

Facultad de Ciencias Bioquímicas y Farmacéuticas - Universidad Nacional de Rosario

Tesis de Doctorado

Estudios sobre la regulación de la expresión génica por microARNs en plantas mediante estrategias bioinformáticas

Presentada por: Uciel Pablo Chorostecki

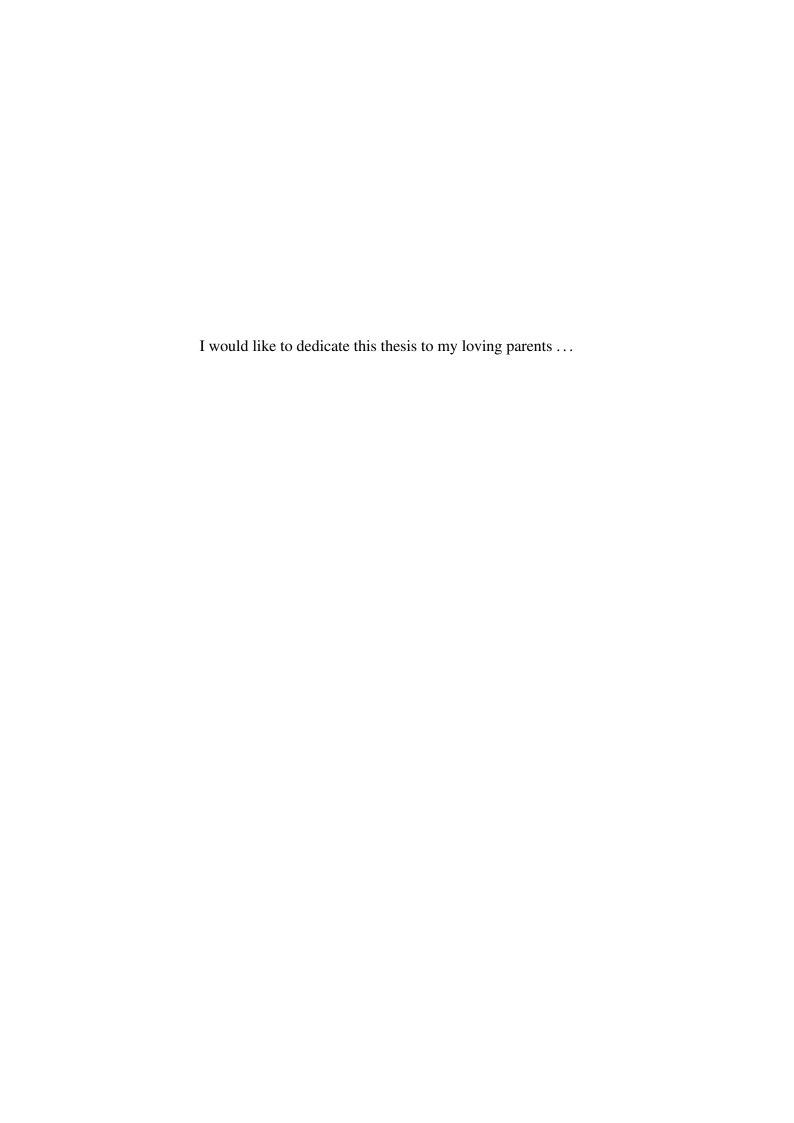
Rosario, Argentina

Estudios sobre la regulación de la expresión génica por microARNs en plantas mediante estrategias bioinformáticas

Uciel Pablo Chorostecki

Licenciado en Ciencias de la Computación Universidad Nacional de Rosario

Esta Tesis es presentada como parte de los requisitos para optar al grado académico de Doctor en Ciencias Biológicas, de la Universidad de Rosario y no ha sido presentada previamente para la obtención de otro título en esta u otra Universidad. La misma contiene los resultados obtenidos en investigaciones llevadas a cabo en el Instituto de Biología Molecular y Celular de Rosario (IBR-CONICET), dependiente de la Facultad de Cs. Bioquímicas y Farmacéuticas, durante el período comprendido entre el ?? y el ??, bajo la dirección del Dr. Javier Palatnik.



Índice general

Ín	dice d	e figuras	vii
Ín	dice d	e tablas	ix
1	Intr	oducción	1
	1.1	Lorem ipsum dolor sit amet, consetetur sadipscing elitr, sed diam nonumyeir-	
		mod tempor invidunt ut labore et dolore	1
	1.2	miARNs en plantas	1
	1.3	Biogénesis de miARNs	2
2	Obj	etivos	5
	2.1	Objetivo general	5
	2.2	Objetivos específicos	5
3	Mét	odos	7
	3.1	Predicción de genes regulados por miARNs en plantas	7
		3.1.1 MiARN consensos	7
		3.1.2 Predicción de genes regulados por miARNs	7
	3.2	comTAR: una herramienta para la predicción de genes blanco regulados por	
		miARNs en plantas	9
		3.2.1 MiARN y transcriptos	10
		3.2.2 Búsqueda de genes blanco	10
		3.2.3 Herramienta web y almacenamiento de datos	10
4	Resi	ltados Capítulo 1	13
	4.1	Introducción	13
	4.2	Resultados	13
		121 Predicción de genes regulados nor mi ARNs	13

vi Índice general

	4.2.2	comTAR: una herramienta para la predicción de genes blanco regu-	
		lados por miARNs en plantas	26
5	My second	chapter	31
	5.1 Short	title	31
6	Conclusion	es	33
	6.1 Short	title	33
Re	ferences		35
Αŗ	pendix A A	Anexo	39

Índice de figuras

4.1 Estrategia			15
----------------	--	--	----

Índice de tablas

4.1	miARNs y sus genes blanco en plantas	16
4.2	Detection of miRNA targets using different filters	20
A. 1	Especies y base de datos utilizadas para la búsquedas de genes blanco de	
	miARNs conservados	40
A.2	My caption	41
A.3	Oligonucleotide primers used for RT-qPCR	42
A.4	Oligonucleotide primers used for 5' RACE	42

Resumen

Los microARNs (o miARNs) son ARN no codificantes que regulan la expresión génica en animales y plantas y están implicados en procesos biológicos muy variables, como el desarrollo, la diferenciación y el metabolismo. Con un largo de aproximadamente 21 nucleótidos, los miARNs reconocen secuencias parcialmente complementarias en los ARNm blanco, provocando su corte o arresto de la traducción. Los miARNs han saltado rápidamente a la primera plana del interés de la comunidad científica como un nuevo nivel en el control de la expresión génica en eucariotas. Estudios recientes han puesto de manifiesto que los miARNs están estrechamente involucrados en distintas enfermedades de importancia. Los cálculos actuales consideran que cerca del 40% de los genes de humanos se encuentran regulados por miARNs.

Está generalmente aceptado que los miARNs en plantas tienen una extensiva complementariedad con sus genes blanco y su predicción por lo general se basa en el uso de parámetros empíricos deducidos de interacciones conocidos del par miARN-gen blanco. En este trabajo, primero desarrollamos una estrategia para la identificación de genes blanco regulados por mi-ARNs en plantas, basado en la conservación evolutiva del par miARN-gen blanco. Además, pudimos encontrar genes blanco específicos de Solanaceae y demostrar que la estrategia se puede utilizar para la búsqueda de genes blanco pertenecientes a un grupo determinado de especies.

A partir de estos resultados, desarrollamos una herramienta bioinformática para identificar genes blanco de miARNs basada principalmente en la conservación durante la evolución de la interacción del par miARN-gen blanco en distintas especies. Esta herramienta fue usada para predecir nuevas interacciones y validar experimentalmente genes blanco no conocidos anteriormente en *Arabidopsis thaliana*. Algunos de ellos podrían participar de las mismas vías que genes blanco conocidos anteriormente, sugiriendo que algunos miARNs pueden controlar diferentes aspectos de un proceso biológico.

La biogénesis de los miARNs es un proceso clave porque determina la secuencia exacta de nucleótidos del ARN pequeño funcional. Poco se sabía sobre el reconocimiento de los precursores de plantas por la maquinaria de procesamiento. En la segunda parte de este trabajo presentamos una estrategia para estudiar aspectos mecanísticos de la biogénesis de

xii Índice de tablas

los miARNs en plantas. Tratamos de dilucidar la dirección de procesamiento en precursores de miARNs en *Arabidopsis thaliana* a partir de los patrones de evolución de los precursores.

Introducción 1

Introducción

1.1 Lorem ipsum dolor sit amet, consetetur sadipscing elitr, sed diam nonumyeirmod tempor invidunt ut labore et dolore

1.2 miARNs en plantas

Los miARNs son generados a partir de loci endógenos, tanto en animales como en plantas. controlan una gran variedad de procesos biológicos, como el desarrollo, la diferenciación ploriferación y respuesta a estrés [5, 9, 13, 42, 46]

Hasta hoy, en *Aabidopsis thaliana* se han identificado más de 300[25] miARNs. Se han utilizado distintos enfoques para identificar los miARNs: el clonado directo de ARN pequeños, mediante secuenciación de alto rendimiento y mediante estudios genéticos y mediante predicciones bioinformáticas[13], siendo está última la más común para la mayoría de las especies.

Los miARNs en plantas están codificados por familias de genes de 1 a 32 miembros que dan lugar a miARNs maduros idénticos o muy similares. Cada *locus* perteneciente a una familia codifica un miARN maduro idéntico o casi idéntico. Hasta el momento han sido definidas unas 42 familias de miARNs en plantas, las que regulan una amplia variedad de procesos biológicos. Doce de dichas familias tienen como blanco ARN mensajeros que codifican factores de transcripción involucrados en el desarrollo, mientras que otras están relacionadas con rutas de respuesta a señales ambientales y hormonales, entre otros, estando la mayoría de ellas conservadas entre mono y dicotiledóneas[23]. Muchos de estos pequeños

2 Introducción

ARNs han aparecido recientemente en la evolución y por lo tanto aparecen en un número pequeño de especies[5?, 6]. Además está claro si tienen algún rol biológico [6, 13].

Sin embargo, existen 22 familias de miARNs que están altamente conservadas en las plantas, estando presentes en angiospermas, gimnospermas y algunas de ellas aún en plantas basales como los musgos[4, 5, 52] (ver Tabla 4.1). Estos últimos miARNs cumplen funciones esenciales para la biología de las plantas[23].

1.3 Biogénesis de miARNs

Los miARNs se diferencian de otros ARNs pequeños por su particular biogénesis que implica su escisión de un precursor con extensa estructura secundaria localizado en un largo transcripto primario. En general, la biogénesis de estos ARN pequeños comienza con la transcripción por la ARN polimerasa II[47] a partir de unidades transcripcionales propias distribuidas en el genoma[37]. Los transcriptos primarios, llamados pri-miARNs, pueden tener varias kilobases de longitud y sufrir modificaciones post-transcripcionales como ser splicing, capping y poliadenilación. Estos transcriptos contienen precursores para miARNs con extensa estructura secundaria en forma de tallo y burbuja (stem-loop)[23].

En animales, el procesamiento comienza en el núcleo por DROSHA y finaliza en el citoplasma por la acción de DICER. En plantas, los precursores son procesados completamente en el núcleo a través de la acción de una ribonucleasa llamada DCL1[37, 39] (del inglés DICER LIKE 1) en asociación con el cofactor proteico de unión a ARN de doble hebra HYL1 [21] (del inglés HYPONASTIC LEAVES 1) y la proteína SERRATE[27].

Al parecer es la estructura secundaria por sobre la secuencia primaria del precursor la más importante en la determinación del correcto procesamiento del mismo[8]. El producto generado a partir de los cortes llevados a cabo por DCL1, es un dúplex miARN-miARN* que luego continúa siendo procesado por otros componentes enzimáticos hasta dar lugar al miARN maduro de 21 nt. El paso final de la biogénesis de los miARN es la incorporación asimétrica, a partir del dúplex miARN-miARN*, del miARN maduro dentro de un complejo de silenciamiento Este complejo se denomina RISC (del inglés RNAi Silencing Complex). El componente central de todos los complejos de silenciamiento es un miembro de la familia de proteínas ARGONAUTA (AGO). En Arabidopsis existen distintas proteínas AGO que participan en diferentes procesos biológicos[10] y la incorporación de los ARN pequeños en los distintos complejos depende de la identidad del nucleótido del extremo 5' y de la vía de biogénesis[29, 31, 43]. En la mayoría de los miARNs el nucléotido extremo 5' es una U y en general la principal efectora de la actividad es AGO1[29, 44, 46]. Complejos RISC similares

se encuentran presentes en células animales. Más recientemente han sido identificadas proteínas adicionales que regularían la actividad de la maquinaria de procesamiento[8].

En animales, los miARNs reconocen principalmente a la región 3' no codificante de ARN mensajeros blanco inhibiendo su traducción. En plantas es más común que los mi-ARNs se unan a secuencias complementarias en los ARNm blanco en la región codificante señalandolos para su degradación[23]. En cualquier caso, es el miARN el que proporciona la especificidad contra las moléculas de ARN blanco[7].

