Introducción a la Filoinformática: Pan-genómica y Filogenómica –
Diplomado en Bioinformática, Univ. Autónoma de Sinaloa, Oct. 2021
http://econtinua.uas.edu.mx/diplomados/2510-2700-18_001.htm

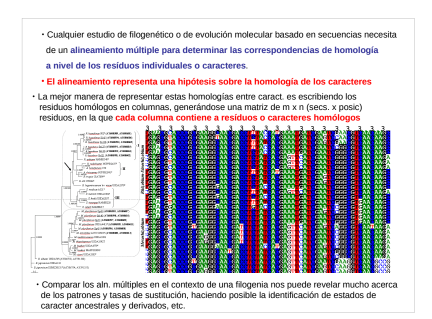
Pablo Vinuesa (vinuesa[at]ccg . unam . mx; @pvinmex)
Centro de Ciencias Genómicas, CCG-UNAM, Cuernavaca, México
http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Todo el material del curso (presentaciones, tutorales y datos) lo encontrarás en:
https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo_UAS

• 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. Formatos de secuencia
4. Alineamiento de secuencias codificadoras de proteínas usando RevTrans
5. Alineamiento de genes ribosomales usando RDP-II y GreenGenes

6. Aln. múltiples usando clustal-omega (clustalo)



© Pablo Vinuesa 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021

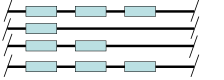
	co para un análisis filogenético de ecuencias moleculares
Col	lección de secuencias homólogas
i ciliu o	neamiento múltiple de secuencias
alineamientos núltiples de secuencias	· Clustal, muscle,T-Coffee
nálisis evolutivo del alineamiento	y selección del modelo de sustitución más ajustado
	· tests de saturación, modeltest,
	Estima filogenética
	· NJ, ME, MP, ML, Bayes
Pruebas d	le confiabilidad de la topología inferida
	 proporciones de bootstrap probabilidad posterior
•	ión evolutiva y aplicación de las filogenias

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).

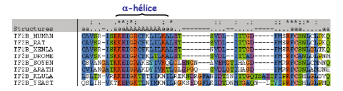
Este tipo de "repeats" cortos son poco frecuentes a nivel de aminoácidos, si bien a este nivel es común encontrar regiones o dominios "de gran escala" repetidos. Un ejemplo clásico de este fenómeno son las calmodulinas.

Licencia Attribution-NonCommercial 4.0 International (CC BY-NC 4.0)

https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/

Generación de alineamientos múltiples – consideraciones generales

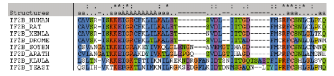
- · El problema de las sustituciones
- · Al examinar alns. múltiples de proteínas se obaservan dos patrones de sustitución:
- 1.- Existen bloques de 5 a 20 resíduos con alto nivel de identitad y similitud dispersos entre regiones de menor similitud. Estos bloques corresponden típicamente a elementos estructurales como α -hélices y pliegues β 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 bucles (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 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021

Generación de alineamientos múltiples - consideraciones generales

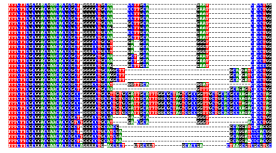
- · El problema de las sustituciones
 - Es importante recordar que por debajo del 20% de identidad a nivel de sec. de AA es ya imposible que se pueda obtener un alineamiento múltiple (o pareado) confiable si nos basamos para obtenerlo sólo en la secuencia primaria, ya que entramos en la zona de penumbra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



¡Las regiones de homología dudosa deben de ser excluídas de un análisis filogenético! Debemos de maximizar a toda costa la relación entre señal/ruido

Licencia Attribution-NonCommercial 4.0 International (CC BY-NC 4.0)

https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/

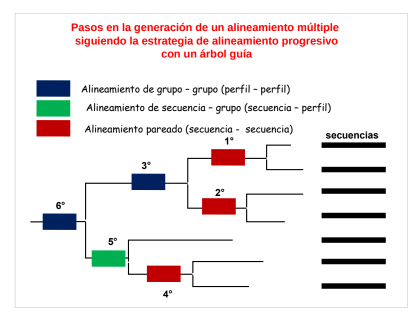
Alineamientos múltiples - algoritmos

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.

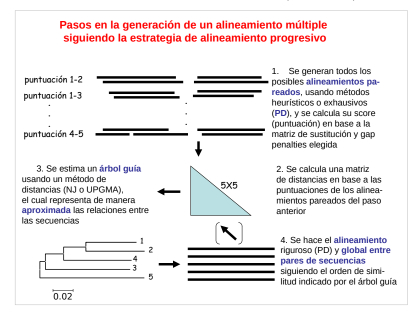
Así como los alns. múltiples son indispensables para reconstruir filogenias a partir de secs, un árbol de relaciones filogenéticas representa información muy valiosa para guiar la generación de un aln. múltiple.

