

Métodos de reconstrucción filogenética -La alteranativa bayesiana

- · Aproximaciones tradicionales (ML, MP ...)
 - 1.- la búsqueda tiene por objetivo encontrar la topología óptima (estima puntual)



El cálculo de la función global de verosimilitud L_{μ} puede tardar mucho si el problema de inferencia es muy complejo: (muchos OTUs, patrón complejo de sustituciones, modelo rico en parámetros, y datos con mucha homoplasia)

- no pueden establecer el soporte relativo de las biparticiones a partir de una única búsqueda (ni medidas del error de estima de valores de parámetros)
 - requerimos hacer análisis de bootstrap o jackniffing para obtener una medida de soporte de los clados
 - ... recientemente se han implementado métodos de aLRTs (phyml y otros)

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccq.unam.mx/~vinuesa/

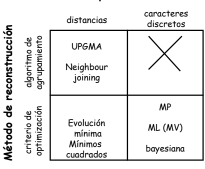
Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

Inferencia filogenética molecular - clasificacón de métodos

Podemos clasificar a los métodos de reconstrucción filogenética en base a:

- 1. el tipo de datos que emplean (caracteres discretos vs. distancias)
- En base al método de reconstrucción de la topología. método algorítmico vs. un criterio de optimización

Tipo de datos



Métodos de reconstrucción filogenética -La alteranativa bayesiana

- · Aproximación bayesiana
 - muestrea una población de árboles en función de su propabilidad posterior (pP)





- la muestra de árboles obtenidos (au_i) en una sola sesión de "muestreo" es usada para valorar el soporte de cada split en términos de pP

Inferencia bayesiana el teorema de Bayes

- · Thomas Bayes (1702-1761)
- · Teorema de Bayes generalizado por Laplace (1763)



- La inferencia bayesiana se basa la relación cuantitativa existente entre la función de verosimilitud y las distribuciones anteriores y posteriores

Teorema de Bayes:
$$Pr(H|D) = \frac{Pr(H) Pr(D|H)}{Pr(D)}$$
 D = da hipótesis o parámetro = H

= datos

• Pr(H|D) = prob. posterior; probabilidad de H (o valor del parámetro), dados D

·Pr(D|H) = Esto es la VEROSIMILITUD DE LOS DATOS dada la hipótesis

- Pr(H) = probabilidad anterior ("prior"); es la prob. incondicional de H
- · Pr(D) = prob. incondicional de los D, que puede ser obtenida usando la ley de la prob. total, calculando $\sum_{\mu} P(H) P(D|H)$. Funciona como constante normalizadora, asegurando que la sumatoria de pP = 1

Perspectivas frecuentistas vs. bayesianas en estadística -un ejemplo sencillo en un marco de datos discretos (tomado de P. Lewis 2001)

Urna A 40% bolas negras

Urna B 80% bolas negras

Pr(urna A|sacamos bola negra) = $\frac{(0.5)(0.4)}{(0.6)}$ = 1/3 = 0.33

Pr(urna B|sacamos bola negra) = $\frac{(0.5)(0.8)}{(0.6)}$ = 2/3 = 0.67

- · La distribución posterior se puede concebir como una versión actualizada de la distribución anterior (después de haber visto los datos)
- · En nuestro caso la distribución posterior (0.33, 0.67) es la versión actualizada de la distribución anterior (0.5, 0.5). La evidencia para actualizar la distribución fue el evento de haber sacado una bola negra (el dato)
- · Una de las grandes ventajas de la aproximación bayesiana sobre la frecuentista radica en el hecho de calcular probabilidades para las hipótesis (o valores de los parámetros) de interés. Las verosimilitudes son útiles, pero difíciles de interpretar, ya que representan la probabilidad de los datos dada la hipótesis. La aproximación bayesiana permite estimar la probabilidad de la hipótesis dados los datos, que es lo que generalmente queremos.

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccq{dot}unam{dot}mx https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/ Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

Perspectivas frecuentistas vs. bayesianas en estadística -un ejemplo sencillo en un marco de datos discretos

(tomado de P. Lewis 2001)

Urna A bolas negras Urna B 80% bolas negras Cada urna cuenta con millones de bolas blancas y negras

D = 1 bola negra; H1: proviene de A; H2: proviene de B

¿Cuál es la probabilidad de que la bola haya salido de la urna A ó B?