4 Introducción

Introduccion/introduccion

Objetivos 2

Objetivos

2.1 Objetivo general

Uno de los objetivos general de este trabajo de Tesis consiste en identificar a los genes regulados por miARNs y descubrir sus roles en plantas. Además, como objetivo queremos contribuir al conocimiento de la regulación del procesamiento de los miARNs en plantas. Se espera que los resultados de esta Tesis sirvan no solo para alcanzar los objetivos de investigación planteados sino también para promover el desarrollo de la Bioinformática como una disciplina que brinda una oportunidad única para que, a partir de investigaciones en las ciencias básicas, pueda hallarse el camino hacia el desarrollo de aplicaciones de interés estratégico para el país.

2.2 Objetivos específicos

- 1. Identificar genes regulados por miARNs en plantas.
 - Diseñar una estrategia para la identificación de genes blanco regulados por miARNs en plantas, basado en la conservación evolutiva del par miARN-gen blanco.
 - Desarrollar una herramienta web para la predicción de genes blanco de miARNs en diferentes especies de plantas.
- 2. Estudiar la biogénesis de los miARNs en plantas.
 - Caracterizar la relación entre la evolución de los precursores de miARNs en plantas y los mecanismos de procesamiento determinados previamente.

Materiales y Métodos 3

Métodos

3.1 Predicción de genes regulados por miARNs en plantas

En la primer parte de esta tesis diseñamos una estrategia para la identificación de genes blanco regulados por miARNs basado en la conservación evolutiva del par miARN-gen blanco. La metodología aplicada es la siguiente.

3.1.1 MiARN consensos

Las 22 familias de miARNs conservadas en angiospermas fueron consideradas para esta parte del trabajo [6, 17]. MiR319 y miR159 que codifican para miARNs similares, fueron considerados como familias diferentes ya que regulan a genes blanco distintos [34]. Consideramos todos los miembros de estas familia, obtenidos de miRBASE¹, pertenecientes a *A. thaliana*, *Populus trichocarpa* y *Oryza Sativa*. Variaciones en las posiciones 1, 20 y 21 son muy comunes en las familias de miARNs [15]. Por esto, definimos como secuencia consenso, a las secuencias más comunes (posiciones 2-19) de distintos miembros de cada familia (tabla 4.1).

3.1.2 Predicción de genes regulados por miARNs

Conjunto de datos de plantas

Los datos de las secuencias pertenecen a librerías extraídas de "Gene Index Project"², que consiste en una base de datos de ESTs ensamblados. Seleccionamos un conjunto de datos pertenecientes a Angiospermas. Además utilizamos secuencias de ARNm completos de *A*.

¹http://mirbase.org

²http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/

8 Métodos

thaliana³ y Oryza Sativa⁴ (ver tabla A.1). La búsqueda la realizamos utilizando PatMatch[50], que es un programa de búsqueda de patrones de nucleótidos cortos o péptidos. El programa puede ser usado para encontrar coincidencias con un patrón de secuencia específico y permite el uso de códigos de secuencias ambiguas y expresiones regulares y por esto se puede utilizar la búsqueda con mismatches, inserciones y deleciones. Realizamos la búsqueda de potenciales genes blanco permitiendo tres mismatches con las secuencias consensos, mientras que las interacciones G:U y los bulges fueron considerados mismatches. Para realizar el alineamiento del par miARN-gen blanco, desarrollamos una versión modificada del algoritmo de programación dinámica Needleman-Wunsch[32], utilizando el lenguaje Perl⁵. Además, desarrollamos scripts para integrar los módulos de Blastx[3] utilizando el proteoma de Arabidopsis y el módulo RNAhybrid[19] que es una herramienta que permite encontrar la menor energía libre de hibridación (MFE) de dos secuencias de ARN.

Filtros

Las secuencias candidatas fueron etiquetadas con el identificador del locus (locus ID) con mejor puntuación (best hit) en *A. thaliana*, utilizando el módulo de Blastx (Corte del evalue de $10e^{-5}$). De este modo, genes blanco de distintas especies que tenían la misma etiqueta fueron agrupados juntos, ya que tendrían el mismo homólogo en *A. thaliana*. El filtro de conservación evolutiva hace referencia al número mínimo de especies donde la misma etiqueta estaba presente para un miARN particular. El filtro empírico está basado en trabajos previos[41] y hace referencia a la energía de interacción MFE (mínima energía libre de hibridación de al menos 72% del apareamiento perfecto). El otro filtro empírico requiere que entre el par miARN-gen blanco, solamente está permitido un mismatch entre la posición 2 y la 12 del miARN (1-11 de nuestra búsqueda modificada con las secuencias consenso).

Controles

Como control, realizamos las búsquedas del mismo modo que lo hicimos para los miARNs conservados, pero utilizando secuencia al azar. Para cada miARN conservado, generamos 20 secuencias al azar (scramble) dividiendo las secuencias originales de a di-nucleótidos y luego generando nuevas secuencias al azar conservando esa composición de los di-nucleótidos como fue descrito previamente [22]. De estas 20 secuencias al azar, elegimos las 10 que tenían el número más similar del total de genes blanco para el miARN real correspondiente. La relación señal/ruido fue calculada como el cociente entre el número de genes blanco para

³http://arabidopsis.org

⁴http://rice.plantbiology.msu.edu

⁵http://perl.org

los miARNs y el número de genes blanco del promedio obtenido para las secuencias al azar. Como un control adicional, seleccionamos dos miARNs que no están conservados durante la evolución, que son el miR158 y el miR173.

Ecotipos utilizados y condiciones de crecimiento

Las plantas de *A. thaliana* utilizadas para los experimentos en esta parte del trabajo corresponden a el ecotipo Columbia-0 Col-0. Las plantas fueron cultivadas en una cámara de crecimiento con un régimen de 16 h de luz ($100~\mu\mathrm{E.m.}^{-2}s^{-1}$) y 8 h de oscuridad (condición día largo). La temperatura de crecimiento fue de $23^{\circ}\mathrm{C}$ durante el ciclo luz/oscuridad, mientras que la humedad fue mantenida en 65% de humedad relativa. Las plantas fueron regadas 2 veces por semana con agua. Para el crecimiento directo en tierra, las semillas fueron estratificadas a $4^{\circ}\mathrm{C}$ por 2 días en tubos de microcentrífuga con 1ml de 0,1% (p/v) agar, y luego sembradas en tierra. Las plantas de *Nicotiana tabacum* (cv Petit Havana) fueron crecidas en condición día largo durante 8 semanas y la segunda hoja fue utilizada para el análisis de ARN.

Cleavage site mapping of target mRNA and expression analysis

ARN Poly(A)+ fue extraído a partir de 50 mg de ARN total de plántulas de Col-0 utilizando el kit comercial PolyATract®(Promega) La ligación del Oligo Adaptador de ARN, transcripción reversa y 5' RACE fueron realizadas como se describió anteriormente [34] Two nested genespecific reverse oligonucleotides were used for 5' RACE. Los productos de la PCR fueron resueltos en geles de agarosa al 2% y se detectaron por tinción con bromuro de etidio. La PCR en tiempo real cuantitativa (qPCR) para los genes blanco del miR396 y miR159 se realizó como se ha descrito anteriormente [34, 38] La lista de los cebadores para estos ensayos están descritos en las tablas A.3 y A.4. Las plantas que sobreexpresan el miR396 y miR159 se han descrito previamente [34, 38].

3.2 comTAR: una herramienta para la predicción de genes blanco regulados por miARNs en plantas

A partir de los resultados positivos obtenidos de la estrategia descrita anteriormente, decidimos desarrollar una herramienta web y dejarla disponible para la comunidad científica denominada comTAR que está disponible en un sub-dominio de la página web institucional del IBR: http://rnabiology.ibr-conicet.gov.ar/comtar.

10 Métodos

3.2.1 MiARN y transcriptos

Como las secuencias del maduro del miARN puede variar en distintas especies, especialmente en la posición 1, 20 y 21 ([11], utilizamos secuencias del 2-19 (18nt) para realizar las búsquedas. Como además existen variaciones en las secuencias en los distintos miARNs de las mismas familias, utilizamos la más representativa teniendo en cuenta los genomas de Arabidopsis, álamo y arroz. De este modo comTAR contiene datos pre-calculados, de potenciales genes blanco para 22 miARNs conservados en plantas (ver tabla 4.1) donde el usuario puede navegar los resultados y cambiar los parámetros de entrada. Además, el usuario puede realizar la búsqueda de nuevos ARNs pequeños teniendo en cuenta esta consideración. El cálculo se hace en el cluster del CCT-Rosario y los datos se obtienen luego de unas horas. Como la herramienta web la realizamos tiempo después de haber hecho la estrategia para predicción de genes blanco, utilizamos una nueva base de datos más actualizada y completa denominada Phytozome⁶ [20]. La misma corresponde a secuencias de transcriptos de plantas formado por archivos de nucleótidos en formato FASTA de transcriptos de ARNm (UTR, exones) con variantes de splicing.

3.2.2 Búsqueda de genes blanco

La búsqueda de genes blanco la realizamos de la misma manera que la descrita anteriormente con algunos cambios. Además de actualizar la base de datos y utilizar la de Phytozome, actualizamos la base de datos de *A. thaliana* por la del TAIR10. Las secuencias candidatas fueron etiquetadas con el mejor hit del locus ID del Arabidosis TAIR10, utilizando los archivos de anotación de Phytozome, y lo utilizamos como "TAG" (etiqueta). Por último, cada TAG de Arabidopsis fue indexado con una breve descripción funcional y computacional obtenida del TAIR10 y los genes blanco candidatos fueron agrupados por familias teniendo en cuanta la clasificación de familias del TAIR10.

3.2.3 Herramienta web y almacenamiento de datos

ComTAR fue diseñado como una aplicación web con un framework open-source en PHP denominado Codeigniter para la interfaz gráfica, pero el análisis está basado en un back-end escrito en Perl. Los datos que surgen de ese análisis fueron almacenados en una base de datos en MySQL⁷. El back-end es el encargado de realizar la búsqueda de secuencias y además ahí es donde se integraron las herramientas y scripts para aumentar la especificidad y sensibilidad

⁶http://phytozome.jgi.doe.gov

⁷http://mysql.com

de comTAR. También el back-end es el encargado de generar los resultados finales. Mientras el front-end es el responsable de mostrar los resultados (Figura 3.1). El TAG del mejor hit en Arabidopsis es el que determina el número de especies donde un gen blanco está presente, y el número mínimo de especie es un parámetro que es definido por el usuario.

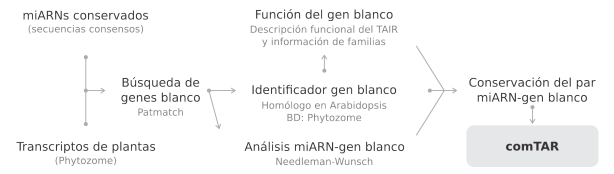


Fig. 3.1 comTAR. Diagrama de flujo que describe la herramienta

Materiales y Métodos 4

Resultados Capítulo 1

Aplicaciones bioinformáticas para el estudio de interacciones miARN-gen blanco

4.1 Introducción

4.2 Resultados

4.2.1 Predicción de genes regulados por miARNs.

Diseño de una estrategia para la identificación de genes blanco regulados por microARNs basado en la conservación evolutiva del par microARN-gen blanco.

Enfocamos nuestro análisis en 22 miARNs que están conservados en Angiospermas [13, 15]. En general estos miARNs están codificados por pequeñas familias hasta 32 miembros. En los genomas completos de Arabidopsis, poplar y arroz es común encontrar variaciones en la secuencia de los miARNs pertenecientes a una misma familia, especialmente en el primer nucleótido y los nucleótidos 20 y 21 [15].

Sin embargo, observamos que la región entre la posición 2 y 19 está bastante conservada y pudimos encontrar una secuencia consenso presente en la mayoría de los miembros de cada familia de miARNs en esas tres especies (tabla 4.1). Curiosamente, las bases variables fuera de esta región conservada son propensas a tener mismatches con genes blanco conocidos, lo que indica que podría existir una correlación entre la interacción miARN-gen blanco y la conservación de la secuencia del miARN.

Diseñamos una estrategia para identificar nuevos pares miARN-gen blanco principalmente basada en la conservación evolutiva de la secuencia del gen blanco (Figura 4.1). Las

secuencias consenso de 18 nt de cada familia de miARN fueron usadas inicialmente para realizar la búsqueda de genes blanco en contigs de ESTs, de 41 especies de plantas, obtenidos de "Gene Index Project" un proyecto mantenido y administrado por la universidad de Harvard que contiene un catálogo completo de genes en una amplia gama de organismos incluyendo plantas. Además se utilizaron ARNm completos para *A. thaliana* y *Oryza Sativa* para ver la lista completa de especies, ver tabla A.1). Utilizando las secuencias consenso de 18nt y permitiendo 3 mismatches (errores), la búsqueda de genes blanco arrojó como resultado 38.597 genes distribuídos en las 43 especies (Figura 4.1, bin 1). Las interacciones G-U y los bulges fueron considerados como mismatches en esta primera búsqueda. Todos los genes blanco de *A. thaliana* conocidos hasta ese momento fueron identificados usando esta estrategia con la excepción de CSD2, un gen blanco del miR398 que contiene 4 mismatches (tabla A.1).

