### Tema 3: Alineamiento múltiple de secuencias

### Introducción a la Filoinformática: LEG-UM5, Rabat. 10-14 Junio 2019.

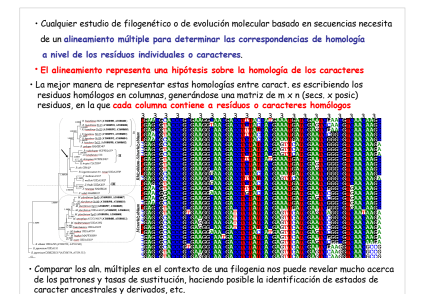
Pablo Vinuesa (vinuesa@ccg.unam.mx)

Progama de Ingeniería Genómica, CCG-UNAM, México http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Todo el material del curso (presentaciones, tutoriales y datos de secuencias) lo encontrarás en: https://github.com/vinuesa/intro2phyloinfo

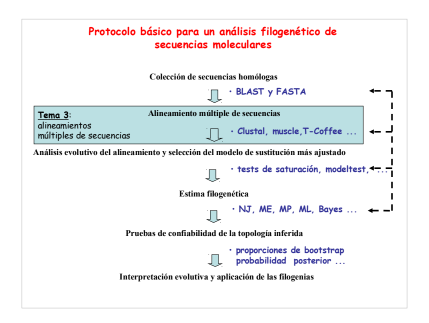
#### · Tema 3: Alineamientos múltiples

- 1. Alineamientos múltiples y el problema de las repeticiones, sustituciones e indeles
- 2. Alineamientos múltiples progresivos usando programas de la familia Clustal
- 3. Scripts de Perl para automatizar procesos: alinear muchos archivos y hacer interconversiones de formatos de secuencia sobre múltiples archivos.
- 4. Formatos de secuencia
- 5. Alineamiento de secuencias codificadoras de proteínas usando RevTrans
- 6. Alineamiento de genes ribosomales usando RDP-II y GreenGenes
- 7. Aln. múltiples usando muscle



© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

## Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. LEG-UM5, Rabat. Junio 2019

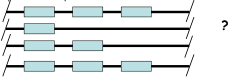


#### Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

· El problema de las repeticiones

Muchas proteínas multidominio pueden presentar diverso grado de repetición de dominios particulares. Puede llegar a ser muy complejo o imposible hacer el alineamiento global de las proteínas si difieren en el número y orientación de estas regiones repetidas.

A veces no podemos más que hacer alineamientos locales de estos dominios.



A nivel de DNA se dan también regiones repetidas, muchas veces involucrando a unos poco nts. como es el caso de los microsatélites y otras regiones repetidas. Con frecuencia estas regiones son imposibles de alinear objetivamente. Suelen acumularse en regiones no codificantes del genoma, incluyendo intrones, o en regiones codificantes hipervariables como espaciadores intergénicos transcritos o regiones reguladoras (UTRs).

Este tipo de "repeats" cortos son poco frecuentes a nivel de aminoácidos, si bien a este nivel es común encontrar regiones o dominios "de gran escala" repetidos. Un ejemplo clásico de este fenómeno son las calmodulinas.

# Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. LEG-UM5, Rabat. Junio 2019

#### Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

- · El problema de las sustituciones
- · Al examinar alns. múltiples de proteínas se obaservan dos patrones de sustitución:
- 1.- Existen bloques de 5 a 20 resíduos con alto nivel de identitad y similitud dispersos entre regiones de menor similitud. Estos bloques corresponden típicamente a elementos estructurales como a-hélices y pliegues beta que evolucionan más lentamente que los loops o bucles que los interconectan



2.- Las columnas alineadas con múltiples estados de caracter tienden a presentar resíduos de características bioquímicas similares (I, A, V, L; S, T; R, K; etc.). Esta conservación de resíduos similares es particularmente patente en los bloques correspondientes a elementos de estructura secundaria, sitios activos o de unión a ligandos. La propiedad bioquímica más conservada es la de polaridad/hidrofobicidad.

#### Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

- · El problema de los indeles (inserciones/deleciones)
- Cuando por eventos de inserción o deleción (indeles) las secuencias homólogas presentan distintas longitudes, es necesario introducir "gaps" en el alineamiento para mantener la correspondencia entre sitios homólogos situados antes y después de las regiones afectadas por indeles. Estas regiones se identifican mediante guiones (-).



Los indeles no se distribuyen aleatoriamente en las secuencias codificadoras. Casi siempre aparecen ubicados entre dominios funcionales o estructurales,

preferentemente en buces (loops) que conectan a dichos dominios.

Esto vale tanto para RNAs estructurales (tRNAs y rRNAs) como para proteínas. No suelen interrumpir el marco de lectura.