- Aproximación frecuentista (máxima verosimilitud): $P_A = 0.4$; $P_B = 0.8$
- · Aproximación bayesiana: nos permite seleccionar una prob. anterior que refleje por ejemplo nuestra ignorancia acerca de la distrib. de bolas blancas y negras en las dos urnas: la prob. anterior de cada urna = 0.5

$$Pr(D)=Pr(bola\ negra) = (0.5)(0.4) + (0.5)(0.8)=0.6$$

$$Pr(H|D) = \frac{Pr(H) Pr(D|H)}{Pr(D)}$$

$$Pr(H|D) = \frac{Pr(H) Pr(D|H)}{Pr(D)}$$
 $Pr(urna \ A | sacamos \ bola \ negra) = \frac{(0.5)(0.4)}{(0.6)} = 1/3 = 0.33$

Pr(urna B|sacamos bola negra) =
$$\frac{(0.5)(0.8)}{(0.6)}$$
 = 2/3 = 0.67

Perspectivas frecuentistas vs. bayesianas - conclusiones estadísticas

- · Una crítica a las aproximaciones bayesianas radica en la subjetividad de los priors
- nótese que en el ejemplo de las 2 urnas y la bola negra (con un solo dato) sería necesario estipular un probabilidad anterior > 2/3 para la urna A para hacer "empatar o revertir" el resultado anterior (0.33, 0.67)

Urna A 40% bolas negras Urna B 80% bolas negras Pr(D)=Pr(bola negra) = (0.7)(0.4) + (0.3)(0.8) = 0.52

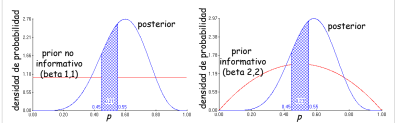
Pr(urna A|sacamos bola negra) = $\frac{(0.7)(0.4)}{(0.52)}$ = 0.54

Pr(urna B|sacamos bola negra) = $\frac{(0.3)(0.8)}{(0.52)}$ = 0.46

- Aunque la distribución posterior siempre cambia cuando lo hace la probabilidad anterior, las conclusiones no son generalmente muy sensibles al prior; de hecho el efecto del prior decrece a medida que incrementa la cantidad de datos (la función de verosimilitud "pesa más" en el análisis.
- De ahí que los análisis bayesianos generalmente comienzen con priors vagos o planos
- Además, la subjetividad inherente al prior es explícita y por tanto ha de ser defendible

Inferencia bayesiana con parámetros (hipótesis) contínuos - funciones de densidad probabilística

• En filogenética las topologías y caracteres ancestrales representan caracteres discretos, mientras que muchos de los parámetros de interés (v, α , K ...) son contínuos. Para ellos las **funciones de densidad probabilística** reemplazan las probabilidades de las hipótesis discretas, pero el teorema de Bayes sique siendo igualmente aplicable



Distribuciones de densidad anteriores y posteriores del parámetro p (probabilidad de soles) de un experimento de lanzado de monedas (10 repeticiones) con 6 soles como resultado. Se utilizaron dos priors, mostrándose el efecto que tienen sobre la probabilidad posterior de que obtengamos valores entre 0.45 y 0.55 de obtener soles

(Ejemplo adaptado de Lewis, 2001; se usó el programa Bayesian coin-tosser de P.O. Lewis)

Reconstrucción filogenética bayesiana - MCMC

MCMC crea una cadena de Markov cuyas dimensiones corresponden a la hipótesis de interés $(\tau_{\mathcal{N}}, \theta)$ y cuya distribución estacionaria (equilibrio) es la distribución deseada (pP).

Pasos de la cadena según el algoritmo de Metropolis-Hastings (M-H):

- 1. Parte de un estado inicial aleatorio (Ti = pP del árbol i)
- Se propone un nuevo estado próximo al anterior (Tj) -(i.e. puede explorar todo el espacio del parámetro).
- 3. Se calcula el cociente de probabilidades R (o funciones de densidad probabilística) entre Tj y Ti

 $R = f(T_i)/f(T_i)$

- 4. Si R≥1 se acepta el nuevo estado (es decir, valores mejores de pP siempre se aceptan)
- 5. Si R < 1 se toma un número aleatorio ξ entre 0 y 1, si $\xi < R$ se acepta el nuevo estado
- 6. Si ξ es > R se rechaza Tj como nuevo estado y se continua con Ti
- 7. Se vuelve al paso 2 → la cadena se repite o corre cuantas más iteraciones mejor (∞)
- se trata de una cadena de Markov ya que se trata de un proceso estocástico en el que el siguiente estado depende sólo del estado actual y no del anterior
- la cadena visita estados (árboles y params. mod. sust.) proporcionalmente a su pP

