples:

• S1: PPGVKSDCAS

• S2: PADGVKDCAS

• S3: PPDGKSDS

• S4: GADGKDCCS

• S5: GADGKDCAS

Utilice el popular método de alineación progresiva para alinear globalmente el conjunto anterior de secuencias. Genere el árbol guía por unión de vecinos. Compare su resultado (alineamiento) con el de Clustal-Omega.

Con el alineamiento final representa el logo. Para este proposito los caracteres nulos o gap son ignorados y no cuentan para el número de observaciones de una columna.

Para este ejercicio decidimos utilizar EMBOSS Needle, Pairwise Sequence Alignment (PSA) para realizar los distintos alineamientos dos a dos; y Clustal Omega, Multiple Sequence Alignment (MSA) para el alineamiento múltiple.

Alineamientos dos a dos

Los parámetros que utilizamos para realizar este proceso son:

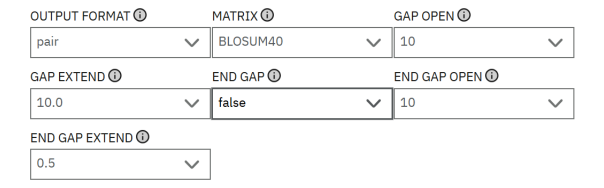


Figure 2: Parámetros para el alineamiento dos a dos

Obtivimos los siguientes alineamientos son sus scores correspondientes, calculados dividiendo el número de coincidencias entre el número de residuos sin tener en cuenta los gaps:

Y construímos la matriz de distancias:

Finalmente, construímos el guide tree:

Y el alineamiento ¿forward?: ¿Lo hacemos también?

Alineamiento múltiple

Los parámetros utilizados para realizar este proceso fueron:



Figure 3: Parámetros para el alineamiento múltiple

Obtivos el siguiente guide tree:

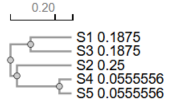


Figure 4: Guide tree del alineamiento múltiple por Clustal Omega

Y este alineamiento múltiple:

Comparación y logo

Observamos que los guide tree obtenidos por ambos procesos son mmmmmmmmm

El logo que se obtiene utilizando el alineamiento múltiple obtenido mediante Clustal Omega es:

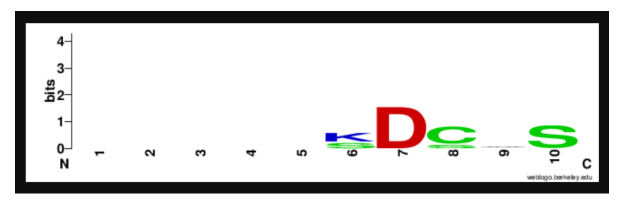


Figure 5: Logo del MSA