Teniendo en cuenta que la mayoría de los genes blanco arrojados presentan una escasa descripción del tipo genómica funcional, realizamos un BLASTx contra el proteoma de *A. thaliana*. El "locus ID" obtenido como "best hit" se utilizó como tag (etiqueta) para identificar al candidato en distintas especies (Figura 4.1). A pesar que esta estrategia no necesariamente identifica el gen ortólogo de Arabidopsis, sirve como propósito de clasificación de cada potencial gen blanco de miARN. Aunque la mayoría de los potenciales genes blanco pudieron ser fácilmente asignados con una etiqueta, algunos pocos casos, que incluye a los genes que representan ARNs no codificantes fueron perdidos en este paso.

Este enfoque permite la selección de los mejores candidatos basándose en la presencia de los genes blanco en un número distinto de especies. Utilizando 4 especies como el mínimo de especies requeridas (ya que tiene una buena especificidad), dio como resultado 3.781 genes que corresponden a 533 tags diferentes (Figura 4.1, bin 2).

La búsqueda también se puede hacer en combinación con filtros empíricos de interacción par miARN-gen blanco que tienen en cuenta la energía de interacción y la posición de los mismatches (ver Materiales y métodos). De los 38.597 candidatos iniciales, 9.375 pasan estos filtros (Figura 4.1, bin 4). Combinando filtros de energía y filtro de conservación evolutiva, la búsqueda arrojó como resultado 563 candidatos correspondientes a 146 tags (Figura 4.1, bin 5).

Parámetros empíricos y de conservación evolutiva pueden actuar de manera sinérgica para identificar genes blanco regulados por miARNs.

Potenciales genes blanco de miARNs fueron clasificados de acuerdo al mínimo número de especie en donde fueron detectados (Figura 2A-E). Como control para cada miARN generamos 10 secuencias "scramble" (al azar), dividiendo las secuencias originales de a

4.2 Resultados 15

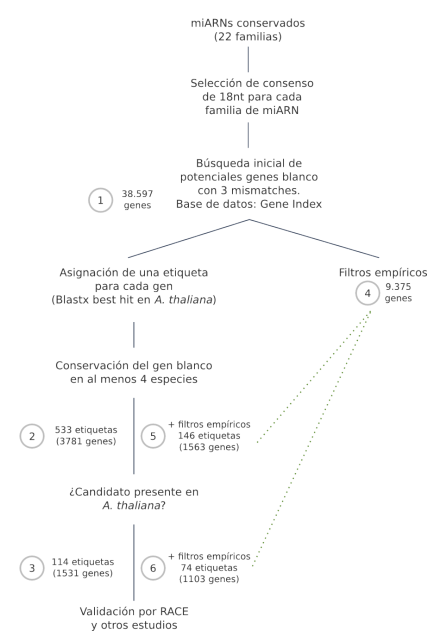


Figura 4.1 Esquema de la estrategia para la identificación de nuevos genes blanco. El número de genes blanco está identificado en cada paso. Luego de aplicar el análisis de conservación, todos los genes que tienen el mismo hit en Arabidopsis, fueron considerados como un solo gen blanco. El lado derecho muestra la búsqueda hecha con filtros empíricos: bin 5 y 6 incluyen genes blanco seleccionados con ambos filtros, empíricos y de conservación. Mientras que el bin 2 y 3 muestra los potenciales genes blanco seleccionados sólo con el filtro de conservación.

miARN	Consenso (18 nt)	Targets conocidos $^{(a,b)}$
miR156	GACAGAAGAGAGTGAGCA	factores de transcripción SPL
miR159	TTGGATTGAAGGGAGCTC	factores de transcripción MYB, NOZZLE (NZL)
miR160	GCCTGGCTCCCTGTATGC	factores de transcripción ARF
miR162	CGATAAACCTCTGCATCC	DCL1
miR164	GGAGAAGCAGGGCACGTG	factores de transcripción NAC
miR166	CGGACCAGGCTTCATTCC	factores de transcripción HDZip
miR167	GAAGCTGCCAGCATGATC	factores de transcripción ARF, IAA-ALANINE RESISTANT 3 (IAR3)
miR168	CGCTTGGTGCAGGTCGGG	AGO1
mir169	AGCCAAGGATGACTTGCC	factores de transcripción CCAAT-HAP2
mir171	TTGAGCCGTGCCAATATC	factores de transcripción GRAS
miR172	GAATCTTGATGATGCTGC	factores de transcripción AP2
miR319	TGGACTGAAGGGAGCTCC	factores de transcripción TCP
miR390	AGCTCAGGAGGGATAGCG	TAS RNA
miR393	CCAAAGGGATCGCATTGA	TIR1 proteins, F-BOX proteins
miR394	TGGCATTCTGTCCACCTC	proteínas F-BOX
miR395	TGAAGTGTTTGGGGGAAC	ATP-sulfurilasas, transportadores de sulfato
miR396	TCCACAGCTTTCTTGAAC	factores de transcripción GRF, MMG4.7, FLUORESCENT IN BLUE LIGHT (FLU)
miR397	CATTGAGTGCAGCGTTGA	Laccases
miR398	GTGTTCTCAGGTCACCCC	Cu/Zn SODs, CytC oxidase protein subunit, Chaperona de cobre (CCS)
miR399	GCCAAAGGAGATTTGCCC	Enzima E2 de conjugación de ubiquitina
miR408	TGCACTGCCTCTTCCCTG	Blue copper proteins, Laccases, P-TYPE ATPase (PAA2), PAC1 (Proteasome component)
miR827	TAGATGACCATCAGCAAA	SPX proteins

Table 4.1 miARNs y sus genes blanco en plantas

a Los genes blanco fueron agrupados según sus funciones.

di-nucleótidos y luego generando nuevas secuencias al azar conservando la composición de los di-nucleótidos. Estas secuencias al azar fueron utilizadas para realizar búsqueda de genes blanco del mismo modo que lo hicimos para las secuencias originales. La relación señal/ruido fue calculada como el cociente entre el número de genes blanco para los miARNs y el número promedio obtenido de las secuencias al azar. El radio fue de 1,2 para todos los miARNs juntos sin requerir conservación y esa relación incrementa con el número de especie en donde los genes blanco fueron detectados (Figura 4.2 A, recuadro). Los datos para todos los miARNs y sus potenciales genes blanco conservados en al menos 4 especies están incluidos en la tabla 4.2.

Luego estudiamos la selección de candidatos teniendo en cuenta los filtros empíricos. Para esto aplicamos una versión modificada de los filtros descritos anteriormente y requiriendo (i) una energía mínima de hibridación (MFE) de al menos 72% del apareamiento perfecto de cada secuencia consenso y (ii) que sólo un mismatch pudiera estar presente entre la posición 1 y la 11 de la secuencia consenso (2-12 del miARN). De la búsqueda inicial 9.375 genes pasaron estos filtros conteniendo el 97% de los genes validados anteriormente de Arabidopsis. (Figura 4.1, bin 4).

Al aplicar solamente este filtro empírico, dio como resultado una relación señal/ruido de 1,7, al agrupar todos los miARNs juntos (Figura 4.2 A). Observamos que aplicar simultáneamente los filtros empíricos y de conservación aumentaron significativamente la relación señal/ruido para todos los miARNs juntos (Figura 4.2 A recuadro) y también de cada miARN individualmente (Figura 4.2 B-E, recuadros y tabla 4.2). En varios casos, esta relación llega hasta 10 cuando se requiere de que el gen blanco este presente en más de 5 especies y que pase los filtros empíricos (Figure 4.2 A–D). Este efecto sinérgico indica que

b Nuevos genes blanco validados experimentalmente en este estudio están indicados en negrita.

4.2 Resultados 17

el filtro de conservación evolutiva y los parámetros empíricos pueden estar seleccionando aspectos diferentes de la interacción miARN-gen blanco.

Observamos que el número de genes blanco candidato y la relación señal/ruido es variable entre los distintos miARNs. El miR396 tiene la mayor cantidad de potenciales genes blanco, 92 de ellos presentes en al menos 4 especies y 26 de ellos pasan además los filtros empíricos (Tabla 4.2 y Figura 4.2 B). El miR408 y el miR398 también tienen un número alto de potenciales genes blanco y buenas relaciones de señal/ruido (Figura 4.2 C-D).

En contraste, ciertos miARNs como el miR162, miR168 y miR399 tienen un solo potencial gen blanco conservado en al menos 4 especies de acuerdo con nuestra búsqueda (Tabla 4.2 y Figura 4.2 E). Al menos en el caso del miR162 y del miR168 este resultado podría estar reflejando su rol específico en la regulación por retroalimentación de la biogénesis del miARN, ya que controlan los niveles de expresión DCL1 y AGO1 respectivamente [45],[48].

Como control adicional para nuestra estrategia hicimos la búsqueda de genes blanco del miR158 y miR173, que son miARNs presentes solamente en A. thaliana y especies bien cercanas (17). Como era esperado estos miARNs no generaron más candidatos que sus versiones al azar (Tabla 4.2 y Figura 4.2 F).

Luego chequeamos si los pares miARN-gen blanco altamente conservados tenían una interacción más fuerte que los que están presentes en pocas especies. Para esto calculamos la energía mínima de hibridación para cada interacción detectada en nuestro trabajo. Observamos que los pares miARN-gen blanco presentes en muchas especies tienden a tener energía de interacción mayores que los que están presentes en menos especies (Figure 4.3 A). De todos modos, la correlación no fue notoria y algunas interacciones miARN-gen blanco tuvieron una baja energía de hibridación (Figure 4.3 A). Estos resultados muestran que una alta conservación podría no ser necesariamente equivalente a una fuerte interacción, la misma podría proporcionar una explicación para los efectos sinérgicos causados por los filtros de evolución y empíricos sobre la relación señal/ruido.

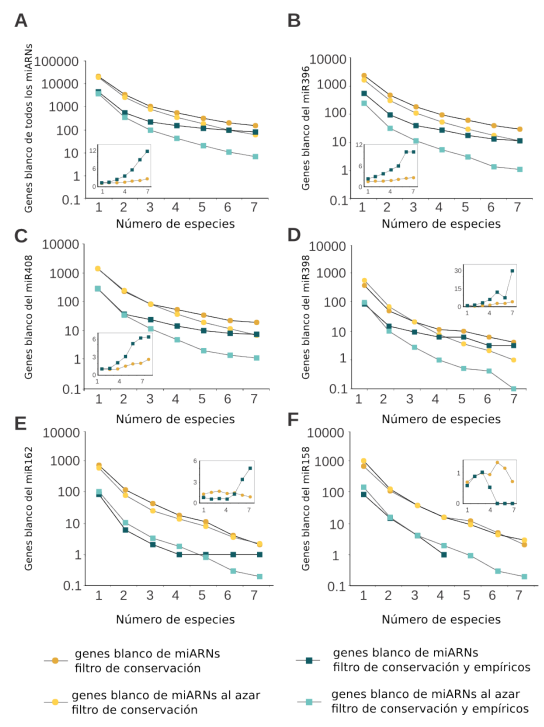


Figura 4.2 Conservación de potenciales genes blanco en distintas especies. Todos los miARNs (A), miR396 (B), miR408 (C), miR398 (D), miR162 (E), miR158 (F). Puntos naranja representan los genes blanco de miARNs usando filtro evolutivo. Puntos amarillos representan los genes blanco de las secuencias al azar usando filtro evolutivo. El cuadrado azul muestra los genes blanco de miARNs luego de aplicar filtros empíricos y evolutivos, mientras que el cuadrado celeste representa los genes blanco de las secuencias al azar en las mismas condiciones. Los recuadros muestran la relación señal/ruido.

4.2 Resultados 19

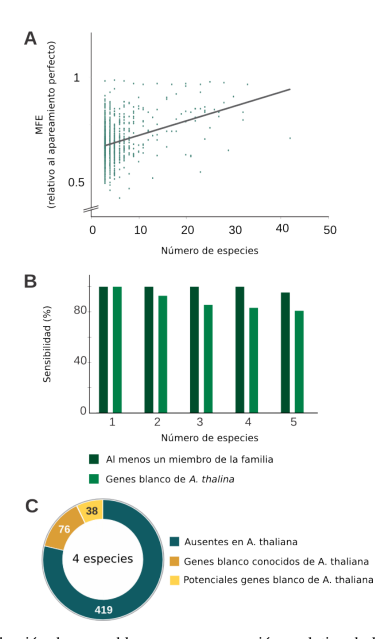


Figura 4.3 Selección de genes blanco por conservación evolutiva de la secuencia. (A) Relación entre MFE y el número de especies en donde cada gen blanco fue detectado. (B) Sensibilidad de la estrategia, analizado de dos modos distinto. Verde clarito: evaluando la presencia de genes validados en Arabidopsis y en verde oscuro teniendo en cuenta la presencia de por lo menos un gen blanco de cada familia regulada por miARNs. (C) Clasificación de los potenciales genes blanco presentes en al menos 4 especies.