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

Estima bayesiana de filogenias

- cadenas markovianas de Monte Carlo

- la **probabilidad posterior** de un árbol puede interpretarse como la probabilidad de que dicho árbol o clado sea correcto

$$Pr(Arbol | D) = \frac{Pr(Arbol) Pr(D|Arbol)}{Pr(D)}$$

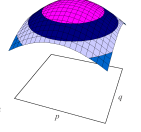
- la probabilidad posterior de un árbol, aunque fácil de formular, implica la sumatoria sobre todos los árboles (τ) y, para cada árbol, la integración sobre todas las posibles combinaciones de longitudes de rama (v) y parámetros (θ) del modelo de sustitución

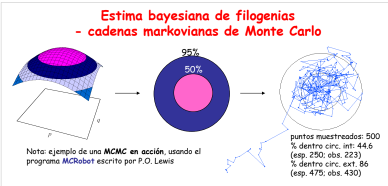
$$f(\tau_i|X) = \frac{f(\tau_i) f(X|\tau_i)}{\sum_{i=1}^{H(s)} f(\tau_i) f(X|\tau_i)} \qquad f(X|\tau_i) = \int_{\nu} \int_{\theta} f(\tau_i, \nu_i, \theta) f(X|\tau_i, \nu_i, \theta) d\nu d\theta$$

- es imposible estimar dicha pP analíticamente ni siquiera para el caso más simple de 4 OTUs: ((2s 3)!/2s 2 (s 2)! topologías y 2n-3 long, de rama, para arb. no enraiz.)
- existen métodos numéricos que permiten aproximar la probabilidad posterior de un árbol (o de cualquier otra hipótesis compleja). El más útil es el de las cadenas markovianas de Monte Carlo (MCMC), implementado en algoritmos como el de Metropolis-Hastinas
- MCMC se basa en el muestreo de una distribución simulada en vez de calcular dicha distribución mediante integración. Así es posible aproximar el área bajo la curva que representa la distribución de densidad probabilística posterior para inferencias complejas

Estima bayesiana de filogenias - cadenas markovianas de Monte Carlo

- Para el experimento de lanzado de una moneda se podía representar la densidad posterior como una curva en un espacio 2-dimensional. Con más de 1 parámetro, la densidad de P posterior se torna en una superficie en un espacio multidimensional (una dimensión más que parámetros a estimar)
- así p. ej. un problema sencillo de 2 parámetros, como el de hacer inferencias sobre la altura de mujeres y hombres en una población, implica una superficie de densidad 3-dimensional, en la que p = altura de las mujeres y q = altura de los hombres. Asumiendo una distribución normal, con varianzas conocidas, tendríamos una distribución posterior normal bivariada
- para problemas filogenéticos tendríamos muchísimas más dimensiones que explorar y no se pueden representar gráficamente
- ésto no representa un problema, ya que no hace falta visualizar la distribución posterior para hacer inferencias a partir de ella
- lo que necesitamos es poder calcular los volúmenes bajo ella, y es en ello en lo que MCMC nos ayuda

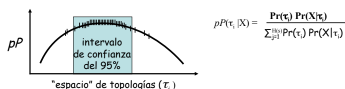




- Dado el algoritmo de MH se demuestra que el "robot" visita puntos proporcionalmente a su altura, que equivale a la func. densidad de probabilidad posterior de un problema bayesiano
- por lo tanto, para aproximar el volumen dentro del círculo interno, sólo hay que contar el número de pasos dados dentro de dicho círculo y dividirlos por el no. total de pasos dados. Esto vale para estimar el volumen bajo cualquier porción especificada del espacio
- cuanto más tiempo se le dé al robot para "pasear" por el espacio paramétrico, mejor será la aproximación al volumen o espacio real
- si se descartan los ptos. fuera de los círculos ("burnin"), la cadena está visitando estados en proporción a su densidad probabilística

Métodos de reconstrucción filogenética - la alteranativa bayesiana

- · Aproximación bayesiana
 - se muestrea una población de árboles en función de su propabilidad posterior (pP)

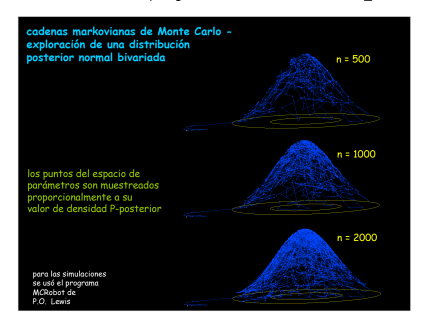


La proporción de veces que la cadena visita un cierto estado es una aproximación válida de la pP de ese estado (e.g. topología; Ti/Tv ...). Así si de 10^{6} muestras (τ_{i}) un clado es recuperado en 975676 de ellas \Rightarrow que dicho clado tiene una $pP \approx 0.98$

Para modelos de múltiples parámetros (filogenia) MCMC puede actualizar los estados de esos parámetros simultánea o individualmente.

