Konstrukce fylogenetických stromů

Jakub Zárybnický (xzaryb00@stud.fit.vutbr.cz) March 19, 2020

1 Viacnásobné zarovnanie sekvencie cytochromu C a základná fylogenetická analýza

Stiahnite si aminokyselinové sekvencie nasledovných organizmov z NCBI a uložte ich do jedného multifasta súboru:

- Equus caballus (NP_{001157486.1})
- Homo sapiens $(NP_{061820.1})$
- Bos taurus $(NP_{001039526.1})$
- Gallus gallus (NP_{001072946.1})
- Canis lupus (AEP27248.1)
- Sus scrofa $(NP_{001123442.1})$
- Pan troglodytes (NP_{001065289.1})
- Taeoniopygia guttata (NP_{001137145.2})
- Novosphingobium sp. PP1Y (WP_{013831814.1})

Sekvencie importujte do programu MEGA a analyzujte:

- Kliknite File->Open a File/Session, How would you like to open this
 fasta file kliknite Align, potom z menu Alignment exploreru vyberte
 Alignment -> Align by ClustalW (ak sedíte v sudom stĺpci), resp.
 Muscle (ak sedíte v lichom stĺpci). Vyšiel susedovi rovnaký alignment?
 - V několika pozicích se Muscle a ClustalW liší, v umístěni gaps

- Vizuálne porovnajte jednotlivé zarovnané sekvencie. *Ktorá zo sekvencií sa zarovnala vzhľadom k ostatným nesprávne/je vysoko divergentná vzhľadom k ostatným? Do akej skupiny organizmov patrí?*
 - Novosphingobium sp. PP1Y je jediná viditelně odlišná, jedná se o proteobakterii

• V koľkých pozíciách sa líšia zvyšné sekvencie?

- Zběžně jsem napočítal 14 pozic
- V Alignment exploreri vyberte v menu Data->Export alignment->Mega format a uložte.
- Zatvorte Alignment explorer (alignment už znova nemusíte ukladať)
- Vytvorte v programe Mega jednoduchú fylogenetickú analýzu ak ste v sudom stĺpci, použite algoritmus NJ, ak ste v lichom stĺpci, použite Maximum Parsimony (Phylogeny->Construct NJ/Maximum parsimony).

Pre algoritmus **NJ** použite:

- Model/Method: Equal Input Model
- Gaps/Missing Data Treatment: Partial deletion

Pre algoritmus **Maximum Parsimony** použite:

• Gaps/Missing Data Treatment: Partial deletion

Ostatné parametre ponechajte implicitné. V TreeExploreri sa Vám zobrazí vygenerovaný fylogenetický strom. Zvoľte v menu TreeExploreru Subtree>Root a kliknite na vetvu Novosphingobium. Týmto strom "zakoreníte" a označíte Outgroup.

- Zhoduje sa topológia stromov vytvorených pomocou MP a NJ? V čom sa líšia? Diskutujte s Vašimi susedmi výsledky.
 - Výsledné stromy jsou shodné.
- Vypátrajte české/slovenské názvy skúmaných organizmov. Korešponduje vzniknutý fylogenetický strom s ich fenotypom?
 - Ne úplně kopytnatci jsou ve výsledné topologii správně blízko, ale jsou blíže ptákům (zebřička a kur) než člověku nebo šimpanzovi.

2 Fylogenetická analýza človeka s príbuznými druhmi

Zostavte si jednoduchý dataset (multifasta) pozostávajúci z DNA sekvencií mitochondrial d-loop nasledovných druhov, ktoré si stiahnite z NCBI. Ako popis sekvencií v multifasta súbore použite české/slovenské názvy organizmov.

- Pongo abelii (FR717938.1) alias orangutan
- Pan troglodytes (GU136845.1) alias šimpanz
- Homo sapiens (HM009355.1) alias človek dnešného typu
- Gorilla graueri (AF050738.1) alias gorila
- Homo sapiens neanderthalensis (FM866397.1) alias neandertálec

Sekvencie analyzujte pomocou programu MEGA nasledovne:

- Kliknite File->Open a File/Session, How would you like to open this fasta file kliknite Align, potom z menu Alignment exploreru vyberte Alignment -> Align by ClustalW.
- V Alignment exploreri vyberte v menu Data->Export alignment->Mega format a uložte.
- Zatvorte Alignment explorer (alignment už znova nemusíte ukladať)
- Analyzujte zarovnanie pomocou fylogenetickej analýzy s využitím bootstrapingu. Ak sedíte v lichom stĺpci, použite Phylogeny -> Construct/Test Maximum likelihood tree, ak sedíte v sudom stĺpci, použite Phylogeny -> Construct/Test Neighbor-Joining tree a nastavte parametre:
 - Test of phylogeny: Bootstrap method
 - No. of Bootstrap Replications: 1000
 - Model/Method: Kimura 2-parameter model
 - Gaps/Missing Data Treatment: Partial deletion

Ostatné parametre ponechajte implicitné. V TreeExploreri sa Vám zobrazí vygenerovaný fylogenetický strom a consensus strom.

- Majú obidva stromy rovnakú topológiu? Čo prezrádzajú bootstrapové hodnoty? Čo je najpodobnejšie človeku? Majú na základe získaného stromu neandertálec a človek dnešného typu priameho spoločného predka?
 - Stejnou topologii nemají, ML a NJ se liší v zařazení orangutana (na společné větvi se šimpanzem, nebo s člověkem/neandertálcem).
 - Nejpodobnější člověku je neandertálec, nejspíše přímého předka mají.