Table 4.2 Detection of miRNA targets using different filters

		Sin filtros	tros			Filtros empíricos	víricos		_	Conservación 4 especies	4 especies			Todos los filtros	iltros	
	miARN	scramble		ratio	miARN	scramble		ratio	miARN	scramble		ratio	miARN	scramble		ratio
miR156	3915	3994.4	± 149.9	1.0	068	704.7	± 45.2	1.3	34	39.7	± 3.1	6.0	10	5.4	± 1.1	1.9
miR159	1663	1283.7	± 47.8	1.3	472	254.9	± 21.9	1.9	20	10.1	± 1.1	2.0	9	1.5	± 0.5	4.0
miR160	793	92.6	\pm 30.5	1.1	277	157.5	± 28.8	1.8	5	4.4	± 0.9	1.1	4	0.5	± 0.3	8.0
miR162	1191	930.2	± 139.5	1.3	108	164.7	± 24.1	0.7	18	13.5	\pm 3.5	1.3	1	1.8	± 0.5	9.0
miR164	2486	1480.2	\pm 60.4	1.7	829	333.2	± 32.2	2.0	39	12.4	± 1.9	3.1	12	1.5	± 0.5	8.0
miR166	879	815.5	± 45.0	1.1	231	129	± 14.5	1.8	16	10.6	± 1.4	1.5	9	6.0	± 0.4	6.7
miR167	1777	1364.2	± 146.6	1.3	478	214.8	± 27.5	2.2	22	20.2	± 3.6	1.1	4	1.8	± 0.5	2.2
miR168	962	797.5	± 48.5	1.2	209	185	± 14.2	Ξ.	9	4.4	± 0.8	1.4	-	1.1	± 0.5	6.0
miR169	1540	1047.2	± 69.7	1.5	464	181.4	± 15.6	5.6	26	11.1	± 2.1	2.3	10	1.2	± 0.2	8.3
miR171	884	723.4	± 32.1	1.2	202	113.8	± 13.4	1.8	7	9.9	± 1.4	1:1	2	0.7	± 0.3	5.9
miR172	3007	1693.7	\pm 124.7	1.8	540	288.1	± 40.3	1.9	34	17.7	± 1.7	1.9	5	2.2	± 0.6	2.3
miR319	1363	1274.2	± 113.6	1.1	324	249.2	± 22.3	1.3	18	15	± 2.8	1.2	7	1.8	± 0.5	3.9
miR390	873	814.4	± 64.3	1:1	335	173	± 22.5	1.9	∞	4.7	± 1.2	1.7	ю	0.7	± 0.5	4.3
miR393	986	844.6	± 58.7	1.2	276	124.6	± 11.1	2.2	14	7.1	± 1.2	2.0	5	0.5	± 0.2	10.0
miR394	1569	1531.4	± 57.5	1.0	188	237.1	± 25.0	8.0	26	21.4	± 2.2	1.2	3	2.9	± 0.5	1.0
miR395	1472	1226.7	± 66.7	1.2	426	217.6	\pm 16.5	2.0	=	8.8	± 1.3	1.3	9	1.3	± 0.3	4.6
miR396	4641	2979.3	± 246.6	1.6	1246	390.5	± 38.8	3.2	92	51.4	± 5.9	1.8	26	5.4	± 1.0	8.4
miR397	1426	1050.9	± 27.9	1.4	368	236.5	± 23.5	1.6	26	7.6	± 0.8	2.7	10	1.6	± 0.3	6.3
miR398	935	834	+ 34.5	1.1	376	144	± 18.1	5.6	=	7.5	± 1.6	1.5	9	_	± 0.3	0.9
miR399	1192	1137.6	\pm 72.0	1.0	275	207.8	± 24.9	1.3	5	13.6	± 1.7	0.4	_	1.5	± 0.7	0.7
miR408	2782	2502.9	± 103.6	1.1	695	468.7	± 50.8	1.5	51	35.1	± 3.0	1.5	14	4.6	± 0.8	3.0
miR827	2261	2000.1	± 119.8	1.1	317	297.1	± 45.0	1.1	4	23.4	± 3.9	1.9	4	2.3	± 0.8	1.7
Total	38597	31021.7	± 1859.8	1.2	9375	5473.2	± 576.3	1.7	533	348.4	± 47.0	1.5	146	42.2	± 11.3	3.5
Control							+1									
miR158	1364 14	1462.8	\pm 69.1	6.0	170	208.7	\pm 15.8	8.0	15	16	± 1.7	6.0	1	1.9	± 0.4	0.5
miR173	1386	1232.1	± 101.7	1.1	243	215.6	± 23.4	1.1	=	12	± 2.4	6.0	_	1.5	± 0.4	0.7
a Sin filtro	s, búsaueda ir.		utilizando los miARN consenso de 1	consenso de	e 18nt v 3 mismatches	smatches.										

a Sin filtros, bisqued unical utilizando los miARN consenso de 18nt y 3 mismatches.

b Filtros empíricas, energía de al menos 72% del apareamiento perfecto y 1 mismatche n la posición 2-12 del par miARN-gen blanco.
c Conservación del ID tag en al menos cuatro especiés.

d Todos los filtros, combinación de los filtros empíricos y de conservación en al menos cuatro especies.

e miARN, genes blanco para cada miARN específico.

f scramble, promedio de los genes blanco de 10 versiones al azar de cada miARN ± error estándar.

4.2 Resultados 21

Identificación de nuevos genes blanco en *A. thaliana* por conservación de la secuencia del gen blanco.

Para encontrar nuevos genes blanco nos enfocamos en los genes potenciales que fueron seleccionados de nuestra estrategia utilizando solamente conservación evolutiva, debido a que los parámetros empíricos ya fueron utilizados extensamente en trabajos anteriores. [2],[22],[41]. En primer lugar, analizamos la detección de genes blanco validados previamente en *A. thaliana* [basado en [17]] usando nuestra estrategia y encontramos que el 84% de ellos estaban presentes en al menos 4 especies (Figura 4.3 B). Consideramos esto como un buen resultado ya puede ser que no todos los genes blanco de Arabidopsis estén conservados evolutivamente.

Generalmente los miARNs en plantas regulan genes que codifican para proteínas de la misma familia, es por esto que evaluamos si por lo menos un miembro de cada familia era detectado en nuestro enfoque. Encontramos genes blanco pertenecientes a casi todas las familias de genes codificantes para proteínas presentes en cuatro especies (Figura 4.3 B), con la excepción de TAS3, que es regulado por el miR390, al ser un ARN no codificante no es detectado por Blastx.

Para encontrar nuevos genes blanco regulados por miARNs, nos enfocamos únicamente en los potenciales genes blanco conservados en 4 especies, donde una de ellas es *A. thaliana* (Figura 1, bin 1). Genes blanco de miARNs que no están presentes en *A. thaliana* podrían incluir genes que perdieron su regulación durante la evolución o genes que hayan adquirido control por un miARN conservado más reciente en otras especies. La conservación en cuatro especies fue elegida como un filtro evolutivo porque provee buena sensibilidad para genes blanco conocidos.

Identificamos 114 potenciales genes que satisfacen este criterio. Donde 76 de ellos son genes validados anteriormente o genes muy relacionados (Figura 4.3 C). Curiosamente encontramos 38 genes que no tienen relación con genes blanco conocidos de miARNs y decidimos estudiar este grupo con mayor detalle. Nos enfocamos primero en los genes que estaban presentes en un gran número de especies para tener mejor especificidad (Figura 4.2) e intentamos validarlos utilizando 5' RACE PCR modificada [26],[24].

Un potencial gen blanco del MiR408 era At5g21930 que codifica para P-TYPE ATPase OF ARABIDOPSIS 2 (PAA2) y estaba presente en 22 especies distintas incluido monocotiledóneas y dicotiledóneas. MiR408 es inusual debido a que tiene un 5'-A, sin embargo >30% de las secuencias maduro del miR408 corresponden a una variante corrida 1 nt que empieza con 5'-U [28] (Figura 4.4 A). La validación experimental reveló fragmentos de ARNm compatible con este último sitio de corte (Figura 4.4 A). PAA2 es necesaria para

el transporte de iones de cobre a plastocianina [33], y su regulación por el miR408 está relacionada con el rol de este miARN en la homeostasis de cobre [49].

Otro potencial candidato del miR408 era At3g22110 que codifica para PROTEASOME ALPHA SUBUNIT C1 (PAC1) y estaba presente en 20 especies. Por medio de 5' RACE PCR demostramos que este gen es gen blanco del miR408 (Figura 4.4 A). Curiosamente la interacción del par miARN-gen blanco tiene 3 mismatches en la región 5', y se hubiera perdido como potencial gen blanco si se aplicaban solamente los filtros empíricos.

Luego estudiamos los genes blanco del miR396, donde los genes SVP y SUI1 estaban presentes en 29 y 19 especies respectivamente. Pero en ambos casos fallamos al obtener producto de la PCR utilizando 5' RACE PCR modificada. La falta de regulación de este gen por el miR396 podría estar relacionado a la débil energía de hibridación del par miARN-gen blanco, aunque no podemos descartar que el miR396 esté controlando su traducción.

Otros dos potenciales genes blanco del miR396 eran At5g43060 y At3g14110 que codifican para la proteasa MMG4.7 y FLUORESCENT IN BLUE LIGTH (FLU), respectivamente. Y en ambos casos pudimos detectar el corte (Figura 4.4 C y D).

En contraste con el miR408 y miR396, donde tienen varios potenciales genes blanco, obtuvimos un solo potencial gen blanco para el miR159, un factor de transcripción MYB que regula desarrollo del estambre y polen. [30] El otro potencial gen blanco era At4g27330, conocido como NOZZLE/SPOROCYTLESS. Este factor de trascripción, que participa en desarrollo del estambre y óvulo [40, 51], fue también validado por 5' RACE PCR (Figura 4.4 E). Es interesante notar que al menos las funciones de NOZZLE y PAA2 pueden estar directamente relacionadas con el rol de genes blanco, ya descritos anteriormente, del miR159 y miR408 respectivamente.

PAA2, FLU y NOZZLE fueron detectados en mono y dicotiledóneas mientras que PAC1 y MMG4.7 fueron detectadas solamente en dicotiledóneas (Figura 4.4 A-E). Las posiciones del sitio de unión del miARN-gen blanco están altamente conservadas y muchas de las posiciones variables corresponden a mismatches con el miARN o variaciones del tipo G-C/G-U. Además este método no requiere que el sitio del gen blanco esté conservada, sino más bien que haya una interacción predicha con el miARN en distintas especies. De esta manera el sitio de NOZZLE, donde la secuencia cambia en diferentes especies (Figura 4.4 E), pudo ser detectado por este enfoque.

Identificación de nuevos genes blanco permitiendo interacciones G-U.

Los genes blanco identificados utilizando la estrategia descrita anteriormente, tienen varios mismatches y bulges con sus miARNs, lo que puede ayudar a explicar por que se perdieron en trabajos anteriores. También notamos que muchas de estas nuevas interacciones miARN-gen

4.2 Resultados 23

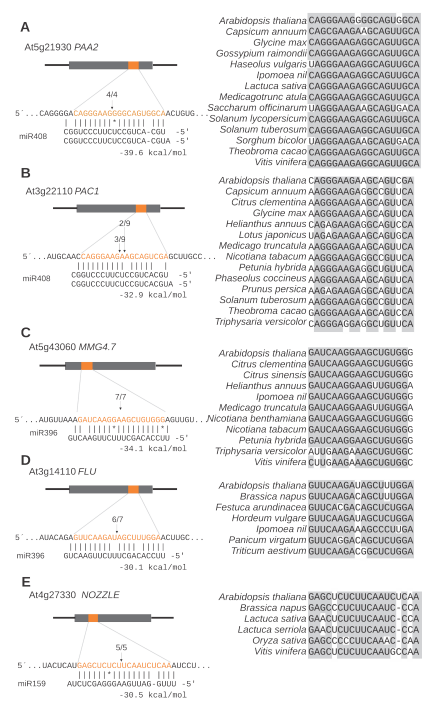


Figura 4.4 Nuevos genes blanco validados en *A. thaliana*. El alineamiento entre el miARN y los nuevos genes blanco identificados se muestran en la izquierda. La conservación evolutiva de la secuencia del sitio reconocido por el miARN en las especies seleccionadas se muestra a la derecha. La figura muestra las interacciones del miR408 con PAA2 (A), miR408 con PAC1 (B), miR396 con MMG4.7 (C), miR396 con FLU (D), miR159 con NOZZLE (E). Las flechas marcan el sitio de corte determinado por 5'RACE-PCR y los números indican la frecuencia de clonadao de cada fragmento.

blanco contenían posiciones que variaban alternadamente entre G-C y G-U en distintas especies. Como consideramos G-U como mismatch en nuestra búsqueda inicial, decidimos realizar nuevamente la búsqueda con los miARNs consenso de 18nt pero permitiendo ahora 4 mismatches, donde al menos uno de ellos tiene que ser del tipo G-U. Esta búsqueda permitiría interacciones miARN-gen blanco con sólo 14 bases apareadas perfectamente.

Para compensar el uso de estos parámetros relajados en términos de mismatches, requerimos que el gen blanco aparezca en al menos 10 especies distintas para aumentar la especificidad (Figura 4.5 A). Encontramos 125 potenciales genes blanco en *A. thaliana* teniendo en cuenta este criterio (Figura 4.5 A) y 34 de ellos no aparecían en las búsquedas anteriores. El gen blanco CSD2 regulado por el miR398, que no apareció anteriormente, fue detectado con estos parámetros.