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccq.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS





Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 (Ronquist et al., 2012)

- · Los métodos bayesianos fueron introducidos al campo de la filogenética en 1996
 - Li, S. PhD thesis, Ohio State University, Columbus
 - Mau, B. PhD thesis, University of Wisconsin, Madison
 - Rannala, B. and Yang, Z. 1996. J. Molec. Evol. 43:304-311
- El primer programa que implementaba eficientemente algoritmos de MCMC para la inferencia bayesiana de filogenias fue puesto en el dominio público en 1998
 - Simon, D. and Larget, B. 1998. BAMBE, Duquesne Univ., Pittsburgh
 - Larget, B. and Simon, D. L. 1999. Mol. Biol. Evol. 16:750-759

http://www.maths.duq.edu/larget/bambe.html

- Junto a BEAST, MrBayes es actualmente el programa más versátil y completo para la inferencia bayesiana de filogenias: MrBayes 3.2.7a (GNU license, March 6, 2019)
 - Huelsenbeck, J. P., and Ronquist, F. 2001. Bioinformatics 17:754-755
 - Ronquist F. et al. (2012). Syst Biol. 61(3):539-542

http://nbisweden.github.io/MrBayes/download.html https://github.com/NBISweden/MrBayes



Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 (Ronquist et al., 2012)

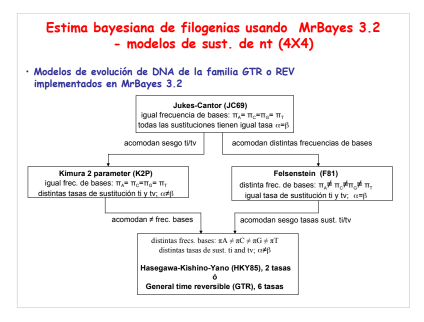
- MrBayes3 está escrito para diversas plataformas (UNIX, Windows y Macintosh)
 y se maneja de igual manera en las tres plataformas a nivel de línea de comandos
- Para correrlo eficientemente se necesita una computadora razonablemente rápida (CPU de alto rendimiento, i5 o mejor, y con al menos 1 GB de RAM) si se pretenden analizar matrices de datos > 20 OTUs
- · Además de la computadora y el programa necesitamos:
 - 1.- Los datos (X): secuencias (nt y aa) u otros caracteres discretos (morfológicos sitios de restricción etc.).
 - 2.- Un modelo probab. de evolución (modelos de la familia GTR (1, 2, y 6 tasas de sust.) o modelos de sust. de aa. basados en matrices empíricas (JTT, WAG, BLOSUM ...) distribución gamma de variación de tasas entre sitios y prop. sitios invariantes o modelos morfológicos
 - 3.- Probabilidades anteriores (priors) para todos los parámetros del modelo:
 - topología, longitudes de rama (2n-3)
 - freq. de nt o aas; tasas relativas de sust.
 - heterogeneidad de tasas (I, α)
- · Para ver las opciones de comandos en MrBayes usar el comando <help> ó <help comando>

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - un bloque de comandos para modelos particionados por codones y 2 genes BEGIN mrbaves: log start filename=38UglnII_recA_bycod_def01_log1; Tomado de Vinuesa et al. 2005 delete Sm1021; outgroup Rho_palustris; Mol. Phylogenet. Evol. 34:29-54 charset glnII = 1-594; charset glnII_1st = 1-594\3; charset glnII_2cnd = 2-594\3; Comandos relativos charset glnII_3rd = 3-594\3; a la manipulación de charset recA = 595-1104: OTUs y caracteres charset recA_1st = 595-1104\3; charset recA_2cnd = 596-1104\3; charset $recA_3rd = 597-1104\3;$ partition by_gene = 2: glnII, recA; partition by_codon = 6:glnII_1st, glnII_2cnd, glnII_3rd, recA_1st, recA_2cnd, recA_3rd; end: begin mrbayes; set partition=by_codon; Comandos relativos Prset applyto=(all) ratepr=variable; a la especificación del Lset applyto=(1,3,4,6) nst=2 rates=gamma Ngammacat=8; modelo de sustitución. Lset applyto=(2,5) nst=2 rates=propinv Ngammacat=8; propabilidaes anteriores, unlink shape=(all) pinvar=(2,5) tratio=(all) statefreq=(all) revmat=(all); y parámetros de las set autoclose=ves mcmcp ngen=3000000 printfreq=5000 samplefreq=100 cadenas estocásticas nchains=4 temp=0.15 savebrlens=yes; de Markov