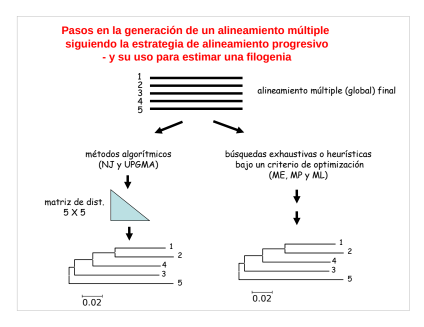
La mayor parte de los alineadores automáticos modernos se basan en este tipo de algoritmos. Construyen un **árbol guía** aproximado a partir de distancias calculadas entre todos los pares posibles de secuencias. De la matriz de distancias resultantes se construye un árbol usando un método algorítmico (NJ 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.

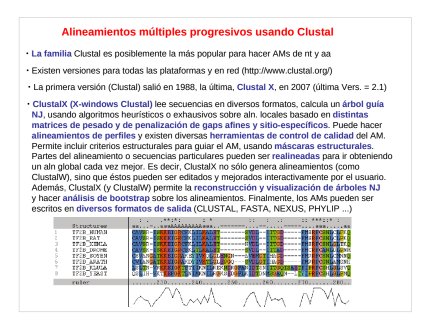


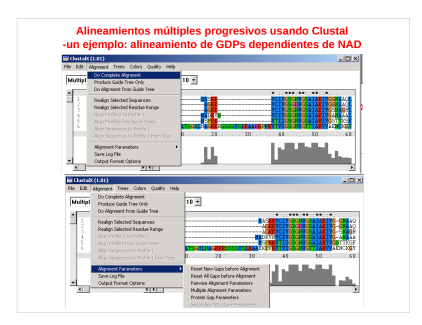
© Pablo Vinuesa 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021





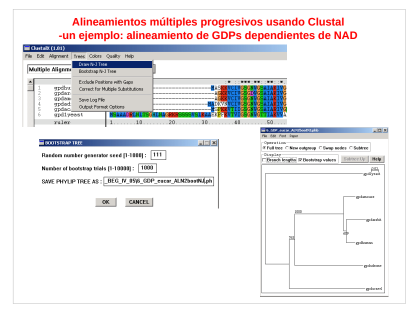




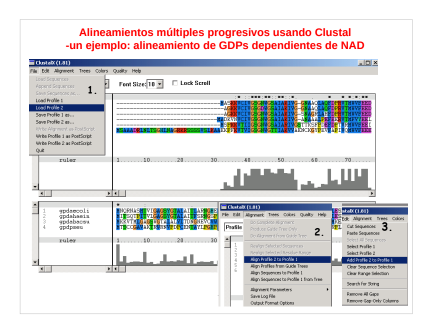
© Pablo Vinuesa 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

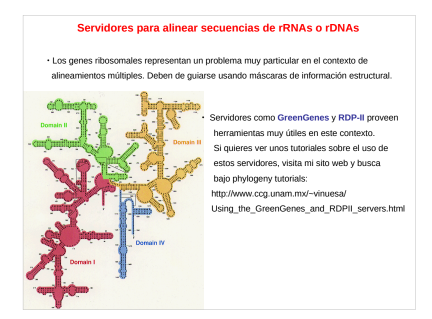
Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021





Tema 3: Alineamiento múltiple de secuencias





© Pablo Vinuesa 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021

		/services/	RevTrans/			
CENTERFO EVENIS	NEWS	RESEARCH GROUPS	CBS PREDICTION	CBS DATA	PUBLICATIONS	BIOINFORMATICS EDUCATION PROGRAM
ALSEQU INCEANA YSIS CBS	CONTACT	ABOUT CBS	SERVERS INTERNAL	CBS BIOINFORMATICS TOOLS	CBS COURSES	PROGRAM OTHER BIOINFORMATICS LINKS
S >> CBS Prediction Servers	>> RevTrans			1000		Enos P
rvTrans takes a set of DNA w in RevTrans 1.4:Improv	sequences, virtually translal	model, restriction on 75	olide sequences, and uses the sequences removed, more sequences removed, more sequences removed.		gn 2, Dialign-T and Clu	DNA multiple alignment. statW, - [Previous vession: <u>RevTrans</u> Article abstract
w in RevTrans 1.4:Improv]	sequences, virtually translal	model, restriction on 75	sequences removed, more	alignments programs: Dialig	gn 2, Dialign-T and Clu	stafY, - (Previous vession: <u>RevTrans</u>
wTrans takes a set of DNA www.in RevTrans 1.4: Improv Instructions	sequences, virtually translal	model, restriction on 75	sequences removed, more	alignments programs: Dialig	gn 2, Dialign-T and Clu	stalW, - (Previous vention) <u>Resitues</u> Article abstract
wTrans takes a set of DNA www.in RevTrans 1.4: Improv Instructions	sequences, virtually translate sequences in the transcription of Quifund	format Option	sequences removed, more	Software dou	gn 2, Dialign-T and Clu	stalW, - (Previous vession: <u>RevTrans</u> Article abstract