Luego examinamos el último grupo de potenciales genes regulados por miARNs que estaban realizando funciones auxiliares a los genes blanco ya descritos para cada miARN. Y encontramos que el miR167 que regula factores de respuesta a auxina (ARFs), también regulaba potencialmente a un gen denominado IAA-ALANINE RESISTANT 3 (IAR3) (Figura 4.5 B y C), que está involucrado en el control de niveles libre de auxina [14, 36].

IAR3 en Arabidopsis tiene 3 mismatches con respecto al miR167, pero en la posición 12 de la interacción miARN-gen blanco, hay una interacción G-U en varias especies (Figura 4.5 B y C). La técnica de 5' RACE PCR confirmó que el gen realmente era gen blanco del miR167 (Figura 4.5 C).

Identificación de genes blanco específicos de Solanaceae.

Pensamos que la estrategia mostrada también se puede utilizar para encontrar genes blanco presentes específicamente en un grupo de especies relacionadas. Por lo tanto intentamos demostrar esto, encontrando potenciales genes blanco específicos de la familia de *Solanaceae*.

Elegimos esta familia en particular, ya que 6 especies estaban bien representadas en la biblioteca utilizada. La relación señal/ruido entre los genes blanco y las secuencias al azar era más de 2 cuando el filtro empírico o de conservación (en al menos 3 de las 6 especies *Solanaceae*) fueron aplicados (Figura 4.6 A). Curiosamente, al aplicar ambos filtros dio como resultado una relación señal/ruido por encima de 6 (Figura 4.6 A), confirmando nuestros previos hallazgos de que ambos filtros mejoran la detección de genes blanco de miARNs.

Encontramos 132 potenciales genes blanco presentes en al menos 3 especies *Solanaceae*. De este grupo, 41 genes no fueron detectados en otras especies (Figura 6B). El gen blanco más común fue la metalotioneína MT2A, presente en las 6 *Solanaceae*, como potencial gen

4.2 Resultados 25

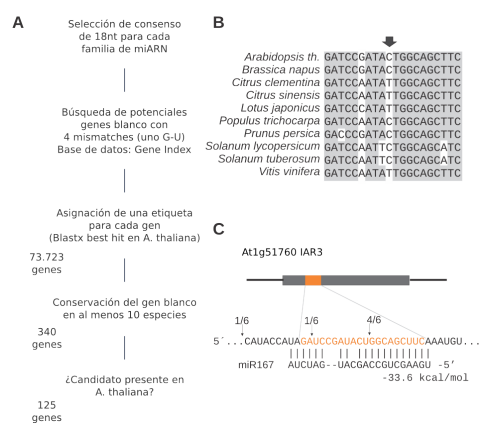


Figura 4.5 Identificación de un nuevo gen blanco de miARN, relajando los parámetros de interacción pero incrementando el parámetro de conservación evolutiva. (A) Esquema de la estrategia modificada para identificar genes blanco de miARNs. (B) Conservación del sitio blanco reconocido por el miARN en distintas especies. La flecha indica una variación de G-C o G-U con el miARN dependiendo de la especie. (C) Alineamiento en Arabidopsis thaliana del gen blanco IAR3 con el miR167. La flecha indica la posición del corte indicada por 5'RACE-PCR y el número indica la frecuencia de clonado de cada fragmento.

blanco del miR398, mientras que MT2B, homólogo de este gen, fue detectado en 5 especies (Figura 4.6 B-D).

Luego, aprovechamos las plantas transgénicas de tabaco que contienen un transgén 35S.mir398 (A.F. Lodeyro, N. Carrillo y J.F. Palatnik resultados no publicados) y chequeamos la expresión de estos genes. Encontramos que CSD2, un gen blanco conservado del miR398, disminuía su expresión > 10 veces en las plantas transgénicas 35S:miR398 comparadas con la planta salvaje (Figura 4.6 E). Curiosamente, observamos que tanto MT2A como MT2B disminuyeron sus niveles de transcripción > 5 veces en estas plantas (Figura 4.6 E). Estos resultados concuerdan con la regulación de MT2A y MT2B por el miR398, aunque no necesariamente demuestra una interacción directa. Además, estos resultados demuestran que los genes blanco presentes en un grupo específico de especies pueden ser encontrados utilizando esta estrategia.

4.2.2 comTAR: una herramienta para la predicción de genes blanco regulados por miARNs en plantas.

A partir de la estrategia descrita en el capítulo anterior, que fue utilizada para encontrar y validar experimentalmente genes blanco regulados por miARNs en Arabidopsis thaliana, desarrollamos una herramienta web denominada comTAR¹ (Conserved plant miRNA target prediction tool) [12]. La misma se puede utilizar para predecir potenciales genes blanco regulados por miARNs en plantas y está basada en la conservación evolutiva del par miARN-gen blanco con un número relajado de mismatches. ComTAR permite distintas opciones/parámetros de búsqueda que pueden ser modificados por el usuario:

- Filtro de mismatch: Solamente un mismatch está permitido entre la posición 1 y la 11 de la secuencia del miARN consenso. (Sí/No).
- Corte por energía de hibridación: Se define que un gen blanco es predicho si la mínima energía de hibridación está por debajo del corte elegido.
- El número mínimo de especies donde un mismo TAG está presente para un miARN particular.

Buscar potenciales genes blanco de miARN

Esta es la búsqueda por defecto. El usuario puede realizar la búsqueda de genes blanco de miARNs conservados. En la primer pantalla se muestra los potenciales genes blanco para un

¹http://rnabiology.ibr-conicet.gov.ar/comtar

4.2 Resultados 27

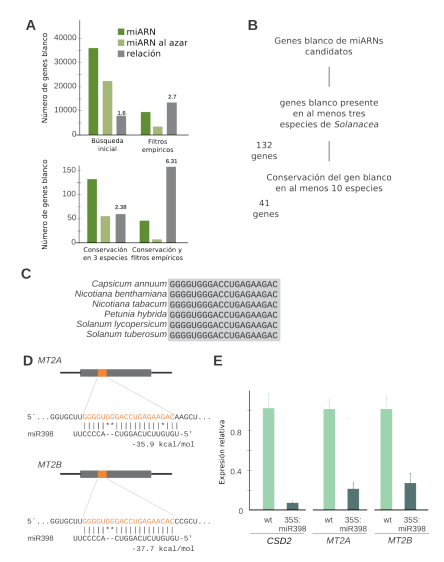


Figura 4.6 Identificación de genes blanco de miARN, específicos de *Solanaceae*. (A) Predicción de genes blanco de miARN en cinco especies de *Solanaceae*. El número de genes blanco de todos los miARNs conservados juntos se muestra luego de aplicar distintos filtros. También se muestran los genes blanco obtenidos a partir de las secuencias al azar. (B) Esquema que muestra la estrategia para identificar genes blanco específicos de *Solanaceae*. (C) Conservación del sitio reconocido por el mir398 con MT2A específico de *Solanaceae*. (D) Esquema que muestra el sitio de unión entre el miR398 y MT2A y MT2B. (E) Niveles de transcriptos de CSD2, MT2A y MT2B en plantas salvajes y plantas transgénicas de tabaco (cv Petit havana) que sobreexpresan el miR398.

miARN dado (Figura 4.7), con una breve descripción del gen, la familia a la que pertenece y además en cuantas y cuáles especies está presente. También, para cada especie que está presente, se tiene acceso por pantalla al alineamiento del miARN-gen blanco, la energía de hibridación y los filtros empíricos de interacciones conocidas del par miARN-gen blanco (Figura 4.8).

Buscar familias de potenciales genes blanco de miARN

Debido a que los miARNs en plantas en general regulan genes que codifican a proteínas de las misma familias, la herramienta tiene otra funcionalidad donde permite la búsqueda de genes agrupados por familias en vez de agruparlos por TAG. De este modo genes en distintas especies con diferentes TAG, pero que pertenecen a la misma familia pueden ser detectados como familias de potenciales genes blanco.

¿Es este gen un potencial gen blanco de algun miARN conservado?

El usuario puede introducir un locus TAG en particular (tanto de Arabidopsis como el 'gene ID' del Phytozome) y se identifica si este gen en particular puede ser un potencial gen blanco de algun miARN y en cuantas especies aparece. En Arabidopsis se utiliza el LocusID como identificador, mientrás que en Phytozome este identificador varía según la especie y se puede ver la precedencia de cada especie en el sitio de Phytozome.

Buscar tu secuencia particular

En esta parte del programa el usuario puede realizar la búsqueda de nuevos ARNs pequeños teniendo en cuenta que la secuencia introducida tiene que ser de 18nt de largo (posiciones 2-19). Luego de la búsqueda, se da un link al usuario y después de unas horas, cuando haya sido procesado el cálculo, el usuario puede entrar a ese link y navegar los resultados por pantalla.

4.2 Resultados 29



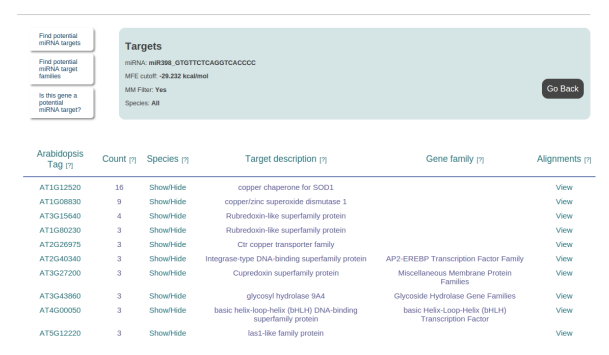


Figura 4.7 Resultados de la búsqueda con parámetros por defecto para el miR398

Sequence ID	Species	5'-target-3' Alignment 3'-miRNA-5' [?]	MFE [?]
Aquca_013_00504.1	Aquilegia coerulea	TGGGCGACCTGGGAACAT * * * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-31.7
471402	Arabidopsis lyrata	TGGGAGACCTGGGAACAC * * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-32.1
AT1G12520.1	Arabidopsis thaliana	TGGGAGACCTGGGAACAC * * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-32.1
Bradi5g18900.3	Brachypodium distachyon	TTGGTGACCTGGGAACGC ** * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-33.5
Bra026968	Brassica rapa	TGGGCGACCTGGGAACAC * * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-32.5
Carubv10011816m	Capsella rubella	TGGGAGACCTGGGAACAC * * * CCCCACTGGACTCTTGTG	-32.1
evm.model.supercontig_29.47	Carica papaya	TAGGTGACCTGAGAACAT ** * CCCCACTGGACTCTTGTG	-34.2
Ciclev10021134m	Citrus clementina	TTGGTGACCTGGGAACAC ** * CCCCACTGGACTCTTGTG	-33.9
orange1.1g020436m	Citrus sinensis	TTGGTGACCTGGGAACAg ** * CCCCACTGGACTCTTGTG	-32.7

Figura 4.8 Parte de la salida de comTAR mostrando el par miR398/SOD1 (At1g12520) en diferentes especies

Materiales y Métodos 5

My second chapter

5.1 Enfoque bioinformático para el estudio de la evolución y biogénesis de microARNs en plantas.

Conclusiones 6

Conclusiones

6.1 Primera parte

En cuanto a la primera parte, a través de diferentes estrategias y estudios, hemos alcanzado las siguientes conclusiones:

- Diseñamos una estrategia para identificar genes blanco regulados por miARNs en plantas, basado en la conservación evolutiva del par microARN-gen blanco.
- El enfoque requiere que la interacción miARN-gen blanco, pueda ocurrir en el contexto de un conjunto mínimo de parámetros que interactúan en diferentes especies. Pero la secuencia del gen blanco en sí, no necesariamente tiene que estar conservada.
- Además, nuestro enfoque permite ajustar el número de especies requeridas como un filtro para realizar la búsqueda con diferentes sensibilidades y relaciones señal/ruido.
- Utilizando esta estrategia identificamos y validamos experimentalmente nuevos genes blanco en *A. thaliana*, a pesar de que este sistema ya había sido estudiado en detalles en distintos enfoques genómicos a gran escala ([1, 2, 18, 22, 35, 41]).
- Tres de los nuevos genes blanco validados tienen bulges. Parámetros empíricos usualmente le otorgan una gran penalidad a ellos, que puede llegar a ser el doble que un mismatch regular [22], sin embargo es probable que genes blancos con bulges asimétricos sean más frecuente de lo que se pensaba previamente en plantas.
- El enfoque ofrece una estrategia alternativa a otras predicciones que se basan en parámetros empíricos del par miARN-gen blanco [2, 13, 16, 22].

Conclusiones

• Una ventaja de la estrategia presentada es que la interacciones miARN-gen blanco conservadas probablemente participen en procesos biológicos relevantes.

• Además, esta estrategia puede ser fácilmente modificada para incorporar datos de otras bibliotecas, y/o para realizar la búsqueda de genes blanco presentes en un grupo específico de especies de plantas.