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

```
Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2
          - los datos y un bloque de comandos sencillo
· Los datos (X): se presentan en una variante del formato NEXUS (como el que usan PAUP*
                 y MacClade)
#NEXUS
[En corchetes puede ir cualquier comentario, que es ignorado por MrBayes]
dimensions ntax=38 nchar=1104; [dimensiones de la matriz]
                                                                      bloque
format datatype=DNA interleave=yes gap=- missing=?; [formato de la matriz]
     BC_C1 CCGACTCCGAACTTGCGCGG CAAAACTCAGATCAAGGAAT ...
                                                                       datos
     BC C2 CCGACTCCGAACTTGCGCGG CAAAACTCAGATCAAGGAAT ...
     BC_P6 CCGACACCGAATTTGCGCGG CAAAACTCAGATCAAGGAAT ...
     BC_P14 ??GACTCCGAACTTGCGCGG CAAAACACAGATCAAGGAAT ...
end;
begin mrbayes;
                                                                       bloque
Lset nst=6 rates=invaamma Ngammacat=6;
                                                 [modelo GTR+I+G]
                                                                        de
mcmc ngen=3000000 printfreq=5000 samplefreq=100
                                                                      comandos
nchains=4 temp=0.2 savebrlens=yes;
                                        [detalles de la cadena de MCMC]
                                                                      MrBayes
end.
quit
```



Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - modelos de sust. de nt (4X4) · Lset Es el comando que activa los parámetros del modelo de verosimilitud. Su uso es: lset <parameter>=<option> ... <parameter>=<option> - por ejemplo, "Iset nst=6 rates=gamma" para especificar el modelo GTR+G Default model settings: Parameter Current Setting Nucmodel 4by4/Doublet/Codon 4by4 Net 1/2/6 Code Universal/Vertmt/Mycoplasma/ Universal Yeast/Ciliates/Metmt Ploidv Haploid/Diploid Rates Equal/Gamma/Propinv/Invgamma/Adgamma Ngammacat <number> Nbetacat <number> Omegavar Equal/Ny98/M3 Equal Covarion No/Yes All/Variable/Noabsencesites/

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - exploración del espacio paramétrico y de árboles mediante $p(\theta)l(X \mid \theta)$ probabilidad siempre depende del valor del parámetro de tasa de aceptación R = espacio paramétrico · Se construye una cadena estocástica de Markov que tiene por su estado espacial los parámetros del modelo estadístico y una distribución estacionaria que representa la distribución posterior de probabilidad de los parámetros · Para una cadena de Markov adecuadamente construída y corrida durante suficientes ciclos resulta que la proporción de tiempo que cualquier topología particular es visitada representa una buena aproximación a la probabilidad posterior de dicho árbol

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccq{dot}unam{dot}mx https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Coding

Parsmodel

Nopresencesites

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - análisis de MCMC y MC³

· MCMC

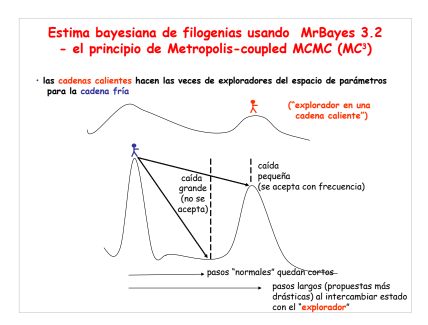
Este comando inicia el análisis de MCMC para aproximar la probabilidad posterior del árbol filogenético (y parámetros del modelo de sustitución) mediante el muestreo de árboles de la distribución posterior. Además se puede correr un análisis de Metropolis-coupled Markov chain Monte Carlo", o MCMCMC o MC3 en el que se corren N cadenas, N-1 de las cuales son cadenas "calentadas" por un factor B = 1 / (1 + temp Xi). B es la potencia a la que se eleva la probabilidad posterior. Cuando B = 0, todas las topologías tienen igual probabilidad y la cadena visita los árboles libremente. B = 1 es la cadena "fría" (la distribución de interés). Se emplea generalmente MC3 ya que se produce un mejor "mezclado" que el obtenido mediante MCMC. Después de que todas las cadenas han terminado un ciclo, se seleccionan dos cadenas al azar y se intenta cambiar los estados (la prob. del cambio viene determinada por la ecuación de Metropolis et al.). Esto permite a la cadena "saltar" valles profundos. Las cadenas secuencialmente calentadas "ven" un espacio paramétrico proporcinalmente más suave (valles menos profundos entre picos).