 Generalmente se usan sistemas de penalización de gaps afines: GP = gap + e(L -1) en el cálculo del score de un alineamiento múltiple

[ gap = costo apertura de gap; e = costo extensión del indel; L longitud del indel ]

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

#### Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

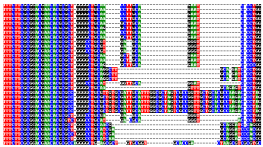
- · El problema de las sustituciones
- Es importante recordar que por debajo del 20% de identidad a nivel de sec. de AA es ya imposible que se pueda obtener un alineamiento múlitiple (o pareado) confiable si nos basamos para obtenerlo sólo en la secuencia primaria, ya que entramos en la zona de penumbra (saturación mutacional)



- · Un par de secuencias de nts al azar presentarán en promedio un 25 % de dentidad.
- Por tanto, siempre que sea posible, hay que realizar los alineamientos múltiples en base a las secuencias traducidas, es decir, sobre AAs (igual que al hacer búsquedas en bases de datos de secuencia), que son mucho más informativos (20 caracteres vs. 4) y con tasa evolutiva mucho menor.

#### Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

• A mayor distancia genética (evolutiva) entre un par de secuencias, mayor será el número de mutaciones acumuladas. Dependiendo del tiempo de separación de los linajes y la tasa evolutiva del locus, puede llegar a ser imposible alinear ciertas regiones debido a fenómenos de saturación mutacional o acúmulo de indeles. En loci de evolución muy rápida como intrones o espaciadores intergénicos, los fenómenos de saturación mutacional se observan incluso cuando se comparan secuencias de organismos evolutivamente próximos (mismo género o familia).



iLas regiones de homología dudosa deben de ser excluídas de un análisis filogenéticol Debemos de maximizar a toda costa la relación entre señal/ruido

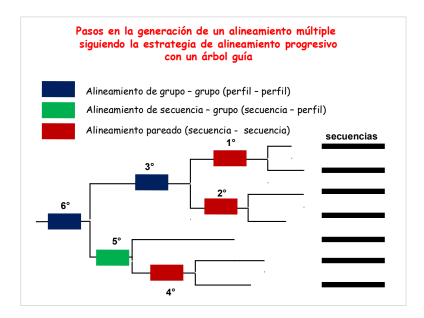
#### Alineamientos múltiples - algoritmos

Existen diversas estrategias computacionales para obtener alineamientos múltiples de manera (semi)automática para conjuntos grandes (cientos - miles) de secuencias.

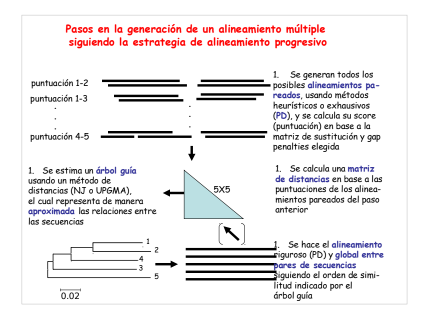
1.- Implementación de algoritmos de alineamiento progresivo.

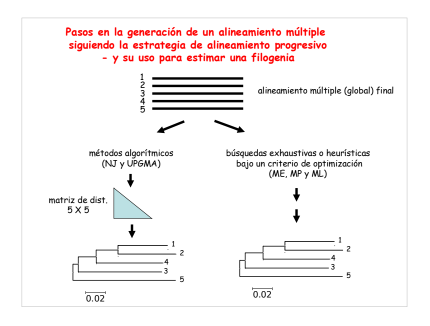
Así como los alns. múltiples son indispensables para reconstruir filogenias a partir de secs, un árbol de relaciones filogenéticas representa información muy valiosa para guiar la generación de un aln. múltiple.

La mayor parte de los alineadores automáticos modernos se basan en este tipo de algoritmos. Construyen un árbol guía aproximado a partir de distancias calculadas entre todos los pares posibles de secuencias. De la matriz de distancias resultantes se construye un árbol usando un método algorítmico (NT o UPGMA). El árbol guía resultante se emplea para construir el alineamiento de manera progresiva. Las dos secuencias más similares se alinean primero usando PD y una matriz o esquema de ponderación particular. Una vez alineado el primer par, los gaps generados ya no se mueven. Este par es tratado como una sola secuencia y es alineada contra la siguiente secuencia o grupo de secuencias más próximas en el árbol. Se repite el proceso hasta que todas las secs. están alineadas. El proceso es suficientemente rápido como para alinear varios cientos de secuencias. Son menos precisos que los métodos basados en la WSPs, pero muchísimo más rápidos.