Formatos de secuencias I) FASTA				
 Existen una gran cantidad de estilos o formatos de presentación de secuencias. Muchos programas de análisis filogenético usan su propio formato (Phylip, Nexus, Mega) 				
• El formato más sencillo es el FASTA, en el que cada secuencia se identifica mediante un renglón descriptor que comienza con > en el siguiente renglón comienza la secuencia				
>lcl 1 Rgalegae CCGCTGGTCACCTCCGGCAAGCGCGCCATCCACCAGGAAGCGCCTTCCTA CGTCGATCAGTCGACCGAAGGCCAGATCCTGGTCACCGGCATCAAGGTCG				
<pre>> lcl 2 Mplurifarium CCGGTCGACGCCGTCGAGCTGCCATCCACCAGCCGGCTCCGGCCTA TGTCGACCAGTCGACGGAAGCGCAGATCCTGGTTACCGGCATCAAGGTTC</pre>				
> lcl 3 Bjaponicum CCGGTCAAGTCGGAAGGCCTGCGCGCCATCCACCAGGAAGCGCCGACCTA CACCGACCAGTCCACCGAAGCTGAAATTCTCGTCACCGGCATCAAGGTCG				

```
Formatos de secuencias
                             II) PHYLIP
· Phylip (interleaved): no. seqs, 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....
B._japonic ...G.CAAGU .GGAA...CU ........ .....GA....
           CGUCGAUCAG UCGACCGAAG GCCAGAUCCU GGUCACCGGC AUCAAGGUCG
           U.....C... .....G.... CG....... ...U.......UC
           .AC...C... ..C...... CUG.A..U.. C.......
· Phylip (sequential or non-interleaved)
 3 100
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

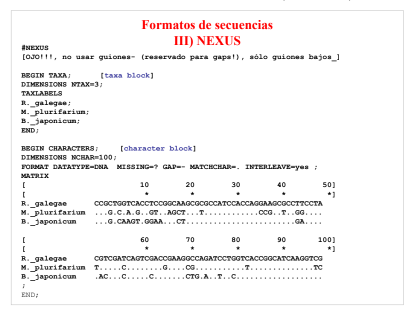
- · Cuando preparamos un fichero con nuestras propias secuencias generalmente lo más adecuado es hacerlo en formato FASTA
- · Si necesitamos pasarlo a otro formato, una buena posibilidad es hacerlo con ReadSeq

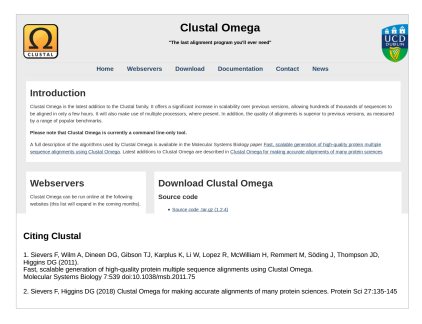
ReadSeq reconoce automáticamente el formato de entrada y si se trata de aas o nts

· 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 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

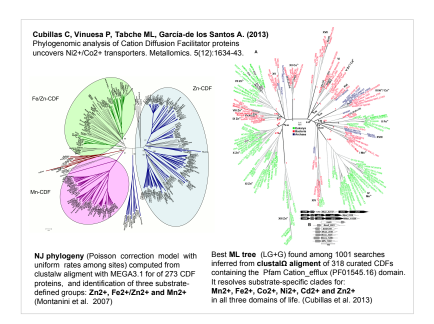
Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021



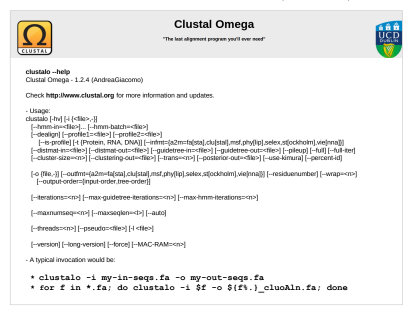


Licencia Attribution-NonCommercial 4.0 International (CC BY-NC 4.0)

https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/



Introducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS, Sinaloa, México, Octubre 2021



© Pablo Vinuesa 2021, @pvinmex vinuesa[at]ccg[dot]unam[dot]mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/