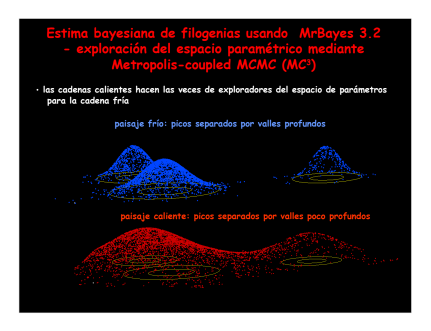
el uso correcto del comando es:

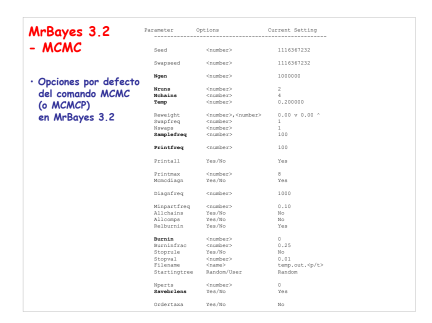
mcmc <parameter> = <value> ... <parameter> = <value>

mcmc ngen=100000 nchains=4 temp=0.2 por ejemplo:

que ejecuta un análisis de MCMCMC con 4 cadenas y la temperatura (factor de calentamiento puesto en 0.2. Las cadenas se corren por 100000 de generaciones

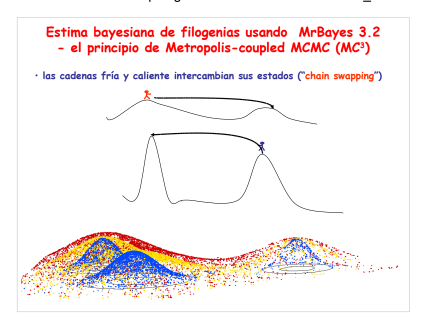






© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccq.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS



Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - definición de distribuciones de probabilidad anterior (priors)

· Prset

Este comando especifica los priors del modelo filogenético. Recuerden que en un análisis bayesiano hay que especificar una distribución de probabilidad anterior para cada parámetro del modelo de verosimilitud (topología, long. de rama, parámetros del modelo de sustitución). Estos priors representan las ideas o hipótesis sobre la distribución de los parámetros previas a la observación de los datos.

Este comando permite manipular los supuestos sobre los priors.

-En muchos casos se usan priors no informativos para que sea la función de verosimilitud la que determine de manera decisiva el resultado de un análisis

- prset applyto

En el caso de un análisis complejo con múltiples particiones, podemos definir distintos settings de priors para cada partición.

prset applyto=(1,2) statefreqs=fixed (equal, para JC y K2P)

prset applyto=(3) statefreqs=dirichlet(1,1,1,1) (para F81, HKY y GTR)

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2.2 - definición de distribuciones de probabilidad anterior (priors)

 En la inferencia bayesiana de filogenias se usan principalmente las siguientes distribuciones de probabilidad para definir las probabilidades (o funciones de densidad probabilística) de los parámetros del modelo filogenético, tal y como se resume en la siguiente tabla.

e discreta define un prior no informativo
ncial Prior no informativo
Forma muy flexible
Para proporciones del total
,a2) Probabilidad de 2 proporciones
1

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2

- muestreo de la cadena estocástica de Markov

- Tomar un árbol (posición del robot) cada 100-1000 ciclos de MCMC (adelgazamiento)
 Esto se controla con el el parámetro samplefreq del comando mcmc
- · Conviene adelgazar la cadena para reducir el nivel de autocorrelación de las muestras
- · Si se usa MC3, sólo la cadena fría es muestreada
- · La distribución marginal de cualquier parámetro se puede obtener de esta muestra

begin mrbayes; Lset nst=6 rates=invgamma Ngammacat=6; mcmc ngen=3000000 printfreq=5000 samplefreq=300 nchains=4 temp=0.2 savebrlens=yes; end;

 los comandos sump y sumt nos dan un resumen del muestreo de parámetros y árboles de un análisis