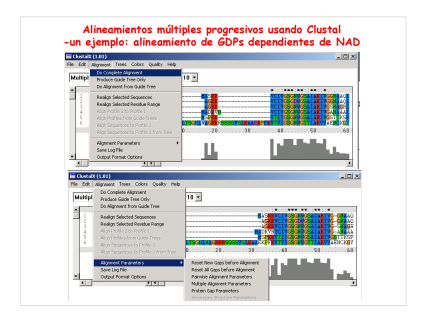


© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/



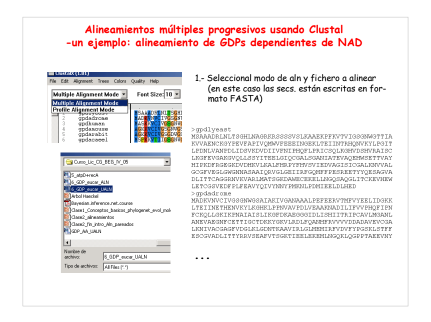


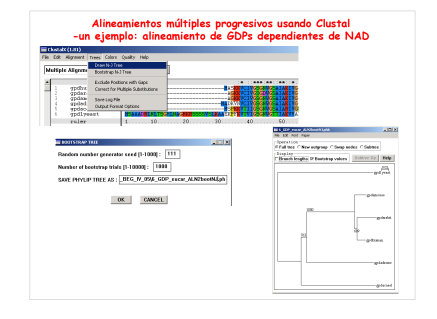
## Alineamientos múltiples progresivos usando Clustal · La familia Clustal es posiblemente la más popular para hacer AMs de nt y aa • Existen versiones para todas las plataformas y en red (http://www.ebi.ac.uk.clustalw) · La primera versión (Clustal) salió en 1988, la última, ClustalX, en 2007 (última Vers. = 2.0) · ClustalX (X-windows Clustal) lee secuencias en diversos formatos, calcula un árbol quía NJ, usando algoritmos heurísticos o exhausivos sobre aln. locales basado en distintas matrices de pesado y de penalización de gaps afines y sitio-específicos. Puede hacer alineamientos de perfiles y existen diversas herramientas de control de calidad del AM. Permite incluir criterios estructurales para quiar el AM, usando máscaras estructurales. Partes del alineamiento o secuencias particulares pueden ser realineadas para ir obteniendo un aln global cada vez mejor. Es decir, ClustalX no sólo genera alineamientos (como ClustalW), sino que éstos pueden ser editados y mejorados interactivamente por el usuario. Además, ClustalX (y ClustalW) permite la reconstrucción y visualización de árboles NJ y hacer análisis de bootstrap sobre los alineamientos. Finalmente, los AMs pueden ser escritos en diversos formatos de salida (CLUSTAL, FASTA, NEXUS, PHYLIP ...) Structures TF2B\_HUMAN TF2B\_RAT TF2B\_XENLA TF2B\_DROME TF2B\_SOYEN TF2B\_ARATH TF2B\_KLULA TF2B\_YEAST

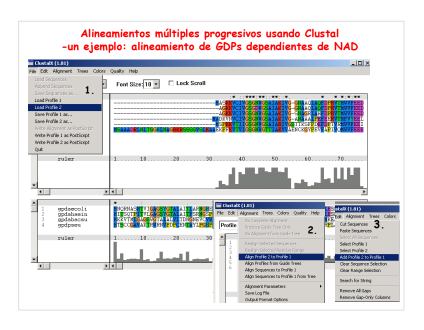


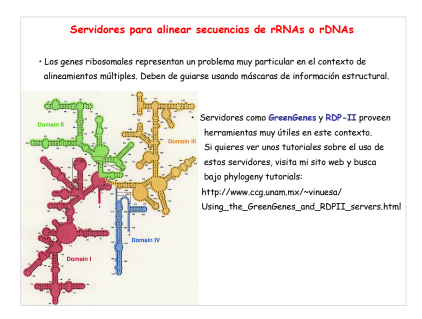
© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

# Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. LEG-UM5, Rabat. Junio 2019