En la segunda parte de esta Tesis,

- [1] Addo-quaye, C., Eshoo, T. W., Bartel, D. P., and Axtell, M. J. (2009). Endogenous siRNA and microRNA targets identified by sequencing of the Arabidopsis degradome. *NIH Public Access*, 18(10):758–762.
- [2] Allen, E., Xie, Z., Gustafson, A. M., and Carrington, J. C. (2005). microrna-directed phasing during trans-acting sirna biogenesis in plants. *Cell*, 121(2):207 221.
- [3] Altschup, S. F., Gish, W., Pennsylvania, T., and Park, U. (1990). Basic Local Alignment Search Tool 2Department of Computer Science. pages 403–410.
- [4] Arazi, T., Talmor-Neiman, M., Stav, R., Riese, M., Huijser, P., and Baulcombe, D. C. (2005). Cloning and characterization of micro-RNAs from moss. *The Plant journal: for cell and molecular biology*, 43(6):837–48.
- [5] Axtell, M. J. (2008). Evolution of microRNAs and their targets: are all microRNAs biologically relevant? *Biochimica et biophysica acta*, 1779(11):725–34.
- [6] Axtell, M. J. and Bowman, J. L. (2008). Evolution of plant microRNAs and their targets. *Trends in Plant Science*, 13(7):343–349.
- [7] Bartel, D. P., Lee, R., and Feinbaum, R. (2004). MicroRNAs: Genomics, Biogenesis, Mechanism, and Function Genomics: The miRNA Genes. 116:281–297.
- [8] Bologna, N. G., Schapire, A. L., and Palatnik, J. F. (2012). Processing of plant microrna precursors. *Briefings in Functional Genomics*.
- [9] Carrington, J. C. and Ambros, V. (2003). Role of microRNAs in plant and animal development. *Science*, 301(5631):336–338.
- [10] Cellulaire, L. D. B. (2008). Plant ARGONAUTES '. (May).
- [11] Chorostecki, U., Crosa, V. A., Lodeyro, A. F., Bologna, N. G., Martin, A. P., Carrillo, N., Schommer, C., and Palatnik, J. F. (2012). Identification of new microrna-regulated genes by conserved targeting in plant species. *Nucleic Acids Research*.
- [12] Chorostecki, U. and Palatnik, J. F. (2014). comTAR: a web tool for the prediction and characterization of conserved microRNA targets in plants. *Bioinformatics (Oxford, England)*, 30(14):2066–7.
- [13] Cuperus, J. T., Fahlgren, N., and Carrington, J. C. (2011). Evolution and functional diversification of mirna genes. *The Plant cell*, 23(2):431–442.

[14] Davies, R. T., Goetz, D. H., Lasswell, J., Anderson, M. N., and Bartel, B. (1999). IAR3 Encodes an Auxin Conjugate Hydrolase from Arabidopsis. 11(March):365–376.

- [15] Debernardi, J. M., Rodriguez, R. E., Mecchia, M. A., and Palatnik, J. F. (2012). Functional Specialization of the Plant miR396 Regulatory Network through Distinct MicroRNA–Target Interactions. *PLoS Genet*, 8(1):e1002419.
- [16] Fahlgren, N. and Carrington, J. (2010). mirna target prediction in plants. In Meyers, B. C. and Green, P. J., editors, *Plant MicroRNAs*, volume 592 of *Methods in Molecular Biology*, pages 51–57. Humana Press.
- [17] Fahlgren, N., Jogdeo, S., Kasschau, K. D., Sullivan, C. M., Chapman, E. J., Laubinger, S., Smith, L. M., Dasenko, M., Givan, S. a., Weigel, D., and Carrington, J. C. (2010). MicroRNA gene evolution in Arabidopsis lyrata and Arabidopsis thaliana. *The Plant cell*, 22(4):1074–89.
- [18] German, M. a., Pillay, M., Jeong, D.-H., Hetawal, A., Luo, S., Janardhanan, P., Kannan, V., Rymarquis, L. a., Nobuta, K., German, R., De Paoli, E., Lu, C., Schroth, G., Meyers, B. C., and Green, P. J. (2008). Global identification of microRNA-target RNA pairs by parallel analysis of RNA ends. *Nature biotechnology*, 26(8):941–6.
- [19] Giegerich, R., Rehmsmeier, M., Steffen, P., and Ho, M. (2004). Fast and effective prediction of microRNA / target duplexes. (2003):1507–1517.
- [20] Goodstein, D. M., Shu, S., Howson, R., Neupane, R., Hayes, R. D., Fazo, J., Mitros, T., Dirks, W., Hellsten, U., Putnam, N., and Rokhsar, D. S. (2012). Phytozome: a comparative platform for green plant genomics. *Nucleic acids research*, 40(Database issue):D1178–86.
- [21] Han, M.-H., Goud, S., Song, L., and Fedoroff, N. (2004). The Arabidopsis double-stranded RNA-binding protein HYL1 plays a role in microRNA-mediated gene regulation. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 101(4):1093–8.
- [22] Jones-Rhoades, M. W. and Bartel, D. P. (2004). Computational identification of plant micrornas and their targets, including a stress-induced mirna. *Molecular Cell*, 14(6):787 799.
- [23] Jones-Rhoades, M. W., Bartel, D. P., and Bartel, B. (2006). MicroRNAS and their regulatory roles in plants. *Annual review of plant biology*, 57:19–53.
- [24] Kasschau, K. D., Xie, Z., Allen, E., Llave, C., Chapman, E. J., Krizan, K. a., and Carrington, J. C. (2003). P1/HC-Pro, a Viral Suppressor of RNA Silencing, Interferes with Arabidopsis Development and miRNA Function. *Developmental Cell*, 4(2):205–217.
- [25] Kozomara, A. and Griffiths-Jones, S. (2014). miRBase: annotating high confidence microRNAs using deep sequencing data. *Nucleic acids research*, 42(Database issue):D68–73.
- [26] Llave, C., Xie, Z., Kasschau, K. D., and Carrington, J. C. (2002). Cleavage of Scarecrow-like mRNA Targets Directed by a Class of Arabidopsis miRNA. 297(September):2053–2056.

[27] Lobbes, D., Rallapalli, G., Schmidt, D. D., Martin, C., and Clarke, J. (2006). SERRATE: a new player on the plant microRNA scene. *EMBO reports*, 7(10):1052–8.

- [28] Maunoury, N. (2011). AGO1 and AGO2 Act Redundantly in miR408-Mediated Plantacyanin Regulation. 6(12).
- [29] Mi, S., Cai, T., Hu, Y., Chen, Y., Hodges, E., Ni, F., Wu, L., Li, S., Zhou, H., Long, C., Chen, S., Hannon, G. J., and Qi, Y. (2008). Sorting of small RNAs into Arabidopsis argonaute complexes is directed by the 5' terminal nucleotide. *Cell*, 133(1):116–127.
- [30] Millar, A. a. and Gubler, F. (2005). The Arabidopsis GAMYB-like genes, MYB33 and MYB65, are microRNA-regulated genes that redundantly facilitate anther development. *The Plant cell*, 17(3):705–21.
- [31] Montgomery, T. A., Howell, M. D., Cuperus, J. T., Li, D., Hansen, J. E., Alexander, A. L., Chapman, E. J., Fahlgren, N., Allen, E., and Carrington, J. C. (2008). Specificity of ARGONAUTE7-miR390 Interaction and Dual Functionality in TAS3 Trans -Acting siRNA Formation. pages 128–141.
- [32] Needleman, S. B. and Wunsch, C. D. (1970). A general method applicable to the search for similarities in the amino acid sequence of two proteins. *Journal of Molecular Biology*, 48(3):443 453.
- [33] Niyogi, K. K., Pilon, M., Shikanai, T., Abdel-ghany, S. E., and Mu, P. (2005). Two P-Type ATPases Are Required for Copper Delivery in Arabidopsis thaliana Chloroplasts. 17(April):1233–1251.
- [34] Palatnik, J. F., Wollmann, H., Schommer, C., Schwab, R., Boisbouvier, J., Rodriguez, R., Warthmann, N., Allen, E., Dezulian, T., Huson, D., Carrington, J. C., and Weigel, D. (2007). Sequence and expression differences underlie functional specialization of Arabidopsis microRNAs miR159 and miR319. *Developmental cell*, 13(1):115–25.
- [35] Rajagopalan, R., Vaucheret, H., Trejo, J., and Bartel, D. P. (2006). A diverse and evolutionarily fluid set of microRNAs in Arabidopsis thaliana. *Genes & development*, 20(24):3407–25.
- [36] Rampey, R. A., Leclere, S., Kowalczyk, M., Ljung, K., Bartel, B., Biology, C., and Texas, R. A. R. (2004). A Family of Auxin-Conjugate Hydrolases That Contributes to Free Indole-3-Acetic Acid Levels during Arabidopsis Germination 1. 135(June):978–988.
- [37] Reinhart, B. J., Weinstein, E. G., Rhoades, M. W., Bartel, B., and Bartel, D. P. (2002). MicroRNAs in plants. pages 1616–1626.
- [38] Rodriguez, R. E., Mecchia, M. A., Debernardi, J. M., Schommer, C., Weigel, D., and Palatnik, J. F. (2010). Control of cell proliferation in Arabidopsis thaliana by microRNA miR396. 112:103–112.
- [39] Schauer, S. E., Jacobsen, S. E., Meinke, D. W., and Ray, A. (2002). DICER-LIKE1: blind men and elephants in Arabidopsis development. *Trends Plant Sci.*, 7(11):487–491.

[40] Schiefthaler, Balasubramanian, Sieber, Chevalier, Wisman, and Schneitz (1999). Molecular analysis of NOZZLE, a gene involved in pattern formation and early sporogenesis during sex organ development in Arabidopsis thaliana. *Proc. Natl Acad. Sci.*, 96(September):11664–11669.

- [41] Schwab, R., Palatnik, J. F., Riester, M., Schommer, C., Schmid, M., and Weigel, D. (2005). Specific effects of micrornas on the plant transcriptome. *Developmental Cell*, 8(4):517 527.
- [42] Shenoy, A. and Blelloch, R. H. (2014). Regulation of microRNA function in somatic stem cell proliferation and differentiation. *Nat. Rev. Mol. Cell Biol.*, 15(9):565–576.
- [43] Takeda, A., Iwasaki, S., and Watanabe, T. (2008). The Mechanism Selecting the Guide Strand from Small RNA Duplexes is Different Among Argonaute Proteins. 49(4):493–500.
- [44] Vazquez, F., Cre, P., and Bartel, D. P. (2004a). The action of ARGONAUTE1 in the miRNA pathway and its regulation by the miRNA pathway are crucial for plant development. pages 1187–1197.
- [45] Vazquez, F., Gasciolli, V., Crété, P., and Vaucheret, H. (2004b). The nuclear dsRNA binding protein HYL1 is required for microRNA accumulation and plant development, but not posttranscriptional transgene silencing. *Current biology: CB*, 14(4):346–51.
- [46] Voinnet, O. (2009). Origin, Biogenesis, and Activity of Plant MicroRNAs. *Cell*, 136(4):669–687.
- [47] Xie, Z., Allen, E., Fahlgren, N., Calamar, A., Givan, S. A., and Carrington, J. C. (2005). Expression of Arabidopsis MIRNA Genes 1 [w]. 138(August):2145–2154.
- [48] Xie, Z., Kasschau, K. D., and Carrington, J. C. (2003). Negative Feedback Regulation of Dicer-Like1 in Arabidopsis by microRNA-Guided mRNA Degradation. *Current Biology*, 13(9):784–789.
- [49] Yamasaki, H., Abdel-Ghany, S. E., Cohu, C. M., Kobayashi, Y., Shikanai, T., and Pilon, M. (2007). Regulation of copper homeostasis by micro-RNA in Arabidopsis. *The Journal of biological chemistry*, 282(22):16369–78.
- [50] Yan, T., Yoo, D., Berardini, T. Z., Mueller, L. A., Weems, D. C., Weng, S., Cherry, J. M., and Rhee, S. Y. (2005). Patmatch: a program for finding patterns in peptide and nucleotide sequences. *Nucleic Acids Research*, 33(suppl 2):W262–W266.
- [51] Yang, W.-c., Ye, D., Xu, J., and Sundaresan, V. (1999). The SPOROCYTELESS gene of Arabidopsis is required for initiation of sporogenesis and encodes a novel nuclear protein. pages 2108–2117.
- [52] Zhang, B., Pan, X., Cannon, C. H., Cobb, G. P., and Anderson, T. A. (2006). Conservation and divergence of plant microRNA genes. *Plant J.*, 46(2):243–259.

Appendix A

Anexo

Predicción de genes regulados por microARNs.