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

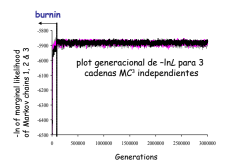
Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2 - definición de distribuciones de probabilidad anterior (priors)

· Opciones por defecto del comando Prset

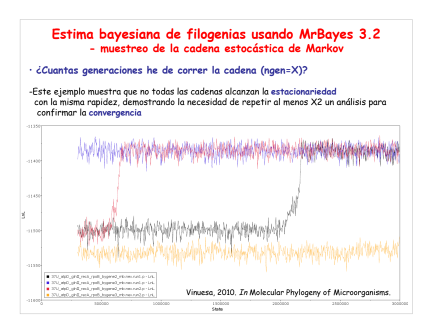
Parameter	Options	Current Setting
Tratiopr	Beta/Fixed	Beta(1.0,1.0)
Revmatpr	Dirichlet/Fixed	Dirichlet (1.0,1.0,1.0,1.0,1.0,1.0)
Aamodelpr	Fixed/Mixed	Fixed (Poisson)
Aarevmatpr	Dirichlet/Fixed	Dirichlet (1.0,1.0,)
Omegapr	Dirichlet/Fixed	Dirichlet (1.0,1.0)
Ny98omegalpr	Beta/Fixed	Beta(1.0,1.0)
Ny98omega3pr	Uniform/Exponential/Fixed	Exponential(1.0)
M3omegapr	Exponential/Fixed	Exponential
Codoncatfreqs	Dirichlet/Fixed	Dirichlet(1.0,1.0,1.0)
Statefreqpr	Dirichlet/Fixed	Dirichlet
Treeheightpr	Exponential/Gamma	Exponential(1.0)
Ratepr	Fixed/Variable=Dirichlet	Fixed
Shapepr	Uniform/Exponential/Fixed	Uniform(0.0,50.0)
Ratecorrpr	Uniform/Fixed	Uniform(-1.0,1.0)
Pinvarpr	Uniform/Fixed	Uniform(0.0,1.0)
Covswitchpr	Uniform/Exponential/Fixed	Uniform(0.0,100.0)
Symdirihyperp	r Uniform/Exponential/Fixed	Fixed (Infinity)
Topologypr	Uniform/Constraints	Uniform
Brlenspr	Unconstrained/Clock	Unconstrained:Exp(10.0)
Speciationpr	Uniform/Exponential/Fixed	Uniform(0.0,10.0)
Extinctionpr	Uniform/Exponential/Fixed	Uniform(0.0,10.0)
Sampleprob	<number></number>	1.00
Thetapr	Uniform/Exponential/Fixed	Uniform(0.0,10.0)

Estima bayesiana de filogenias usando MrBayes 3.2

- muestreo de la cadena estocástica de Markov
- · ¿Cuantas generaciones he de correr la cadena (ngen=X)?
- básicamente hasta que se alcance la estacionariedad y un mezclado adecuado de la cadena y se hayan colectado suficientes muestras
- idealmente debemos repetir al menos x2 un análisis para confirmar la convergencia



 el parámetro burnin de los comandos meme o sump y sumt nos permiten determinar la cantidad de muestras (no generaciones!) a desechar (burnin = 300)



Métodos de reconstrucción filogenética - la alteranativa bayesiana

Recapitulación:

 Hemos visto que la verosimilitud de un set de datos de secuencias depende de los siguientes parámetros desconocidos: topología, longitudes de rama y parámetros del modelo de sustitución:

$$L_{H} = Pr(D|H) = Pr(D|\tau \upsilon \phi)$$

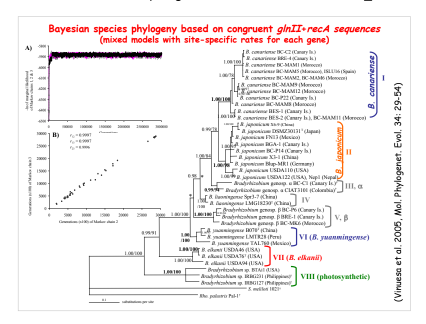
- El método de ML estima estos parámetros buscando los valores que maximizan la función de verosimilitud (estima puntual) dada una topología y un modelo estocástico de sustitución (PAUP*, PHYLIP, PAML, etc.).
- 2. Inferencia Bayesiana en cambio se basa en la P posterior de la hipótesis => calcular la distribucion de la pP conjunta de todos los parametros del modelo filogenético, dado un set de datos:

$$f(\tau_i|X) = \frac{f(\tau_i) \ f(X|\tau_i)}{\sum_{i=1}^{B(s)} f(\tau_i) \ f(X|\tau_i)}$$

 la pP para esta compleja distribución posterior conjunta no se puede resolver analíticamente: hemos de aproximarla mediante MCMC