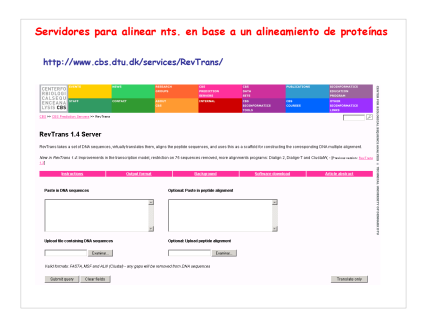








© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/





### Tema 3: Alineamiento múltiple de secuencias

```
Formatos de secuencias
                         II) PHYLIP
· Phylip (interleaved): no. segs, no. caracteres
nombre secuencias (máx 10 caracteres) espacio, secuencia ...
R. galegae CCGCUGGUCA CCUCCGGCAA GCGCGCCAUC CACCAGGAAG CGCCUUCCUA
M. plurifa ...G.C.A.G ..GU..AGCU ...U..... CCG. .U..GG....
CGUCGAUCAG UCGACCGAAG GCCAGAUCCU GGUCACCGGC AUCAAGGUCG
         .AC...C.....C.UG.A..U.. C......
· Phylip (sequential or non-interleaved)
R._galegae CCGCTGGTCA CCTCCGGCAA GCGCGCCATC CACCAGGAAG CGCCTTCCTA
           CGTCGATCAG TCGACCGAAG GCCAGATCCT GGTCACCGGC ATCAAGGTCG
M. plurifa CCGGTCGACG CCGTCGAGCT GCGTGCCATC CACCAGCCGG CTCCGGCCTA
           TGTCGACCAG TCGACGGAAG CGCAGATCCT GGTTACCGGC ATCAAGGTTC
B. japonic CCGGTCAAGT CGGAAGGCCT GCGCGCCATC CACCAGGAAG CGCCGACCTA
           CACCGACCAG TCCACCGAAG CTGAAATTCT CGTCACCGGC ATCAAGGTCG
```

## Formatos de secuencias: su interconversión

- Cuando preparamos un fichero con nuestras propias secuencias generalmente lo más adecuado es hacerlo en formato FASTA
- · Si necesitamos pasarlo a otro formato, una buena posibilidad es hacerlo con ReadSeq

http://jubio.bio.indiana.edu/cai-bin/readsea.ca

ReadSeq reconoce automáticamente el formato de entrada y si se trata de aas o nts

Otra alternativa es escribir un sencillo script de Perl que haga uso de los objetos y
métodos del módulo Bio::AlignIO de BioPerl (http://www.bioperl.org) para interconvertir
Formatos ... veremos un ejemplo más adelante.

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

# Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. LEG-UM5, Rabat. Junio 2019

```
Formatos de secuencias
                          III) NEXUS
#NEXIIS
[OJO!!!, no usar guiones- (reservado para gaps!), sólo guiones bajos_]
BEGIN TAXA;
             [taxa block]
DIMENSIONS NTAX=3;
TAXLABELS
R. galegae;
M._plurifarium;
B._japonicum;
BEGIN CHARACTERS;
                 [character block]
DIMENSIONS NCHAR=100;
FORMAT DATATYPE=DNA MISSING=? GAP=- MATCHCHAR=. INTERLEAVE=yes ;
MATRIX
                                                     50]
            CCGCTGGTCACCTCCGGCAAGCGCCCATCCACCAGGAAGCGCCTTCCTA
R. galegae
M. plurifarium ...G.C.A.G..GT..AGCT...T...........CCG..T..GG....
CGTCGATCAGTCGACCGAAGGCCAGATCCTGGTCACCGGCATCAAGGTCG
R. galegae
M. plurifarium T....C.....G...CG....T....TC
            END:
```

```
Alineamientos múltiples progresivos usando Clustalw
Desde el directorio en el que están las secuencias llamar a ClustalW
vinuesa@teide:~/cd Cursos/BGEIV-06/
vinuesa@teide:~/Cursos/BGEIV-06> ls
ClustalW cmmds.txt mvoalobins.fasta
vinuesa@teide:~/Cursos/BGEIV-06> clustalw
*******************
****** CLUSTAL W (1.83) Multiple Sequence Alianments *******
  1. Sequence Input From Disc
  2. Multiple Alignments
  3. Profile / Structure Alignments
  4. Phylogenetic trees
  S. Execute a system command
   H. HELP
  X. EXIT (leave program)
Your choice:1
```

## Tema 3: Alineamiento múltiple de secuencias

#### Alineamientos múltiples progresivos usando Clustalw

```
¿No se ve nada divertido, verdad?, ¿pero qué tal ésto?:

clustalw -infile=myoglobins.fasta -align -pwmatrix=blosum -pwgapopen=12

-pwgapext=0.2 -matrix=blosum -gapopen=12 -gapext=0.2 -outorder=aligned

-convert -outfile=myoglobins_aln1.phy -output=phylip
```

 Y si tenemos muchos archivos fasta de proteína para alinear (extensión .faa), podemos escribir una simple línea de shell como la siguiente para alinearlos todos consecutivamente usando los parámetros por defecto de clustalw:

```
for file in *.faa; do clustalw -infile=$file -align -convert -output=fasta; done
```

Las opciones de clustal en línea de comando se ven así:

clustalw -options

y la ayuda así:

clustalw -help # puede no funcionar si el documento de ayuda no está en el path

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesaATccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. LEG-UM5, Rabat. Junio 2019