For 64bit OS

```
edit $~/.bashrc file and add following lines
PATH=/usr/local/texlive/2011/bin/x86_64-linux:$PATH;
export PATH
MANPATH=/usr/local/texlive/2011/texmf/doc/man:$MANPATH;
export MANPATH
INFOPATH=/usr/local/texlive/2011/texmf/doc/info:$INFOPATH;
export INFOPATH
```

```
1 #!/usr/bin/perl -w
2 use DBI;
3 use FindBin;
 4 use strict;
 6 # Constants
7 package Constants;
8 use constant MM => 4;
9 use constant MM_TYPE => 'is';
10 use constant DB => 'patmatch_2013';
   use constant PLANTDB => 'phytozome';
14 my $host
              = "localhost";
15 my $userid;
16 my $passwd;
17
19 my $pattern = $ARGV[0] || die "Must give pattern";
20 my $table_name = $ARGV[1] || die "Must give table name";
21
22  $pattern = uc($pattern);
23 pattern =  tr/uU/tT/;
25 my $mismatches = MM;
26 my $mismatch_types = MM_TYPE;
```

Table A.1 Especies y base de datos utilizadas para la búsquedas de genes blanco de miARNs conservados

Specie	Database
Allium_cepa	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Aquilegia	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Arabidopsis_thaliana	http://arabidopsis.org/
Beta_vulgaris	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Brassica napus	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Capsicum_annuum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Citrus_clementina	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Citrus_sinensis	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Coffea_canephora	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Euphorbia_esula	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Festuca_arundinacea	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Glycine_max	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Gossypium	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Gossypium_raimondii	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Haseolus_vulgaris	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Helianthus_annuus	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Hordeum_vulgare	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Ipomoea_nil	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Lactuca_sativa	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Lactuca_serriola	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Lotus_japonicus	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Malus_x_domestica	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Medicago_truncatula	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Mesembryanthemum_crystallinum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Nicotiana_benthamiana	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Nicotiana_tabacum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Oryza_sativa	http://www.jcvi.org/
Panicum_virgatum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Petunia_hybrida	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Phaseolus_coccineus	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Populus	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Prunus_persica	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Saccharum_officinarum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Secale_cereale	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Solanum_lycopersicum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Solanum_tuberosum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Sorghum_bicolor	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Theobroma_cacao	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
triphysaria	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Triphysaria_versicolor	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Triticum_aestivum	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Vitis_vinifera	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/
Zea_mays	http://compbio.dfci.harvard.edu/tgi/

Table A.2 My caption

microRNA	Target	ID
miR156/miR157	SPL	At1g27370
miR156/miR157	SPL	At1g53160
miR156/miR157	SPL	
		At2g33810
miR156/miR157	SPL	At3g15270
miR156/miR157	SPL	At5g43270
miR156/miR157	SPL	At1g69170
miR156/miR157	SPL	
		At2g42200
miR156/miR157	SPL	At3g57920
miR156/miR157	SPL	At5g50670
miR159/miR319	TCP	At1g30210
miR159/miR319	TCP	At1g53230
miR159/miR319	TCP	At2g31070
miR159/miR319	MYB	At3g11440
miR159/miR319	TCP	At3g15030
miR159/miR319	TCP	At4g18390
miR159/miR319	MYB	At5g06100
miR159/miR319	MYB	At2g26950
miR159/miR319	MYB	At2g32460
miR159/miR319	MYB	At5g55020
miR160	ARF	At1g77850
miR160	ARF	At2g28350
miR160	ARF	At4g30080
miR162	DCL	At1g01040
miR164	NAC	At1g56010
miR164	NAC	At3g15170
miR164	NAC	At5g07680
miR164	NAC	At5g53950
miR164	NAC	At5g61430
miR164	NAC	
		At3g12977
miR164	NAC	At5g39610
miR166/miR165	HD-ZIPIII	At1g30490
miR166/miR165	HD-ZIPIII	At1g52150
miR166/miR165	HD-ZIPIII	At2g34710
miR166/miR165	HD-ZIPIII	At5g60690
miR166/miR165	HD-ZIPIII	At4g32880
miR167	ARF	At1g30330
miR167	ARF	At5g37020
miR168		
	AGO	At1g48410
miR169	HAP2	At1g17590
miR169	HAP2	At1g54160
miR169	HAP2	At1g72830
miR169	HAP2	At3g05690
miR169	HAP2	At3g20910
miR169	HAP2	At5g06510
miR170/miR171	SCL	At2g45160
miR170/miR171	SCL	At3g60630
miR170/miR171	SCL	At4g00150
miR172	AP2	At2g28550
miR172	AP2	At4g36920
miR172	AP2	At5g60120
miR172	AP2	At5g67180
miR172	AP2	At2g39250
miR172	AP2	At3g54990
miR390/miR391	TAS3	At3g17185
miR390/miR391	TAS3	At5g49615
miR390/miR391	TAS3	At5g57735
miR393	TIR1/AFB	At1g12820
miR393	bHLH	At3g23690
miR393	TIR1/AFB	At3g26810
miR393	TIR1/AFB	At3g62980
miR393	TIR1/AFB	At4g03190
miR394	F-Box	At1g27340
miR395	APS	At3g22890
miR395	AST	At5g10180
miR395	APS	At5g43780
miR395		
	APS	At4g14680
miR396	GRF	At2g22840
miR396	GRF	At2g36400
miR396	GRF	At2g45480
miR396	GRF	At4g24150
miR396	GRF	At4g37740
miR396	GRF	At5g53660
miR396	GRF	At3g52910
miR397	LAC	At2g29130
miR397	LAC	At2g38080
miR397	LAC	At5g60020
miR398	CSD	At1g08830
miR398	CSD	At2g28190
miR398	CytC oxidase	At3g15640
miR399	E2-UBC	At2g33770
miR399	E2-UBC	At2g33770
miR408	LAC	At2g30210
mir408	PLC	At2g02850
mir408 miR827	PLC SPX	At2g02850 At1g02860

Table A.3 Oligonucleotide primers used for RT-qPCR

Gene	Locus ID	Forward primer	Reverse Primer
PAA2	At5g21930	GTCCTCTTATCAGGGGACAGG	CATAGTTGCTTGTGCAAGACTCAG
MYB33	At5g06100	CTATGGAAACCGACATTCACCTG	CTTGGCTTCCAGAAGCAACATATCG
NZZ	At4g27330	TCGGGTCAGGTTATGATCGA	AGGGTTTCCTTCCATGTAGCTCC
PP2A	At1g13320	CCTGCGGTAATAACTGCATCT	CTTCACTTAGCTCCACCAAGCA
tMT2A	tobacco	TACCCAGATTTGAGCTACAACGAG	GCAGGAGATTCACCCATTTCCATA
tMT2B	tobacco	TACCCAGATTTGAGCTACAACGAA	AGGGGATTCACCCATTTCCATT