© Pablo Vinuesa 2021. @pvinmex vinuesa{at}ccg{dot}unam{dot}mx https://www.ccq.unam.mx/~vinuesa/

Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo_UAS



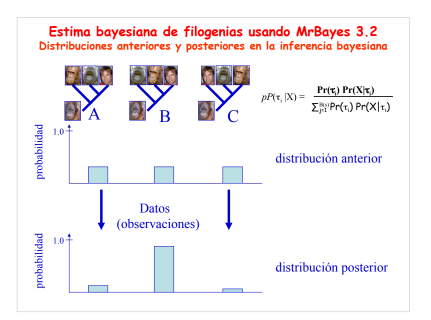
Reconstrucción filogenética bayesiana - MCMC

- Markov Chain Monte Carlo (MCMC): toma muestras dependientes de la distribución de interés, de modo que el estado muestreado en el próximo intervalo (Xt+1) depende sólo del estado muestreado en el intervalo presente (Xt), y no del anterior (cadena de Markov)
- Aunque las muestras son dependientes se puede demostrar que si el número de muestras es elevado (cadena larga), la distrib. de pP se puede aproximar adecuadamente (Ley de los grandes numeros).

MCMC ha revolucionado la IB \rightarrow permite tratar complejos problemas estadísticos de otro modo intratables (p. ej. grandes filogenias) y de un modo mucho más eficiente y tan preciso como ML.

Algoritmos MCMC

Habitualmente la distribución de la *pP* no puede ser analíticamente calculada porque no se puede integrar. El objetivo es aproximar la distrib. de *pP* usando un método MCMC como Metropolis-Hastings (MH) o MH-Green (MHG)



Intoducción a la filoinformática – pan-genómica y filogenómica. Diplomado en Bioinformática UAS 2021 https://github.com/vinuesa/intro-filoinfo UAS

Estima bayesiana de filogenias - referencias recomendadas

- Alfaro ME, Zoller S, Lutzoni F (2003) Bayes or bootstrap? A simulation study comparing the performance of Bayesian Markov chain Monte Carlo sampling and bootstrapping in assessing phylogenetic confidence. Mol. Biol. Evol. 20:255-266
- Buckley TR (2002) Model misspecification and probabilistic tests of topology: evidence from empirical data sets. Syst. Biol. 51:509-523
- 3. Douady CJ, Delsuc F, Boucher Y, Doolittle WF, Douzery EJ (2003) Comparison of Bayesian and maximum likelihood bootstrap measures of phylogenetic reliability. Mol. Biol. Evol. 20:248-254
- 4. Erixon P, Svennblad B, Britton T, Oxelman B (2003) Reliability of Bayesian posterior probabilities and bootstrap frequencies in phylogenetics. Syst. Biol. 52:665-673
- Holder M, Lewis PO (2003) Phylogeny estimation: traditional and Bayesian approaches. Nat. Rev. Genet. 4:275-284
- Huelsenbeck JP, Larget B, Miller RE, Ronquist F (2002) Potential applications and pitfalls of Bayesian inference of phylogeny. Syst. Biol. 51:673-688
- Huelsenbeck JP, Ronquist F, Nielsen R, Bollback JP (2001) Bayesian inference of phylogeny and its impact on evolutionary biology. Science 294:2310-2314
- Nylander JA, Ronquist F, Huelsenbeck JP, Nieves-Aldrey JL (2004) Bayesian phylogenetic analysis of combined data. Syst. Biol. 53:47-67
- Ronquist F, Huelsenbeck JP (2003) MrBAYES 3:Bayesian phylogenetic inference under mixed models. Bioinformatics 19:1572-1574
- Ronquist, F and Deans, A. R. (2010). Bayesian phylogenetics and its influence on insect systematics. Annu. Rev. Entomology. 189-206
- Ronquist F, Teslenko M, van der Mark P, Ayres DL, Darling A, Höhna S, Larget B, Liu L, Suchard MA, Huelsenbeck JP. (2012). MrBayes 3.2: efficient Bayesian phylogenetic inference and model choice across a large model space. Syst Biol. 61(3):539-42.