Table A.4 Oligonucleotide primers used for 5' RACE

Gen	Locus ID	5' RACE	5' RACE nested
General		CGACTGGAGCACGAGGACACTGA	GGACACTGACATGGACTGAAGGAGTA
PAA2	At5g21930	GACTTATGGAGCTGCAGAAGTAATG	CATAGTTGCTTGTGCAAGACTCAG
IAR3	At1g51760	ATCTTCTGATCCCATTAATGGTTGCATCTCG	CATATTCACGCTCGCTTGCCTTGTGATAACC
NZZ	At4g27330	CATTTAAAGCTTCAAGGACAAATCAATGGTATTAGG	AGGGTTTCCTTCCATGTAGCTCC
MMG4.7	At5g43060	ATGGTAACAACCTTAGCATTTTTCC	CTTCGGTATCAATACCWCCATT
UDP	At2g47650	AATGGGCCGACATGTTCTCC	CCTCGGTGATAGTCCATGGT
SVP	At2g22540	GCAACTTTCCTTCATTCATC	TTTCATCTGCCTCAGCTCAC
loricrin-related	AT5g64550	ACCATGAGCTTTGCAGTAGT	CCTCAGCACTTCGTGTACAG
	At3g14110	CGGAAGGATCAGTCTC	CCCAGCTCGGTATAACAGTC
	At3g22110	GTTTCATCGCCAAAGGTAAC	CCAGGCGAATAAGACTAGAG
AVA-P2	At1g19910	CTCTAGACTGACCAGCTCGA	GGATGATACCAACAATGAGA

```
27
28
     # Check pattern
     my $SYNTAX_CHECKER_BIN = "perl " . $FindBin::Bin . '/patmatchPatternChecker.pl';
29
     my $patStatus = '$SYNTAX_CHECKER_BIN 'dna' $pattern';
30
31
    chomp($patStatus);
32
33
     my ($gen_name, $hit_start, $hit_end, $target, $mirna) = ';
34
35
     my $deltaG = 0;
36
37
     # Files RNAhybrid target and microrna 5'3' y blast
     my $target_file = $FindBin::Bin . "/extra_files/target_rnahybrid.txt";
my $mirna_file = $FindBin::Bin . "/extra_files/mirna_rnahybrid.txt";
my $blast_file_sequence = $FindBin::Bin . "/extra_files/" . "seq_blast.txt";
38
39
40
     my $blast_database = $FindBin::Bin . "/extra_files/blast/TAIR10_pep_20101214_updated";
41
42
     my $sequence_file = '';
43
     my $tab = $table_name . "_" . $pattern;
45
     hybrid_mirna_file($pattern, $mirna_file);
     fill table mirnas ($pattern, $table name, $tab);
     my $tab_db = create_table($tab);
50
     my @specie_db = species(PLANTDB);
51
      foreach my $file (@specie_db){
53
        my $fasta_file = $file ->{'fasta'};
        my $specie = $file ->{'specie'};
55
        $sequence_file = $FindBin::Bin . '/databases/' . PLANTDB . "/" . $fasta_file;
        print $fasta_file . " - ";
        print $specie . "\n";
        my \; (\$gen\_sv \, , \$target\_sv \, , \$align\_sv \, , \$miR\_sv \, , \$deltaG\_sv \, , \$nro\_mm\_sv \, , \$ins\_sv \, ) \; = \; \lq \, \lq \, ;
        my ($del_sv ,$sust_mm_sv ,$gu_mm_sv) = '';
        my \ (\$filtro\_mm\ ,\$family\ ,\$sub\_family\ ,\$alias\ )\ =\ \lq\lq;
        my %res_blast;
        my @res_ned,@res_mm;
        \label{eq:my_def} \begin{array}{ll} my & @\operatorname{res\_family} \;; \end{array}
        if ($patStatus eq "OK") { # syntax OK, run PatMatch
  my $SCAN_PIPELINE = "perl " . $FindBin::Bin . '/scan_pipeline.pl';
70
71
           open(OUTPUT, "$SCAN_PIPELINE -c '$pattern' '$sequence_file' '$mismatches' '$mismatch_types' |");
           open(INFO, $sequence_file);
73
           while (my $line = <OUTPUT>) {
74
             if ( $line =~ />(.*?):\[(\d*?),(\d*?)\]/ ) {
                #keep output parameters
```

```
$gen_name = $1;
77
               $hit_start = $2;
               $hit_end = $3;
$gen_sv = $gen_name;
78
 79
 80
 81
            elsif (\frac{1}{2} =~ \frac{1}{2} (\frac{1}{2} + \frac{1}{2}) (\frac{1}{2} + \frac{1}{2}) (\frac{1}{2}
 82
               $target = trim($1);
 83
               mirna = pattern;
84
               $mirna = reverse complement($mirna);
85
               # Needleman
86
               @res_ned = Needleman($mirna,$target);
 87
               target_sv = res_ned[0];
88
               align_sv = res_ned[1];
               $miR_sv = $res_ned[2];
89
90
               # Mismatches
91
               @res\_mm \ = \ mismatches(\$target\_sv\ ,\$align\_sv\ ,\$miR\_sv);
92
               nro_mm_sv = trim(res_mm[0]);
93
               sins_sv = trim(sres_mm[1]);
94
               del_sv = trim(sres_mm[2]);
95
               sust_mm_sv = trim(sres_mm[3]);
               gu_mm_sv = trim(sres_mm[4]);
96
97
98
               hybrid_target_file($target,$target_file);
99
100
               #RNAhvbrid
               my $RNAhybrid_BIN = 'RNAhybrid -d 0 -m 12000';
101
               my $RNAhybrid_Status = '$RNAhybrid_BIN '-t' $target_file '-q' $mirna_file ';
102
103
               chomp($RNAhybrid Status):
               if ( $RNAhybrid_Status =~ m/mfe: (.*) kcal \/ mol/ ){
104
                 deltaG = 1:
105
                 106
107
                $deltaG_sv = $deltaG;
108
109
               $filtro_mm = mm_position($align_sv);
110
111
              insert \, (\$tab\_db \, , \$specie \, , \$gen\_sv \, , \$target\_sv \, , \$align\_sv \, , \$miR\_sv \, , \$nro\_mm\_sv \, , \$ins\_sv \, , \$del\_sv \, , \$sust\_mm\_sv \, , \$gu\_mm\_sv \, , \$filtro\_mm \, , \$deltaG\_sv \, );
112
            }
113
          }
          close(OUTPUT);
114
          close(INFO);
115
116
          blast_from_db_annotation($fasta_file,$specie,$tab_db);
117
          family_from_db($fasta_file,$tab_db);
118
119
120
        else
121
       {
          print "Invalid pattern syntax";
123
       }
124
     }
125
     sub fill_table_mirnas{
127
        my ($sequence, $name, $table_reference) = @_;
128
        $target = reverse(complement($sequence));
129
        hybrid_target_file($target,$target_file);
        my $hyb_perf;
131
132
        #RNAhybrid
133
        my RNAhybrid_BIN = 'RNAhybrid -d 0 -m 12000';
134
        my $RNAhybrid_Status = '$RNAhybrid_BIN '-t' $target_file '-q' $mirna_file';
        chomp($RNAhybrid_Status);
135
136
        if ( $RNAhybrid_Status =~ m/mfe: (.*) kcal \/ mol/ ){
137
          $deltaG = $1;
138
          deltaG = ~ s / //g;
139
          $hyb_perf = $deltaG;
140
        }
141
142
        my $sth;
143
        my  db = DB ;
        my $connectionInfo = "dbi:mysql:$db;$host";
144
145
        my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
146
        my $query_insert = "INSERT INTO mirnas
147
148
          (\,name\,,\,sequence\,,\,table\_reference\,\,,hyb\_perf\,)
149
          values
          ('$name',
150
```

```
151
           '$sequence',
152
          '$table_reference',
153
          `$hyb_perf'
154
         );";
155
156
        $sth = $dbh->prepare($query_insert);
157
        $sth -> execute ();
158
159
160
161
     sub species {
162
       (my $db_plants) = @_;
163
164
       my   db = DB;
165
       my $connectionInfo="dbi:mysql:$db;$host";
166
       my $sth;
167
       my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
168
169
       my $specie;
170
       \label{eq:my} my \ \$fasta\_file \ ;
       my $specie_data = {};
171
172
       my $ref;
173
174
       my @res;
175
       my $query = "SELECT fasta, specie from plants where db = '$db_plants'";
176
177
178
       sth = dbh \rightarrow prepare(query);
179
        $sth -> execute():
       $sth->bind_columns(\$fasta_file ,\$specie);
180
181
182
        if (\$sth \rightarrow rows > 0)
         while($ref = $sth -> fetchrow_hashref() ) {
183
           push(@res, $ref);
184
185
186
       }
187
188
       return @res;
189
190
191
       my ($table_db, $especie, $gen, $target, $align, $mirna, $mm, $ins, $del, $sust, $gu, $filtro_mm, $deltag) = @_;
192
193
       my $sth;
194
       my   db = DB ;
       my $connectionInfo = "dbi:mysql:$db;$host";
195
196
       my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
198
       my $query_insert = "INSERT INTO $table_db
             (file, gen, target, align, mirna, mm, ins, del, sust, gu, filtro_mm, deltag)
200
              ('$especie','$gen','$target','$align','$mirna','$mir','$ins','$del','$sust','$gu','$filtro_mm','$deltag');";
201
202
203
        $sth = $dbh->prepare($query_insert);
204
        $sth -> execute ();
205
206
207
     sub create_table {
208
209
       my ($tabmiRNA) = @_;
210
       my $sth;
       my \$db = DB;
211
212
       my $connectionInfo = "dbi:mysql:$db;$host";
213
       my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
214
215
       216
                  file VARCHAR(60) NOT NULL,
217
                  gen VARCHAR(30) NOT NULL,
218
                  target VARCHAR(30) NOT NULL,
219
                  align VARCHAR(30) NOT NULL,
220
                  mirna VARCHAR(30) NOT NULL,
                 mm INT NOT NULL,
221
                  ins INT NOT NULL.
222
223
                  del INT NOT NULL,
                  sust INT NOT NULL,
224
                  gu INT NOT NULL,
225
```

```
226
                                        similar_ath VARCHAR(20) NOT NULL,
227
                                        similar_osa VARCHAR(20) NOT NULL,
228
                                        filtro_mm INT NOT NULL,
229
                                        family TEXT(1000) NOT NULL,
230
                                        sub_family VARCHAR(20) NOT NULL,
231
                                        alias VARCHAR(20) NOT NULL,
232
                                        deltag FLOAT NOT NULL
233
234
235
                 $sth = $dbh->prepare($query_create);
236
                 $sth ->execute();
237
                 $sth -> finish ();
238
                 dh \rightarrow disconnect;
239
                 return $tabmiRNA;
240
241
242
243
            sub \quad blast\_from\_db\_annotation \{
244
                my ($file, $specie, $mirna) = @_;
245
                my $db= DB;
246
                 my $connectionInfo="dbi:mysql:$db;$host";
247
248
                my $sth;
249
                 my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
250
                 my $annotation_table = 'annotation_' . $file;
251
                 my $annotation;
                 my $query = "SELECT annotation from plants where fasta = '$file'";
252
253
                 $sth = $dbh->prepare($query);
254
255
                 $sth ->execute():
256
                 $sth ->bind_columns (\ \ \ \ \ \ \ \ );
257
258
259
                 $sth->fetch():
260
                 unless($annotation eq 'empty') {
  my $query_update = "UPDATE $mirna miR
261
262
263
                                            LEFT JOIN $annotation_table a
                                            ON miR.gen = a.gen
264
                                            SET miR.similar_ath = SUBSTRING(a.similar_ath,1,9) ,
265
266
                                               miR.similar_osa = SUBSTRING(a.similar_osa,1,14)
267
                                            WHERE file = '$specie';
268
269
                      $sth = $dbh->prepare($query_update);
270
                     $sth -> execute();
271
                }
           }
273
275
            sub family {
                (my $gen) = @_;
277
278
                my   db = DB;
279
                my $connectionInfo="dbi:mysql:$db;$host";
281
                 my $dbh = DBI->connect($connectionInfo,$userid,$passwd);
282
                 my $family;
283
284
                 my $alias;
285
                 my $query = "SELECT family, sub_family, gene_name from gene_families where locus_tag = '$gen';";
286
287
                 $sth = $dbh->prepare($query);
288
                 $sth -> execute();
289
                 sth -> bind\_columns(\space{`sth mily , `sub\_family , `su
290
291
                 if (\$sth \rightarrow rows > 0)
292
                     while($sth->fetch()) {
293
                          my @results = ($family,$sub_family,$alias);
294
                          return @results;
295
296
297
                 else {
                   my @results = ('','',');
298
299
                    return @results;
300
```

```
301
302
303
             \color{red} sub \hspace{0.2cm} family\_from\_db \{
304
                 (my $file , $mirna) = @_;
305
306
                 my  $db = DB;
307
                 my $connectionInfo="dbi:mysql:$db;$host";
308
309
                 my $dbh = DBI->connect($connectionInfo, $userid, $passwd);
310
                 my $gen;
311
312
                 my $query_update = "UPDATE $mirna miR
313
                                        LEFT JOIN gene_families f
314
                                         ON miR.similar_ath = f.locus_tag
                                         SET miR.family = f.family,
miR.sub_family = f.sub_family,
315
316
317
                                              miR.alias = f.gene_name";
318
319
                  sth = dh-prepare(squery_update);
320
                 $sth ->execute();
321
322
            # Save the miRNA for RNAhybird
323
324
            sub hybrid_mirna_file {
                my ($mirna, $file_mirna) = @_;
open(MIRNA, ">$file_mirna") || die;
print MIRNA ">mirna\n$mirna\n";
325
326
327
                 close (MIRNA);
328
329
330
            # Save the target for RNAhybird
331
            sub hybrid target file {
                my ($target, $file_target) = @_;
332
                 open(OUT, ">$file_target") || die;
333
                  print OUT ">target\n$target\n";
334
335
                 close (OUT);
336
           }
337
338
            sub mm position {
               (my $align) = @_;
339
                 my @align = split (//, $align);
340
341
                 my  i = 0;
342
                 \mathbf{my} \quad \$ \mathbf{j} = 0;
343
                  @align = reverse(@align);
344
                  foreach (@align) {
                      if ($align[$i] eq "*"){
345
346
                          if (\$i+2 < 13){
347
                             $j++;
348
                          }
350
                     $i++;
351
352
                  if (\$j > 1)
353
                   return 0;
354
355
356
                     return 1;
357
358
359
360
361
             sub mismatches {
362
                 my \ (\$target\_mm \ ,\$align\_mm \ ,\$mirna\_mm) \ = \ @\_;
363
                 my \ pos = 0;
364
                 my \ \no_mm = 0;
365
                 my  del_mm = 0;
                 my \sin_m m = 0;
366
367
                 my  sust_mm = 0;
368
                 my $gu_mm = 0;
                 my @align_mm = split(//, $align_mm);
369
370
                 my @target_mm = split(//, $target_mm);
371
                 my @mirna_mm = split(//, $mirna_mm);
372
                 # mismatches
373
                  foreach (@align_mm) {
374
                     if ($_ =~ /\*/) {
                            if \ ((\$target\_mm[\$pos] \ eq \ 'G' \ and \ \$mirna\_mm[\$pos] \ eq \ 'T') \ or \ (\$target\_mm[\$pos] \ eq \ 'T' \ and \ \$mirna\_mm[\$pos] \ eq \ 'G')) \\ \{ eq \ (-1), eq 
375
```

```
376
               $gu_mm++;
377
378
              else {}
379
             $nro_mm ++;
380
381
382
383
        # deletions
384
         foreach (@target_mm) {
385
           if ($_ =~ /-/) {
386
               $del_mm ++;
387
388
389
        # insertions
390
        foreach (@mirna_mm) {
391
          if ($_ =~ /-/) {
392
               $ins_mm ++;
393
394
395
396
        # sustitutions
397
        sust_mm = nro_mm - (del_mm + sins_mm + gu_mm);
398
399
        my @ \textit{results} = (\$nro\_mm,\$ins\_mm,\$del\_mm,\$sust\_mm,\$gu\_mm);
400
        return @results;
401
402
403
      sub Needleman {
404
        my ($seq1, $seq2) = @_;
405
        # scoring scheme
my $MATCH = 1; # +1 for letters that match
406
407
        my MISMATCH = -1; # -1 for letters that mismatch
408
409
        my GAP = -1; # -1 for any gap
410
411
        # initialization
412
        my @matrix;
        $matrix[0][0]{ score} = 0;
$matrix[0][0]{ pointer} = "none";
413
414
415
         for(my $j = 1; $j <= length($seq1); $j++) {
    $matrix[0][$j]{ score} = $GAP * $j ;
    $matrix[0][$j]{ pointer} = "left";</pre>
416
417
418
419
        for (my $i = 1; $i <= length($seq2); $i++) {
    $matrix[$i][0]{score} = $GAP * $i ;
    $matrix[$i][0]{pointer} = "up";
420
421
422
423
425
426
         for (my \ i = 1; \ i \le length(seq2); \ i++) 
427
           for(my \ j = 1; \ j \le length(seq1); \ j++) 
428
             my ($diagonal_score, $left_score, $up_score);
429
430
             # calculate match score
431
             my \$letter1 = substr(\$seq1, \$j-1, 1);
432
             my \$letter2 = substr(\$seq2, \$i-1, 1);
433
             if ($letter1 eq $letter2) {
434
               435
436
437
                \label{eq:core} $$ $diagonal\_score = $matrix[$i-1][$j-1]{score} + $MISMATCH; 
438
439
             # calculate gap scores
$up_score = $matrix[$i-1][$j]{score} + $GAP;
440
441
442
             \label{eq:score} $ \ensuremath{\texttt{left\_score}} \; + \; (\$GAP*10); $ \\
443
444
             # choose best score
445
              if ($diagonal_score >= $up_score) {
446
               if ($diagonal_score >= $left_score) {
447
                  matrix[[i]][[j]] score = $diagonal_score;
                  $matrix[$i][$j]{ pointer} = "diagonal";
448
449
                else {
450
```

```
451
               $matrix[$i][$j]{score} = $left_score;
452
               $matrix[$i][$j]{ pointer} = "left";
453
454
455
456
             if ($up_score >= $left_score) {
457
                        $matrix[$i][$j]{score} = $up_score;
458
                         $matrix[$i][$j]{pointer} = "up";
459
460
                     else {
                        $matrix[$i][$j]{score} = $left_score;
461
                         $matrix[$i][$j]{ pointer} = "left";
462
463
464
465
        }
       }
466
467
468
       # trace-back
469
       470
       my $align2 = "";
471
472
       my $align3;
473
474
       # start at last cell of matrix
       my $j = length($seq1);
475
       my i = length(seq2);
476
477
478
       while (1) {
479
        last if $matrix[$i][$j]{pointer} eq "none"; # ends at first cell of matrix
         480
481
482
         if ($matrix[$i][$j]{pointer} eq "diagonal") {
483
                 484
485
486
                 }
487
                 else
488
                 {
                     $align3 .= "*";
489
490
491
           $align1 .= substr($seq1, $j-1, 1);
492
           align2 := substr(seq2, si-1, 1);
493
           $i --;
494
           $j --;
495
496
497
498
         #no tendria que entrar aca, salvo si esta al final
         elsif ($matrix[$i][$j]{pointer} eq "left") {
           $align1 := substr($seq1, $j-1, 1);
$align2 := "-";
500
502
                $align3 .= "*";
503
504
505
506
         elsif ($matrix[$i][$j]{pointer} eq "up") {
           $align1 .= "-";
$align2 .= substr($seq2, $i-1, 1);
507
508
509
               $align3 .= "*";
           $i --;
510
511
512
        }
513
       }
514
515
       $align1 = reverse $align1;
       $align2 = reverse $align2;
516
517
       $align3 = reverse $align3;
518
       $align1 = complement($align1);
519
520
       my @results = ($align2,$align3,$align1);
521
       return @results;
522
523
     sub complement
524
       my $sequence = shift;
525
```